

# E 5547

**ASSEMBLÉE NATIONALE**

TREIZIÈME LÉGISLATURE

**SÉNAT**

SESSION EXTRAORDINAIRE DE 2009-2010

---

Reçu à la Présidence de l'Assemblée nationale  
Le 4 août 2010

---

Enregistré à la Présidence du Sénat  
Le 4 août 2010

## **TEXTE SOUMIS EN APPLICATION DE L'ARTICLE 88-4 DE LA CONSTITUTION**

PAR LE GOUVERNEMENT,

À L'ASSEMBLÉE NATIONALE ET AU SÉNAT

Proposition de Règlement du Parlement européen et du Conseil prévoyant l'admission en exonération des droits de douane de certains principes actifs portant une "dénomination commune internationale" (DCI) de l'Organisation mondiale de la santé et de certains produits utilisés pour la fabrication de produits pharmaceutiques finis et modifiant l'annexe I du règlement (CEE) no 2658/87.

COM (2010) 397 final





**CONSEIL DE  
L'UNION EUROPÉENNE**

**Bruxelles, le 29 juillet 2010 (30.07)  
(OR. en)**

**12718/10**

**Dossier interinstitutionnel:  
2010/0214 (COD)**

**WTO 280  
UD 230  
CODEC 737**

**PROPOSITION**

Origine: la Commission

En date du: 27 juillet 2010

Objet: Proposition de Règlement du Parlement européen et du Conseil prévoyant l'admission en exonération des droits de douane de certains principes actifs portant une "dénomination commune internationale" (DCI) de l'Organisation mondiale de la santé et de certains produits utilisés pour la fabrication de produits pharmaceutiques finis et modifiant l'annexe I du règlement (CEE) no 2658/87

Les délégations trouveront ci-joint la proposition de la Commission transmise par lettre de M. Jordi AYET PUIGARNAU, Directeur, à Monsieur Pierre de BOISSIEU, Secrétaire général du Conseil de l'Union européenne.

p.j.: COM(2010)397 final



COMMISSION EUROPÉENNE

Bruxelles, le 27.7.2010  
COM(2010)397 final

2010/0214 (COD)

Proposition de

**RÈGLEMENT DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL**

**prévoyant l'admission en exonération des droits de douane de certains principes actifs portant une "dénomination commune internationale" (DCI) de l'Organisation mondiale de la santé et de certains produits utilisés pour la fabrication de produits pharmaceutiques finis et modifiant l'annexe I du règlement (CEE) n° 2658/87**

## **EXPOSÉ DES MOTIFS**

Les résultats des négociations sur le commerce des produits pharmaceutiques sont un arrangement entre les principaux pays producteurs de produits pharmaceutiques qui vise à réduire à zéro et sur une base NPF leurs droits consolidés au niveau de l'OMC sur certains produits pharmaceutiques, y compris des substances actives et des produits intermédiaires. Les parties à l'accord sont l'UE, les États-Unis, le Japon, le Canada, la Suisse, la Norvège et Macao (Chine).

L'arrangement couvrait à l'origine plus de six mille produits. Toutefois, comme de nouveaux produits pharmaceutiques sont constamment développés, l'arrangement prévoit des révisions périodiques. Les parties ont convenu de "se réunir sous les auspices du conseil du commerce des marchandises de l'OMC, normalement une fois tous les trois ans, afin de réexaminer la liste des produits admis en exonération de droits en vue d'y ajouter, par consensus, des produits pharmaceutiques supplémentaires". La couverture a été réexamинée une première fois en 1995-1996 et à la suite de cette révision, 465 produits supplémentaires ont été admis en exonération des droits de douane. La deuxième révision en 1998 (mise en œuvre en juillet 1999) a entraîné l'admission en exonération de 639 produits supplémentaires. La troisième révision en 2006 a entraîné l'ajout de 1290 produits.

La présente proposition invite le Conseil et le Parlement à autoriser l'ajout de 718 produits pharmaceutiques et chimiques supplémentaires à la liste déjà existante de 8619 produits admis en exonération des droits de douane consolidés à leur importation dans l'UE.

Un quatrième examen des produits couverts par les résultats des négociations a été lancé en 2009, conformément à l'article 3 des résultats, qui dispose que les participants examinent au moins tous les trois ans la liste des produits en vue d'inclure des produits pharmaceutiques supplémentaires admis en exonération des droits de douane. L'UE a participé à ces discussions techniques. Au cours de ces discussions, les participants sont parvenus à la conclusion que d'autres DCI et produits pharmaceutiques intermédiaires utilisés pour la production et la fabrication de produits pharmaceutiques finis devraient être admis en exonération des droits de douane et que la liste de prefixes et suffixes spécifiés pour les sels, esters ou hydrates de DCI devrait être étendue, avec l'addition de 718 nouvelles substances à la liste des produits admissibles en exonération des droits de douane.

Les États membres ont été consultés au cours des discussions techniques.

Le Conseil et le Parlement sont invités à adopter la proposition jointe de règlement du Parlement européen et du Conseil modifiant l'annexe I au règlement (CEE) n° 2658/87 du Conseil afin d'étendre l'admission en exonération des droits de douane dans l'Union européenne aux produits pharmaceutiques et chimiques susmentionnés.

Proposition de

## RÈGLEMENT DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL

**prévoyant l'admission en exonération des droits de douane de certains principes actifs portant une "dénomination commune internationale" (DCI) de l'Organisation mondiale de la santé et de certains produits utilisés pour la fabrication de produits pharmaceutiques finis et modifiant l'annexe I du règlement (CEE) n° 2658/87**

LE PARLEMENT EUROPÉEN ET LE CONSEIL DE L'UNION EUROPÉENNE,

vu le traité sur le fonctionnement de l'Union européenne, et notamment son article 207,

vu la proposition de la Commission européenne,

après transmission du projet d'acte législatif aux parlements nationaux,

agissant conformément à la procédure législative ordinaire,

considérant ce qui suit:

- (1) Au cours des négociations du cycle d'Uruguay, la Communauté et plusieurs pays ont convenu que devraient être admis en exonération des droits des produits pharmaceutiques relevant du chapitre 30 du système harmonisé (SH) et des positions SH 2936, 2937, 2939 et 2941, ainsi que certains principes actifs portant une "dénomination commune internationale" (DCI) de l'Organisation mondiale de la santé, certains sels, esters ou hydrates de ces DCI et certains produits utilisés pour la fabrication de produits pharmaceutiques finis.
- (2) Les conclusions des discussions, exposées dans les résultats des négociations, ont été incorporées dans les tarifs douaniers des participants, joints au protocole de Marrakech annexé à l'accord général sur les tarifs douaniers de 1994.
- (3) Les participants ont également conclu que les représentants des membres de l'Organisation mondiale du commerce, signataires des textes regroupés dans les résultats des négociations, se réuniraient sous les auspices du conseil du commerce des marchandises de l'OMC, normalement une fois tous les trois ans, afin de réexaminer la liste des produits admis en exonération de droits en vue d'y ajouter, par consensus, des produits pharmaceutiques supplémentaires.
- (4) Il a été procédé à trois de ces examens. Ils ont eu pour résultat qu'un certain nombre d'autres DCI et produits intermédiaires utilisés pour la production et la fabrication de produits pharmaceutiques finis ont été admis en exonération de droits, que certains de ces produits intermédiaires ont été transférés sur la liste des DCI et que la liste des prefixes et suffixes désignant des sels, esters ou hydrates de DCI a été étendue.

- (5) Un quatrième examen a été jugé approprié et a été lancé en 2009. Il a conduit à la conclusion qu'il conviendrait d'admettre en exonération de droits d'autres DCI et produits pharmaceutiques intermédiaires utilisés pour la production et la fabrication de produits pharmaceutiques finis, qu'un certain nombre des produits intermédiaires pharmaceutiques déjà inclus devraient être transférés sur la liste des DCI et que la liste des prefixes et suffixes désignant des sels, esters ou hydrates de DCI devrait être étendue.
- (6) Le règlement (CEE) n° 2658/87 du Conseil du 23 juillet 1987 relatif à la nomenclature tarifaire et statistique et au tarif douanier commun<sup>1</sup> a établi la nomenclature combinée (NC) et fixé les taux de droit conventionnels du tarif douanier commun.
- (7) Il convient donc de modifier le règlement (CEE) n° 2658/87 en conséquence.
- (8) [Afin d'assurer que les mesures prévues dans le présent règlement s'appliquent le 1<sup>er</sup> janvier 2011, celui-ci doit entrer en vigueur le jour suivant celui de sa publication.]

ONT ARRÊTÉ LE PRÉSENT RÈGLEMENT:

*Article premier*

À compter du 1<sup>er</sup> janvier 2011, l'Union européenne étend l'admission en exonération des droits pour les DCI énumérés à l'annexe I.

*Article 2*

À compter du 1<sup>er</sup> janvier 2011, la liste des prefixes et suffixes qui, en combinaison avec les DCI, désignent les sels, esters ou hydrates de DCI pouvant bénéficier de l'admission en exonération des droits, à la condition qu'ils puissent être classés dans la même sous-position SH à six chiffres que la DCI correspondante, est remplacée par la liste figurant à l'annexe II.

*Article 3*

À compter du 1<sup>er</sup> janvier 2011, l'Union européenne étend l'admission en exonération de droits aux produits pharmaceutiques intermédiaires utilisés dans la production et la fabrication des produits pharmaceutiques finis, énumérés à l'annexe III.

*Article 4*

À compter du 1<sup>er</sup> janvier 2011, les produits pharmaceutiques intermédiaires énumérés à l'annexe IV sont retirés de la liste des composés admis en exonération de droits.

---

<sup>1</sup> JO L 256 du 7.9.1987, p. 1.

*Article 5*

Les annexes III, IV et VI de la section II de la troisième partie de l'annexe I du règlement (CEE) n° 2658/87 (Listes de substances pharmaceutiques bénéficiant de l'admission en exonération de droits) sont modifiées en conséquence.

*Article 6*

Le présent règlement entre en vigueur le jour suivant celui de sa publication au Journal officiel de l'Union européenne.

Le présent règlement est obligatoire dans tous ses éléments et directement applicable dans tout État membre.

Fait à Bruxelles, le [...]

*Par le Parlement européen  
Le Président  
[...]*

*Par le Conseil  
Le Président  
[...]*

## ANNEXE I

**Liste des dénominations communes internationales (DCI) devant être ajoutées à la liste des produits admis en exonération des droits à l'annexe 3 de l'annexe I du règlement (CEE) n° 2658/87**

Code NC	CAS RN	Dénomination
2842 90 80	119175-48-3	fermagate
2843 90 90	759457-82-4	padéliporfine
2844 40 30	123748-56-1	acide iodofiltique ( <sup>123</sup> I)
2904 10 00	21668-77-9	éprodisate
2906 19 00	199798-84-0	élocalcitol
2909 30 90	24150-24-1	téraméprocol
2916 19 95	81485-25-8	pérétoïne
2916 39 00	51543-40-9	tarenflurbil
2918 19 98	174022-42-5	bévirimat
2919 90 00	258516-89-1	fospropofol
2920 90 85	163133-43-5	naproxcinod
2921 19 99	3687-18-1	tramiprosate
2922 19 85	68392-35-8	afimoxifène
2922 19 85	753449-67-1	ronacaleret
2922 29 00	433265-65-7	faxéladol
2922 50 00	121524-08-1	amibégron
2922 50 00	329773-35-5	cinaciguat
2922 50 00	643094-49-9	fasobégron
2923 10 00	856676-23-8	fénofibrate de choline
2924 29 98	847353-30-4	arbaclofène placarbil
2924 29 98	194785-19-8	bédoradrine
2924 29 98	194085-75-1	carisbamate
2924 29 98	254750-02-2	emricasan
2924 29 98	355129-15-6	éprotirome
2924 29 98	402567-16-2	firatégrast
2924 29 98	478296-72-9	gabapentine énacarbil
2924 29 98	15866-90-7	incyclinide
2924 29 98	202844-10-8	indantadol
2924 29 98	96847-55-1	lévomilnaciprane
2924 29 98	608137-32-2	lisdexamphétamine
2924 29 98	652990-07-3	milvétérol
2924 29 98	181816-48-8	ombrabuline
2924 29 98	289656-45-7	sénicapoc
2925 19 95	19171-19-8	pomalidomide
2928 00 90	22033-87-0	olésoxime
2928 00 90	2675-35-6	sivifène
2928 00 90	816458-31-8	técovirimat
2928 00 90	238750-77-1	tosédostat
2928 00 90	149647-78-9	vorinostat
2929 90 00	31645-39-3	palifosfamide
2930 90 99	608141-41-9	aprémilast

Code NC	CAS RN	Dénomination
2930 90 99	216167-92-9	camobucol
2930 90 99	211513-37-0	dalcétrapib
2930 90 99	69819-86-9	darinaparsine
2930 90 99	488832-69-5	élesclomol
2930 90 99	216167-95-2	elsibucol
2930 90 99	168682-53-9	ézatiostat
2930 90 99	58569-55-4	métenkéfaline
2930 90 99	887148-69-8	monépantel
2930 90 99	603139-19-1	odanacatib
2930 90 99	162520-00-5	salirasib
2930 90 99	216167-82-7	succinobucol
2930 90 99	125961-82-2	tipéluksast
2931 00 99	125973-56-0	amsilarotène
2932 19 00	253128-41-5	éribuline
2932 19 00	186953-56-0	pafuramidine
2932 29 85	195883-06-8	omtriptolide
2932 99 00	664338-39-0	artérolane
2932 99 00	183133-96-2	cabazitaxel
2932 99 00	401925-43-7	célivarone
2932 99 00	461432-26-8	dapagliflozine
2932 99 00	118457-15-1	dexnécibivolol
2932 99 00	156294-36-9	larotaxel
2932 99 00	118457-16-2	lévonécibivolol
2932 99 00	83461-56-7	mifamurtide
2932 99 00	117570-53-3	vadimézan
2933 19 90	496775-61-2	eltrombopag
2933 19 90	206884-98-2	niraxostat
2933 19 90	410528-02-8	palovarotène
2933 19 90	376592-42-6	totrombopag
2933 29 90	183659-72-5	catramilast
2933 29 90	944263-65-4	demiditraz
2933 29 90	867153-61-5	dulanermine
2933 29 90	320367-13-3	lixisénatide
2933 29 90	698389-00-3	rolipoltide
2933 29 90	697766-75-9	vélafermine
2933 39 99	147084-10-4	alcaftadine
2933 39 99	54-96-6	amifampridine
2933 39 99	249921-19-5	anamoréline
2933 39 99	319460-85-0	axitinib
2933 39 99	208110-64-9	béfiradol
2933 39 99	330942-05-7	bétrixaban
2933 39 99	201034-75-5	daporinad
2933 39 99	209783-80-2	entinostat
2933 39 99	412950-27-7	goxalapladib
2933 39 99	218791-21-0	imisopasem manganèse
2933 39 99	103129-82-4	lévamlodipine

Code NC	CAS RN	Dénomination
2933 39 99	154357-42-3	lévonadifloxacine
2933 39 99	108147-54-2	migalastat
2933 39 99	453562-69-1	motésanib
2933 39 99	139145-27-0	parogrétil
2933 39 99	459856-18-9	pexacerfont
2933 39 99	706779-91-1	pimavanséryne
2933 39 99	362665-56-3	pitolisant
2933 39 99	861151-12-4	rosonabant
2933 39 99	701977-09-5	taranabant
2933 39 99	189950-11-6	tropantiol
2933 39 99	793655-64-8	vapitadine
2933 39 99	139290-65-6	volinaséryne
2933 49 90	141388-76-3	bésifloxacine
2933 49 90	697761-98-1	elvitégravir
2933 49 90	185055-67-8	ferroquine
2933 49 90	445041-75-8	intiquinatine
2933 49 90	378746-64-6	némonoxacine
2933 49 90	245765-41-7	ozénoxacine
2933 49 90	412950-08-4	rilapladib
2933 49 90	871224-64-5	almorexant
2933 49 90	863029-99-6	balamapimod
2933 49 90	698387-09-6	nératinib
2933 49 90	154652-83-2	tézampanel
2933 49 90	128253-31-6	véliflapon
2933 59 95	791828-58-5	aderbasib
2933 59 95	840486-93-3	adipiplon
2933 59 95	850649-61-5	alogliptine
2933 59 95	859212-16-1	bafétinib
2933 59 95	380843-75-4	bosutinib
2933 59 95	839712-12-8	cariprazine
2933 59 95	414910-27-3	casopitant
2933 59 95	288383-20-0	cédiranib
2933 59 95	849550-05-6	cévipabulin
2933 59 95	827318-97-8	danusertib
2933 59 95	356057-34-6	darapladib
2933 59 95	501000-36-8	dutacatib
2933 59 95	247257-48-3	fimasartan
2933 59 95	3432-99-3	folitixorine
2933 59 95	668270-12-0	linagliptine

Code NC	CAS RN	Dénomination
2933 59 95	441798-33-0	macitentan
2933 59 95	641571-10-0	nilotinib
2933 59 95	763113-22-0	olaparib
2933 59 95	686344-29-6	otenabant
2933 59 95	625115-55-1	riociguat
2933 59 95	486460-32-6	sitagliptine
2933 59 95	425637-18-9	sotrustaurine
2933 59 95	309913-83-5	talmapimod
2933 59 95	113857-87-7	talotrexine
2933 59 95	274693-27-5	ticagrelor
2933 59 95	306296-47-9	vicriviroc
2933 69 80	775351-65-0	iméglamine
2933 79 00	461443-59-4	aplaviroc
2933 79 00	189691-06-3	brémélanotide
2933 79 00	813452-18-5	carmégliptine
2933 79 00	405169-16-6	dovitinib
2933 79 00	536748-46-6	éribaxaban
2933 79 00	473289-62-2	ilépatril
2933 79 00	180694-97-7	mimopézil
2933 79 00	579475-18-6	orvépitant
2933 79 00	449811-01-2	pamapimod
2933 79 00	248282-01-1	paquinimod
2933 79 00	380917-97-5	pérampanel
2933 79 00	552292-08-7	rolapitant
2933 79 00	425386-60-3	sémagacestat
2933 79 00	515814-01-4	voclosporine
2933 99 80	481629-87-2	aléplasinine
2933 99 80	394730-60-0	bocéprévir
2933 99 80	649735-63-7	brivanib alaninate
2933 99 80	483369-58-0	dénagliptine
2933 99 80	284019-34-7	dénibuline
2933 99 80	481631-45-2	diplasinine
2933 99 80	272105-42-7	disitertide
2933 99 80	227318-71-0	épétirimod
2933 99 80	259793-96-9	favipiravir
2933 99 80	871576-03-3	flovagatran
2933 99 80	229305-39-9	golotimod
2933 99 80	258818-34-7	larazotide
2933 99 80	571170-77-9	laropiprant
2933 99 80	616202-92-7	lorcaséryne
2933 99 80	868771-57-7	mélogliptine
2933 99 80	803712-67-6	obatoclax
2933 99 80	404950-80-7	panobinostat
2933 99 80	625114-41-2	piragliatine
2933 99 80	74847-35-1	pyronaridine
2933 99 80	872178-65-9	rabeximod

Code NC	CAS RN	Dénomination
2933 99 80	355151-12-1	rotigaptide
2933 99 80	497221-38-2	rusalatide
2933 99 80	187602-11-5	sofigatran
2933 99 80	227318-75-4	sotirimod
2933 99 80	402957-28-2	télaprévir
2933 99 80	848084-83-3	tigapotide
2933 99 80	393105-53-8	tiplasinine
2933 99 80	620948-93-8	vabicasérine
2933 99 80	794466-70-9	vernakalant
2934 10 00	544417-40-5	capadénoson
2934 10 00	302962-49-8	dasatinib
2934 10 00	223132-37-4	inolitazone
2934 10 00	241479-67-4	isavuconazole
2934 10 00	338990-84-4	chlorure d'isavuconazonium
2934 10 00	607723-33-1	lobéglitazone
2934 10 00	280782-97-0	managlinat dialanétil
2934 10 00	790299-79-5	masitinib
2934 10 00	223673-61-8	mirabégron
2934 10 00	501948-05-6	rosabuline
2934 10 00	447406-78-2	sodelglitazar
2934 10 00	760937-92-6	ténéligliptine
2934 20 80	848344-36-5	bentamapimod
2934 20 80	870093-23-5	talarozole
2934 99 90	320345-99-1	bromure d'aclidinium
2934 99 90	222551-17-9	adoprazine
2934 99 90	207623-20-9	agatolimod
2934 99 90	475479-34-6	aléglitazar
2934 99 90	870524-46-2	amolimogène béplasmide
2934 99 90	875446-37-0	anacétrapib
2934 99 90	250386-15-3	apadénoson
2934 99 90	541550-19-0	apilimod
2934 99 90	160707-69-7	apricitabine
2934 99 90	147403-03-0	azilsartan
2934 99 90	863031-21-4	azilsartan médoxomil
2934 99 90	757942-43-1	bédérocine
2934 99 90	627861-07-8	béperminogène perplasmide
2934 99 90	959961-96-7	bévasiranib
2934 99 90	769901-96-4	capésérod
2934 99 90	868540-17-4	carfilzomib
2934 99 90	872847-66-0	cénersen
2934 99 90	80295-38-1	conestat alfa
2934 99 90	903916-27-8	custirsen
2934 99 90	187865-22-1	derquantel
2934 99 90	134379-77-4	dexelvucitabine
2934 99 90	247046-52-2	dilopétine
2934 99 90	480449-70-5	éodoxaban

Code NC	CAS RN	Dénomination
2934 99 90	188181-42-2	élacytarabine
2934 99 90	98819-76-2	esréboxétine
2934 99 90	763903-67-9	fosalvudine tidoxil
2934 99 90	172673-20-0	fosaprépitant
2934 99 90	522664-63-7	ibodutant
2934 99 90	405159-59-3	idrabiotaparinux sodique
2934 99 90	188116-07-6	imépitoïne
2934 99 90	335619-18-6	inakalant
2934 99 90	1391-36-2	lancovutide
2934 99 90	189059-71-0	lapaquistat
2934 99 90	327026-93-7	lensiprazine
2934 99 90	170632-47-0	lificiguat
2934 99 90	852313-25-8	liténimod
2934 99 90	1000120-98-8	mipomersen
2934 99 90	62253-63-8	népidermine
2934 99 90	26833-87-4	omacétaxine mépésuccinate
2934 99 90	269718-84-5	pardoprunox
2934 99 90	219923-85-0	pramiconazole
2934 99 90	377727-87-2	préladénant
2934 99 90	524684-52-4	prinabérel
2934 99 90	865311-47-3	quarfloxine
2934 99 90	869884-78-6	radézolid
2934 99 90	496054-87-6	radiprodil
2934 99 90	518048-05-0	raltégravir
2934 99 90	787548-03-2	régrelor
2934 99 90	820957-38-8	rétosiban
2934 99 90	572924-54-0	ridaforolimus
2934 99 90	128517-07-7	romidepsine
2934 99 90	93265-81-7	ropidoxuridine
2934 99 90	151823-14-2	sapacitabine
2934 99 90	379231-04-6	saracatinib
2934 99 90	791635-59-1	simotaxel
2934 99 90	119567-79-2	taribavirine
2934 99 90	332012-40-5	télatinib
2934 99 90	925681-61-4	trabédersen
2934 99 90	189003-92-7	trélansérine
2934 99 90	296251-72-4	vélimogène aliplasmid
2934 99 90	904302-98-3	viquidacine
2934 99 90	872525-61-6	votucalis
2934 99 90	221877-54-9	zotarolimus
2935 00 90	197904-84-0	apricoxib
2935 00 90	769169-27-9	bégacestat
2935 00 90	414864-00-9	bélinostat
2935 00 90	313682-08-5	brécanavir
2935 00 90	839673-52-8	cévoglitzazar
2935 00 90	358970-97-5	drinabant

Code NC	CAS RN	Dénomination
2935 00 90	865200-20-0	giripladib
2935 00 90	464213-10-3	ibipinabant
2935 00 90	173424-77-6	laromustine
2935 00 90	398507-55-6	carbonate de lodenafil
2935 00 90	136564-68-6	masilukast
2935 00 90	170569-88-7	mavacoxib
2935 00 90	862189-95-5	mirodénafil
2935 00 90	439687-69-1	nélivaptan
2935 00 90	691852-58-1	nesbuvir
2935 00 90	778576-62-8	oglémilast
2935 00 90	444731-52-6	pazopanib
2935 00 90	362505-84-8	relacatib
2935 00 90	243984-11-4	résatorvid
2935 00 90	519055-62-0	tasisulam
2935 00 90	186497-07-4	zibotentan
2936 29 00	104121-92-8	eldécalcitol
2936 29 00	31690-09-2	acide lévoméfolique
2937 19 00	782500-75-8	albiglutide
2937 19 00	348119-84-6	obinépitide
2937 19 00	295350-45-7	ozarélix
2937 19 00	275371-94-3	taspoglutide
2937 19 00	218949-48-5	tésamoréline
2937 19 00	22006-64-0	tridécactide
2937 22 00	132245-57-9	cipécilate de dexaméthasone
2937 22 00	397864-44-7	furoate de fluticasone
2937 29 00	211254-73-8	lonaprisan
2937 50 00	333963-42-1	cobiprostone
2937 50 00	172740-14-6	posaraprost
2937 90 00	834153-87-6	élagolix
2937 90 00	609799-22-6	tasimeltéon
2937 90 00	342577-38-2	velnépérit
2939 19 00	73232-52-7	bromure de méthylnatrexone
2939 59 00	136199-02-5	rolofylline
2939 99 00	850607-58-8	bromure de darotropium
2939 99 00	187852-63-7	délimotécan
2940 00 00	9007-72-1	carboxymaltose ferrique
2940 00 00	442201-24-3	étabonate de rémogliflozine
2940 00 00	408504-26-7	étabonate de sergliflozine
2941 90 00	467214-20-6	alvespimycine
2941 90 00	677017-23-1	bérubicine
2941 90 00	229016-73-3	ceftaroline fosamil
2941 90 00	318498-76-9	flopristine
2941 90 00	145435-72-9	gamithromycine
2941 90 00	325965-23-9	linopristine
2941 90 00	857402-23-4	rétaspimycine
2941 90 00	305841-29-6	sagopilone

Code NC	CAS RN	Dénomination
2941 90 00	75747-14-7	tanespimycine
2941 90 00	328898-40-4	tildipirosine
2941 90 00	222400-20-6	tomopénème
2941 90 00	63409-12-1	tylvalosine
3001 90 91	9041-08-1	sémuloparine sodique
3002 10 91	792921-10-9	abagovomab
3002 10 91	910649-32-0	anrukinzumab
3002 10 91	648904-28-3	bavituximab
3002 10 91	402710-27-4 (chaîne légère) 402710-25-2 (chaîne lourde)	canakinumab
3002 10 99	945228-49-9	citatuzumab bogatox
3002 10 91	880486-59-9	dacétuzumab
3002 10 91	615258-40-7	dénosumab
3002 10 91	762260-74-2	éfungumab
3002 10 91	89957-37-9	ganténérumab
3002 10 91	680188-33-4	ibalizumab
3002 10 91	477202-00-9	ipilimumab
3002 10 91	640735-09-7	iratumumab
3002 10 91	845816-02-6	lexatumumab
3002 10 91	903512-50-5	lucatumumab
3002 10 91	899796-83-9	milatuzumab
3002 10 91	677010-34-3	motavizumab
3002 10 91	676258-98-3	naptumomab estafénatox
3002 10 91	828933-51-3	nimotuzumab
3002 10 91	949142-50-1	obinutuzumab
3002 10 91	637334-45-3	ocrélizumab
3002 10 91	881191-44-2	otélixizumab
3002 10 91	372075-37-1	sontuzumab
3002 10 91	705287-60-1	stamulumab
3002 10 91	339086-80-5	tadocizumab
3002 10 91	592557-43-2 (chaîne légère) 592557-41-0 (chaîne lourde)	ténatumomab
3002 10 91	876387-05-2	téplizumab
3002 10 91	918127-53-4	tigatuzumab
3002 10 91	745013-59-6	trémélimumab
3002 10 91	339986-90-2	tucotuzumab celmoleukine
3002 10 91	728917-18-8	veltuzumab
3002 10 91	896731-82-1	conatumumab
3002 10 91	892553-42-3	étaracizumab
3002 10 91	944548-38-3	foravirumab

Code NC	CAS RN	Dénomination
3002 10 91	944548-37-2	rafivirumab
3002 10 91	880266-57-9	tanézumab
3002 10 91	815610-63-0	ustékinumab
3002 10 95	862111-32-8	aflibercept
3002 10 95	845264-92-8	atacicept
3002 10 95	909110-25-4	baminercept
3002 10 95	9001-27-8	béroctocog alfa
3002 10 95	879555-13-2	époétine kappa
3002 10 95	762263-14-9	époétine thêta
3002 10 95	501081-76-1	rilonacept
3002 10 95	267639-76-9	romiplostim
3002 10 95	869858-13-9	thrombine alfa
3002 10 95	897936-89-9	vatreptacog alfa (activé)
3002 10 95	472960-22-8	albinterféron alfa-2b
3002 10 95	869881-54-9	briobacept
3002 10 95	606138-08-3	catridécacog
3002 10 95	716840-32-3	dénénicokine
3002 10 95	931101-84-7	troplasminogène alfa
3002 10 99	934216-54-3	alacizumab pégol
3002 20 00	181477-43-0	disomotide
3002 20 00	181477-91-8	ovemotide
3002 20 00	915019-08-8	tertomotide
3002 20 00	295371-00-5	verpasep caltespen
3002 90 90	473553-86-5	alferminogène tadénovec
3002 90 90	929881-05-0	alipogène tiparvovec
3002 90 90	600735-73-7	contusugène ladénovec
3002 90 90	851199-59-2	linaclotide
3002 90 90	898830-54-1	sitimagène céradénovec
3002 90 90	721946-42-5	transferrine aldifitox
3507 90 90	9026-00-0	bucélipase alfa
3507 90 90	885051-90-1	pégloticase
3507 90 90	884604-91-5	vélaglucérase alfa
3911 90 99	892497-01-7	bromure d'azoximère

## ANNEXE II

**Liste des préfixes et suffixes qui, en combinaison avec les DCI de l'annexe 3 de l'annexe I du règlement (CEE) n° 2658/87, désignent les sels, esters ou hydrates de ces DCI; ces sels, esters et hydrates sont admis en exonération des droits, à la condition qu'ils puissent être classés dans la même sous-position SH à six chiffres que la DCI correspondante**

Les références aux "Dénominations communes internationales (DCI) de produits pharmaceutiques, noms de radicaux et de groupes, liste complète de 2004" sont remplacées par "Dénominations communes internationales (DCI) de produits pharmaceutiques, noms de radicaux et de groupes, liste complète de 2007".

Les préfixes et suffixes suivants sont ajoutés:

Préfixe ou suffixe préférentiel	Synonymes	Éventuel nom systématique différent
alanétil (DCIRG)		[(S)-1-éthoxy-1-oxo-propan-2-yl]amino (DCINC)
alaninate (DCI)		L-alaninate (DCINC)
alapivoxil (DCIRG)		L-alanyle, [(2,2-diméthylpropanoyl)oxy]méthyle (DCINC)
aldifitox (DCIRG)		(4-iminobutane-1,4-diyl)sulfanediyl[(3RS)-2,5-dioxopyrrolidine-1,3-diyl]-1,3-phénylène carbonyl lié par une fonction benzamide à une amine primaire du [550-L-phénylalanine]toxine diphtérique de <i>Corynebacterium diphtheriae</i> - (26-560)-peptide (DCINC)
besudotox (DCIRG)		L-lysyl-L-alanyl-L-sérylglycylglycine (peptide de liaison) protéine de fusion avec le dès-(365-380)-[Asn <sup>364</sup> ,Val <sup>407</sup> ,Ser <sup>515</sup> ,Gln <sup>590</sup> ,Gln <sup>606</sup> ,Arg <sup>613</sup> ]exotoxine A ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> )-(251-613)-peptide (toxine dont la région IA et les 16 premiers résidus de la région IB ont été supprimés) (DCINC)
céribate (DCIRG)		carbonate de rac-2,3-dihydroxypropyle (ester) (DCINC)

Préfixe ou suffixe préférentiel	Synonymes	Éventuel nom systématique différent
cipécilate (DCIRG)		cyclohexanecarboxylate (ester), cyclopropanecarboxylate (ester) (DCINC)
dalanatée (DCIRG)		dés-B30-alanine (DCINC)
énacarbil (DCIRG)		{ <i>rac</i> -1-[2-méthylpropanoyl]oxy}éthoxy carbonyle (DCINC)
estafénatox (DCIRG)		glycylglycyl-L-proline (peptide de liaison) protéine de fusion avec l'entérotoxine type A ( <i>Staphylococcus aureus</i> )-(1-33)-peptidyl-L-séryl[Ser <sup>36</sup> ,Ser <sup>37</sup> ,Glu <sup>38</sup> ,Lys <sup>39</sup> ,Ala <sup>41</sup> ,Thr <sup>46</sup> ,Thr <sup>71</sup> ,Ala <sup>72</sup> ,Ser <sup>75</sup> ,Glu <sup>76</sup> ,Glu <sup>78</sup> ,Ser <sup>80</sup> ,Ser <sup>81</sup> ,Thr <sup>214</sup> ,Ser <sup>217</sup> ,Thr <sup>219</sup> ,Ser <sup>220</sup> ,Ser <sup>222</sup> ,Ser <sup>224</sup> ]entérotoxine type E ( <i>Staphylococcus aureus</i> )-(32-230)-peptide (superantigène SEA/E-120 synthétique) (DCINC)
étexilate (DCIRG)		éthyle, (hexyloxy)carbonyle
fosamil (DCIRG)		phosphono (DCINC)
glucuronide (DCIRG)		acide β-D-glucopyranosiduronique [oside] (DCINC)
médocaril (DCIRG)		[(5-méthyl-2-oxo-1,3-dioxol-4-yl)méthoxy]carbonyl (DCINC)
paptox (DCIRG)		protéine antivirale extraite du <i>Phytolacca americana</i> (PAP) (DCINC)
placarbil (DCIRG)		(R)-2-méthyl-1-[2-méthylpropanoyl]oxy]propoxy carbonyl (DCINC)

Le nom systématique du préfixe ou suffixe suivant est modifié comme suit:

Préfixe ou suffixe préférentiel	Synonymes	Éventuel nom systématique différent
aritox (DCIRG)		chaîne A de la ricine (DCINC)

### ANNEXE III

**Liste des produits pharmaceutiques intermédiaires, c'est-à-dire des composés utilisés pour la fabrication de produits pharmaceutiques finis, devant être ajoutés à la liste des produits admis en exonération des droits à l'annexe 6 de l'annexe I du règlement (CEE) n° 2658/87**

ID	Code NC	CAS RN	
95	2843 29 00	22199-08-2	[4-amino-N-(pyrimidin-2(1H)-ylidène-κN1)benzènesulfonamido-κO]argent
428	2905 39 95	281214-27-5	(2R,3R)-2,3-diméthylbutane-1,4-diyl bis(4-méthylbenzènesulfonate)
76	2905 59 98	441002-17-1	2-nitrobenzènesulfonate de 4-chlorobutyle
538	2909 30 90	92878-95-0	2-(3-chloropropoxy)-1-méthoxy-4-nitrobenzène
168	2909 30 90	503070-57-3	2-( {2-[(6-bromohexyl)oxy]éthoxy} méthyl)-1,3-dichlorobenzène
386	2909 30 90	461432-23-5	4-(5-bromo-2-chlorobenzyl)phényl éthyl éther
51	2909 49 80	185954-75-0	(3R)-3-méthoxydécan-1-ol
167	2909 49 80	85309-91-7	2-[(2,6-dichlorobenzyl)oxy]éthanol
64	2909 49 80	160969-03-9	méthanesulfonate de 2-[2-(2,2,2-trifluoroéthoxy)phénoxy]éthyle
98	2909 50 00	167145-13-3	2-[2-(3-méthoxyphényl)éthyl]phénol
377	2910 20 00	15448-47-2	(2R)-2-méthyloxirane
177	2910 90 00	62600-71-9	(2R)-2-(3-chlorophényl)oxirane
184	2910 90 00	702687-42-1	(2R)-2-[(5-bromo-2,3-difluorophénoxy)méthyl]oxirane
88	2910 90 00	683276-64-4	4-nitrobenzènesulfonate de [(2R)-2-méthyloxiran-2-yl]méthyle
191	2913 00 00	90035-34-0	4'-(trifluorométhyl)biphényl-4-carbaldéhyde
38	2914 40 90	17752-16-8	(3β)-3-hydroxycholest-5-en-24-one
244	2914 50 00	974-23-2	(3β,16α)-3-hydroxy-16,17-époxy pregn-5-en-20-one
586	2914 70 00	13054-81-4	4-chloro-heptane-3,5-dione
236	2914 70 00	10226-30-9	6-chlorohexane-2-one
122	2915 60 90	53064-79-2	pivalate d'iodométhyle
426	2915 90 00	22328-90-1	acide (3R)-3-méthylhexanoïque
266	2915 90 00	1069-66-5	2-propylpentanoate de sodium
19	2916 20 00	211515-46-7	chlorure de 1-(2-éthylbutyl)cyclohexanecarbonyle
32	2916 20 00	381209-09-2	acide 1-(2-éthylbutyl)cyclohexanecarboxylique
37	2916 20 00	7077-05-6	acide trans-4-(propan-2-yl)cyclohexanecarboxylique
531	2916 39 00	21900-39-0	chlorure de 5-fluoro-2-méthylbenzoyle
250	2916 39 00	17625-03-5	hydrogén-3-sulfonatobenzoate de sodium
561	2917 19 90	76-72-2	éthyl(pentan-2-yl)propanedioate de diéthyle
193	2918 29 00	376592-58-4	acide 5'-chloro-2'-hydroxy-3'-nitrobiphényl-3-carboxylique

ID	Code NC	CAS RN	
369	2918 99 90	709031-28-7	acide (3-hydroxytricyclo[3.3.1.1(3,7)]déc-1-yl)(oxo)acétique
552	2918 99 90	35480-52-5	acide 2,5-bis(2,2,2-trifluoroéthoxy)benzoïque
559	2918 99 90	4651-67-6	acide (3 $\alpha$ ,5 $\beta$ )-3-hydroxy-7-oxo-5-béta-cholan-24-oïque
264	2918 99 90	52179-28-9	2-[4-(2,2-dichlorocyclopropyl)phénoxy]-2-méthylpropanoate d'éthyle
143	2918 99 90	530141-60-7	3-(5-{[4-(cyclopentyloxy)-2-hydroxyphényl]carbonyl}-2-hydroxyphényl)propanoate de méthyle
114	2920 90 10	91526-18-0	4-(hydroxyméthyl)-5-méthyl-1,3-dioxol-2-one
161	2921 49 00	334477-60-0	(1R)-1-[3,5-bis(trifluorométhyl)phényl]-N-méthyléthanamine
287	2921 49 00	376608-71-8	(2R)-hydroxy(phényl)éthanoate de (1R,2S)-2-(3,4-difluorophényl)cyclopropanaminium
342	2921 49 00	1034457-07-2	chlorhydrate de 2-(2,3-dihydro-1H-inden-2-yl)propan-2-amine
27	2921 49 00	945717-05-5	chlorhydrate de 2-(4-chloro-3-éthylphényl)éthanamine
221	2921 49 00	89-97-4	2-chlorobenzylamine
26	2921 49 00	945717-43-1	N-(4-tert-butylbenzyl)-2-(4-chloro-3-éthylphényl)éthanamine
518	2921 51 90	150812-21-8	N4-[{(4-fluorophényl)méthyl}-2-nitro-1,4-benzènediamine
343	2922 19 80	1035455-90-3	chlorhydrate de (2R)-1-(5-bromo-2,3-difluorophénoxy)-3-{{[1-(2,3-dihydro-1H-inden-2-yl)-2-méthylpropan-2-yl]amino}propan-2-ol
397	2922 19 80	0-00-0	chlorhydrate de [2-(chlorométhyl)-4-(dibenzylamino)phényl]méthanol
248	2922 19 80	133-51-7	acide antimonique -- 1-déoxy-1-(méthylamino)-D-glucitol (1:1)
344	2922 19 80	1035455-87-8	chlorhydrate de (2E)-3-(3-{{[(2R)-3-{{[1-(2,3-dihydro-1H-inden-2-yl)-2-méthylpropan-2-yl]amino}-2-hydroxypropyl]oxy}-4,5-difluorophényl)prop-2-énoate d'éthyle
185	2922 19 80	702686-97-3	chlorhydrate de 3-(3-{{[(2R)-3-{{[1-(2,3-dihydro-1H-inden-2-yl)-2-méthylpropan-2-yl]amino}-2-hydroxypropyl]oxy}-4,5-difluorophényl)propanoate, d'éthyle
36	2922 29 00	20059-73-8	2-[4-(aminométhyl)phénoxy]-N,N-diméthyléthanamine
536	2922 49 85	848133-35-7	chlorhydrate d'acide (2E)-4-(diméthylamino)but-2-énoïque
425	2922 49 85	610300-07-7	acide (3S,5R)-3-amino-5-méthyoctanoïque
424	2922 49 85	610300-00-0	chlorhydrate d'acide (3S,5R)-3-amino-5-méthyoctanoïque
433	2922 49 85	143785-86-8	acide 4-(1-aminocyclopropyl)-2,3,5-

ID	Code NC	CAS RN	
			trifluorobenzoïque
398	2922 49 85	848949-85-9	4-fluoro-L-leucine – hydrogénosulfate d'éthyle (1:1)
475	2922 49 85	39068-93-4	2-(diméthylamino)-2-phénylbutanoate de méthyle
174	2922 49 85	168619-25-8	3'-aminobiphényl-3-carboxylate de méthyle
565	2922 49 85	82834-12-6	N-[(2S)-1-éthoxy-1-oxopentane-2-yl]-L-alanine
474	2922 49 85	94133-84-3	2-amino-2-phénylbutanoate de sodium
171	2922 50 00	503070-58-4	acide triphénylacétique -- 4-{(1R)-2-[(6-{2-[(2,6-dichlorobenzyl)oxy]éthoxy}hexyl)amino]-1-hydroxyéthyl}-2-(hydroxyméthyl)phénol (1:1)
149	2924 19 00	62009-47-6	2-aminomalonamide
175	2924 19 00	7355-58-0	N-(2-chloroéthyl)acétamide
367	2924 29 98	361442-00-4	acide {2-[(tert-butoxycarbonyl)amino]-3-hydroxytricyclo[3.3.1.1(3,7)]déc-1-yl}acétique
521	2924 29 98	266993-72-0	dihydrochlorate de 2,3-diaminobenzamide
532	2924 29 98	168080-49-7	acide 2-chloro-4-{[(5-fluoro-2-méthylphényl)carbonyl]amino}benzoïque
81	2924 29 98	317374-08-6	acide 2-méthyl-4-{[(2-méthylphényl)carbonyl]amino}benzoïque
125	2924 29 98	143785-84-6	acide 4-(1-carbamoylcyclopropyl)-2,3,5-trifluorobenzoïque
434	2924 29 98	143785-87-9	acide 4-[1-(acétylamino)cyclopropyl]-2,3,5-trifluorobenzoïque
80	2924 29 98	108166-22-9	acide 4-{[(2-méthylphényl)carbonyl]amino}benzoïque
519	2924 29 98	150812-23-0	{4-[(4-fluorobenzyl)amino]-2-nitrophényl} carbamate d'éthyle
237	2924 29 98	22316-45-6	3-[(5-chloro-2-nitrophényl)(phényl)amino]-3-oxopropanoate d'éthyle
3	2924 29 98	316173-29-2	(1S,2S,3S,4R)-3-[(1S)-1-amino-2-éthylbutyl]-4-[(tert-butoxycarbonyl)amino]-2-hydroxycyclopentanecarboxylate de méthyle
378	2924 29 98	1142-20-7	N-benzyloxycarbonyl-L-alanine
102	2924 29 98	84996-93-0	N-cyclohexyl-5-hydroxypentanamide
270	2924 29 98	579494-66-9	{4-[2-(diéthylamino)-2-oxoéthoxy]-3-éthoxyphényl}acétate de propyle
533	2925 19 95	265136-65-0	3-amino-4-[2-(1,3-dioxo-1,3-dihydro-2H-isoindol-2-yl)éthoxy]but-2-énoate d'éthyle
33	2926 90 95	855425-38-6	1-(2-ethylbutyl)cyclohexanecarbonitrile
537	2926 90 95	846023-24-3	2-cyano-N-(2,4-dichloro-5-méthoxyphényl)acétamide
417	2926 90 95	591769-05-0	3-cyclopentylprop-2-ènenitrile
50	2926 90 95	20099-89-2	4-(bromoacétyl)benzonitrile
54	2926 90 95	474554-45-5	4,5-diéthoxy-3-fluorobenzène-1,2-dicarbonitrile
587	2926 90 95	79370-78-8	5-hydroxybenzène-1,3-dicarbonitrile
118	2926 90 95	139481-28-0	2-{[(2'-cyanobiphényl-4-yl)méthyl]amino}-3-nitrobenzoate de méthyle

ID	Code NC	CAS RN	
182	2928 00 90	860035-10-5	2-méthylpropanoate de 1-({[(2,5-dioxopyrrolidin-1-yl)oxy]carbonyl}oxy)éthyle
403	2928 00 90	910656-45-0	2-hydroxy-2-(trifluorométhyl)butanehydrazide
104	2928 00 90	95759-10-7	acide 4-chloro-2-[(2-méthoxy-2-oxoéthoxy)imino]-3-oxobutanoïque
383	2928 00 90	473927-63-8	(2Z)-chloro[2-(4-méthoxyphényl)hydrazinylidène]éthanoate d'éthyle
144	2928 00 90	158671-29-5	N,2-dihydroxy-4-méthylbenzamide
106	2928 00 90	84080-68-2	(2Z)-2-[(2-méthoxy-2-oxoéthoxy)imino]-3-oxobutanoate de tert-butyle
105	2928 00 90	268544-50-9	2-[(2-méthoxy-2-oxoéthoxy)imino]-3-oxobutanoate de tert-butyle
101	2930 90 85	13459-62-6	acide {2-[(4-chlorophényl)sulfanyl]phényl}acétique
20	2930 90 85	211513-21-2	1-(2-éthylbutyl)-N-(2-sulfanylphényl)cyclohexanecarboxamide
181	2930 90 85	860035-07-0	1-{{(methylsulfanyl)carbonyl}oxy}éthyl 2-méthylpropanoate
396	2930 90 85	893407-18-6	2,2,2-trifluoro-1-[4'-(methylsulfonyl)biphényl-4-yl]éthanone
86	2930 90 85	60759-00-4	3,4-diéthoxybenzènecarbothioamide
180	2930 90 85	21048-05-5	N-méthylbenzènecarbothiohydrazide
47	2931 00 95	13682-94-5	(2-bromoéthényle)(triméthyl)silane
46	2931 00 95	914922-89-7	(2R,4R)-4-{{(1,1-diméthyléthyl)diméthylsilyl}oxy}-N-méthoxy-N,2-diméthyl-7-oxoheptanamide
44	2931 00 95	914922-88-6	(2R,4R)-4-{{(tert-butyl(diméthyl)silyl)oxy}-N-méthoxy-N,2-diméthyloct-7-énamide}
45	2931 00 95	871355-80-5	(4R)-2-bromo-7-{{(tert-butyl(diphényle)silyl)oxy}hept-1-en-4-yl 4-méthylbenzènesulfonate}
192	2931 00 95	89694-48-4	acide (5-chloro-2-méthoxyphényle)boronique
359	2931 00 95	701278-08-2	[(1R,5S)-5-[diméthyl(phényle)silyl]-2-{{(2-méthoxypropan-2-yl)oxy}méthyl}cyclopent-2-en-1-yl)méthanol
360	2931 00 95	701278-09-3	{(4S,5R)-5-[(benzyloxy)méthyl]-4-[diméthyl(phényle)silyl]cyclopent-1-en-1-yl)méthanol
318	2931 00 95	796967-18-5	1-(2-fluoro-5-méthylphényle)-3-[4-(4,4,5,5-tétraméthyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl)phényle]jurée
52	2931 00 95	172732-52-4	2-(1,3,2-dioxaborinan-2-yl)benzonitrile
48	2931 00 95	185411-12-5	3-(triméthylsilyl)pent-4-enoate de méthyle
43	2932 19 00	253128-10-8	(1S)-1,5:7,10-dianhydro-12,13-bis-O-[tert-butyl(diméthyl)silyl]-2,3,4,6,8,11-hexadéoxy-1-{{(2S,5S)-5-(3-hydroxypropyl)-3-méthylidènetétrahydrofuran-2-yl)éthyl}-3-méthyl-9-O-méthyl-4-méthylidène-8-[(phénylsulfonyl)méthyl]-D-arabino-D-altro-tridécitol

ID	Code NC	CAS RN	
571	2932 19 00	441045-17-6	méthanesulfonate de (1S,3S,6S,9S,12S,14R,16R,18S,20R,21R,22S,26R,29S,31R,32S,33R,35R,36S)-20-[(2S)-3-amino-2-hydroxypropyl]-21-méthoxy-14-méthyl-8,15-bis(méthylène)-2,19,30,34,37,39,40,41-octaoxanonacyclo[24.9.2.13,32.13,33.16,9.112,16.018,22.029,36.031,35]hentétraccontan-24-one
35	2932 29 85	916069-80-2	(4S)-4-(fluorométhyl)dihydrofuran-2(3H)-one
554	2932 29 85	63106-93-4	1-phényl-3-oxabicyclo[3.1.0]hexan-2-one
140	2932 29 85	7734-80-7	acide 2-oxo-2H-chromène-6-carboxylique
399	2932 29 85	0-00-0	4-(4-fluorophényl)-7-(isothiocyanatométhyl)-2H-chromène-2-one
142	2932 29 85	947408-91-5	6-[(2,4-dihydroxyphényl)carbonyl]-2H-chromène-2-one
141	2932 29 85	947408-90-4	6-[(2,4-diméthoxyphényl)carbonyl]-2H-chromène-2-one
165	2932 99 00	452342-08-4	(1R)-2-(benzylamino)-1-(2,2-diméthyl-4H-1,3-benzodioxine-6-yle)éthanol
206	2932 99 00	99541-23-8	acétate de (1R,2S,3R,4R,5R)-4-azido-2-[(4aR,6S,7R,8S,8aR)-7,8-bis(benzyloxy)-2-phénylhexahydronaphtalene-1,2-dioxine-6-yl]oxy}-6,8-dioxabicyclo[3.2.1]oct-3-yle
389	2932 99 00	461432-25-7	(1S)-2,3,4,6-tétra-O-acétyl-1,5-anhydro-1-[4-chloro-3-(4-éthoxybenzyl)phényl]-D-glucitol
116	2932 99 00	196597-79-2	(2E)-1,2,6,7-térahydro-8H-indéno[5,4-b]furan-8-ylidèneéthanenitrile
550	2932 99 00	3308-94-9	2-(3-chloropropyl)-2-(4-fluorophényl)-1,3-dioxolane
568	2932 99 00	274693-53-7	(3aS,4E,6S,6aR)-6-hydroxy-2,2-diméthyltétrahydro-3aH-cyclopenta[d][1,3]dioxol-4-yl]carbamate
61	2932 99 00	185954-98-7	sel de [6(2Z,3R)]-3-O-décyldéoxy-6-O-[2-déoxy-3-O-(3-métoxydécyl)-6-méthyl-2-[(1-oxo-11-octadécényl)amino]-4-O-phosphono-β-D-glucopyranosyl]-2-[(1,3-dioxotétradécyl)amino]-α-D-glucopyranose 1-(phosphate de dihydrogène) tétrasodium
203	2932 99 00	136172-58-2	1,6-di-O-acétyl-2-azido-3,4-di-O-benzyl-2-déoxy-D-glucopyranose
115	2932 99 00	196597-80-5	chlorhydrate de 2-[(8S)-1,6,7,8-térahydro-2H-indéno[5,4-b]furan-8-yl]éthanamine
354	2932 99 00	666860-59-9	2-amino-2-oxoéthyl{3-[trans-5-(6-méthoxynaphthalène-1-yle)-1,3-dioxan-2-yl]propyl} carbamate
576	2932 99 00	117661-72-0	5-(chlorométhyl)-6-méthyl-1,3-benzodioxole
405	2932 99 00	959624-24-9	6-(hydroxyméthyl)-4-phényl-3,4-dihydro-2H-chromène-2-ol

ID	Code NC	CAS RN	
388	2932 99 00	960404-59-5	but-2-yne-1,4-diol -- méthyl 1-C-[4-chloro-3-(4-éthoxybenzyl)phényl]-α-D-glucopyranoside (1:1)
13	2932 99 00	15826-37-6	5,5'-(2-hydroxypropane-1,3-diyl)bis(oxy)]bis(4-oxo-4H-chromène-2-carboxylate) de disodium
28	2932 99 00	204254-84-2	(3aR,7R,7aR)-2,2-diméthyl-7-[(méthylsulfonyl)oxy]-3a,6,7,7a-tétrahydro-1,3-benzodioxole-5-carboxylate d'éthyle
205	2932 99 00	99541-26-1	(2S,3S,4S,5S,6S)-6-{[(1S,2S,3S,4R,5R)-3-(acétyloxy)-4-azido-6,8-dioxabicyclo[3.2.1]oct-2-yl)méthyl}-4,5-bis(benzyloxy)-3-hydroxytétrahydro-2H-pyran-2-carboxylate de méthyle
204	2932 99 00	114869-97-5	6-O-acétyl-4-O-(2-O-acétyl-3-O-benzyl-6-méthyl-α-L-idopyranuronosyl)-3-O-benzyl-2-{[(benzyloxy)carbonyl]amino}-2-déoxy-α-D-glucopyranoside de méthyle
478	2933 19 90	1035677-60-1	(4S)-3-(4-chlorophenyl)-N-méthyl-4-phényl-4,5-dihydro-1H-pyrazole-1-carboximidamide 2,3-dihydroxybutanedioate
194	2933 19 90	18048-64-1	2-(3,4-diméthylphényl)-5-méthyl-2,4-dihydro-3H-pyrazol-3-one
477	2933 19 90	1035675-24-1	3-(4-chlorophényl)-N-méthyl-4-phényl-4,5-dihydro-1H-pyrazole-1-carboximidamide
310	2933 19 90	1028026-83-6	5-méthyl-1-(propan-2-yl)-4-[4-(propan-2-yloxy)benzyl]-1,2-dihydro-3H-pyrazol-3-one
585	2933 19 90	473921-12-9	5- {[3,5-diéthyl-1-(2-hydroxyéthyl)-1H-pyrazol-4-yl]oxy} benzène-1,3-dicarbonitrile
89	2933 29 90	65902-59-2	2-bromo-4-nitro-1H-imidazole
90	2933 29 90	57531-37-0	2-chloro-4-nitro-1H-imidazole
24	2933 29 90	1000164-35-1	3-(1,1-diméthyléthyl)-N-[(9H-fluoren-9-ylméthoxy)carbonyl]-1-(triphénylmethyl)-L-histidyl-2-méthylalanyl-L-α-glutamylglycine
488	2933 29 90	152074-97-0	L-α-aspartyl-L-α-glutamyl-L-asparaginyl-L-prolyl-L-valyl-L-valyl-L-histidyl-L-phénylalanyl-L-phénylalanyl-L-lysyl-L-asparaginyl-L-isoleucyl-L-valyl-L-thréonyl-L-prolyl-L-arginyl-L-thréonine
489	2933 29 90	781666-30-6	tétracétate de L-α-aspartyl-L-α-glutamyl-L-asparaginyl-L-prolyl-L-valyl-L-valyl-L-histidyl-L-phénylalanyl-L-phénylalanyl-L-lysyl-L-asparaginyl-L-isoleucyl-L-valyl-L-thréonyl-L-prolyl-L-arginyl-L-thréonine
176	2933 29 90	451470-33-0	3'-(2-méthyl-4,5-dihydro-1H-imidazol-1-yl)biphényl-3-carboxylate de méthyle
348	2933 39 99	925978-49-0	(+)-5-[6-(1-méthyl-1H-pyrazol-4-yl)pyridin-3-yl]-1-azabicyclo[3.2.1]octane
325	2933 39 99	876170-44-4	benzènesulfonate de (1S,5S)-3-(5,6-dichloropyridin-3-yl)-3,6-diazabicyclo[3.2.0]heptane

ID	Code NC	CAS RN	
1	2933 39 99	741705-70-4	chlorhydrate d'acide (2R)-phényl[(2R)-pipéridin-2-yl]éthanoïque
162	2933 39 99	414910-13-7	acide (2S)-hydroxy(phényl)éthanoïque -- (2R)-2-(4-fluoro-2-méthylphényl)pipéridin-4-one (1:1)
314	2933 39 99	0-00-0	4-méthylbenzènesulfonate de (3aR,6aR)-1-(pyridin-3-yl)octahydropyrrolo[3,4-b]pyrrole
315	2933 39 99	370882-57-8	dichlorhydrate de (3aR,6aR)-1-(pyridin-3-yl)octahydropyrrolo[3,4-b]pyrrole
121	2933 39 99	334618-23-4	dichlorhydrate de (3R)-pipéridin-3-amine
579	2933 39 99	1062580-52-2	dichlorhydrate de (3R,4R)-1-benzyl-N,4-diméthylpipéridin-3-amine
578	2933 39 99	27262-47-1	(S)-1-butyl-N-(2,6-diméthylphényl)pipéridine-2-carboxamide
183	2933 39 99	105812-81-5	[(3S,4R)-4-(4-fluorophényl)-1-méthylpipéridin-3-yl]méthanol
324	2933 39 99	876068-51-8	[(3S,4S)-4-amino-1-(5,6-dichloropyridin-3-yl)pyrrolidin-3-yl]méthanol
408	2933 39 99	871022-14-9	acide 1-{(4-[{[2-oxo-3-(propan-2-yl)-2,3-dihydro-1H-benzimidazol-1-yl]carbonyl}amino)méthyl}pipéridin-1-yl}méthyl)cyclobutanecarboxylique
549	2933 39 99	5421-92-1	chlorhydrate de chlorure de 1-(pyridin-4-yl)pyridinium
541	2933 39 99	272776-12-2	1,1'-binaphthalène-2,2'-diol -- 5-méthoxy-2-[(S)-[(4-méthoxy-3,5-diméthylpyridin-2-yl)méthyl]sulfinyl]-1H-benzimidazole (1:1)
409	2933 39 99	871022-19-4	acide 1-[(4-{{[(tert-butoxycarbonyl)amino)méthyl}pipéridin-1-yl)méthyl}cyclobutanecarboxylique
414	2933 39 99	3613-73-8	2,8-diméthyl-5-[2-(6-méthylpyridin-3-yl)éthyl]-2,3,4,5-tétrahydro-1H-pyrido[4,3-b]indole
535	2933 39 99	179687-79-7	2-[(2-chloro-4-nitrophénoxy)méthyl]pyridine
201	2933 39 99	122321-04-4	2-[méthyl(pyridin-2-yl)amino]éthanol
311	2933 39 99	945405-37-8	2,3-dihydroxybutanedioate de 2-méthyl-3-[(2S)-pyrrolidin-2-ylméthoxy]pyridine
155	2933 39 99	936637-40-0	4-méthylbenzènesulfonate de 3,3'-pipéridine-1,4-diylpropan-1-ol
40	2933 39 99	88150-62-3	3-éthyl-5-méthyl-4-(2-chlorophényl)-2-{{[2-(1,3-dioxo-1,3-dihydro-2H-isoindol-2-yl)éthoxy)méthyl}-6-méthyl-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate}
404	2933 39 99	84100-54-9	4-(éthylamino)pipéridine-4-carboxamide
157	2933 39 99	873546-30-6	4,4'-(pipéridine-1,4-diylbis(propane-3,1-diyloxy)]bis(N'-hydroxybenzènecarboximidamide)
158	2933 39 99	873546-74-8	4,4'-(pipéridine-1,4-diylbis(propane-3,1-diyloxy)]bis[N'-

ID	Code NC	CAS RN	
			(acétyloxy)benzènecarboximidamide]
159	2933 39 99	873546-38-4	trichlorhydrate pentahydrate de 4,4'-(pipéridine-1,4-diylbis(propane-3,1-diyloxy)]dibenzènecarboximidamide
156	2933 39 99	873546-80-6	4,4'-(pipéridine-1,4-diylbis(propane-3,1-diyloxy)]dibenzonitrile
316	2933 39 99	78750-61-5	4-[(3-nitropyridine-2-yl)amino]phénol
87	2933 39 99	866109-93-5	4-méthylbenzènesulfonate de 4-{4-[4-(trifluorométhoxy)phénoxy]piperidine-1-yl}phénol
472	2933 39 99	927889-51-8	4-méthylbenzènesulfonate de 4-bromo-2,6-diéthylpyridine
272	2933 39 99	691882-47-0	acide 4-hydroxybenzoïque -- (2S,4E)-N-méthyl-5-[5-(propan-2-yloxy)pyridin-3-yl]pent-4-en-2-amine (1:1)
323	2933 39 99	876068-46-1	5,6-dichloro-N-(2,2-diméthoxyéthyl)pyridin-3-amine
220	2933 39 99	1072-98-6	5-chloropyridin-2-amine
85	2933 39 99	298692-34-9	acide 6-(chloroacétyl)pyridine-2-carboxylique
349	2933 39 99	550349-58-1	7-chloro-3-(6-méthoxypyridin-3-yl)-N,N,5-triméthyl-4-oxo-4,5-dihydro-3H-pyridazino[4,5-b]indole-1-carboxamide
160	2933 39 99	414909-98-1	2-(4-fluoro-2-méthylphényl)-4-oxo-3,4-dihydropyridine-1(2H)-carboxylate de benzyle
164	2933 39 99	56880-11-6	[(3-endo)-8-méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl)acétate d'éthyle
273	2933 39 99	548797-97-3	N-(2-{{(2S)-3-[(1-(4-chlorobenzyl)pipéridin-4-yl)amino]-2-hydroxy-2-méthylpropyl]oxy}-4-hydroxyphényl)acétamide
352	2933 39 99	0-00-0	chlorhydrate de N-[(S)-1-azabicyclo[2.2.2]oct-2-yl(phényl)méthyl]-2,6-dichloro-3-(trifluorométhyl)benzamide
289	2933 39 99	329003-65-8	hémpentahydrate de [1-hydroxy-1-phosphono-2-(pyridin-3-yl)éthyl]phosphonate de diacétate de sodium
58	2933 49 10	417716-92-8	métanesulfonate de 4-{3-chloro-4-[(cyclopropylcarbamoyl)amino]phénoxy}-7-méthoxyquinoline-6-carboxamide
584	2933 49 90	503291-53-0	4-méthylbenzènesulfonate de 2-éthylbutyl (3S,4aS,6S,8aR)-6-[3-chloro-2-(1H-tétrazol-5-yl)phénoxy]décahydro-3-isoquinolinécarboxylate
539	2933 49 90	103733-32-0	chlorhydrate de (3S)-6,7-diméthoxy-1,2,3,4-tétrahydroisoquinoline-3-carboxylate de benzyle
581	2933 49 90	503293-98-9	acide (3S,4aS,6S,8aR)-6-hydroxy-2-(méthoxycarbonyl)décahydroisoquinoline-3-carboxylique

ID	Code NC	CAS RN	
583	2933 49 90	503290-66-2	chlorhydrate d'acide (3S,4aS,6S,8aR)-6-[3-chloro-2-(2H-tétrazol-5-yl)phénoxy]décahydro-3-isoquinolinecarboxylique
580	2933 49 90	134388-95-7	acide (3S,4aS,8aR)-2-(méthoxycarbonyl)-6-oxodécahydroisoquinoline-3-carboxylique -- (1R)-1-phényléthanamine (1:1)
328	2933 49 90	868210-14-4	acide 4-(4-{[(2S,4R)-4-[acétyl(4-chlorophényl)amino]-2-méthyl-3,4-dihydroquinolin-1(2H)-yl]carbonyl}phénoxy)-2,2-diméthylbutanoïque
545	2933 49 90	00-00-0	chlorhydrate de 2-[(3R)-3-{3-[(E)-2-(7-chloroquinolin-2-yl)éthenyl]phényle}-3-({[1-(hydroxyméthyl)cyclopropyl]méthyl}sulfanyl)propyl]benzoate de méthyle
534	2933 49 90	848133-76-6	N-(4-chloro-3-cyano-7-éthoxyquinolin-6-yl)acétamide
479	2933 59 95	869490-23-3	(3,3-difluoropyrrolidin-1-yl){(2S,4S)-4-[4-(pyrimidin-2-yl)pipérazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}méthanone
421	2933 59 95	941685-40-1	(3R)-3-cyclopentyl-3-[4-(7-{[2-(triméthylsilyl)éthoxy]méthyl}-7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1H-pyrazol-1-yl]propanenitrile
416	2933 59 95	941678-49-5	(3R)-3-cyclopentyl-3-[4-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1H-pyrazol-1-yl]propanenitrile
420	2933 59 95	941685-41-2	(3S)-3-cyclopentyl-3-[4-(7-{[2-(triméthylsilyl)éthoxy]méthyl}-7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1H-pyrazol-1-yl]propanenitrile
394	2933 59 95	957187-34-7	acide [(8R)-8-(3,5-difluorophényl)-10-oxo-6,9-diazaspiro[4.5]déc-9-yl]acétique
190	2933 59 95	356058-42-9	acide {2-[(4-fluorobenzyl)sulfanyl]-4-oxo-4,5,6,7-tétrahydro-1H-cyclopenta[d]pyrimidin-1-yl}acétique
395	2933 59 95	0-00-0	acide 2,3-dihydroxy-2,3-bis(phénylcarbonyl)butanedioïque -- [(8R)-8-(3,5-difluorophényl)-10-oxo-6,9-diazaspiro[4.5]déc-9-yl]acétate d'éthyle (1:1)
407	2933 59 95	90213-66-4	2,4-dichloro-7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidine
197	2933 59 95	3934-20-1	2,4-dichloropyrimidine
189	2933 59 95	451487-18-6	2-[(4-fluorobenzyl)sulfanyl]-1,5,6,7-tétrahydro-4H-cyclopenta[d]pyrimidine-4-one
120	2933 59 95	865758-96-9	2-[(6-chloro-3-méthyl-2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2H)-yl)méthyl]benzonitrile
340	2933 59 95	934815-71-1	phosphate d'acide 2-[3-(6-{[2-(2,4-dichlorophényl)éthyl]amino}-2-méthoxypyrimidin-4-yl)phényle]-2-méthylpropanoïque
278	2933 59 95	722543-31-9	phosphate de dihydrogène de 2-éthyl[3-({4-[(5-{2-[(3-fluorophényl)amino]-2-oxoéthyl}-1H-pyrazol-3-yl)amino]quinazoline-7-yl}oxy)propyl]aminoéthyle

ID	Code NC	CAS RN	
361	2933 59 95	1032066-96-8	2-amino-9-{(1S,3R,4S)-3-[(benzyloxy)méthyl]-4-[diméthyl(phénylsilyl)-2-méthylidène]cyclopentyl}-1,9-dihydro-6H-purin-6-one -- méthanesulfonate (2:1)
406	2933 59 95	540737-29-9	3-{(3R,4R)-4-méthyl-3-[méthyl(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidine-4-yl)amino]pipéridine-1-yl}-3-oxopropannitrile 2-hydroxypropane-1,2,3-tricarboxylate
400	2933 59 95	1137917-12-4	acide 3-{[6-(éthylsulfonyl)pyridin-3-yl]oxy}-5-[(2S)-1-hydroxypropan-2-yl]oxy}benzoïque -- 1,4-diazabicyclo[2.2.2]octane (2:1)
422	2933 59 95	941685-39-8	3-cyclopentyl-3-[4-(7-{[2-(triméthylsilyl)éthoxy]méthyl}-7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1H-pyrazol-1-yl]propanenitrile
419	2933 59 95	941685-27-4	4-(1H-pyrazol-4-yl)-7-{[2-(triméthylsilyl)éthoxy]méthyl}-7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidine
365	2933 59 95	1780-26-3	4,6-dichloro-2-méthylpyrimidine
567	2933 59 95	145783-14-8	4,6-dichloro-5-nitro-2-(propylsulfanyl)pyrimidine
423	2933 59 95	3680-69-1	4-chloro-7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidine
215	2933 59 95	61379-64-4	4-cyclopentylpipérazin-1-amine
219	2933 59 95	55112-42-0	chlorhydrate de chlorure de 4-méthylpipérazine-1-carbonyl
338	2933 59 95	0-00-0	5-(benzylamino)-2-(3-méthoxyphényl)-7-(4-méthylpipérazin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]quinoline-4-carbonitrile -- (2E)-but-2-ènedioate (2:1) hydrate
471	2933 59 95	55293-96-4	5,7-diméthyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidine-2-carbaldéhyde
288	2933 59 95	179688-01-8	7-(benzyloxy)-6-méthoxyquinazolin-4(3H)-one
198	2933 59 95	444731-74-2	N-(2-chloropyrimidin-4-yl)-2,3-diméthyl-2H-indazol-6-amine
355	2933 59 95	0-00-0	N-(5-fluoro-3-méthyl-1H-indol-1-yl)-4-méthyl-2-(pyridin-2-yl)pyrimidine-5-carboxamide
484	2933 79 00	586414-48-4	(-)-3-[(3-bromo-4-[(2,4-difluorobenzyl)oxy]-6-méthyl-2-oxypyridin-1(2H)-yl)-N,4-diméthylbenzamide
486	2933 79 00	425663-71-4	chlorhydrate de (1S)-1-amino-3-méthyl-1,3,4,5-tétrahydro-2H-3-benzazépin-2-one
34	2933 79 00	813452-14-1	dichlorhydrate de (4S)-1-[(2S,3S,11bS)-2-amino-9,10-diméthoxy-1,3,4,6,7,11b-hexahydro-2H-pyrido[2,1-a]isoquinolin-3-yl]-4-(fluorométhyl)pyrrolidin-2-one
77	2933 79 00	5162-90-3	3-(2-oxo-1,2-dihydroquinolin-4-yl)alanine
384	2933 79 00	536760-29-9	3-chloro-1-(4-nitrophényl)-5,6-dihydropyridin-2(1H)-one
78	2933 79 00	4876-10-2	4-(bromométhyl)quinolin-2(1H)-one
69	2933 79 00	5057-12-5	4,6,7,8-tétrahydroquinoline-2,5(1H,3H)-dione

ID	Code NC	CAS RN	
72	2933 79 00	54197-66-9	6-hydroxy-3,4-dihydroquinolin-2(1H)-one
75	2933 79 00	22246-18-0	7-hydroxy-3,4-dihydroquinolin-2(1H)-one
380	2933 79 00	536759-91-8	1-(4-méthoxyphényl)-6-(4-nitrophényl)-7-oxo-4,5,6,7-tétrahydro-1H-pyrazolo[3,4-c]pyridine-3-carboxylate d'éthyle
382	2933 79 00	503614-91-3	1-(4-méthoxyphényl)-7-oxo-6-[4-(2-oxopipéridin-1-yl)phényl]-4,5,6,7-tétrahydro-1H-pyrazolo[3,4-c]pyridine-3-carboxylate d'éthyle
485	2933 79 00	586379-61-5	3-(4-hydroxy-6-méthyl-2-oxopyridin-1(2H)-yl)-4-méthylbenzoate de méthyle
368	2933 99 80	709031-45-8	méthanesulfonate de (1S,3S,5S)-2-azabicyclo[3.1.0]hexane-3-carboxamide
376	2933 99 80	649735-46-6	(2R)-1-{4-[(4-fluoro-2-méthyl-1H-indol-5-yl)oxy]-5-méthylpyrrolo[2,1-f][1,2,4]triazin-6-yl}oxy)propan-2-ol
276	2933 99 80	51077-14-6	acide (2S)-1-(tert-butoxycarbonyl)azétidine-2-carboxylique
277	2933 99 80	631916-97-7	(2S)-N-{4-[(Z)-amino(méthoxyimino)méthyl]benzyl}-1-{(2R)-2-[3-chloro-5-(difluorométhoxy)phényl]-2-hydroxyéthanoyl}azétidine-2-carboxamide -- acide benzènesulphonique (1:1)
564	2933 99 80	80875-98-5	acide (2S,3aS,7aS)-octahydro-1H-indole-2-carboxylique
313	2933 99 80	948846-40-0	acide (2S,3S)-2,3-bis[(phénylcarbonyl)oxy]butanedioïque -- (3aR,6aR)-hexahdropyrrolo[3,4-b]pyrrole-5(1H)-carboxylate d'éthyle (1:1)
302	2933 99 80	1000164-36-2	acide (5S,8S,11S,14S,17S,20S,23S,26S,29S,32S,35S,38S)-5-(3-amino-3-oxopropyl)-20-benzyl-23-[(2S)-butan-2-yl]-14,38-bis{4-[(tert-butoxycarbonyl)amino]butyl}-29-{{[1-(tert-butoxycarbonyl)-1H-indol-3-yl)méthyl]}-17-(3-tert-butoxy-3-oxopropyl)-1-(1H-fluoren-9-yl)-8,11,26,41,41-pentaméthyl-32-(2-méthylpropyl)-3,6,9,12,15,18,21,24,27,30,33,36,39-tridécaoxo-35-(propan-2-yl)-2-oxa-4,7,10,13,16,19,22,25,28,31,34,37,40-tridécaazadotétracontan-42-oïque
529	2933 99 80	22162-51-2	1-(2-nitrobenzyl)-1H-pyrrole-2-carbaldéhyde
410	2933 99 80	35681-40-4	1-(propan-2-yl)-1,3-dihydro-2H-benzimidazol-2-one
522	2933 99 80	166170-15-6	1-(tert-butoxycarbonyl)-2-méthyl-D-proline
322	2933 99 80	796967-16-3	1-[4-(3-amino-1H-indazol-4-yl)phényl]-3-(2-fluoro-5-méthylphényl)urée
321	2933 99 80	0-00-0	chlorhydrate de 1-[4-(3-amino-1H-indazol-4-yl)phényl]-3-(2-fluoro-5-méthylphényl)urée
196	2933 99 80	444731-72-0	2,3-diméthyl-2H-indazol-6-amine

ID	Code NC	CAS RN	
415	2933 99 80	19686-05-6	2,8-diméthyl-2,3,4,5-tétrahydro-1H-pyrido[4,3-b]indole
524	2933 99 80	912444-00-9	2-[(2R)-2-méthylpyrrolidin-2-yl]-1H-benzimidazole-4-carboxamide
523	2933 99 80	912445-36-4	dichlorhydrate de 2-[(2S)-2-methylpyrrolidin-2-yl]-1H-benzimidazole-4-carboxamide
481	2933 99 80	163457-23-6	chlorhydrate de 3,3-difluoropyrrolidine
65	2933 99 80	239463-85-5	3-{5-[(2R)-2-aminopropyl]-7-cyano-2,3-dihydro-1H-indol-1-yl}propyl benzoate (2R,3R)-2,3-dihydroxybutanedioate
150	2933 99 80	55321-99-8	3-oxo-3,4-dihydropyrazine-2-carboxamide
375	2933 99 80	952490-01-6	4-[(4-fluoro-2-méthyl-1H-indol-5-yl)oxy]-5-méthylpyrrolo[2,1-f][1,2,4]triazin-6-yl 2,2-diméthylpropanoate
274	2933 99 80	942436-93-3	4-amino-8-(2,5-diméthoxyphényl)-N-propylcinnoline-3-carboxamide
275	2933 99 80	942437-37-8	4-amino-8-(2-fluoro-6-méthoxyphényl)-N-propylcinnoline-3-carboxamide
285	2933 99 80	288385-88-6	4-fluoro-2-méthyl-1H-indol-5-ol
582	2933 99 80	503293-47-8	5-(2-chloro-6-fluorophényl)-2H-tétrazole
71	2933 99 80	73963-42-5	5-(4-chlorobutyl)-1-cyclohexyl-1H-tétrazole
271	2933 99 80	606143-52-6	5-[(4-bromo-2-chlorophényl)amino]-4-fluoro-N-(2-hydroxyéthoxy)-1-méthyl-1H-benzimidazole-6-carboxamide
347	2933 99 80	0-00-0	5-fluoro-1-(3-fluorobenzyl)-N-(1H-indol-5-yl)-1H-indole-2-carboxamide
373	2933 99 80	872206-47-8	5-méthyl-4-oxo-1,4-dihydropyrrolo[2,1-f][1,2,4]triazin-6-yl 2,2-diméthylpropanoate
151	2933 99 80	259793-88-9	6-bromo-3-oxo-3,4-dihydropyrazine-2-carboxamide
562	2933 99 80	1137606-74-6	6-fluoro-3-oxo-3,4-dihydropyrazine-2-carbonitrile -- N-cyclohexylcyclohexanamine (1:1)
482	2933 99 80	261953-36-0	6-iodo-1H-indazole
73	2933 99 80	80076-47-7	acide 8,9-difluoro-5-méthyl-1-oxo-6,7-dihydro-1H,5H-pyrido[3,2,1-ij]quinoline-2-carboxylique
188	2933 99 80	52602-39-8	9H-carbazol-4-ol
235	2933 99 80	145641-35-6	chlorhydrate de benzyl (2S,3aR,7aS)-octahydro-1H-indole-2-carboxylate
540	2933 99 80	87269-87-2	chlorhydrate de benzyl (2S,3aS,6aS)-octahydrocyclopenta[b]pyrrole-2-carboxylate
21	2933 99 80	1012065-72-3	2-amino-9,10-diméthoxy-1,6,7,11b-tétrahydro-4H-pyrido[2,1-a]isoquinoline-3-carboxylate d'éthyle
563	2933 99 80	131707-24-9	6-bromo-5-hydroxy-1-méthyl-2-[(phénylsulfanyl)méthyl]-1H-indole-3-carboxylate d'éthyle
124	2933 99 80	105152-95-2	7-(3-aminopyrrolidin-1-yl)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridine-3-carboxylate d'éthyle

ID	Code NC	CAS RN	
117	2933 99 80	139481-44-0	1-[(2'-cyanobiphényl-4-yl)méthyl]-2-éthoxy-1H-benzimidazole-7-carboxylate de méthyle
393	2933 99 80	0-00-0	1-tert-butyl-2-hydroxy-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridine-3-carboxylate de méthyle
555	2933 99 80	21688-11-9	N2-[(benzyloxy)carbonyl]-L-glutaminyl-L-asparaginyl-S-benzyl-L-cystéinyl-L-proyl-L-leucylglycinamide
370	2933 99 80	361440-67-7	(1S,3S,5S)-3-carbamoyl-2-azabicyclo[3.1.0]hexane-2-carboxylate de tert-butyle
371	2933 99 80	709031-38-9	(2S)-2-carbamoyl-2,3-dihydro-1H-pyrrole-1-carboxylate de tert-butyle
366	2933 99 80	709031-43-6	[(1S)-2-[(1S,3S,5S)-3-cyano-2-azabicyclo[3.1.0]hex-2-yl]-1-(3-hydroxytricyclo[3.3.1.1(3,7)]déc-1-yl)-2-oxoéthyl]carbamate de tert-butyle
588	2933 49 90	936359-25-0	2-((R)-3-((E)-2-(7-chloroquinolin-2-yl)vinyl)phényl)-3-(((1-(hydroxyméthyl)cyclopropyl)méthyl)sulfanyl)propyl benzoate de méthyle
341	2934 10 00	110130-88-6	acide (2Z)-[(acétyloxy)imino](2-amino-1,3-thiazol-4-yl)éthanoïque
547	2934 10 00	68672-66-2	acide (2Z)-{[(1-tert-butoxy-2-méthyl-1-oxopropan-2-yl)oxy]imino}[2-(tritylamino)-1,3-thiazol-4-yl]éthanoïque
202	2934 10 00	291536-35-1	(5Z)-5-(4-fluorobenzylidène)-1,3-thiazolidine-2,4-dione
362	2934 10 00	302964-24-5	2-amino-N-(2-chloro-6-méthylphényl)-1,3-thiazole-5-carboxamide
339	2934 10 00	866920-24-3	3-[2-chloro-4-({4-méthyl-2-[4-(trifluorométhyl)phényl]-1,3-thiazol-5-yl}méthoxy)phényl]-1,2,4-oxadiazol-5(4H)-one
353	2934 10 00	752253-39-7	4-(2-chloro-4-méthoxy-5-méthylphényl)-N-[(1S)-2-cyclopropyl-1-(3-fluoro-4-méthylphényl)éthyl]-5-méthyl-N-(prop-2-yn-1-yl)-1,3-thiazol-2-amine
57	2934 10 00	914361-45-8	phosphate dihydrogène de L-lysine -- {[ (2R,3R)-3-[4-(4-cyanophényl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,4-difluorophényl)-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-yl]oxy}méthyle -- éthanol (1:1:1)
363	2934 10 00	302964-08-5	N-(2-chloro-6-méthylphényl)-2-[(6-chloro-2-méthylpyrimidin-4-yl)amino]-1,3-thiazole-5-carboxamide
107	2934 10 00	127660-04-2	(2Z)-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)(hydroxyimino)éthanoate de sodium
135	2934 99 90	17381-54-3	acide (1-benzothiophen-5-yl)acétique

ID	Code NC	CAS RN	
60	2934 99 90	630100-90-2	(1R)-1,2-anhydro-4-C-{(1E,3E)-4-[(1S,2S,3E,5R,6R,9R)-5-(1-carboxylato-4-cycloheptylpiperazin-2-yl)-6,9-dihydroxy-2,6-diméthyl-11-oxooxacyclododéc-3-én-1-yl]penta-1,3-dién-1-yl}-3,5-didéoxy-1-[(2R,3S)-3-hydroxypentan-2-yl]-D-érythropentitol
283	2934 99 90	220099-91-2	(2R)-3'H-spiro[4-azabicyclo[2.2.2]octane-2,2'-furo[2,3-b]pyridine]
282	2934 99 90	220100-81-2	(2R)-3'H-spiro[4-azabicyclo[2.2.2]octane-2,2'-furo[2,3-b]pyridine] (S,S)-2,3-dihydroxybutanedioate
29	2934 99 90	161599-46-8	diacétate de (2R,3R,4R,5R)-2-(4-amino-5-fluoro-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-2-fluoro-5-méthyltétrahydrofuran-3,4-diyle
30	2934 99 90	690270-65-6	chlorhydrate de (2R,3S,4R)-5-(4-amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-2-azido-2-{[(2-méthylpropanoyl)oxy]méthyl} tétrahydrofuran-3,4-diyl bis(2-méthylpropanoate)
392	2934 99 90	265121-04-8	acide (3-{[(2R,3S)-2-{(1R)-1-[3,5-bis(trifluorométhyl)phényl]éthoxy}-3-(2-fluorophényl)morpholin-4-yl]méthyl}-5-oxo-2,5-dihydro-1H-1,2,4-triazol-1-yl)phosphonique -- 1-déoxy-1-(méthylamino)-D-glucitol (1:2)
126	2934 99 90	163680-80-6	acide (3S)-10-[1-(acétylamino)cyclopropyl]-9-fluoro-3-méthyl-7-oxo-2,3-dihydro-7H-[1,4]oxazino[2,3,4-ij]quinoline-6-carboxylique
544	2934 99 90	132335-46-7	(3S)-N,N-diméthyl-3-(naphthalen-1-yloxy)-3-(thiophen-2-yl)propan-1-amine
345	2934 99 90	133413-70-4	(3S,6R,9S,12R,15S,18R,21S,24R)-6,18-dibenzyl-4,10,12,16,22,24-hexaméthyl-3,9,15,21-tétrakis(2-méthylpropyl)-1,7,13,19-tétraoxa-4,10,16,22-tétraazacyclotétracosane-2,5,8,11,14,17,20,23-octone
169	2934 99 90	503068-36-8	(5R)-3-{2-[(2,6-dichlorobenzyl)oxy]éthoxy}hexyl)-5-(2,2-diméthyl-4H-1,3-benzodioxin-6-yl)-1,3-oxazolidin-2-one
166	2934 99 90	452339-73-0	(5R)-5-(2,2-diméthyl-4H-1,3-benzodioxin-6-yl)-1,3-oxazolidin-2-one
470	2934 99 90	877130-28-4	(6R)-6-cyclopentyl-6-[2-(2,6-diéthylpyridin-4-yl)éthyl]-3-[(5,7-diméthyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-2-yl)méthyl]-4-hydroxy-5,6-dihydro-2H-pyran-2-one
543	2934 99 90	132335-44-5	(S)-3-(diméthylamino)-1-(thiophen-2-yl)propan-1-ol
31	2934 99 90	812647-80-6	3-chlorobenzoate de {(2R,3S,4R,5R)-2-azido-5-(2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2H)-yl)-3,4-bis[(phénylcarbonyl)oxy]tétrahydrofuran-2-yl} méthyle

ID	Code NC	CAS RN	
551	2934 99 90	00-00-0	1-(1-{4-[2-(4-fluorophényl)-1,3-dioxolan-2-yl]butyl}-1,2,3,6-tétrahydropyridin-4-yl)-1,3-dihydro-2H-benzimidazol-2-one
418	2934 99 90	1029716-44-6	1-(1-éthoxyéthyl)-4-(4,4,5,5-tétraméthyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl)-1H-pyrazole
358	2934 99 90	165172-60-1	1-[(2R,5S)-5-(hydroxyméthyl)-2,5-dihydrofuran-2-yl]-5-méthylpyrimidine-2,4(1H,3H)-dione -- 1-méthylpyrrolidin-2-one (1:1)
139	2934 99 90	519187-97-4	1-[3-(2-benzo[b]thien-5-yléthoxy)propyl]-3-azétidinol -- (2Z)-2-butènedioate (1:1)
49	2934 99 90	127000-90-2	1-{{(2R,3S)-2-(2,4-difluorophényl)-3-méthyloxiran-2-yl)méthyl}-1H-1,2,4-triazole
332	2934 99 90	710281-33-7	acide 2-{{(1R,3S)-3-{{[2-(3-méthoxyphényl)-5-méthyl-1,3-oxazol-4-yl]méthoxy}cyclohexyl}oxy}méthyl}-6-méthylbenzoïque
136	2934 99 90	96803-30-4	2-(1-benzothiophen-5-yl)éthanol
59	2934 99 90	913695-00-8	2-[(4-[(2,2-dimethyl-1,3-dioxan-5-yl)methoxy]-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methyl]sulfinyl]-1Hbenzimidazole, sodium salt (1:1)
286	2934 99 90	376608-74-1	2-{{(3aR,4S,6R,6aS)-6-{{[5-amino-6-chloro-2-(propylsulfanyl)pyrimidin-4-yl]amino}}-2,2-diméthyltétrahydro-3aH-cyclopenta[d][1,3]dioxol-4-yl}oxy}éthanol
55	2934 99 90	474554-48-8	2-bromo-1-[3-tert-butyl-4-méthoxy-5-(morpholin-4-yl)phényl]éthanone
148	2934 99 90	530141-72-1	acide 3-(5-{{[4-(cyclopentyloxy)-2-hydroxyphényl]carbonyl}}-2-[(3-hydroxy-1,2-benzoxazol-6-yl)méthoxy]phényl)propanoïque
138	2934 99 90	519188-55-7	3-[2-(1-benzothiophen-5-yl)éthoxy]-1-(3-hydroxyazétidin-1-yl)propan-1-one
137	2934 99 90	519188-42-2	acide 3-[2-(1-benzothiophén-5-yl)éthoxy]propionique
566	2934 99 90	753015-42-8	3-{{(E)-2-[(3R)-pyrrolidin-3-yl]éthényl}}-5-(tétrahydro-2H-pyran-4-yloxy)pyridine
557	2934 99 90	26638-53-9	3-chloro-6-méthyldibenzo[c,f][1,2]thiazépin-11(6H)-one 5,5-dioxyde
153	2934 99 90	499785-81-8	3-oxo-4-(2,3,5-tri-O-acétyl-β-D-ribofuranosyl)-3,4-dihydropyrazine-2-carboxamide
154	2934 99 90	356782-84-8	3-oxo-4-(β-D-ribofuranosyl)-3,4-dihydropyrazine-2-carboxamide
211	2934 99 90	6504-57-0	sulfate de méthyle de 4-[3-hydroxy-3-phényl-3-(thiophen-2-yl)propyl]-4-méthylmorpholin-4-iium
329	2934 99 90	871484-32-1	4-[4-({3-[(4-déoxy-4-fluoro-b-D-glucopyranosyl)oxy]-5-(propan-2-yl)-1H-pyrazol-4-yl)méthyl]phényl]-N-[1,3-dihydroxy-2-

ID	Code NC	CAS RN	
			(hydroxyméthyl)propan-2-yl]butanamide
575	2934 99 90	166964-09-6	4-chloro-3-méthyl-1,2-oxazol-5-amine
93	2934 99 90	655233-39-3	chlorhydrate de 4-nitrobenzyl(6R,7R)-7-amino-8-oxo-3-[(2S)-tetrahydrofuran-2-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-ene-2-carboxylate
542	2920 90 85	89729-09-9	5,7-dioxa-6-thiaspiro[2.5]octane-6-oxyde
172	2934 99 90	388082-75-5	5-[4-[[3-chloro-4-[(3-fluorophényl)méthoxy]phényl]amino]-6-quinazolinyl]-2-furancarboxaldéhyde -- 4-méthylbenzènesulfonate (1:1)
134	2934 99 90	4923-87-9	5-bromo-1-benzothiophène
146	2934 99 90	947408-95-9	6-(bromométhyl)-2-triphénylméthyl-1,2-benzisoxazol-3(2H)-one
145	2934 99 90	947408-94-8	6-méthyl-2-trityl-1,2-benzoxazol-3(2H)-one
110	2934 99 90	67978-05-6	diphénylméthyl(2R)-3-méthyl-2-[(1R,5S)-3-(4-méthylphényl)-7-oxo-4-oxa-2,6-diazabicyclo[3.2.0]hept-2-en-6-yl]but-3-énoate
357	2934 99 90	1001859-46-6	ADN (vecteur plasmidique synthétique pCOR exprimant une protéine de fusion d'un peptide signal de l'interféron bêta avec facteur de croissance des fibroblastes acides humains 21-154)
326	2934 99 90	665058-78-6	ADN, d(T-sp-C-G-sp-T-sp-C-G-sp-T-sp-T-sp-T-sp-G-sp-A-sp-C-G-sp-T-sp-T-sp-T-sp-Gsp-T-sp-C-G-sp-T-sp-T)
401	2934 99 90	923591-06-4	(5R,7S,10S)-10-tert-butyl-15,15-diméthyl-3,9,12-trioxo-6,7,9,10,11,12,14,15,16,17,18,19-dodécahydro-1H,5H-2,23:5,8-diméthano-4,13,2,8,11-benzodioxatriazacyclohéicosine-7(3H)-carboxylate de méthyle
577	2934 99 90	59337-92-7	3-(chlorosulfonyl)thiophène-2-carboxylate de méthyle
147	2934 99 90	947409-01-0	3-[5-[4-(cyclopentyloxy)-2-hydroxybenzoyl]-2-[(2-triphénylméthyl-1,2-benzisoxazol-3(2H)-on-6-yl)méthoxy]phényl]propionate de méthyle
212	2934 99 90	85006-31-1	3-amino-4-méthylthiophène-2-carboxylate de méthyle
280	2934 99 90	893428-72-3	N-(5-chloro-1,3-benzodioxol-4-yl)-7-[2-(4-méthyl-1-pipérazinyl)éthoxy]-5-[(tétrahydro-2H-pyran-4-yl)oxy]-4-quinazolinamine -- (2E)-2-butènedioate (1:2)
18	2934 99 90	390800-88-1	N,N',N''-(boroxin-2,4,6-triyltris{[(1S)-3-méthylbutane-1,1-diyl]imino[(2S)-1-oxo-3-phénylpropane-1,2-diyl]})trypyrazine-2-carboxamide
99	2934 99 90	112913-94-7	N-{{[4-(4-fluorobenzyl)morpholin-2-yl]méthyl}acétamide

ID	Code NC	CAS RN	
412	2934 99 90	120788-03-6	S-[(1R,3S)-1-oxidotétrahydrothiophén-3-yl] éthanéthioate
402	2935 00 90	1198178-65-2	4-méthylbenzènesulfonate de (1R,2R)-1-[(cyclopropylsulfonyl)carbamoyl]-2-éthylcyclopropanaminium
556	2935 00 90	39570-96-2	(2R)-3-(benzylsulfanyl)-N-[(2S)-1-{(2S,3S)-1-hydrazinyl-3-méthyl-1-oxopentan-2-yl]amino}-3-(4-hydroxyphényl)-1-oxopropan-2-yl]-2-[(4-méthylphényl)sulfonyl]amino} propanamide
79	2935 00 90	24310-36-9	1-[(4-méthylphényl)sulfonyl]-1,2,3,4-tetrahydro-5H-1-benzazepin-5-one
346	2935 00 90	0-00-0	2-(cyclohexylméthyl)-N-{2-[(2S)-1-méthylpyrrolidin-2-yl]éthyl}-1,2,3,4-tetrahydroisoquinoline-7-sulfonamide di[(2E)-but-2-ènedioate] hydrate
281	2935 00 90	941690-55-7	3-[(méthylsulfonyl)amino]-2-phényl-N-[(1S)-1-phénylpropyl]quinoline-4-carboxamide
199	2935 00 90	6973-09-7	5-amino-2-méthylbenzènesulfonamide
82	2935 00 90	193686-76-9	7-chloro-1-[(4-méthylphényl)sulfonyl]-1,2,3,4-tetrahydro-5H-1-benzazepin-5-one
130	2935 00 90	123664-84-6	N-(5-méthoxy-2-phénoxyphényl)méthanesulfonamide
133	2935 00 90	149457-03-4	N-[4-(N-formylglycyl)-5-hydroxy-2-phénoxyphényl]méthanesulfonamide
132	2935 00 90	149456-98-4	N-[4-(N-formylglycyl)-5-méthoxy-2-phénoxyphényl]méthanesulfonamide
319	2935 00 90	141450-48-8	chlorhydrate de N-{2-[(4-hydroxyphényl)amino]pyridin-3-yl}-4-méthoxybenzènesulfonamide
391	2935 00 90	289042-10-0	N-{5-[(diphénylphosphoryl)méthyl]-4-(4-fluorophényl)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-2-yl}-N-méthylméthanesulfonamide
187	2939 99 00	7689-03-4	(4S)-4-ethyl-4-hydroxy-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]quinoline-3,14(4H,12H)-dione
239	2939 99 00	477-29-2	colchicoside
173	2940 00 00	604-69-3	1,2,3,4,6-penta-O-acétyl-β-D-glucopyranose
333	2940 00 00	647834-15-9	2-(4-méthoxybenzyl)thiophen-3-yl β-D-glucopyranoside
127	2941 90 00	76610-92-9	acide (6R,7R)-7-(N-[(4-éthyl-2,3-dioxopipérazin-1-yl)carbonyl]-D-thréonyl)amino)-3-[(1-méthyl-1H-tétrazol-5-yl)sulfanyl]méthyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-ène-2-carboxylique

ID	Code NC	CAS RN	
570	3907 20 99	913976-27-9	bis(disulfure) de poly(oxy-1,2-éthanediyl), $\alpha$ -hydro- $\omega$ -méthoxy, diester avec 21N6, 21'N6-[[(N2, N6-dicarboxy-L-lysyl- $\beta$ -alanyl)imino]bis(1-oxo-2, 1-éthanediyl)]bis[N-acétylglycyl-L-leucyl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-cystéinyl-L-histidyl-L-méthionylglycyl-L-prolyl-L-isoleucyl-L-thréonyl-3-(1-naphthalényl)-L-alanyl-L-valyl-L-cystéinyl-L-glutaminyl-L-prolyl-L-leucyl-L-arginyl-N-méthylglycyl-L-lysinamide] cyclique (6 $\rightarrow$ 15), (6' $\rightarrow$ 15')

#### ANNEXE IV

**Liste des produits pharmaceutiques intermédiaires, c'est-à-dire des composés utilisés pour la fabrication de produits pharmaceutiques finis, devant être supprimés de la liste des produits admis en exonération de droits à l'annexe 6 de l'annexe I du règlement (CEE) n° 2658/87 en raison de leur transfert sur la liste des produits admis en exonération de droits inclus à l'annexe 3 de l'annexe I du règlement (CEE) n° 2658/87**

Code NC	CAS RN	Dénomination
2915 39 00	7753-60-8	acétate de 17-alpha-hydroxy-3,20-dioxoprégnna-4,9(11)-diène-21-yle voir anecortave (DCI)
2937 29 00		
2920 90 85	163133-43-5	4-(nitrooxy)butyle (2S)-2-(6-méthoxy-2-naphthyl)propanoate voir naproxinod (DCI)
2924 29 98	194085-75-1	2-(2-chlorophényl)-2-carbamate d'hydroxyéthyle voir carisbamate (DCI)
2933 39 99	103129-82-4	2-[(2-aminoéthoxy)méthyl]-4-(2-chlorophényl)-6-méthyl-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate de 3-éthyle et de 5-méthyle voir lévamlodipine (DCI)
2933 39 99	319460-85-0	N-méthyl-2-{[3-((E)-2-pyridin-2-ylvinyl)-1H-indazol-6-yl]sulfanyl}benzamide voir axitinib (DCI)
2934 10 00	302962-49-8	N-(2-chloro-6-méthylphényl)-2-({6-[4-(2-hydroxyéthyl)pipérazin-1-yl]-2-méthylpyrimidin-4-yl}amino)thiazole-5-carboxamide voir dasatinib (DCI)
2934 99 90	143491-57-0	(2R,5S)-4-amino-5-fluoro-1-[2-(hydroxyméthyl)-1,3-oxathiolanne-5-yl]pyrimidine-2(1H)-one voir emtricitabine(DCI)
2934 99 90	98819-76-2	(2S)-2-[(S)-(2-éthoxyphénoxy) phényleméthyl]morpholine voir esréboxétine (DCI)
2934 99 90	475479-34-6	acide (2S)-2-méthoxy-3-{4-[2-(5-méthyl-2-phényl-1,3-oxazol-4-yl)éthoxy]-1-benzothiophèn-7-yl}propanoïque voir aléglitazar (DCI)
2934 99 90	377727-87-2	2-(2-furyl)-7-(2-{4-[4-(2-méthoxyéthoxy)phényl]pipérazin-1-yl}éthyl)-7H-pyrazolo[4,3-e][1,2,4]triazolo[2,3-c]pyrimidin-5-amine voir préladenant (DCI)
2934 99 90	189003-92-7	2-{7-fluoro-2-oxo-4-[2-(4-thieno[3,2-c]pyridin-4-yl)éthyl]quinolin-1(2H)-yl}acétamide

Code NC	CAS RN	Dénomination
		voir trélansépine (DCI)
2934 99 90	134379-77-4	4-amino-5-fluoro-1-[(2R,5S)-5-(hydroxyméthyl)-2,5-dihydrofuranne-2-yl]pyrimidin-2(1H)-one voir dexelvucitabine (DCI)
2934 99 90	518048-05-0	4-[N-(2-fluorobenzyl)carbamoyl]-1-méthyl-2-[1-méthyl-1-(5-méthyl-1,3,4-oxadiazole-2-carboxacarboxamido)éthyl]-6-oxo-1,6-dihdropyrimidine-5-olate potassique voir raltegravir (DCI)
2935 00 90	170569-88-7	4-[5-(4-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)pyrazol-1-yl]benzène-1-sulfonamide voir mavacoxib (DCI)
2935 00 90	186497-07-4	N-(3-méthoxy-5-méthylpyrazin-2-yl)-2-[4-(1,3,4-oxadiazol-2-yl)phényl]pyridin-3-sulfonamide voir zibotentan (DCI)