

I

(Actes dont la publication est une condition de leur applicabilité)

RÈGLEMENT (CE) N° 467/97 DU CONSEIL

du 3 mars 1997

prévoyant l'admission en exonération des droits pour certains principes actifs portant une «dénomination commune internationale» (DCI) de l'Organisation mondiale de la santé et certains produits utilisés pour la fabrication de produits pharmaceutiques finis, ainsi que la suppression de l'exonération des droits réservée aux produits pharmaceutiques pour certaines DCI dont l'utilisation prédominante n'est pas pharmaceutique

LE CONSEIL DE L'UNION EUROPÉENNE,

vu le traité instituant la Communauté européenne, et notamment son article 113,

vu la proposition de la Commission,

considérant que, au cours des négociations du cycle d'Uruguay, la Communauté et plusieurs pays ont examiné la question de l'admission en exonération des droits de produits pharmaceutiques;

considérant que les participants à ces discussions ont conclu à ce que, en plus des produits relevant du chapitre 30 du système harmonisé (SH) et des positions SH 2936, 2937, 2939 et 2941, l'admission en exonération des droits devrait être accordée pour certains principes actifs portant une «dénomination commune internationale» (DCI) de l'Organisation mondiale de la santé (OMS), pour certains sels, esters ou hydrates de ces DCI et pour certains produits utilisés pour la fabrication de produits pharmaceutiques finis;

considérant que les conclusions des discussions, exposées dans les résultats des négociations, ont été incorporées dans le tarif douanier des participants, joint au protocole de Marrakech annexé à l'accord général sur les tarifs douaniers de 1994;

considérant que les participants ont également conclu à ce que les représentants des membres de l'Organisation mondiale du commerce (OMC), parties aux résultats des négociations, se réuniraient sous les auspices du conseil du commerce des marchandises de l'OMC, normalement au moins 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;

considérant que ce premier examen a conduit à la conclusion qu'on devrait accorder l'admission en exonération des droits pour un certain nombre d'autres DCI et produits utilisés pour la production et la fabrication de

produits pharmaceutiques finis et que la liste des préfixes et suffixes désignant des sels et esters de DCI devrait être étoffée;

considérant que dans le contexte de l'examen, il a été conclu qu'il était opportun de rectifier la situation en ce qui concerne certaines DCI dont l'utilisation principale n'est pas pharmaceutique et qui avaient été involontairement incluses parmi les DCI qui bénéficiaient déjà de l'admission en exonération des droits,

A ARRÊTÉ LE PRÉSENT RÈGLEMENT:

Article premier

À compter du 1^{er} avril 1997, la Communauté accorde également l'admission en exonération des droits pour les DCI énumérées à l'annexe I ainsi que pour les sels, esters et hydrates de tels produits.

Article 2

À compter du 1^{er} avril 1997, la Communauté accorde également l'admission en exonération des droits pour les produits utilisés pour la production et la fabrication de produits pharmaceutiques finis énumérés à l'annexe II.

Article 3

À compter du 1^{er} avril 1997, les préfixes et suffixes de DCI pouvant bénéficier de l'admission en exonération des droits sont ajoutés à la liste de ceux qui sont énumérés à l'annexe III.

Article 4

À compter du 1^{er} avril 1997, les produits énumérés à l'annexe IV ainsi que les sels, esters et hydrates de tels produits ne peuvent plus bénéficier de l'admission en exonération des droits.

Article 5

Le présent règlement entre en vigueur le jour suivant celui de sa publication au *Journal officiel des Communautés européennes*.

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

Fait à Bruxelles, le 3 mars 1997.

Par le Conseil

Le président

M. DE BOER

ANNEXE I

DCI à ajouter à la liste des produits bénéficiant de l'admission en exonération des droits

Code NC	CAS RN	Dénomination	
2844 40 30	113716-48-6	iolopride (123 I)	
	142481-95-6	technétium (99m Tc) furifosmin	
2846 90 00	135326-11-3	acide gadoxétique	
	131069-91-5	gadoversétamide	
	138721-73-0	sprodiamide	
2914 40 90	20098-14-0	idramantone	
2916 39 00	71109-09-6	védaprofène	
2918 30 00	22161-81-5	dexkétoprofène	
	112665-43-7	sétratodast	
2918 90 90	139403-31-9	pimilprost	
2921 49 90	136236-51-6	rasagiline	
2922 49 70	6582-31-6	dapabutan	
2923 90 00	1794-75-8	bromure de laurcétium	
2924 10 00	1675-66-7	adelmidrol	
	62304-98-7	thymalfasine	
	132787-19-0	tradécamide	
	129009-83-2	versétamide	
2924 29 90	147362-57-0	loviride	
	94497-51-5	tamibarotène	
2925 19 80	144849-63-8	bisnafide	
2925 20 00	137159-92-3	aptiganel	
2926 90 80	137109-71-8	balazipone	
	147076-36-6	laflunimus	
2928 00 90	141579-54-6	fenleuton	
2930 90 16	87573-01-1	salnacédine	
2930 90 70	90357-06-5	bicalutamide	
	112573-72-5	dexécadotril	
	107023-41-6	pobilukast	
	81110-73-8	racécadotril	
	132236-18-1	zifrosilone	
2931 00 50	114084-78-5	acide ibandronique	
	124351-85-5	acide incadronique	
2931 00 80	63132-39-8	acide olpadronique	
	105674-77-9	lanprostone	
2932 99 70	123407-36-3	artéflène	
	132017-01-7	bervastatine	
	110816-79-0	cromoglicate lisétil	
	149494-37-1	ébalzotan	
	151581-24-7	iralukast	
	113806-05-6	olopatadine	
	139110-80-8	zanamivir	
	2933 29 90	118072-93-8	acide zolédronique
		158682-68-9	élisartan
		116684-92-5	galdansétron
		89371-44-8	imidaprilate
	138402-11-6	irbésartan	

Code NC	CAS RN	Dénomination	
2933 39 95	119257-34-0	bésipirdine	
	118248-91-2	fodipir	
	155415-08-0	inogatran	
	121750-57-0	itaméline	
	144412-49-7	lamifiban	
	155319-91-8	mangafodipir	
	150443-71-3	nicanartine	
	29876-14-0	nicotrédole	
	144035-83-6	piclamilast	
	137795-35-8	spiroglumide	
	147025-53-4	talsaclidine	
	149488-17-5	troviridine	
	2933 40 10	127294-70-6	balofloxacine
		143383-65-7	prémalfloxacine
143224-34-4		télinavir	
2933 40 90	96946-42-8	bésilate de cisatracurium	
	158966-92-8	montélukast	
	136668-42-3	quiflapon	
2933 59 70	127266-56-2	adatansérine	
	106941-25-7	adéfovir	
	113852-37-2	cidofovir	
	150756-35-7	éflétirizine	
	119687-33-1	iganidipine	
	127759-89-1	lobucavir	
	140945-32-0	mapinastine	
	134208-17-6	mazapertine	
	96604-21-6	ocinaplone	
	148504-51-2	ripisartan	
	115762-17-9	ruzadolane	
	118420-47-6	tagorizine	
	137234-62-9	voriconazole	
	151319-34-5	zaléplone	
	2933 79 00	148396-36-5	fradafiban
		74436-00-3	géclosporine
143943-73-1		liréquinil	
106730-54-5		olprinone	
135548-15-1		oxéclosporine	
145733-36-4		tasosartan	
143343-83-3		toborinone	
2933 90 95	137882-98-5	abitésartan	
	114607-46-4	acitazanolast	
	120511-73-1	anastrozole	
	134523-00-5	atorvastatine	
	128270-60-0	bivalirudine	
	139481-59-7	candésartan	
	105806-65-3	éfégatran	
	62568-57-4	émideltide	
	120081-14-3	goralaside	
	142880-36-2	ilomastat	
	54278-85-2	iodure de candocuronium	
	62732-44-9	ipidacrine	
	116287-14-0	lanpérisone	
	112809-51-5	létrozole	

Code NC	CAS RN	Dénomination
2933 90 95 (suite)	116644-53-2	mibéfradil
	136122-46-8	mipitroban
	144702-17-0	pomisartan
	132036-88-5	ramosétron
	106308-44-5	rufinamide
	144701-48-4	telmisartan
	147059-72-1	trovafloxacine
2934 10 00	149079-51-6	cartastéine
	128312-51-6	cinalukast
	51287-57-1	dénotivir
	101001-34-7	pamicogrel
	136433-51-7	tazofélonge
	138742-43-5	zankirène
2934 20 90	144665-07-6	lubéluzole
	150915-41-6	pérosipirone
	146939-27-7	ziprasidone
2934 90 60	130370-60-4	batimastat
	133040-01-4	éprosartan
	135202-79-8	ilonidap
	114686-12-3	imitrodast
	132418-36-1	rocépaflant
	132418-35-0	sétipafant
2934 90 70	125533-88-2	mofarotène
	127045-41-4	pazufloxacine
2934 90 80	118292-40-3	tazarotène
2934 90 98	151356-08-0	afovirsén
	138298-79-0	alnespirone
	152317-89-0	alniditan
	153420-96-3	atibéprone
	143393-27-5	azalanstat
	149908-53-2	azimilide
	150490-85-0	bérupipam
	154361-50-9	capécitabine
	133099-04-4	darifénacine
	137500-42-6	darsidomine
	114030-44-3	dexpémédolac
	115464-77-2	élopiprazole
	141790-23-0	fozivudine tidoxil
	122254-45-9	glenvastatine
	143443-90-7	ifétroban
	82857-82-7	ilepcimide
	104454-71-9	ipénoxazone
	118288-08-7	lafutidine
	138068-37-8	lépirudine
	78994-23-7	lévorméloxifène
	116476-16-5	lévosémotiadil
	148152-63-0	napitane
	84558-93-0	nétivudine
	147432-77-7	ontazolast
	139225-22-2	panamésine
	103255-66-9	pazinaclone
	123447-62-1	prulifloxacine
	131986-45-3	xanoméline
	145781-32-4	zolasartan

Code NC	CAS RN	Dénomination	
2935 00 90	147536-97-8	bosentan	
	136817-59-9	délavirdine	
	119905-05-4	déléquamine	
	112966-96-8	domitroban	
	125279-79-0	ersentilide	
	139133-26-9	lexipafant	
	154397-77-0	napsagatran	
	139133-27-0	nupafant	
	116649-85-5	ramatroban	
	133276-80-9	samixogrel	
	146623-69-0	saprisartan	
	149556-49-0	susalimod	
	144494-65-5	tirofiban	
	139308-65-9	tolafentrine	
	107753-78-6	zafirlukast	
2936 29 90	131875-08-6	lexacalcitol	
2937 10 10	9002-68-0	follitropine alfa	
	152923-57-4	lutropine alfa	
2937 22 00	103466-73-5	icométasone enbutate	
2937 29 90	144459-70-1	rofléponide	
2937 99 00	124478-60-0	aglépristone	
	140703-51-1	examoréline	
	133107-64-9	insuline lispro	
	144743-92-0	tévérélix	
	151581-23-6	apaxifylline	
2939 50 90	132210-43-6	cipamfylline	
	100324-81-0	lisofylline	
	98833-92-2	stacofylline	
	135905-89-4	mirisétron	
2939 90 90	117086-68-7	ricasétron	
	25775-90-0	zucapsaïcine	
	133692-55-4	seprilose	
2940 00 90	127785-64-2	basifungine	
2941 90 00	116853-25-9	céfluprénam	
	122841-10-5	céfosélis	
	156131-91-8	dimadectine	
	123997-26-2	éprinomectine	
	149951-16-6	lénapénem	
	108852-90-0	némorubicine	
	159445-62-2	orientiparcine	
	156769-21-0	sanfétrinem	
	120993-53-5	désirudine	
	143653-53-6	abciximab	
3001 90 99	156227-98-4	afélimomab	
	151763-64-3	capromab	
	152923-56-3	dacliximab	
	145832-33-3	détumomab	
	142864-19-5	enlimomab	
	152981-31-2	inolimomab	
	150631-27-9	nacolomab tafénatox	
	159445-64-4	odulimomab	
	147191-91-1	priliximab	
	153101-26-9	régavirumab	
	148189-70-2	votumumab	
	3002 10 91		

Code NC	CAS RN	Dénomination	
3002 10 95	143090-92-0	anakinra	
	143631-61-2	atexakine alfa	
	148637-05-2	cilmostime	
	154725-65-2	époétine epsilon	
	148363-16-0	époétine oméga	
	102786-52-7	eptacog alfa (activé)	
	156679-34-4	lénercept	
	124146-64-1	mobénakine	
	0-00-0	moroctocog alfa	
	148641-02-5	muplestim	
	139076-62-3	octocog alfa	
	3003 39 00	0-00-0	plusonermine
	3003 90 90	0-00-0	fuladectine
	3507 90 90	143831-71-4	dornase alfa
154248-97-2		imiglucérase	
149394-67-2		lédismase	
156616-23-8		montéplase	
159445-63-3		natéplase	
155773-57-2		pégorgotéine	
3911 90 19		31512-74-0	chlorure de polixétonium
	95522-45-5	colestilan	
3913 90 80	39464-87-4	bétasizofiran	
	0-00-0	certoparine sodique	
	0-00-0	minoltéparine sodique	

Code NC	CAS RN	Dénomination
2924 29 90	40188-45-2	3'-acétyl-4'-hydroxybutyranilide
	116661-86-0	acide (2S,3S)-3-(tert-butoxycarbonylamino)-2-hydroxy-4-phénylbutyrique
	144163-85-9	[(1S,3S,4S)-4-amino-1-benzyl-3-hydroxy-5-phénylpentyl]carbamate de tert-butyle
	32981-85-4	(2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phénylpropionate de méthyle
	149451-80-9	[(1S,2S)-1-benzyl-2,3-dihydroxypropyl]carbamate de tert-butyle
	1149-26-4	N-(benzyloxycarbonyl)-L-valine
	0-00-0	2-chloro-N-[2-(2-chlorobenzoyl)-4-nitrophényl]acétamide
	125971-96-2	2-[alpha-(4-fluorobenzoyl)benzyl]-4-méthyl-3-oxovaléranilide
	98737-29-2	{(S)-alpha-[(S)-oxiranyl]phénéthyl}carbamate de tert-butyle
	2925 19 80	97338-03-9
151860-15-0		méso-N-benzyl-3-nitrocyclopropane-1,2-dicarboximide
94213-26-0		(S)-3-[4-[bis(2-chloroéthyl)amino]phényl]-2-phthalimidopropionate d'éthyle, chlorhydrate
2926 90 80	133481-10-4	(1-cyanocyclohexyl)acétate d'éthyle
	123632-23-5	4-(2,2,3,3-tétrafluoropropoxy)cinnamonitrile
	58311-73-2	p-toluènesulfonate de (Z)-(2-cyanovinyl)triméthylammonium
2928 00 90	94213-23-7	(Z)-[cyano(2,3-dichlorophényl)méthylène]carbazamide
2930 90 16	159453-24-4	N-(benzyloxycarbonyl)-S-phényl-L-cystéine
2930 90 70	136511-43-8	N-{2-[(acétylthio)méthyl]-3-(o-tolyl)-1-oxopropyl}-L-méthionate d'éthyle
	159878-02-1	(1R,2S)-3-chloro-2-hydroxy-1-(phénylthiométhyl)propylcarbamate de benzyle
2932 19 00	97148-39-5	(Z)-2-méthoxyimino-2-(2-furyl)acétate d'ammonium
2932 29 80	517-23-7	alpha-acétyl-gamma-butyrolactone
	39746-01-5	benzoate de (3aR,4R,5R,6aS)-4-formyl-2-oxohexahydro-2H-cyclopenta[b]furanne-5-yle
	6559-91-7	4'-déméthylépipodophyllotoxine
	39521-49-8	(3aR,4bS,4R,4aS,5aS)-4-(5,5-diméthyl-1,3-dioxolanne-2-yl)hexahydrocyclopropa[3,4]cyclopenta[1,2-b]furanne-2(3H)-one
	976-70-5	3-oxoprégn-4-ène-21,17-alpha-carbolactone
2932 99 50	32981-86-5	10-déacétylbaccatine III
2932 99 70	7512-17-6	2-acétamido-2-désoxy-bêta-D-glucopyrannose
	79944-37-9	trans-6-amino-2,2-diméthyl-1,3-dioxépane-5-ol
	125971-94-0	[(4R,6R)-6-(cyanométhyl)-2,2-diméthyl-1,3-dioxolanne-4-yl]acétate de tert-butyle
	467-55-0	3-bêta-hydroxy-5-alpha-spirostane-12-one
	533-31-3	3,4-(méthylènedioxy)phénol
2933 11 90	6150-97-6	bis[(2,3-dihydro-1,5-diméthyl-3-oxo-2-phényl-1H-pyrazole-4-yl)méthylamino]méthanesulfonate de magnésium
2933 19 90	27511-79-1	hémisulfate de 3-aminopyrazole-4-carboxamide
2933 29 90	4897-25-0	5-chloro-1-méthyl-4-nitroimidazole
2933 39 95	142057-79-2	(RS)-2-[(1-benzyl-4-pipéridyl)méthyl]-5,6-diméthoxyindane-1-one
	120014-07-5	2-[(1-benzyl-4-pipéridyl)méthylène]-5,6-diméthoxyindane-1-one
	6935-27-9	benzyl(2-pyridyl)amine
	87848-95-1	6-bromo-2-pyridyl-p-tolylcétone
	32998-95-1	N-(tert-butyl)-3-méthylpyridine-2-carboxamide
	38092-89-6	8-chloro-6,11-dihydro-11-(1-méthyl-4-pipéridylidène)-5H-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-b]pyridine
	31255-57-9	3-[2-(3-chlorophényl)éthyl]pyridine-2-carbonitrile
	107256-31-5	3-[2-(3-chlorophényl)éthyl]-2-pyridyl-1-méthyl-4-pipéridylcétone, chlorhydrate
	6298-19-7	2-chloro-3-pyridylamine
	84449-80-9	chlorure de 1-[2-(4-carboxyphénoxy)éthyl]pipéridinium
	5424-11-3	2,2-diphényl-4-pipéridinovaléronitrile
	108555-25-5	1-[2-(4-méthoxyphényl)éthyl]-4-pipéridylamine, dichlorhydrate
	4046-24-6	5-(1-méthyl-4-pipéridyl)-5H-dibenzo[a,d]cycloheptène-5-ol, chlorhydrate
	139886-04-7	1-méthyl-1,2,5,6-tétrahydropyridine-3-carbaldéhyde-(E)-O-méthylloxime, chlorhydrate
	70708-28-0	1-(2-pyridyl)-3-(pyrrolidine-1-yl)-1-(p-tolyl)propane-1-ol
	1619-34-7	quinuclidine-3-ol
83949-32-0	p-toluènesulfonate de 4-carboxy-4-phénylpipéridinium	

Code NC	CAS RN	Dénomination
2933 40 10	105956-96-5	acide 7-[3-(tert-butoxycarbonylamino)pyrrolidine-1-yl]-8-chloro-1-cyclopropyl-6-fluoro-4-oxo-1,4-dihydroquinoléine-3-carboxylique
	86393-33-1	acide 7-chloro-1-cyclopropyl-6-fluoro-4-oxo-1,4-dihydroquinoléine-3-carboxylique
	112811-72-0	acide 1-cyclopropyl-6,7-difluoro-8-méthoxy-4-oxo-1,4-dihydroquinoléine-3-carboxylique
	98349-25-8	1-cyclopropyl-6,7-difluoro-4-oxo-1,4-dihydroquinoléine-3-carboxylate d'éthyle
2933 40 90	64228-78-0	bis[3-[1-(3,4-diméthoxybenzyl)-6,7-diméthoxy-1,2,3,4-tétrahydro-2-isoquinolyl]propionate} de pentaméthylène--acide oxalique (1:2)
	159878-04-3	(1S,2S)-3-[(3S,4aS,8aS)-3-tert-butylcarbamoyleperhydro-2-isoquinolyl]-2-hydroxy-1-(phénylthiométhyl)propylcarbamate de benzyle
	159989-64-7	(3S,4aS,8aS)-N-(tert-butyl)-2-[(2S,3S)-2-hydroxy-3-(3-hydroxy-2-méthylbenzamido)-4-(phénylthio)butyl]perhydroisoquinoléine-3-carboxamide
	159989-65-8	(3S,4aS,8aS)-N-(tert-butyl)-2-[(2S,3S)-2-hydroxy-3-(3-hydroxy-2-méthylbenzamido)-4-(phénylthio)butyl]perhydroisoquinoléine-3-carboxamide--acide méthanesulfonique (1:1)
	120578-03-2	3-[(E)-2-(7-chloro-2-quinolyl)vinyl]benzaldéhyde
	1087-69-0	(9S,13S,14S)-3-méthoxymorphinane, chlorhydrate
	2933 59 70	75128-73-3
3056-33-5		N-(9-acétyl-6-oxo-6,9-dihydro-1H-purine-2-yl)acétamide
10310-21-1		2-amino-6-chloropurine
150378-17-9		(2R,4S)-2-benzyl-5-[2-(tert-butylcarbamoyle)-4-(3-pyridylméthyl)pipérazine-1-yl]-4-hydroxy-N-[(1S,2R)-2-hydroxyindane-1-yl]valéramide
124832-31-1		N-(benzyloxycarbonyl)-L-valinate de 2-[(2-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purine-9-yl)méthoxy]éthyle
150323-35-6		(3S)-1-(tert-butoxycarbonyl)-3-(tert-butylcarbamoyle)pipérazine
112733-45-6		(7-chloro-2,4-dioxo-1,2,3,4-tétrahydroquinazoline-1-yl)acétate d'éthyle
41202-32-8		1-(2-chlorophényl)pipérazine, chlorhydrate
13078-15-4		1-(3-chlorophényl)pipérazine, chlorhydrate
59703-00-3		chlorure de 4-éthyl-2,3-dioxopipérazine-1-carbonyle
2210-93-7		chlorure de 1-phénylpipérazinium
71-30-7		cytosine
149062-75-9		1,3-dichloro-6,7,8,9,10,12-hexahydroazépinno[2,1-b]quinazoline, chlorhydrate
41202-77-1		1-(2,3-dichlorophényl)pipérazine, chlorhydrate
56177-80-1		2-éthoxy-5-fluoropyrimidine-4(1H)-one
64090-19-3		1-(4-fluorophényl)pipérazine, dichlorhydrate
147539-21-7		isopropyl[2-(pipérazine-1-yl)-3-pyridyl]amine
35386-24-4		1-(2-méthoxyphényl)pipérazine
5464-78-8		1-(2-méthoxyphényl)pipérazine, chlorhydrate
145012-50-6		(7RS,9aRS)-perhydropyrido[1,2-a]pyrazine-7-ylméthanol
111641-17-9	4-(pipérazine-1-yl)-2,6-bis(pyrrolidine-1-yl)pyrimidine	
68-94-0	purine-6(1H)-one	
157810-81-6	sulfate de (2R,4S)-2-benzyl-5-[2-(tert-butylcarbamoyle)-4-(3-pyridylméthyl)pipérazine-1-yl]-4-hydroxy-N-[(1S,2R)-2-hydroxyindane-1-yl]valéramide	
70849-60-4	1-(o-tolyl)pipérazine, chlorhydrate	
2933 69 80	58909-39-0	tétrahydro-2-méthyl-3-thioxo-1,2,4-triazine-5,6-dione
2933 79 00	135297-22-2	(3S,4R)-3-[(R)-1-(tert-butyl-diméthylsilyloxy)éthyl]-4-[(1R,3S)-3-méthoxy-2-oxocyclohexyl]azétidine-2-one
	75363-99-4	(2R,5R,6S)-6-[(R)-1-hydroxyéthyl]-3,7-dioxo-1-azabicyclo[3.2.0]heptane-2-carboxylate de p-nitrobenzyle
	141646-08-4	1-(1-hydroxyéthyl)-5-méthoxy-2-oxo-1,2,5,6,7,8,8a,8b-octahydroazéto[2,1-a]isoindole-4-carboxylate de 1-[[cyclohexyloxy]carbonyloxy]éthyle
	141316-45-2	1-(1-hydroxyéthyl)-5-méthoxy-2-oxo-1,2,5,6,7,8,8a,8b-octahydroazéto[2,1-a]isoindole-4-carboxylate de potassium
132127-34-5	(3R,4S)-3-hydroxy-4-phénylazétidine-2-one	
2933 90 60	59469-29-3	bis(maléate) de [7-chloro-5-(2-fluorophényl)-2,3-dihydro-1H-1,4-benzodiazépine-2-ylméthyl]ammonium
	59467-64-0	[7-chloro-5-(2-fluorophényl)-2,3-dihydro-1H-1,4-benzodiazépine-2-yl]méthylamine
	59467-69-5	8-chloro-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-3a,4-dihydro-3H-imidazo[1,5-a][1,4]benzodiazépine
	59467-63-9	7-chloro-5-(2-fluorophényl)-2-(nitrométhylène)-2,3-dihydro-1H-1,4-benzodiazépine
	59469-63-5	4-oxyde de 7-chloro-5-(2-fluorophényl)-3-méthyl-2-(nitrométhylène)-2,3-dihydro-1H-1,4-benzodiazépine

Code NC	CAS RN	Dénomination
2933 90 95	130404-91-0	acide N-[(R)-2-((R)-2-[(2-adamantyloxy-carbonyl)amino]-3-(1H-indole-3-yl)-2-méthyl-1-oxopropyl)-amino]-1-phényléthyl-succinamique--1-désoxy-1-méthylamino-D-glucitol (1:1)
	122536-48-5	acide 3-[(S)-3-(L-alanyl-amino)pyrrolidine-1-yl]-1-cyclopropyl-6-fluoro-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphtyridine-3-carboxylique, chlorhydrate
	122536-91-8	acide 7-[(S)-3-[(S)-2-(tert-butoxycarbonyl-amino)-1-oxopropyl-amino]pyrrolidine-1-yl]-1-cyclopropyl-6-fluoro-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphtyridine-3-carboxylique
	100361-18-0	acide 7-chloro-1-cyclopropyl-6-fluoro-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphtyridine-3-carboxylique
	4928-87-4	acide 1H-1,2,4-triazole-3-carboxylique
	134575-17-0	méso-3-azabicyclo[3.1.0]hex-6-ylcarbamate de tert-butyle
	112193-77-8	bis(sulfate) de 1,4,7,10-tétraazoniacyclododécane
	38150-27-5	5-chloro-2-[3-(hydroxyméthyl)-5-méthyl-4H-1,2,4-triazole-4-yl]benzophénone
	36916-19-5	5-chloro-2-(3-méthyl-4H-1,2,4-triazole-4-yl)benzophénone
	122665-86-5	[3-(cyanométhyl)-4-oxo-3,4-dihydrophthalazine-1-yl]acétate d'éthyle
	54196-62-2	2',5-dichloro-2-[3-(hydroxyméthyl)-5-méthyl-4H-1,2,4-triazole-4-yl]benzophénone
	54196-61-1	2',5-dichloro-2-(3-méthyl-4H-1,2,4-triazole-4-yl)benzophénone
	141113-28-2	(E)-(+)-2-(2,4-difluorophényl)-1-[3-[4-(2,2,3,3-tétrafluoropropoxy)styryl]-1H-1,2,4-triazole-1-yl]-3-(1H-1,2,4-triazole-1-yl)propane-2-ol
	141113-41-9	(R)-2-(2,4-difluorophényl)-3-(1H-1,2,4-triazole-1-yl)propane-1,2-diol
	66635-71-0	2,3-dihydro-1H-pyrrolizine-1-carboxylate d'isopropyle
	144034-80-0	diméthyl[2-[5-(1H-1,2,4-triazole-1-yl)méthyl]indole-3-yl]éthylamine
	41340-36-7	2-(7-éthyl-1H-indole-3-yl)éthanol
	95885-13-5	5-éthyl-4-(2-phénoxyéthyl)-4H-1,2,4-triazole-3(2H)-one
	96034-57-0	trans-4-hydroxy-1-(4-nitrobenzyloxy-carbonyl)-L-proline
	160194-26-3	2-iodo-4-(1H-1,2,4-triazole-1-yl)méthylaniline
	122536-66-7	[(S)-1-méthyl-2-oxo-2-[(S)-pyrrolidine-3-ylamino]éthyl]carbamate de tert-butyle
	140629-77-2	[(RS)-pyrrolidine-3-yl] carbamate de tert-butyle
	0-00-0	sulfate de l'acide 1,4,7,10-tétraazacyclododécane-1,4,7-triacétique
	96107-94-7	1H-tétrazole-5-carboxylate d'éthyle, sel de sodium
	3641-08-5	1H-1,2,4-triazole-3-carboxamide
	4928-88-5	1H-1,2,4-triazole-3-carboxylate de méthyle
	6969-71-7	1,2,4-triazolo[4,3-a]pyridine-3(2H)-one
2934 10 00	171485-87-3	acétate de 2-[4-(2-amino-4-oxo-4,5-dihydrothiazole-5-yl)méthyl]phénoxy-méthyl]-2,5,7,8-tétraméthylchrome-6-yle
	65872-41-5	acide (Z)-2-(2-aminothiazole-4-yl)-2-méthoxyiminoacétique
	64486-18-6	acide (Z)-2-[2-(chloroacétamido)thiazole-4-yl]-2-(méthoxyimino) acétique
	66215-71-2	acide (Z)-2-méthoxyimino-2-[2-(tritylamino)thiazole-4-yl] acétique
	64485-88-7	(Z)-2-(2-aminothiazole-4-yl)-2-(méthoxyimino) acétate d'éthyle
	155213-67-5	(1S,2S,4S)-1-benzyl-2-hydroxy-4-[(2S)-2-[3-(2-isopropylthiazole-4-yl)méthyl]-3-méthyluréido]-3-méthylbutyramido]-5-phénylpentylcarbamate de thiazole-5-ylméthyle
	88046-01-9	carbamiimidothioate de 2-guanidinothiazole-4-ylméthyle, dichlorhydrate
	154212-59-6	carbonate de 4-nitrophényle et de thiazole-5-ylméthyle, chlorhydrate
	76823-93-3	1-[4-[(2-cyanoéthyl)thiométhyl]thiazole-2-yl]guanidine
	66339-00-2	2-(hydroxyimino)-2-[2-(tritylamino)thiazole-4-yl]acétate d'éthyle, chlorhydrate
	154212-61-0	N-[2-isopropylthiazole-4-yl)méthyl(méthyl)carbamoyle]-L-valine
	139340-56-0	méthanesulfonate de {5-[(Z)-3,5-di(tert-butyl)-4-hydroxybenzylidène]-4-oxo-4,5-dihydrothiazole-2-yl}ammonium
	38585-74-9	thiazole-5-ylméthanol
2934 20 50	80756-85-0	(Z)-2-(2-aminothiazole-4-yl)-2-méthoxyiminothioacétate de S-(benzothiazole-2-yle)
2934 20 90	87691-88-1	1-(1,2-benzisothiazole-3-yl)pipérazine, chlorhydrate

Code NC	CAS RN	Dénomination
2934 90 50	111974-69-7 42399-49-5	2-{2-[4-(dibenzo[b,f][1,4]thiazépine-11-yl)pipérazine-1-yl]éthoxy}éthanol (2S,3S)-3-hydroxy-2-(4-méthoxyphényl)-2,3-dihydro-1,5-benzothiazépine-4(5H)-one
2934 90 60	112887-68-0 115787-67-2 117829-20-6 161005-84-1 104795-66-6 104795-67-7 104795-68-8 63675-74-1 138564-59-7	acide N-{5-[(1,4-dihydro-2-méthyl-4-oxoquinazoline-6-ylméthyl)méthylamino]-2-thényl}-L-glutamique 2-(2-amino-5-nitro-6-oxo-1,6-dihydropyrimidine-4-yl)-3-(3-thiényl)propiononitrile 2-amino-7-thényl-1,7-dihydro-4H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidine-4-one, chlorhydrate (S)-N,N-diméthyl-[3-(2-thiényl)-3-(1-naphtyloxy)propyl]amine--acide phosphorique (1:1) 3-isopropoxy-5-méthoxy-N-(1H-tétrazole-5-yl)benzo[b]thiophène-2-carboxamide 3-isopropoxy-5-méthoxy-N-(1H-tétrazole-5-yl)benzo[b]thiophène-2-carboxamide--1H-imidazole (1:1) 3-isopropoxy-5-méthoxy-N-(1H-tétrazole-5-yl)benzo[b]thiophène-2-carboxamide, sel de sodium 6-méthoxy-2-(4-méthoxyphényl)benzo[b]thiophène 5-méthyl-2-(2-nitroanilino)thiophène-3-carbonitrile
2334 90 70	25229-97-4	2-cyano-3-morpholinoacrylamide
2934 90 80	119221-49-7 147086-81-5	5-[(2-aminoéthyl)amino]-2-(2-diéthylaminoéthyl)-2H-[1]benzothiopyranno[4,3,2-cd]indazole-8-ol 7,7-dioxyde de (4S,6S)-5,6-dihydro-6-méthyl-4H-thiéno[2,3-b]thiopyranne-4-ol
2934 90 98	71420-85-4 110314-42-6 27255-72-7 58-61-7 152305-23-2 147027-10-9 29706-84-1 131986-28-2 107452-89-1 126429-09-2 126813-11-4 4097-22-7 139264-17-8 110351-94-5 140841-32-3 94732-98-6 125995-03-1 147126-62-3 51762-51-7 131988-19-7 104218-44-2 0-00-0 32231-06-4 55612-11-8	acide 7-amino-3-[1-(sulfométhyl)-1H-tétrazole-5-ylthiométhyl]-3-céphem-4-carboxylique, sel de sodium acide 5-[(benzofuranne-2-ylcarbonyl)amino]indole-2-carboxylique acide 3-méthyl-7-(phénylacétamido)-3-céphem-4-carboxylique adénosine (S)-4-(4-aminobenzyl)oxazolidine-2-one (2R,5S)-5-(4-amino-2-oxo-1,2-dihydropyrimidine-1-yl)-1,3-oxathiolane-2-carboxylate de (1R,2S,5R)-c menthyle 3'-azido-3'-désoxy-5'-O-tritylthymidine 3-(4-chloro-1,2,5-thiadiazole-3-yl)pyridine omega-conotoxine M VIIA 2-(dichlorométhyl)-4,5-dihydro-5-(4-mésylphényl)oxazole-4-ylméthanol (4R,5R)-2-(dichlorométhyl)-4,5-dihydro-5-(4-mésylphényl)oxazole-4-ylméthanol 2',3'-didésoxyadénosine (S)-4-[[3-(2-diméthylaminoéthyl)-1H-indole-5-yl]méthyl]oxazolidine-2-one (S)-4-éthyl-4-hydroxy-7,8-dihydro-1H-pyranno[3,4-f]indolizine-3,6,10(4H)-trione 6-[3-fluoro-5-(4-méthoxytétrahydropyranne-4-yl)phénoxyméthyl]-1-méthyl-2-quinolone 1-(1-[3-[2-(4-fluorophényl)-1,3-dioxolanne-2-yl]propyl]-4-pipéridyl)-2,3-dihydro-1H-benzimidazole-c 2-thione (4R,6R)-6-{2-[2-(4-fluorophényl)-5-isopropyl-3-phényl-4-(phénylcarbonyl)pyrrole-1-yl]éthyl}-4-hydroxyc tétrahydro-2H-pyranne-2-one (2R,5R)-5-hydroxy-1,3-oxathiolanne-2-carboxylate de (1R,2S,5R)-menthyle 3-hydroxy-7-(phénylacétamido)cepham-4-carboxylate de benzhydrole iodure de 3-(4-hexyloxy-1,2,5-thiadiazole-3-yl)-1-méthylpyridinium 3'-O-mésyl-5'-O-tritylthymidine (1R,2S,3S,6R)-[(S)-1-phényléthyl]-3,6-époxytétrahydrophthalimide 1-pipéronylpipérazine 5'-O-tritylthymidine
2935 00 90	150975-95-4 151140-66-8 112101-81-2 120298-38-6 84522-34-9	acide 5-méthanesulfonamidoindole-2-carboxylique (4-amino-3-iodophényl)-N-méthylméthanesulfonamide 5-[(R)-(2-aminopropyl)]-2-méthoxybenzènesulfonamide 7,7-dioxyde de N-(5,6-dihydro-6-méthyl-2-sulfamoyl-4H-thiéno[2,3-b]thiopyranne-4-yl)acétamide 4-[2-(5-méthylpyrazine-2-carboxamido)éthyl]benzènesulfonamide de sodium
2939 10 00	66820-84-6	(RS)-tétrahydropapavérine, chlorhydrate
2940 00 90	13035-61-5	1,2,3,5-tétraacétyl-bêta-D-ribofurannose

Code NC	CAS RN	Dénomination
3824 90 64	330-95-0	1,3-bis(4-nitrophényl)urée--4,6-diméthylpyrimidine-2-ol (1:1)
	0-00-0	Concentré intermédiaire issu d'un milieu de fermentation d'Escherichia coli génétiquement modifié, contenant de l'interféron humain alpha-2b et destiné à la fabrication de médicaments classés dans la position n° 3002 du SH
	0-00-0	Concentré intermédiaire issu d'un milieu de fermentation d'Escherichia coli génétiquement modifié, contenant un facteur de stimulation de colonies granulocytes macrophages destiné à la fabrication de médicaments classés dans la position n° 3002 du SH
	0-00-0	Concentrés intermédiaires issus d'un milieu de fermentation de Micromonospora inyoensis destinés à la fabrication des antibiotiques sisomicine (DCI) et nétilmicine (DCI)
	0-00-0	Concentrés intermédiaires issus d'un milieu de fermentation de Micromonospora purpurea destinés à la fabrication des antibiotiques sulfate de gentamicine (DCIM) et isépamicine (DCI)
	104832-01-1	(R)-6,7-diméthoxy-2-méthyl-1-(3,4,5-triméthoxybenzyl)-1,2,3,4-tétrahydroisoquinoléine--acide dibenzoyl-L-tartrique (1:1)
3824 90 95	0-00-0	7-chloro-2-oxoheptanoate d'éthyle, sous la forme d'une solution dans le toluène
3911 90	162430-94-6	1,6-hexanediamine, polymère avec 1,10-dibromodécane
3913 90 80	83513-48-8	danaparoïde sodique

ANNEXE III

Ajouts à la liste des préfixes et suffixes qui, en combinaison avec les DCI, désignent les sels, esters ou hydrates de ces DCI

aceturate	éthanolamine
N-acétylglycinate	éthylènediamine
acistrate	farnésil
acoxil	fendizoate
amsonate	fostedate
benzathine	hibenzate
bézomil	hybenzate
buciclate	hyclate
bunapsilate	hydrogenophosphate de tétradécyle
butéprate	o-(4-hydroxybenzoyl)benzoate
carbésilate	isocaproate
p-chlorobenzènesulfonate	lauril
ciclotate	laurilsulfate
cipionate	laurilsulfate, sel de sodium
closilate	lauryl
closylate	laurylsulfate
crobéfate	laurylsulfate, sel de sodium
cromacate	mégallate
cromésilate	métembonate
cyclopentanepropionate	4-méthylbicyclo[2.2.2]oct-2-ène-1-carboxylate
cyclotate	mofétil
cypionate	octil
dapropate	olamine
deanil	oxoglurate
décil	pendétide
dibudinate	pivoxétil
dibunate	proxetil
diéthanolamine	1-pyrrolidineéthanol
digolil	stéaglate
N,N-diméthyl-bêta-alanine	ténoate
diolamine	téprosilate
docosil	tofésilate
dofosfate	triclofénate
édamine	triéthanolamine
édisylate	triflutate
épolamine	trolamine
erbumine	trométamol
ester butylique	tromethamine
étafonate	troxundate
	xinafoate

ANNEXE IV

DCI qui ne doivent pas bénéficier de l'admission en exonération des droits

Code NC	CAS RN	Dénomination
2903 22 00	79-01-6	trichloroéthylène
2903 30 10	811-97-2	norflurane
2903 51 10	58-89-9	lindane
2906 21 00	100-51-6	alcool benzylique
2915 29 00	82279-57-0	zinc, acétate basique de
2922 41 00	56-87-1	lysine
2922 42 90	56-86-0	acide glutamique
2922 49 10	56-40-6	glycine
2922 50 00	72-19-5	thréonine
2923 10 10	67-48-1	chlorure de choline
2928 00 90	79-17-4	pimagédine
2930 90 20	111-48-8	thiodiglycol
2933 90 95	73-22-3	tryptophane
3102 70 10	156-62-7	carbimide calcique
3904 61 10	9002-84-0	politef
3906 90 90	54182-57-9	carbomère
3907 20	0-00-0	ester de macrogol
3907 20 12	25322-68-3	macrogol
3907 20 21	25301-02-4	tyloxapol
3907 60 10	25038-59-9	pégotate
3908 10 00	25038-54-4	policapram
3910 00 00	9006-65-9	diméticone
3912 20 11	9004-70-0	pyroxyline
3912 31 00	9000-11-7	carmellose
3912 39 80	8063-82-9	hypromellose