薬生薬審発 0606 第 3 号

 令 和 5 年 6 月 6 日

各都道府県衛生主管部(局)長 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長 (公 印 省 略)

医薬品の一般的名称について

標記については、「医薬品の一般的名称の取扱いについて(平成 18 年 3 月 31 日薬 食発第 0331001 号厚生労働省医薬食品局長通知)」等により取り扱っているところです。今般、我が国における医薬品の一般的名称(以下「JAN」という。)について、新たに別添のとおり定めたので、御了知の上、貴管下関係業者に周知方よろしく御配慮願います。

(参照)

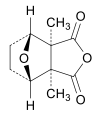
「日本医薬品一般的名称データベース」https://jpdb.nihs.go.jp/jan/Default.aspx (別添の情報のうち、JAN 以外の最新の情報は、当該データベースの情報で対応することとしています。)

(別表2) INN に収載された品目の我が国における医薬品一般的名称

(平成18年3月31日薬食審査発第0331001号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知に示す別表2)

登録番号 304-7-B4

JAN(日本名): カンタリジン JAN(英 名): Cantharidin



 $C_{10}H_{12}O_4$

(3aR,4S,7R,7aS)-3a,7a-ジメチルヘキサヒドロ-4,7-エピオキシ-2-ベンゾフラン-1,3-ジオン

(3aR,4S,7R,7aS)-3a,7a-Dimethylhexahydro-4,7-epoxy-2-benzofuran-1,3-dione

JAN (日本名) : ズラノロン

JAN (英名) : Zuranolone

$$H_3C$$
 H_3C
 H_3C

$C_{25}H_{35}N_3O_2$

1-(3α-ヒドロキシ-3β-メチル-20-オキソ-19-ノル-5β-プレグナン-21-イル)-1*H*-ピラゾール-4-カルボニトリル 1-(3α-Hydroxy-3β-methyl-20-oxo-19-nor-5β-pregnan-21-yl)-1*H*-pyrazole-4-carbonitrile

JAN (日本名) : タファシタマブ (遺伝子組換え)

JAN (英名) : Tafasitamab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

H鎖

EVQLVESGGG	LVKPGGSLKL	SCAASGYTFT	SYVMHWVRQA	PGKGLEWIGY	50
INPYNDGTKY	NEKFQGRVTI	SSDKSISTAY	MELSSLRSED	TAMYYCARGT	100
YYYGTRVFDY	WGQGTLVTVS	SASTKGPSVF	PLAPSSKSTS	GGTAALGCLV	150
KDYFPEPVTV	SWNSGALTSG	VHTFPAVLQS	SGLYSLSSVV	TVPSSSLGTQ	200
TYICNVNHKP	SNTKVDKKVE	PKSCDKTHTC	PPCPAPELLG	GPDVFLFPPK	250
PKDTLMISRT	PEVTCVVVDV	SHEDPEVQFN	WYVDGVEVHN	AKTKPREEQF	300
NSTFRVVSVL	TVVHQDWLNG	KEYKCKVSNK	ALPAPEEKTI	SKTKGQPREP	350
QVYTLPPSRE	EMTKNQVSLT	CLVKGFYPSD	IAVEWESNGQ	PENNYKTTPP	400
MLDSDGSFFL	YSKLTVDKSR	WQQGNVFSCS	VMHEALHNHY	TQKSLSLSPG	450
K					451

L鎖

DIVMTQSPAT	LSLSPGERAT	LSCRSSKSLQ	NVNGNTYLYW	FQQKPGQSPQ	50
LLIYRMSNLN	SGVPDRFSGS	GSGTEFTLTI	SSLEPEDFAV	YYCMQHLEYP	100
ITFGAGTKLE	IKRTVAAPSV	FIFPPSDEQL	KSGTASVVÇL	LNNFYPREAK	150
VQWKVDNALQ	SGNSQESVTE	QDSKDSTYSL	SSTLTLSKAD	YEKHKVYAČE	200
VTHQGLSSPV	TKSFNRGEC				219

H鎖 N301: 糖鎖結合; H鎖 K451: 部分的プロセシング

H鎖 C224-L鎖 C219, H鎖 C230-H鎖 C230, H鎖 C233-H鎖 C233: ジスルフィド結合

主な糖鎖の推定構造

$$(\text{Gal}\beta\text{1-})_{0\text{-}2} \left\{ \begin{array}{c} 4\text{GlcNAc}\beta\text{1-2Man}\alpha\text{1} & \text{Fuc}\alpha\text{1} \\ 6 & \text{6} \\ & \text{Man}\beta\text{1-4GlcNAc}\beta\text{1-4GlcNAc} \\ 4\text{GlcNAc}\beta\text{1-2Man}\alpha\text{1} & 3 \end{array} \right.$$

 $C_{6550}H_{10092}N_{1724}O_{2048}S_{52}$ (タンパク質部分, 4本鎖)

H鎖 $C_{2212}H_{3401}N_{579}O_{681}S_{18}$

L鎖 C₁₀₆₃H₁₆₄₉N₂₈₃O₃₄₃S₈

タファシタマブは、遺伝子組換え抗 CD19 モノクローナル抗体であり、その相補性決定部はマウスに由来し、その他はヒト IgG1 及び IgG2 に由来する. H 鎖の $122\sim240$ 番目はヒト IgG1 の CH1 及び CH2 ドメインの一部、 $241\sim451$ 番目はヒト IgG2 の CH2 ドメインの残りの部分及び CH3 に相当し、3 個のアミノ酸残基が置換(S243D、G331A、I336E)されている。タファシタマブは、CHO 細胞により産生される。タファシタマブは、451 個のアミノ酸残基からなる H 鎖($\gamma1$ 及び $\gamma2$ 鎖)2 本及び 219 個のアミノ酸残基からなる L 鎖(κ 鎖)2 本で構成される糖タンパク質(分子量:約 150,000)である。

Tafasitamab is a recombinant anti-CD19 monoclonal antibody whose complementarity-determining regions are derived from mouse antibody and other regions are derived from human IgG1 and IgG2. In the H-chain, the amino acid residues at positions 122 - 240 correspond to CH1 and a part of CH2 domain of human IgG1, and 241 - 451 correspond to the rest of CH2 and CH3 domain of human IgG2, and amino acid residues are substituted at 3 positions (S243D, G331A, I336E). Tafasitamab is produced in CHO cells. Tafasitamab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 150,000) composed of 2 H-chains (γ 1 and γ 2-chains) consisting of 451 amino acid residues each and 2 L-chains (γ 2-chains) consisting of 219 amino acid residues each.

JAN (日本名):テプロツムマブ(遺伝子組換え)

JAN (英名): Teprotumumab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

Η鎖

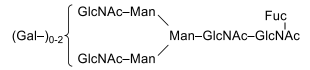
QVELVESGGG	VVQPGRSQRL	SCAASGFTFS	SYGMHWVRQA	PGKGLEWVAI	50
IWFDGSSTYY	ADSVRGRFTI	SRDNSKNTLY	LQMNSLRAED	TAVYFCAREL	100
GRRYFDLWGR	GTLVSVSSAS	TKGPSVFPLA	PSSKSTSGGT	AALGCLVKDY	150
FPEPVTVSWN	SGALTSGVHT	FPAVLQSSGL	YSLSSVVTVP	SSSLGTQTYI	200
CNVNHKPSNT	KVDKKVEPKS	CDKTHTCPPC	PAPELLGGPS	VFLFPPKPKD	250
TLMISRTPEV	TCVVVDVSHE	DPEVKFNWYV	DGVEVHNAKT	KPREEQYNST	300
YRVVSVLTVL	HQDWLNGKEY	KCKVSNKALP	APIEKTISKA	KGQPREPQVY	350
TLPPSRDELT	KNQVSLTCLV	KGFYPSDIAV	EWESNGQPEN	NYKTTPPVLD	400
SDGSFFLYSK	LTVDKSRWQQ	GNVFSCSVMH	EALHNHYTQK	SLSLSPGK	448

L鎖

EIVLTQSPAT	LSLSPGERAT	LSCRASQSVS	SYLAWYQQKP	GQAPRLLIYD	50
ASKRATGIPA	RFSGSGSGTD	FTLTISSLEP	EDFAVYYCQQ	RSKWPPWTFG	100
QGTKVESKRT	VAAPSVFIFP	PSDEQLKSGT	ASVVCLLNNF	YPREAKVQWK	150
VDNALQSGNS	QESVTEQDSK	DSTYSLSSTL	TLSKADYEKH	KVYACEVTHQ	200
GLSSPVTKSF	NRGEC				215

H鎖Q1, L鎖E1: 部分的ピログルタミン酸; H鎖N298: 糖鎖結合; H鎖K448: 部分的プロセシング H鎖C221-L鎖C215, H鎖C227-H鎖C227, H鎖C230-H鎖C230: ジスルフィド結合

主な糖鎖の推定構造



 $C_{6476}H_{10012}N_{1748}O_{2000}S_{40}$ (タンパク質部分,4本鎖)

H鎖 C₂₁₉₇H₃₃₉₆N₅₉₂O₆₆₇S₁₅

L鎖 $C_{1041}H_{1614}N_{282}O_{333}S_5$

テプロツムマブは、遺伝子組換え抗インスリン様成長因子 1 受容体モノクローナル抗体であり、ヒト IgG1 に由来する. テプロツムマブは、CHO 細胞により産生される. テプロツムマブは、448 個のアミノ酸残基からなる H 鎖 (γ 1 鎖) 2 本及び 215 個のアミノ酸残基からなる L 鎖 (κ 鎖) 2 本で構成される糖タンパク質 (分子量: 約 148,000) である.

Teprotumumab is a recombinant anti-insulin-like growth factor 1 receptor monoclonal antibody derived from human IgG1. Teprotumumab is produced in CHO cells. Teprotumumab is a glycoprotein (molecular weight: ca.148,000) composed of 2 H-chains (γ 1-chains) consisting of 448 amino acid residues each and 2 L-chains (κ -chains) consisting of 215 amino acid residues each.

JAN (日本名) : ガラダシマブ (遺伝子組換え)

JAN (英 名): Garadacimab (Genetical Recombination)

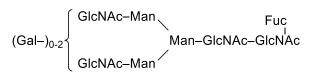
アミノ酸配列及びジスルフィド結合

Η鎖

11 7/1				
EVQLLESGGG LVQPGGSLRI	SCAASGFTFS L	KYIMQWVRQA	PGKGLEWVSG	50
IDIPTKGTVY ADSVKGRFTI	SRDNSKNTLY	LQMNSLRAED	 TAVYYCARAL	100
PRSGYLISPH YYYYALDVWG	QGTTVTVSSA	STKGPSVFPL	APCSRSTSES	150
TAALGCLVKD YFPEPVTVSW	NSGALTSGVH	TFPAVLQSSG	LYSLSSVVTV	200
PSSSLGTKTY TCNVDHKPSN	TKVDKRVESK	YGPPCPPCPA	PEFLGGPSVF	250
LFPPKPKDTL MISRTPEVTC	VVVDVSQEDP	EVQFNWYVDG	VEVHNAKTKP	300
REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ	DWLNGKEYKC	KVSNKGLPSS	IEKTISKAKG	350
QPREPQVYTL PPSQEEMTKN	QVSLTCLVKG	FYPSDIAVEW	ESNGQPENNY	400
KTTPPVLDSD GSFFLYSRLT	VDKSRWQEGN	VFSCSVMHEA	LHNHYTQKSL	450
SLSLGK				456
L鎖				
QSVLTQPPSA SGTPGQRVT	scsgsssnig	RNYVYWYQQL	PGTAPKLLIY	50
SNNQRPSGVP DRFSGSKSG	SASLAISGLR	 SEDEADYYCA	AWDASLRGVF	100
GGGTKLTVLG QPKAAPSVTI	. FPPSSEELQA	NKATLVCLIS L	DFYPGAVTVA	150
WKADSSPVKA GVETTTPSKÇ) SNNKYAASSY	LSLTPEQWKS	HRSYSCQVTH	200
EGSTVEKTVA PTECS				215

H 鎖 E1, L 鎖 Q1: 部分的ピログルタミン酸; H 鎖 N306: 糖鎖結合; H 鎖 K456: 部分的プロセシング H 鎖 C143 – L 鎖 C214, H 鎖 C235 – H 鎖 C235, H 鎖 C238 – H 鎖 C238: ジスルフィド結合

主な糖鎖の推定構造



 $C_{6470}H_{10004}N_{1724}O_{2022}S_{42}$ (タンパク質部分, 4本鎖)

H鎖 C₂₂₃₈H₃₄₅₅N₅₈₉O₆₈₅S₁₆

L鎖 C₉₉₇H₁₅₅₁N₂₇₃O₃₂₆S₅

ガラダシマブは、遺伝子組換え抗活性型血液凝固第 XII 因子(FXIIa)モノクローナル抗体であり、ヒト IgG4 に由来し、H 鎖の 1 つのアミノ酸残基が置換(S237P)されている。ガラダシマブは、CHO 細胞により産生される。ガラダシマブは、456 個のアミノ酸残基からなる H 鎖(γ 4 鎖)2 本及び 215 個のアミノ酸残基からなる L 鎖(λ 4 鎖)2 本で構成される糖タンパク質(分子量:約 149,000)である。

Garadacimab is a recombinant anti-activated blood coagulation factor XII (FXIIa) monoclonal antibody derived from human IgG4, whose amino acid residue in the H-chain is substituted at 1 position (S237P). Garadacimab is produced in CHO cells. Garadacimab is a glycoprotein (molecular weight: ca.149,000) composed of 2 H-chains (γ 4-chains) consisting of 456 amino acid residues each and 2 L-chains (λ -chains) consisting of 215 amino acid residues each.

JAN (日本名):トレブルチニブ

JAN (英 名) : Tolebrutinib

$$H_2N$$
 N
 N
 N
 N
 CH_2

 $C_{26}H_{25}N_5O_3\\$

4-アミノ-3-(4-フェノキシフェニル)-1-[(3R)-1-(プロパ-2-エノイル)ピペリジン-3-イル]-1,3-ジヒドロ-2H-イミダゾ[4,5-c]ピリジン-2-オン

 $\label{lem:condition} $$4-Amino-3-(4-phenoxyphenyl)-1-[(3R)-1-(prop-2-enoyl)piperidin-3-yl]-1,3-dihydro-2$H-imidazo[4,5-$c]pyridin-2-one$

JAN (日本名) : トリスデカノイン

JAN (英 名) : Trisdecanoin

 $C_{33}H_{62}O_{6}$

トリ(デカン酸)プロパン-1,2,3-トリイル

Propane-1,2,3-triyl tri(decanoate)

JAN (日本名):ベピロビルセンナトリウム

JAN (英名): Bepirovirsen Sodium

$$\left[(3'-5') \ \underline{G} = m\underline{C} = \underline{A} = \underline{G} = \underline{A} = d \ (G = G = T = G = A = A = G = mC = G = A) \ = \underline{A} = \underline{G} = m\underline{U} = \underline{G} = mC \right]^{19} \ \textbf{19Na}^+$$

X: 2'-O-(2-methoxyethyl)nucleotide

mX: 2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methylnucleotide

d(X): 2'-deoxynucleotide

d (mX): 2'-deoxy-5-methylnucleotide

mC: 2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methylcytidine

 $C_{230}H_{290}N_{88}Na_{19}O_{115}P_{19}S_{19}$

ベピロビルセンナトリウムは、B型肝炎ウイルス(HBV)によって産生されるプレゲノムRNAを含むすべてのmRNAに共通して存在する領域に相補的な配列を有するRNA分解型(ギャップマー型)アンチセンスオリゴヌクレオチドであり、部分的に化学修飾された20個のヌクレオチド残基からなる.

Bepirovirsen Sodium is a sodium salt of a gapmer antisense oligonucleotide inducing target RNA degradation, whose sequence is complementary to a common region of all types of mRNA including the pregenomic RNA produced by hepatitis B virus (HBV). Bepirovirsen Sodium consists of partially chemically modified 20 nucleotide residues.

JAN (日本名):ブリレトリギン

JAN (英名): Bliretrigine

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ &$$

 $C_{20}H_{24}N_4O_2\\$

(2*S*)-2-({[1-エチル-6-(4-メチルフェノキシ)-1*H*-ベンゾイミダゾール-2-イル]メチル}アミノ)プロパンアミド

 $(2S)-2-(\{[1-\text{Ethyl-6-}(4-\text{methylphenoxy})-1H-\text{benzimidazol-2-yl}]\text{methyl}\}\text{amino})\text{propanamide}$

JAN (日本名):セペタプロスト

JAN (英名): Sepetaprost

 $C_{26}H_{36}F_2O_6$

 $4-\{(3S,5aR,6R,7R,8aS)-6-[(1E,3R)-4-(2,5-ジフルオロフェノキシ)-3-ヒドロキシブタ-1-エン-1-イル]-7-ヒドロキシオクタヒドロ-2H-シクロペンタ[b]オキセピン-3-イル}ブタン酸プロパン-2-イル$

Propan-2-yl $4-\{(3S,5aR,6R,7R,8aS)-6-[(1E,3R)-4-(2,5-difluorophenoxy)-3-hydroxybut-1-en-1-yl]-7-hydroxyoctahydro-2$ *H*-cyclopenta[*b* $]oxepin-3-yl}butanoate$

JAN (日本名) : フルキンチニブ

JAN (英 名) : Fruquintinib

 $C_{21}H_{19}N_3O_5$

6-[(6,7-ジメトキシキナゾリン-4-イル)オキシ]-N,2-ジメチル-1-ベンゾフラン-3-カルボキシアミド

6-[(6,7-Dimethoxyquinazolin-4-yl)oxy]-N,2-dimethyl-1-benzofuran-3-carboxamide

JAN (日本名): ロナファルニブ

JAN (英名): Lonafarnib

$C_{27}H_{31}Br_2ClN_4O_2$

4-(2-{4-[(11R)-3,10-ジブロモ-8-クロロ-6,11-ジヒドロ-5H-ベンゾ[5,6]シクロヘプタ[1,2-b]ピリジン-11-イル] ピペリジン-1-イル}-2-オキソエチル)ピペリジン-1-カルボキシアミド

 $4-(2-\{4-[(11R)-3,10-\text{Dibromo-8-chloro-6},11-\text{dihydro-5}H-\text{benzo}[5,6]\text{cyclohepta}[1,2-b]\text{pyridin-11-yl}]\text{piperidin-1-yl}-2-\text{oxoethyl})\text{piperidine-1-carboxamide}$