

廣島県受取	
第	号
29.10.25	
貼付期限	月 日
分類記号	保存年限

薬生薬審発 1024 第 1 号
平成 29 年 10 月 24 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 日付け薬食発第 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あるが、今般、我が国における医薬品一般的名称（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たい。

（参照）

日本医薬品一般名称データベース : URL <http://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。)



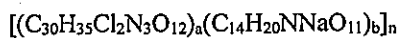
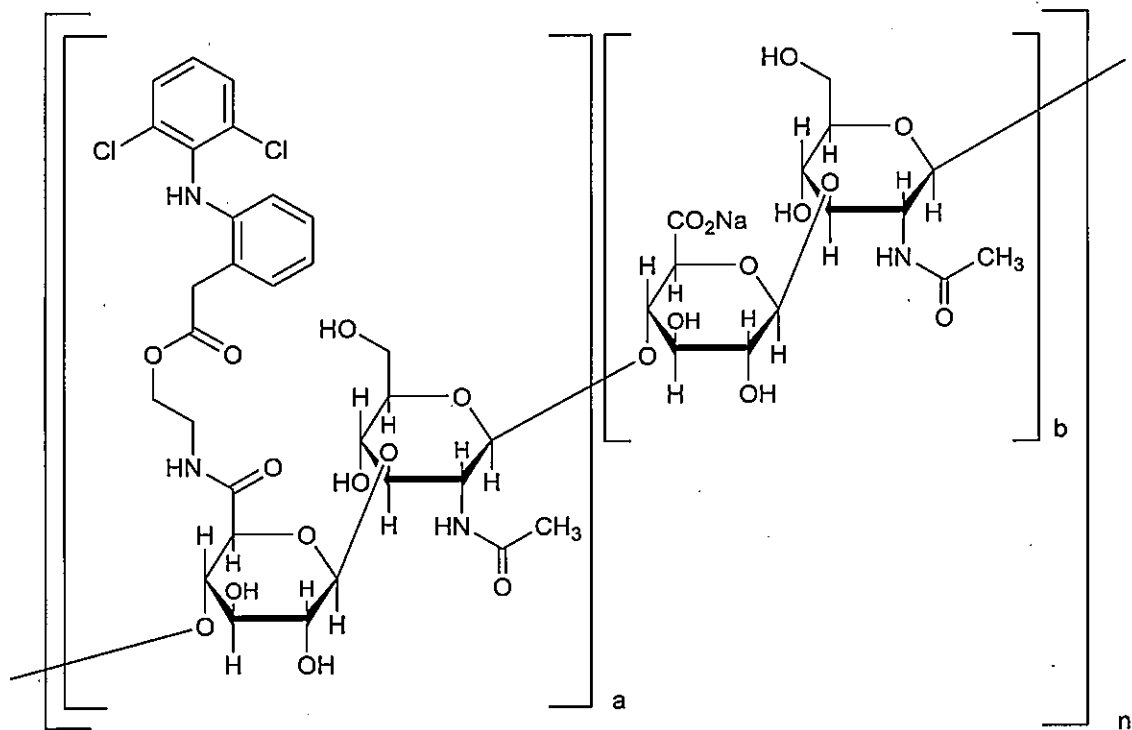
(別表2) INNに収載された品目の我が国における医薬品一般的名称

(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 28-6-B11

JAN(日本名) : ジクロフェナクエタルヒアルロン酸ナトリウム

JAN(英名) : Diclofenac Etalhyaluronate Sodium



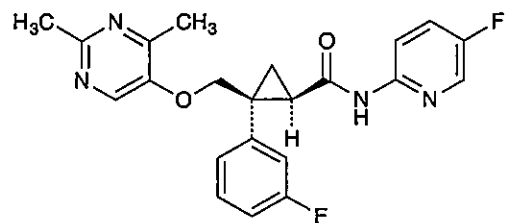
2-(2-{[2,6-ジクロロフェニル]アミノ}フェニル)アセチルオキシ)エタンアミンで部分的にアミド化されたヒアルロン酸ナトリウム

Hyaluronic acid sodium salt partly amidified with 2-(2-{[2,6-dichlorophenyl]amino}phenyl)acetyloxy)ethanamine

登録番号 28-6-B12

JAN (日本名) : レンボレキサント

JAN (英 名) : Lemborexant



C₂₂H₂₀F₂N₄O₂

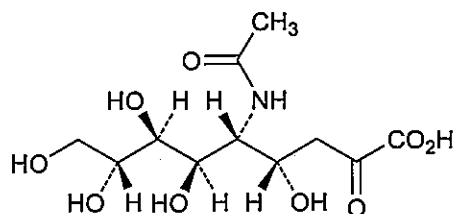
(1*R*,2*S*)-2-{[(2,4-ジメチルピリミジン-5-イル)オキシ]メチル}-2-(3-フルオロフェニル)-*N*-(5-フルオロピリジン-2-イル)シクロプロパンカルボキサミド

(1*R*,2*S*)-2-{[(2,4-Dimethylpyrimidin-5-yl)oxy]methyl}-2-(3-fluorophenyl)-*N*-(5-fluoropyridin-2-yl)cyclopropanecarboxamide

登録番号 28-6-B13

JAN (日本名) : アセノイラミン酸

JAN (英 名) : Aceneuramic Acid



C₁₁H₁₉NO₉

(4S,5R,6R,7S,8R)-5-アセトアミド-4,6,7,8,9-ペンタヒドロキシ-2-オキソノナン酸

(4S,5R,6R,7S,8R)-5-Acetamido-4,6,7,8,9-pentahydroxy-2-oxononanoic acid

登録番号 29-1-B2

JAN (日本名) : エラペグアデマーゼ (遺伝子組換え)

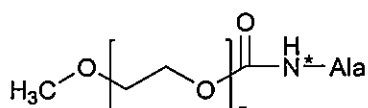
JAN (英 名) : Elapegademase (Genetical Recombination)

アミノ酸配列等

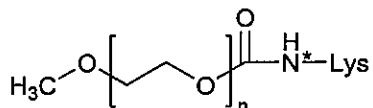
AQTPAFNPK VELHVHLDGA IKPETILYYG RKRGIALPAD TPEELQNIIG
MDKPLSLPEF LAKFDYYMPA IAGSREAVKR IAYEFVEMKA KDGVVYVEVR
YSPHLLANSK VEPIPWQNQAE GDLTPDEVVS LVNQQLQEGER DFGVKVRSI
LCCMRHQPSW SSEVVELCKK YREQTVVAID LAGDETIEGS SLFPGHVKAY
AEAVKSGVHR TVHAGEVGSA NNVKEAVDTL KTERLGHGYH TLEDTTLYNR
LRQENMHFEV CPWSSYLTGA WKPDTEHPVV RFKNDQVNYS LNTDDPLIFK
STLDTDYQMT KNEMGFTEEE FKRLNINAAK SSFLPEDEKK ELLDLLYKAY
GMPSPA

A1, K8, K10, K22, K32, K53, K63, K79, K89, K91, K110, K146, K169, K170, K198, K205, K224, K231, K272, K283,
K300, K311, K330, K322, K339, K340, K348 : PEG 結合可能部位

ポリエチレングリコールの結合様式



* Ala残基のα-アミノ基



* Lys残基のε-アミノ基

C₁₇₉₇H₂₇₉₅N₄₇₇O₅₄₄S₁₂ (タンパク質部分)

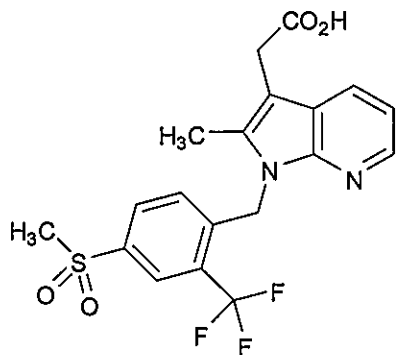
エラペグアデマーゼは、遺伝子組換えウシアデノシンデアミナーゼ類縁体であり、74番目のCysがSerに置換され、平均約13個のメトキシポリエチレングリコール鎖（分子量：約5,600）がカルボニル基を介して結合している（PEG結合可能部位：Ala1及びLys残基）。エラペグアデマーゼは、356個のアミノ酸残基からなるPEG化タンパク質（分子量：約115,000）である。

Elapegademase is a recombinant bovine adenosine deaminase analogue in which Cys74 is substituted by Ser, to which an average of approximately 13 methoxy polyethylene glycol polymers (molecular weight: ca. 5,600) per mole of protein are bound via carbonyl groups (potential pegylation sites: Ala1 and Lys residues). Elapegademase is a pegylated protein (molecular weight: ca. 115,000) consisting of 356 amino acid residues.

登録番号 29-1-B4

JAN (日本名) : フエビピプラント

JAN (英名) : Fevipiprant



C₁₉H₁₇F₃N₂O₄S

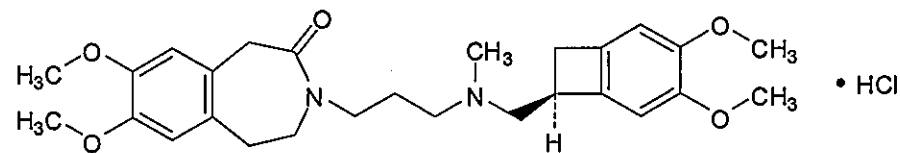
2-(1-{[4-(メタンスルホニル)エチル}-2-(トリフルオロメチル)フェニル]メチル}-2-メチル-1*H*-ピロロ[2,3-*b*]ピリジン-3-イル)酢酸

2-(1-{[4-(Methanesulfonyl)-2-(trifluoromethyl)phenyl]methyl}-2-methyl-1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin-3-yl)acetic acid

登録番号 29-1-B5

JAN (日本名) : イバブラジン塩酸塩

JAN (英 名) : Ivabradine Hydrochloride



C₂₇H₃₆N₂O₅ • HCl

3-{[(7*S*)-3,4-ジメトキシビシクロ[4.2.0]オクタ-1,3,5-トリエン-7-イル]メチル}(メチル)アミノ]プロピル}-7,8-ジメトキシ-1,3,4,5-テトラヒドロ-2*H*-3-ベンゾアゼピン-2-オン 一塩酸塩

3-{[(7*S*)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl}(methyl)amino]propyl]-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2*H*-3-benzazepin-2-one monohydrochloride

登録番号 29-1-B7

JAN(日本名) : デパツキシズマブ マホドチン(遺伝子組換え)

JAN(英名) : Depatuxizumab Mafodotin (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

L鎖

DIQMTQSPSS MSVSVGDRVT ITCHSSQDIN SNIGWLQQKP GKSFKGLIYH
GTNLDDGVPS RFSGSGSGTD YTTLTISSLQP EDFATYYCVQ YAQFPWTFGG
GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG
LSSPVTKSFN RGEC

H鎖

QVQLQESGPG LVKPSQTLSL TCTVSGYSIS SDFAWNWIRO PPGKGLEWMG
YISYSGNTRY QPSLKSRITI SRDTSKNQFF LKLNSVTAAD TATYYCVTAG
RGFPYWGQGT LTVSSASTK GPSVFLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP
EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN
VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL
MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTP REEQYNSTYR
VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL
PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQOPENNY KTTPPVLDSD
GSFFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK

H鎖Q1 : 部分的ピログルタミン酸

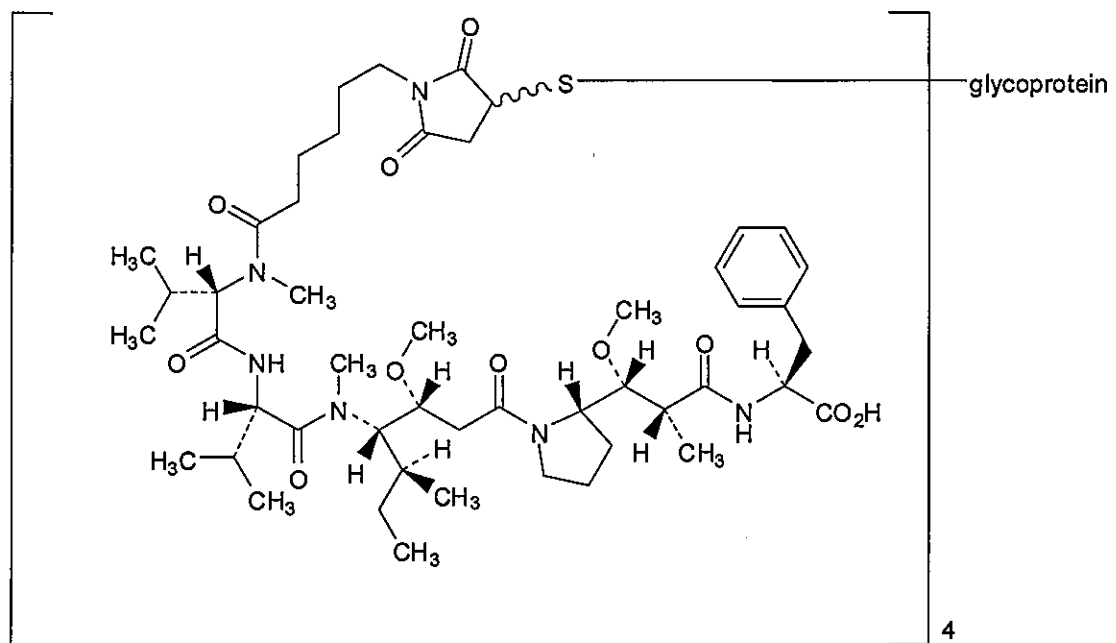
L鎖C214, H鎖C219, H鎖C225, H鎖C228 : 薬物結合可能部位

H鎖N296 : 糖鎖結合

H鎖K446 : 部分的プロセシング

L鎖C214 – H鎖C219, H鎖C225 – H鎖C225, H鎖C228 – H鎖C228 : ジスルフィド結合

マホドチンの構造式



$C_{6428}H_{9920}N_{1704}O_{2008}S_{42}$ (タンパク質部分, 4本鎖)

H鎖 $C_{2186}H_{3383}N_{577}O_{667}S_{14}$

L鎖 $C_{1028}H_{1581}N_{275}O_{337}S_7$

デパツキシズマブ マホドチンは、抗体薬物複合体（分子量：約 151,000）であり、デパツキシズマブ（遺伝子組換えモノクローナル抗体；分子量：約 147,000）の平均 4 個の Cys 残基に、モノメチルアウリスタチン F (*N*-[(2*R*,3*R*)-3-((2*S*)-1-[(3*R*,4*S*,5*S*)-4-[(*N*-メチル-L-バリル-L-バリル)メチルアミノ]-3-メトキシ-5-メチルヘプタノイル]ピロリジン-2-イル)-3-メトキシ-2-メチルプロパノイル]-L-フェニルアラニン) に 6-(2,5-ジオキソ-2,5-ジヒドロ-1*H*-ピロール-1-イル)ヘキサノイル基がリンカーとして結合しているマホドチン (*N*-((2*R*,3*R*)-3-{(2*S*)-1-[(3*R*,4*S*,5*S*)-4-({*N*-[6-(2,5-ジオキソ-2,5-ジヒドロ-1*H*-ピロール-1-イル)ヘキサノイル]-*N*-メチル-L-バリル-L-バリル)メチルアミノ)-3-メトキシ-5-メチルヘプタノイル]ピロリジン-2-イル}-3-メトキシ-2-メチルプロパノイル)-L-フェニルアラニン ($C_{49}H_{76}N_6O_{11}$: 分子量 : 925.16)) が結合している。

デパツキシズマブは、ヒト化及びキメラ抗ヒト上皮成長因子受容体 (EGFR) モノクローナル抗体であり、H鎖はマウス抗ヒト EGFR 抗体の相補性決定部、ヒトフレームワーク部、及びヒト IgG1 の定常部からなり、L鎖はマウス抗ヒト EGFR 抗体の可変部及びヒト IgG1 の定常部からなる。デパツキシズマブはチャイニーズハムスター卵巣細胞により産生される。デパツキシズマブは、446 個のアミノ酸残基からなる H鎖 ($\gamma 1$ 鎖) 2本及び 214 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である。

Depatuxizumab Mafodotin is an antibody-drug-conjugate (molecular weight: ca. 151,000) consisting of Mafodotin (*N*-((2*R*,3*R*)-3-{(2*S*)-1-[(3*R*,4*S*,5*S*)-4-({*N*-[6-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-yl)hexanoyl]-*N*-methyl-L-valyl-L-valyl}methylamino)-3-methoxy-5-methylheptanoyl]pyrrolidin-2-yl}-3-methoxy-2-methylpropanoyl)-L-phenylalanine ($C_{49}H_{76}N_6O_{11}$: molecular weight: 925.16)), which is composed of monomethylauristatin F (*N*-[(2*R*,3*R*)-3-((2*S*)-1-[(3*R*,4*S*,5*S*)-4-[(*N*-methyl-L-valyl-L-valyl)methylamino]-3-methoxy-5-methylheptanoyl]pyrrolidin-2-yl)-3-methoxy-2-methylpropanoyl]-L-phenylalanine) and 6-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-yl)hexanoyl linker, attached to an average of 4 Cys residues of Depatuxizumab (a recombinant monoclonal antibody; molecular weight: ca. 147,000).

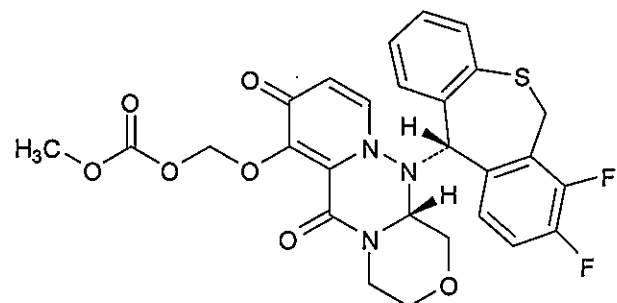
Depatuxizumab is a humanized and chimeric anti-human epidermal growth factor receptor (EGFR) monoclonal antibody in which the H-chains are composed of complementarity-determining regions derived from mouse anti-human EGFR antibody, human framework regions and human IgG1 constant regions and the L-chains are composed of variable regions derived from mouse anti-human EGFR antibody and human IgG1 constant regions.

Depatuxizumab is produced in Chinese hamster ovary cells. Depatuxizumab is a glycoprotein composed of 2 H-chains (γ 1-chains) consisting of 446 amino acid residues each and 2 L-chains (κ -chains) consisting of 214 amino acid residues each.

登録番号 29-4-B1

JAN（日本名）：バロキサビル マルボキシル

JAN（英 名）：Baloxavir Marboxil



C₂₇H₂₃F₂N₃O₇S

炭酸({{(12aR)-12-[(11S)-7,8-ジフルオロ-6,11-ジヒドロジベンゾ[b,e]チエピン-11-イル]-6,8-ジオキソ-3,4,6,8,12,12a-ヘキサヒドロ-1H-[1,4]オキサジノ[3,4-c]ピリド[2,1-f][1,2,4]トリアジン-7-イル}オキシ)メチルメチル

({{(12aR)-12-[(11S)-7,8-Difluoro-6,11-dihydrodibenz[b,e]thiepin-11-yl]-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12a-hexahydro-1H-[1,4]oxazino[3,4-c]pyrido[2,1-f][1,2,4]triazin-7-yl}oxy)methyl methyl carbonate

※ JAN以外の情報は、参考として掲載しました。