

薬食審査発 0725 第 1 号  
平成 25 年 7 月 25 日

各都道府県衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬食品局審査管理課長  
( 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。

なお、「医薬品の一般的名称について」(平成 25 年 4 月 1 日薬食審査発 0401 第 1 号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知) の別添中、登録番号 24-1-B2 の記載内容について、別紙のとおり訂正するので、併せて御留意願いたい。



(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。)

別添

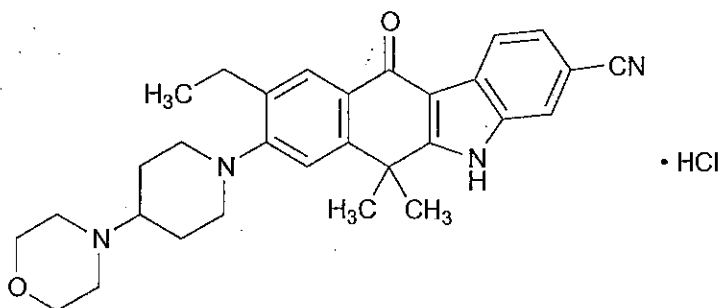
別表1 INNとの整合性が図られる可能性のあるもの

(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1)

登録番号 24-2-A3

JAN(日本名) : アレクチニブ塩酸塩

JAN(英名) : Alectinib Hydrochloride



C<sub>30</sub>H<sub>34</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub> · HCl

9-エチル-6,6-ジメチル-8-[4-(モルホリン-4-イル)ピペリジン-1-イル]-11-オキソ-6,11-ジヒドロ-5*H*-ベンゾ[*b*]カルバゾール-3-カルボニトリル 塩酸塩

9-Ethyl-6,6-dimethyl-8-[4-(morpholin-4-yl)piperidin-1-yl]-11-oxo-6,11-dihydro-5*H*-benzo[*b*]carbazole-3-carbonitrile monohydrochloride

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の名称

(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 23-5-B6

JAN(日本名) : ペグフィルグラストム(遺伝子組換え)

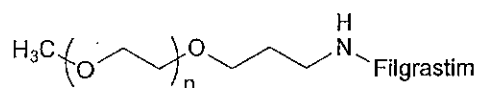
JAN(英名) : Pegfilgrastim (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

MTPLGPASSL PQSFLLKCLE QVRKIQGDGA ALQEKL<sup>CATY</sup> KLCHPEELVL  
LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL  
GPTLDLQLD VADFATTIWQ QMEEELGMAPA LQPTQGAMPA FASAFQRRA  
GVLVASHLQS FLEVSYRVLR HLAQP

M1: PEG化部位

PEG結合:



C<sub>845</sub>H<sub>1339</sub>N<sub>223</sub>O<sub>243</sub>S<sub>9</sub>

ペグフィルグラストムは、メトキシポリエチレングリコール(分子量: 約20,000)1分子がフィルグラストム(遺伝子組換え)のMet1のアミノ基に結合した修飾タンパク質(分子量: 約40,000)である。

Pegfilgrastim is a modified protein (molecular weight: ca. 40,000) consisting of a methoxy polyethylene glycol molecule (molecular weight: ca. 20,000) attached to an amino group of Met1 of Filgrastim (Genetical Recombination).

登録番号 23-5-B8

JAN(日本名) : ブレンツキシマブ ベドチン(遺伝子組換え)

JAN(英名) : Brentuximab Vedotin (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

L鎖のアミノ酸配列 (Asp<sup>1</sup>-Cys<sup>218</sup>)

DIVLTQSPAS LAVSLGQRAT ISCKASQSVD FDGD SYMNWY QQKPGQPPKV  
LIYAASNLES GIPARFSGSG SGTDFTLNH PVEEEDAATY YCQQSNEDPW  
TFGGGT KLEI KRTVAAPS VF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV  
QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTISKADY EKHKVYACEV  
THQGLSSPVT KSENRGEC

H鎖のアミノ酸配列 (Gln<sup>1</sup>-Lys<sup>447</sup>)

QIQLQQSGPE VVKPGASVKI SCKASGYTFT DYYITWVKQK PGQGLEWIGW  
IYPGSGNTKY NEKF KGKATL TVDTSSSTAF MQLSSLTSED TAVYFCANYG  
NYWFAYWGQG TQVTVSAAST KGPSVFPLAP SSKSTS GGTA ALGCLV KDYF  
· PEPVT VSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVP SSLGT QTYIC  
NVNH KPSNTK VDKKVEPKSC DKTH CPCPC APELLGGPSV FLP PPPKPKDT  
LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHN AKTK PREEQYNSTY  
RVVS VLT VLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQP REP PQVYT  
LPPSRDELTK NQVSLT CLVK GFYPSDI AVE WESNGQ PENN YKTT PPV LDS  
DGSFFLYSKL TVDKSRWQ QG NVFSCS VMHE ALHNHYTQKS LSLSPG (K)

H鎖 Q1 : 部分的ピログルタミン酸

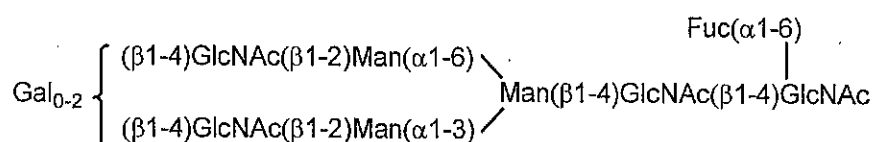
L鎖 C218, H鎖 C220, H鎖 C226, H鎖 C229 : 薬物結合可能部位

H鎖 N297 : 糖鎖結合

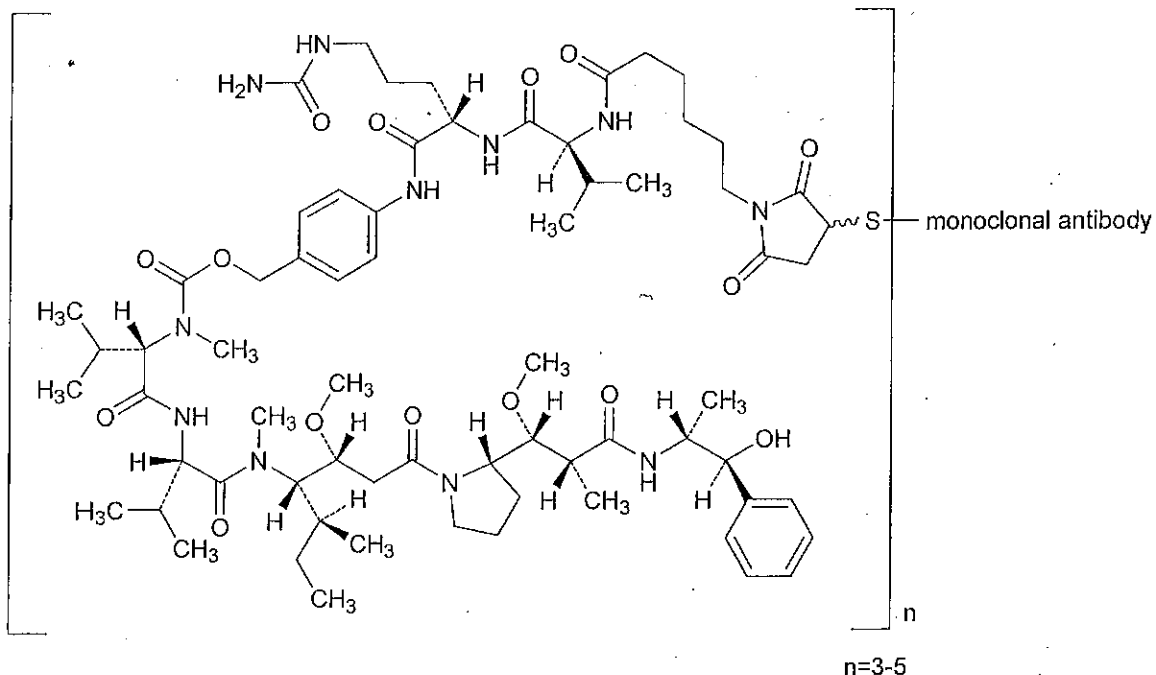
H鎖 K447 : 部分的プロセシング

L鎖 C218-H鎖 C220, H鎖 C226-H鎖 C226, H鎖 C229-H鎖 C229 : ジスルフィド結合

主な糖鎖構造



ベドチンの構造式



C<sub>6488</sub>H<sub>9954</sub>N<sub>1694</sub>O<sub>2032</sub>S<sub>40</sub>

H鎖 C<sub>2203</sub>H<sub>3379</sub>N<sub>569</sub>O<sub>671</sub>S<sub>14</sub>

L鎖 C<sub>1041</sub>H<sub>1602</sub>N<sub>278</sub>O<sub>345</sub>S<sub>6</sub>

プレンツキシマブ ベドチンは、抗体薬物複合体（分子量：約 153,000）であり、遺伝子組換えモノクローナル抗体（分子量：約 148,000）の平均 3~5 個の Cys 残基に、モノメチルアリスタチン E ((S)-1-[(S)-1-[(3R,4S,5S)-1-(S)-2-[(1R,2R)-3-[(1S,2R)-1-ヒドロキシ-1-フェニルプロパン-2-イル]アミノ]-1-メトキシ-2-メチル-3-オキソプロピル]ピロリジン-1-イル]-3-メトキシ-5-メチル-1-オキソヘプタン-4-イル][メチル]アミノ}-3-メチル-1-オキソブタン-2-イル)アミノ]-3-メチル-1-オキソブタン-2-イル}(メチルアミン) に 4-((S)-2-((S)-2-[6-(2,5-ジオキソ-2,5-ジヒドロ-1H-ピロール-1-イル)ヘキサンアミド]-3-メチルブタンアミド)-5-ウレイドペントタンアミド)ベンジルオキシカルボニル基がリンカーとして結合しているベドチン (1-(6-[(2S)-1-[(2S)-5-カルバモイルアミノ]-1-[(4-[(2S)-1-[(3R,4S,5S)-1-[(2S)-2-[(1R,2R)-3-[(1S,2R)-1-ヒドロキシ-1-フェニルプロパン-2-イル]アミノ]-1-メトキシ-2-メチル-3-オキソプロピル]ピロリジン-1-イル]-3-メトキシ-5-メチル-1-オキソヘプタン-4-イル](メチル)アミノ]-3-メチル-1-オキソブタン-2-イル]アミノ)-3-メチル-1-オキソブタン-2-イル]メチルカルバモイルオキシ)メチルフェニル)アミノ]-1-オキソペントタン-2-イル}アミノ)-3-メチル-1-オキソブタン-2-イ

ル]アミノ}-6-オキソヘキシル)-2,5-ジオキソピロリジン-3-イル基(C<sub>68</sub>H<sub>106</sub>N<sub>11</sub>O<sub>15</sub>; 分子量: 1317.63) が結合している。

抗体部分は、キメラモノクローナル抗体で、マウス抗ヒト CD30 抗体の可変部及びヒト IgG1 の定常部からなり、チャイニーズハムスター卵巣細胞で產生される。タンパク質部分は、447 個のアミノ酸残基からなる H 鎖 ( $\gamma$ 1鎖) 2 分子及び 218 個のアミノ酸残基からなる L 鎖 ( $\kappa$ 鎖) 2 分子で構成される糖タンパク質である。

Brentuximab Vedotin is an antibody-drug-conjugate (molecular weight: ca. 153,000) consisting of Vedotin(1-[6-{[(2S)-1-({[(2S)-5-carbamoylamino-1-[(4-{[(2S)-{[(2S)-1-{[(3R,4S,5S)-1-[(2S)-2-[(1R,2R)-3-{[(1S,2R)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino}-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-yl}-3-methoxy-5-methyl-1-oxoheptan-4-yl](methyl)amino}-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]amino}-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)methylcarbamoyloxy}methylphenyl]amino]-1-oxopentan-2-yl]amino)-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]amino}-6-oxohexyl)-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl group (C<sub>68</sub>H<sub>106</sub>N<sub>11</sub>O<sub>15</sub>; molecular weight: 1317.63)), which is composed of monomethyl auristatin E ({(S)-1-[{(S)-1-{[(3R,4S,5S)-1-[(S)-2-[(1R,2R)-3-{[(1S,2R)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino}-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-yl}-3-methoxy-5-methyl-1-oxoheptan-4-yl](methyl)amino}-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]amino}-3-methyl-1-oxobutan-2-yl](methyl)amine) and 4-((S)-2-((S)-2-[6-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1H-pyrrol-1-yl)hexanamido]-3-methylbutanamido)-5-ureidopentanamido)benzyloxycarbonyl linker, attached to an average of 3-5 Cys residues of a recombinant monoclonal antibody (molecular weight: ca. 148,000).The monoclonal antibody moiety is a chimeric monoclonal antibody composed of variable regions derived from a mouse anti-human CD30 monoclonal antibody and constant regions derived from a human IgG1 and produced in Chinese hamster ovary cells. The protein moiety is a glycoprotein composed of 2 H-chain ( $\gamma$ 1-chain) molecules consisting of 447 amino acid residues each and 2 L-chain ( $\kappa$ -chain) molecules consisting of 218 amino acid residues each.

登録番号 24-1-B4

JAN (日本名) : ソラネズマブ (遺伝子組換え)

JAN (英 名) : Solanezumab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

L鎖

DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCRSSQSLI YSDGNAYLHW FLQKPGQSPR  
LLIYKVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQSTHVP  
WTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK  
VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEHKHVYACE  
VTHQGLSSPV TKSFNRGEC

H鎖

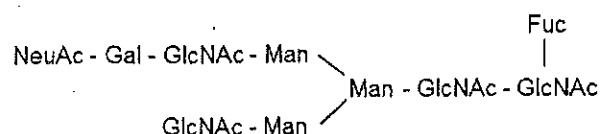
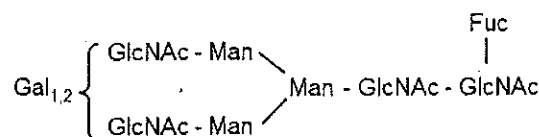
EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS RYSMSWVRQA PGKGLELVAQ  
INSVGNSTYY PDTVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCASGD  
YWGGQGTIVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT  
VSWNSGALT GVHTFPALQ SSGLYSLSSV VTVPSSLGT QTYICNVNHK  
PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR  
TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV  
LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPR PQVYTLPPSR  
DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF  
LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK

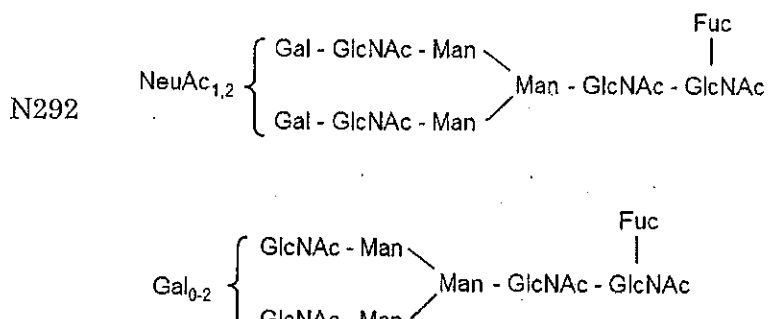
H鎖 N56, H鎖 N292 : 糖鎖結合 ; H鎖 K442 : 部分的プロセシング

L鎖 C219-H鎖 C215, H鎖 C221-H鎖 C221, H鎖 C224-H鎖 C224 : ジスルフィド結合

主な糖鎖の推定構造

N56





C<sub>6408</sub>H<sub>9944</sub>N<sub>1716</sub>O<sub>1998</sub>S<sub>42</sub>

H鎖 : C<sub>2141</sub>H<sub>3327</sub>N<sub>571</sub>O<sub>662</sub>S<sub>15</sub>

L鎖 : C<sub>1063</sub>H<sub>1649</sub>N<sub>287</sub>O<sub>337</sub>S<sub>6</sub>

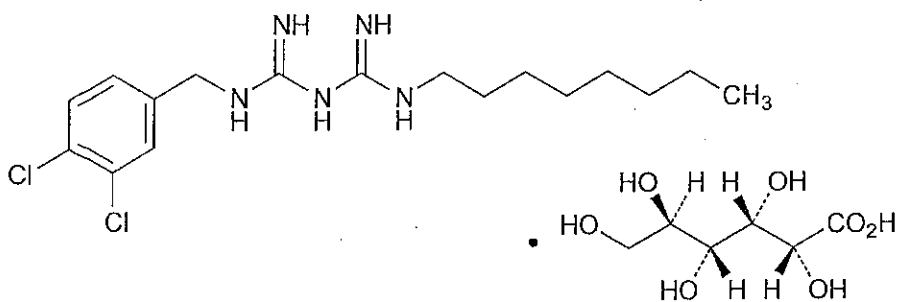
ソラネズマブは、遺伝子組換えヒト化モノクローナル抗体であり、マウス抗ヒトアミロイドベータペプチド可溶性モノマーに対する抗体の相補性決定部、並びにヒト IgG1 のフレームワーク部及び定常部からなる。ソラネズマブは、チャイニーズハムスター卵巣細胞により産生される。ソラネズマブは、442 個のアミノ酸残基からなる H鎖 ( $\gamma 1$  鎖) 2 分子及び 219 個のアミノ酸残基からなる L鎖 ( $\kappa$ 鎖) 2 分子で構成される糖タンパク質（分子量：約 151,000）である。

Solanezumab is a recombinant humanized monoclonal antibody composed of complementarity-determining regions derived from mouse anti-human amyloid beta peptide soluble monomer monoclonal antibody and framework regions and constant regions derived from human IgG1. Solanezumab is produced in Chinese hamster ovary cells. Solanezumab is a glycoprotein (molecular weight: ca.151,000) composed of 2 H-chain ( $\gamma 1$ -chain) molecules consisting of 442 amino acid residues each and 2 L-chain ( $\kappa$ -chain) molecules consisting of 219 amino acid residues each.

登録番号 24-1-B12

JAN (日本名) : オラネキシジングルコン酸塩

JAN (英 名) : Olanexidine Gluconate



C<sub>17</sub>H<sub>27</sub>Cl<sub>2</sub>N<sub>5</sub> · C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>7</sub>

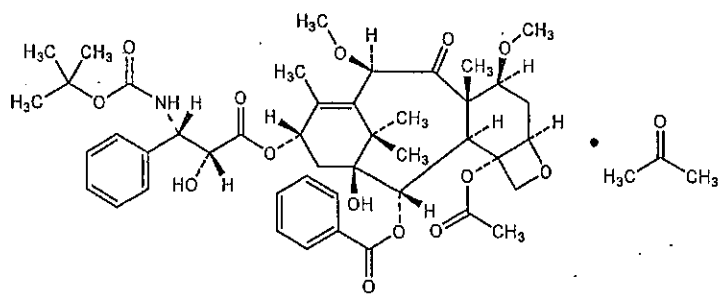
1-(3,4-Dichlorobenzyl)-5-octylbiguanide mono-D-gluconate

1-(3,4-ジクロロベンジル)-5-オクチルビグアニド 一D-グルコン酸塩

登録番号 24-2-B2

JAN (日本名) : カバジタキセル アセトン付加物

JAN (英 名) : Cabazitaxel Acetonate



C<sub>45</sub>H<sub>57</sub>NO<sub>14</sub> · C<sub>3</sub>H<sub>6</sub>O

(2*R*,3*S*)-3-(1,1-ジメチルエチル)オキシカルボニルアミノ-2-ヒドロキシ-3-フェニルプロパン酸 (1*S*,2*S*,3*R*,4*S*,5*R*,7*S*,8*S*,10*R*,13*S*)-4-アセトキシ-2-ベンゾイルオキシ-5,20-エポキシ-1-ヒドロキシ-7,10-ジメトキシ-9-オキソタキス-11-エン-13-イル 一アセトン付加物  
(1*S*,2*S*,3*R*,4*S*,5*R*,7*S*,8*S*,10*R*,13*S*)-4-Acetoxy-2-benzoyloxy-5,20-epoxy-1-hydroxy-7,10-dimethoxy-9-oxotax-11-ene-13-yl (2*R*,3*S*)-3-(1,1-dimethylethyl)oxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoate monoacetonate

※ JAN以外の情報は、参考として掲載しました。

## 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 24-1-B2

誤	正
JAN(日本名) : Odanacatib	JAN(日本名) : オダナカチブ
JAN(英名) : オダナカチブ	JAN(英名) : Odanacatib