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

$$H_3C$$
 N
 H_3C
 CH_3
 H_3C
 CH_3

$C_{30}H_{34}N_4O_2\boldsymbol{\cdot} HCl$

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-5H-ベンゾ[b]カルバゾール-3-カルボニトリル 一塩酸塩

9-Ethyl-6,6-dimethyl-8-[4-(morpholin-4-yl)piperidin-1-yl]-11-oxo-6,11-dihydro-5H-b enzo[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):ペグフィルグラスチム(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 ALQEKLCATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGAMPA FASAFQRRAG GVLVASHLQS FLEVSYRVLR HLAQP

M1: PEG 化部位

PEG 結合:

$$H_3C \left\langle O \right\rangle = \left\langle O \right\rangle =$$

$C_{845}H_{1339}N_{223}O_{243}S_{9} \\$

ペグフィルグラスチムは、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チム(遺伝子組換え)の Metl 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(Asp¹ – Cys²¹⁸)

DIVLTQSPAS LAVSLGQRAT ISCKASQSVD FDGDSYMNWY QQKPGQPPKV LIYAASNLES GIPARFSGSG SGTDFTLNIH PVEEEDAATY YCQQSNEDPW TFGGGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC

H 鎖のアミノ酸配列(Gln¹ – Lys⁴⁴7)

QIQLQQSGPE VVKPGASVKI SCKASGYTFT DYYITWVKQK PGQGLEWIGW IYPGSGNTKY NEKFKGKATL TVDTSSSTAF MQLSSLTSED TAVYFCANYG NYWFAYWGQG TQVTVSAAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE 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

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

ベドチンの構造式

 $C_{6488}H_{9954}N_{1694}O_{2032}S_{40} \\$

H鎖 C2203H3379N569O671S14

L鎖 C₁₀₄₁H₁₆₀₂N₂₇₈O₃₄₅S₆

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($C_{68}H_{106}N_{11}O_{15}$;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産生される。タンパク質部分は、447 個のアミノ酸残基からなる H 鎖(γ 1 鎖)2 分子及び 218 個のアミノ酸残基からなる L 鎖(κ 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-((2S)-((2S)-1-($-1-\{[(3R,4S,5S)-1-\{(2S)-2-[(1R,2R)-3-\{(1S,2R)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amin\}\}$ o}-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-yl}-3-methoxy-5-methyl-1-oxohept an-4-yl](methyl)amino}-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]amino}-3-methyl-1-oxobutan-2-y l]methylcarbamoyloxy}methylphenyl)amino]-1-oxopentan-2-yl}amino)-3-methyl-1-o xobutan-2-yl]amino}-6-oxohexyl)-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl group (C68H106N11O15; m olecular weight: 1317.63)), which is composed of monomethyl auristatin E ((S)-1-[(S)-1-[(S)-1-(S)-1-(S)-1-(S)-2-(1R,2R)-3-[((1S,2R)-1-hydroxy-1-phenylpropan-1-hydroxy-1-phenylpro-1-hydroxy-1-phenylpro-1-hydroxy-1-phenylpro-1-hydroxy-1-phenylp2-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-oxo butan-2-yl}(methyl)amine) and 4-((S)-2-{(S)-2-[6-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-yl)hexanamido]-3-methylbutanamido}-5-ureidopentanamido)benzyloxycarbonyl l inker, attached to an average of 3-5 Cys residues of a recombinant monoclona l 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 fr om a human IgG1 and produced in Chinese hamster ovary cells. The protein moiety is a glycoprotein composed of 2 H-chain (γ1-chain) molecules consisting of 447 amino acid residues each and 2 L-chain (κ-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 YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC

Η鎖

EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS RYSMSWVRQA PGKGLELVAQ
INSVGNSTYY PDTVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCASGD
YWGQGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT
VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTVPSSSLGT QTYICNVNHK
PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR
TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV
LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR
DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP 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

$$N292 \qquad \begin{array}{c} \text{Fuc} \\ \text{NeuAc}_{1,2} \\ \\ \text{Gal - GlcNAc - Man} \\ \\ \text{Gal - GlcNAc - Man} \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Fuc} \\ \\ \text{Man - GlcNAc - GlcNAc} \\ \\ \text{Gal}_{0.2} \\ \\ \text{GlcNAc - Man} \\ \end{array}$$

 $C_{6408}H_{9944}N_{1716}O_{1998}S_{42}$

H鎖: $C_{2141}H_{3327}N_{571}O_{662}S_{15}$ L鎖: $C_{1063}H_{1649}N_{287}O_{337}S_6$

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 ($\gamma1$ 鎖) 2 分子及び 219 個のアミノ酸残基からなる L 鎖(κ 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 c omplementarity-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 C hinese hamster ovary cells. Solanezumab is a glycoprotein (molecular weight: ca.151,000) composed of 2 H-chain (γ 1- chain) molecules consisting of 442 am ino acid residues each and 2 L-chain (κ -chain) molecules consisting of 219 am ino 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

 $C_{17}H_{27}Cl_2N_5 \cdot C_6H_{12}O_7$

 $1\hbox{-}(3,4\hbox{-}Dichlor obenzyl)\hbox{-}5\hbox{-}octyl biguanide mono\hbox{-}D\hbox{-}gluconate$

1-(3,4-ジクロロベンジル)-5-オクチルビグアニド --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

 $C_{45}H_{57}NO_{14} \cdot C_3H_6O$

(2R,3S)-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 (1S,2S,3R,4S,5R,7S,8S,10R,13S)-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 ーアセトン付加物

(1S,2S,3R,4S,5R,7S,8S,10R,13S)-4-Acetoxy-2-benzoyloxy-5,20-epoxy-1-hydroxy-7,1 0-dimethoxy-9-oxotax-11-ene-13-yl (2R,3S)-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