

薬生薬審発 0215 第 1 号
令和 3 年 2 月 15 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 1 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。

また、「我が国における医薬品の一般的名称の変更について（その 1）」（平成 19 年 8 月 6 日薬食審査発第 0806001 号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知）の別紙 1 及び参考中の記載内容について、別添 2 のとおり訂正するので併せて御留意願います。

（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 302-3-B8

JAN(日本名) : チゾツマブ ベドチン(遺伝子組換え)

JAN(英名) : Tisotumab Vedotin (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

L鎖

DIQMTQSPPS LSASAGDRV_T ITCRASQGIS SRLAWYQQKP EKAPKSLIYA
 ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FT_TLTISI_SLP_EDFATYYCQQ YNSYPYTFGQ
 GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLN_NFY PREAKVQWKV
 DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG
 LSSPVTKSFn RGEC

H鎖

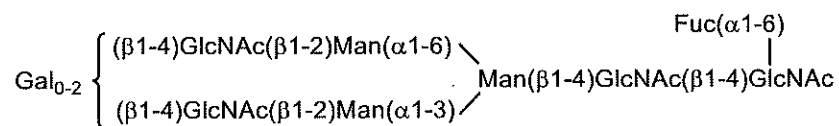
EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYAMSWVRQA PGKGLEWVSS
 ISGSGDYTYYY TDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARSP
 WGYYLDSWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY
 FPEPVTVWSN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI
 CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD
 TLMISRTPEV TCVVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST
 YRVVSVLT_VL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY
 TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQOPEN NYKTTPPVLD
 SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK

H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

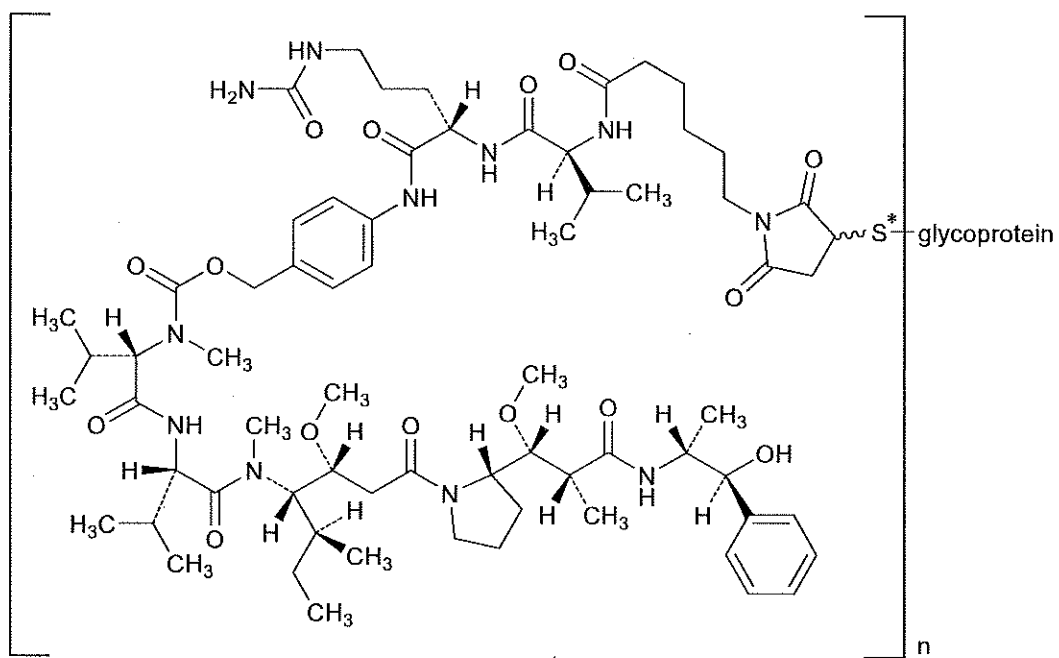
L鎖C214, H鎖C221, H鎖C227, H鎖C230:薬物結合可能部位

L鎖C214-H鎖C221, 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



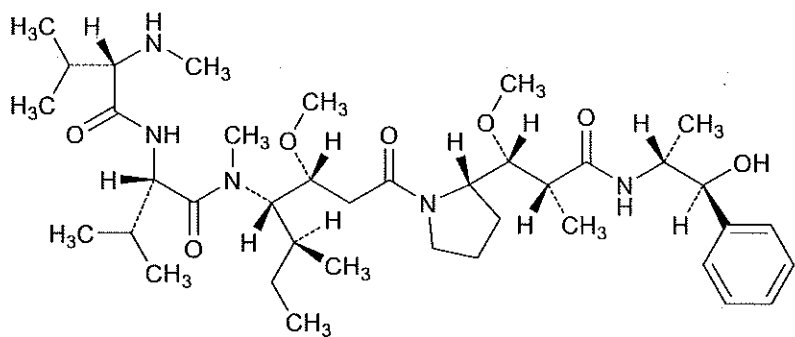
ペドチン部位の構造式



nは平均4である

*抗体部分のCys残基の硫黄原子

モノメチルアウリスタチンEの構造式



C₆₄₁₈H₉₉₀₆N₁₇₁₀O₂₀₂₂S₄₄ (タンパク質部分, 4本鎖)

H鎖 C₂₁₈₃H₃₃₆₇N₅₇₉O₆₇₄S₁₆

L鎖 C₁₀₂₆H₁₅₉₀N₂₇₆O₃₃₇S₆

チソツマブ 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の平均4個のCys残基に、モノメチルアリスタチンEとリンカーからなるベドチン ((3RS)-1-(6-{[(2S)-1-{[(2S)-5-(カルバモイルアミノ)-1-{4-[{[(2S)-1-{[(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]アニリノ}-1-オキソペントン-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 ($C_{68}H_{106}N_{11}O_{15}$ ；分子量：1,317.63)) が結合している。抗体部分は、ヒト組織因子に対する遺伝子組換えヒトIgG1モノクローナル抗体であり、チャイニーズハムスター卵巣細胞により產生される。タンパク質部分は、448個のアミノ酸残基からなるH鎖 (γ 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（分子量：約147,500）である。

Tisotumab Vedotin is an antibody-drug-conjugate (molecular weight: ca. 153,000) consisting of Vedotin ((3RS)-1-(6-{[(2S)-1-{[(2S)-5-(carbamoylamino)-1-{4-[{[(2S)-1-{[(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](methyl)carbamoyl}oxy)methyl]anilino}-1-oxopentan-2-yl]amino}-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]amino}-6-oxohexyl)-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl group ($C_{68}H_{106}N_{11}O_{15}$; molecular weight: 1,317.63)), which is composed of monomethyl auristatin E and linker, attached to an average of 4 Cys residues of the recombinant monoclonal antibody. The monoclonal antibody moiety is a recombinant human IgG1 monoclonal antibody against human tissue factor and produced in a Chinese hamster ovary cells. The protein moiety is a glycoprotein (molecular weight: ca. 147,500) composed of 2 H-chains (γ 1-chains) consisting of 448 amino acid residues each and 2 L-chains (κ -chains) consisting of 214 amino acid residues each.

登録番号 302-4-B3

JAN(日本名) : エプチネズマブ(遺伝子組換え)

JAN(英名) : Eptinezumab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

L鎖

QVLTQSPSSL SASVGDRVTI NCQASQSVYH NTYLAWYQQK PGKVPKQLIY
DASTLASGVP SRFSGSGSGT DFTLTIISSLQ PEDVATYYCL GSYDCTNGDC
FVFGGGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK
VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE
VTHQGLSSPV TKSFNRGEC

H鎖

EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGIDLS GYYMNWVRQA PGKGLEWVGV
IGINGATYYA SWAKGRFTIS RDNSKTTVYL QMNSLRAEDT AVYFCARGDI
WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTW
SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSLGQTQ TYICNVNHKP
SNTKVDARVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT
PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY ASTYRVVSVL
TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE
EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTPP VLDSDGSSFL
YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K

L鎖Q1: 部分的ピログルタミン酸

L鎖C219 – H鎖C214, H鎖C220 – H鎖C220, H鎖C223 – H鎖C223 : ジスルフィド結合

C₆₃₅₂H₉₈₃₈N₁₆₉₄O₁₉₉₂S₄₆ (4本鎖)

H鎖 C₂₁₃₇H₃₃₁₈N₅₇₀O₆₅₃S₁₆

L鎖 C₁₀₃₉H₁₆₀₅N₂₇₇O₃₄₃S₇

エプチネズマブは、遺伝子組換えヒト化モノクローナル抗体であり、ウサギ抗ヒトカルシトニン遺伝子関連ペプチド (CGRP) 抗体の相補性決定部、ヒトフレームワーク部及びヒトIgG1の定常部からなる。H鎖の207及び291番目のアミノ酸残基は、それぞれAlaに置換されている。エプチネズマブは、441個のアミノ酸残基からなるH鎖 (γ 1鎖) 2本及び219個のアミノ酸残基からなるL鎖 (κ 鎖) 2本で構成されるタンパク質である。

Eptinezumab is a recombinant humanized monoclonal antibody composed of complementarity-determining regions derived from rabbit anti-human calcitonin gene-related peptides (CGRP) monoclonal antibody, human framework regions and human IgG1 constant regions. In the H-chain, the amino acid residues at positions 207 and 291 are substituted by Ala each. Eptinezumab is a protein composed of 2 H-chains (γ 1-chains) consisting of 441 amino acid residues each and 2 L-chains (κ -chains) consisting of 219 amino acid residues each.

※ JAN以外の情報は、参考として掲載しました。

別添2

平成19年8月6日薬食審査発第0806001号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知の別紙1

変更前

No.	旧JAN日本名	旧JAN英名		新JAN日本名	新JAN英名
38	シタラビンオクホス ファート	Cytarabine Ocfosphate	→	シタラビン オクホ スファート水和物	Cytarabine Ocfosphate Hydrate

変更後

No.	旧JAN日本名	旧JAN英名		新JAN日本名	新JAN英名
38	シタラビンオクホス ファート	Cytarabine Ocfosfate	→	シタラビン オクホ スファート水和物	Cytarabine Ocfosfate Hydrate

平成19年8月6日薬食審査発第0806001号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知)の参考

変更前

No.	JAN日本名	JAN英名
108	シタラビン オクホスファート水和物	Cytarabine Ocfosphate Hydrate
109	ジピベフリン塩酸塩	Dipivefrin Hydrochloride

変更後

No.	JAN日本名	JAN英名
108	シタラビン オクホスファート水和物	Cytarabine Ocfosfate Hydrate
109	ジピベフリン塩酸塩	Dipivefrine Hydrochloride