

薬生薬審発 0703 第 2 号  
令和 2 年 7 月 3 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 )

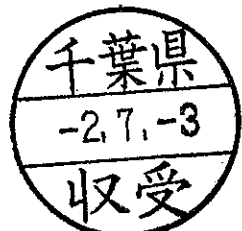
医薬品の一般的名称について

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、「医薬品の一般的名称について」（平成 30 年 7 月 3 日薬生薬審発 0703 第 4 号厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長通知）の別添中、登録番号 29-4-B14 の記載内容について、別添 2 のとおり訂正するので御留意願います。

（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。)



別添 1

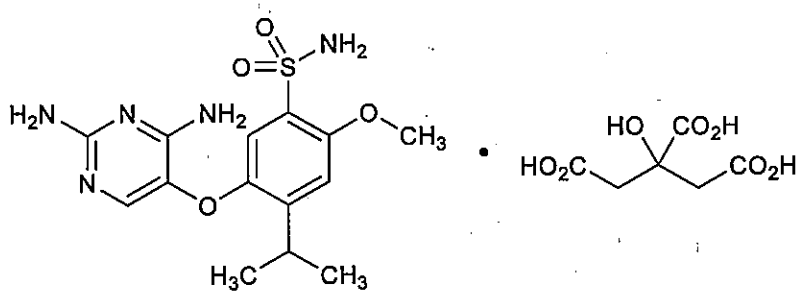
(別表 2) INN に収載された品目の我が国における医薬品一般的名称

(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 301-5-B1

JAN (日本名) : ゲーフアピキサントクエン酸塩

JAN (英 名) : Gefapixant Citrate



C<sub>14</sub>H<sub>19</sub>N<sub>5</sub>O<sub>4</sub>S · C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>

5-[(2,4-ジアミノピリミジン-5-イル)オキシ]-2-メトキシ-4-(プロパン-2-イル)ベンゼン-1-スルホン  
アミド 一クエン酸塩

5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzene-1-sulfonamide monocitrate

登録番号 301-5-B3

JAN (日本名) : ファリシマブ (遺伝子組換え)

JAN (英 名) : Faricimab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

抗 VEGF-A-L鎖

DIQLTQSPSS	LSASVGDRVT	ITCSASQDIS	NYLNWYQQKP	GKAPKVLIYF
TSSLHSGVPS	RFSGSGSGTD	FTLTISLQP	EDFATYYCQQ	YSTVPWTFGQ
GTKVEIKRTV	AAPSVFIFPP	SDEQLKSGTA	SVVCLLNNFY	PREAKVQWKV
DNALQSGNSQ	ESVTEQDSKD	STYSLSSTLT	LSKADYEKHK	VYACEVTHQG
LSSPVTKSFN	RGEC			

抗 Ang2-L鎖

SYVLTQPPSV	SVAPGQTARI	TCGGNNIGSK	SVHWYQQKPG	QAPVLVVYDD
SDRPSGI PER	FSGSNSGNTA	TLTISRVEAG	DEADYYCQVW	DSSSDHWVFG
GGTKLTVLSS	ASTKGPSVFP	LAPSSKSTSG	GTAALGCLVK	DYFPEPVTVS
WNSGALTSGV	HTFPAVLQSS	GLYSLSSVVT	VPSSSLGTQT	YICNVNHKPS
NTKVDKKVEP	KSC			

抗 VEGF-A-H鎖

EVQLVESGGG	LVQPGGSLRL	SCAASGYDFT	HYGMNWVRQA	PGKGLEWVGW
INTYTGEPTY	AADFKRRFTF	SLDTSKSTAY	LQMNLSRAED	TAVYYCAKYP
YYYGTSHWYF	DVWGQGTLVT	VSSASTKGPS	VFPLAPSSKS	TSGGTAALGC
LVKDYFPEPV	TVSWNSGALT	SGVHTFPAVL	QSSGLYSLSS	VVTVPSSSLG
TQTYICNVNH	KPSNTKVDKK	VEPKSCDKTH	TCPGPCAPEA	AGGPSVFLFP
PKPKDTLMAS	RTPEVTCVVV	DVSHEDEPEVK	FNWYVDGVEV	HNAKTKPREE
QYNSTYRVVS	VLTVLAQDWL	NGKEYKCKVS	NKALGAPIEK	TISKAKGQPR
EPQVYTLPPC	RDELTKNQVS	LWCLVKGFYP	SDIAVEWESN	GQPENNYKTT
PPVLDSDGSF	FLYSKLTVDK	SRWQQGNVFS	CSVMEALHN	AYTQKSLSLS
PGK				

抗 Ang2-H鎖				
QVQLVQSGAE	VKKPGASVKV	SCKASGYTFT	GYYMHWVRQA	PGQGLEWMGW
INPNSGGTNY	AQKFQGRVTM	TRDTSISTAY	MELSRLRSDD	TAVYYCARSP
NPYYYDSSGY	YYPGAFDIWG	QGTMVTVSSA	SVAAPSVFIF	PPSDEQLKSG
TASVVCLLNN	FYPREAKVQW	KVDNALQSGN	SQESVTEQDS	KDSTYSLSST
LTL SKADYEK	HKVYACEVTH	QGLSSPVTKS	FNRGECDKTH	TCPPCPAPEA
AGGPSVFLFP	PKPKDTLMAS	RTPEVTCVVV	DVSHEDPFVK	FNWYVDGVEV
HNAKTKPREE	QYNSTYRVVS	VLTVLAQDWL	NGKEYKCKVS	NKALGAPIEK
TISKAKGQPR	EPQVCTLPPS	RDELTKNQVS	LSCAVKGFYD	SDIAVEWESN
GQPENNYKTT	PPVLDSDGSF	FLVSKLTVDK	SRWQQGNVFS	CSVMHEALHN
AYTQKSLSLS	PGK			

抗 Ang2-H鎖 Q1 : 部分的ピログルタミン酸 ; 抗 VEGF-A-H鎖 N303, 抗 Ang2-H鎖 N313 : 糖鎖結合 ;

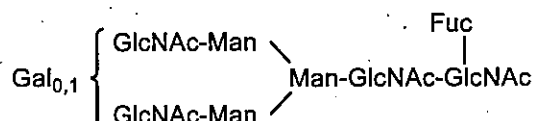
抗 VEGF-A-H鎖 K453, 抗 Ang2-H鎖 K463 : 部分的プロセシング

抗 VEGF-A-L鎖 C214 – 抗 VEGF-A-H鎖 C226, 抗 Ang2-L鎖 C213 – 抗 Ang2-H鎖 C236,

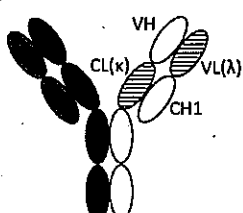
抗 VEGF-A-H鎖 C232 – 抗 Ang2-H鎖 C242, 抗 VEGF-A-H鎖 C235 – 抗 Ang2-H鎖 C245,

抗 VEGF-A-H鎖 C360 – 抗 Ang2-H鎖 C365 : ジスルフィド結合

#### 主な糖鎖の推定構造



#### 模式図



C<sub>6506</sub>H<sub>9962</sub>N<sub>1724</sub>O<sub>2041</sub>S<sub>45</sub> (タンパク質部分, 4本鎖)

抗 VEGF-A-H鎖 C<sub>2230</sub>H<sub>3393</sub>N<sub>581</sub>O<sub>677</sub>S<sub>16</sub>

抗 Ang2-H鎖 C<sub>2262</sub>H<sub>3468</sub>N<sub>606</sub>O<sub>707</sub>S<sub>19</sub>

抗 VEGF-A-L鎖 C<sub>1035</sub>H<sub>1593</sub>N<sub>273</sub>O<sub>338</sub>S<sub>5</sub>

抗 Ang2-L鎖 C<sub>979</sub>H<sub>1518</sub>N<sub>264</sub>O<sub>319</sub>S<sub>5</sub>

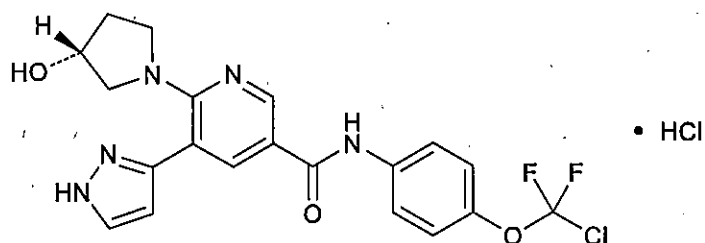
ファリシマブは、遺伝子組換えヒト化二重特異性モノクローナル抗体であり、マウス抗ヒト血管内皮増殖因子 A (VEGF-A) 抗体及びヒト抗ヒトアンジオポエチン 2 (Ang2) 抗体の相補性決定部、ヒトフレームワーク部並びに抗 Ang2-L鎖の CL ドメインと H鎖の CH1 ドメインが交換されたヒト IgG1 の定常部からなる。抗 VEGF-A-H鎖の 240, 241, 259, 316, 335, 360, 372 及び 441 番目のアミノ酸残基はそれぞれ Ala, Ala, Ala, Ala, Gly, Cys, Trp 及び Ala に置換されている。抗 Ang2-H鎖の 250, 251, 269, 326, 345, 365, 382, 384, 423 及び 451 番目のアミノ酸残基はそれぞれ Ala, Ala, Ala, Ala, Gly, Cys, Ser, Ala, Val 及び Ala に置換されている。ファリシマブは、チャイニーズハムスター卵巣細胞により產生される。ファリシマブは、453 個のアミノ酸残基からなる抗 VEGF-A-H鎖 ( $\gamma$ 1鎖) 1本、214 個のアミノ酸残基からなる抗 VEGF-A-L鎖 ( $\kappa$ 鎖) 1本、463 個のアミノ酸残基からなる抗 Ang2-H鎖 ( $\gamma$ 1- $\kappa$ 鎖) 1本及び 213 個のアミノ酸残基からなる抗 Ang2-L鎖 ( $\lambda$ - $\gamma$ 鎖) 1本で構成される糖タンパク質（分子量約 149,000）である。

Faricimab is a recombinant bispecific humanized monoclonal antibody composed of complementarity-determining regions derived from mouse anti-human vascular endothelial growth factor A (VEGF-A) antibody and human anti-human angiopoietin 2 (Ang2), framework regions and human IgG1 constant regions in which the anti-Ang2, CL domain in L-chain and CH1 domain in H-chain are exchanged each other. In the anti-VEGF-A-H-chain, the amino acid residues at position 240, 241, 259, 316, 335, 360, 372 and 441 are substituted by Ala, Ala, Ala, Ala, Gly, Cys, Trp and Ala, respectively. In the anti-Ang2-H-chain, the amino acid residues at position 250, 251, 269, 326, 345, 365, 382, 384, 423 and 451 are substituted by Ala, Ala, Ala, Ala, Gly, Cys, Ser, Ala, Val and Ala, respectively. Faricimab is produced in Chinese hamster ovary cells. Faricimab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 149,000) composed of an anti-VEGF-A-H-chain ( $\gamma$ 1-chain) consisting of 453 amino acid residues, an anti-VEGF-A-L-chain ( $\kappa$ -chain) consisting of 214 amino acid residues, an anti-Ang2-H-chain ( $\gamma$ 1- $\kappa$ -chain) consisting of 463 amino acid residues and an anti-Ang2-L-chain ( $\lambda$ - $\gamma$ -chain) consisting of 213 amino acid residues each.

登録番号 301-5-B5

JAN (日本名) : アシミニブ塩酸塩

JAN (英 名) : Asciminib Hydrochloride



C<sub>20</sub>H<sub>18</sub>ClF<sub>2</sub>N<sub>5</sub>O<sub>3</sub> · HCl

N-[4-(クロロジフルオロメトキシ)フェニル]-6-[(3R)-3-ヒドロキシピロリジン-1-イル]-5-(1H-ピラゾール-3-イル)ピリジン-3-カルボキシアミド 一塩酸塩

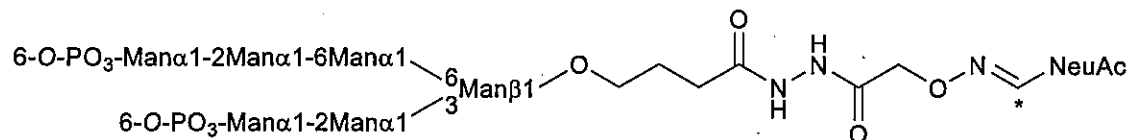
*N*-[4-(Chlorodifluoromethoxy)phenyl]-6-[(3*R*)-3-hydroxypyrrolidin-1-yl]-5-(1*H*-pyrazol-3-yl)pyridine-3-carboxamide monohydrochloride

登録番号 301-5-B6

JAN (日本名) : アバルグルコシダーゼ アルファ (遺伝子組換え)

JAN (英 名) : Avalglucosidase Alfa (Genetical Recombination)

改变糖鎖の構造



\* NeuAcの7位炭素原子

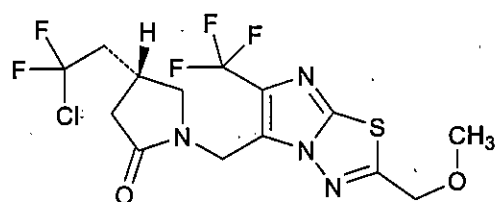
アバルグルコシダーゼ アルファはアルグルコシダーゼ アルファ糖鎖改変体（分子量：約 124,000）であり、アルグルコシダーゼ アルファが酸化され、糖鎖の平均 5~9 個の N-アセチルノイタミン酸部分が 5-アセトアミド-3,5,7-トリデオキシ-7-[(E)-(2-オキソ-2-{2-[4-(O-(6-O-ホスホ-α-D-マンノピラノシリル)-(1→2)-O-α-D-マンノピラノシリル-(1→6)-O-α-D-マンノピラノシリル-(1→6)-O-[O-(6-O-ホスホ-α-D-マンノピラノシリル)-(1→2)-O-α-D-マンノピラノシリル-(1→3)]-β-D-マンノピラノシリル}オキシ)ブタノイル]ヒドラジニル}エトキシ)イミノ]-β-L-arabino-2-ヘプツロ-2,6-ピラノシロン酸基に化学的に変換されている。

Avalglucosidase alfa is a glycoengineered alglucosidase alfa analog (molecular weight: ca. 124,000) which is oxidized and its average of 5-9 N-acetylneuraminic acid portions are chemically modified to 5-acetamido-3,5,7-trideoxy-7-[(E)-(2-oxo-2-{2-[4-(O-(6-O-phosphono-α-D-mannopyranosyl)-(1→2)-O-α-D-mannopyranosyl-(1→6)-O-α-D-mannopyranosyl-(1→6)-O-[O-(6-O-phosphono-α-D-mannopyranosyl)-(1→2)-O-α-D-mannopyranosyl-(1→3)]-β-D-mannopyranosyl}oxy)butanoyl]hydrazinyl}imino]-β-L-arabino-2-heptulo-2,6-pyranosylonic acid groups.

登録番号 301-5-B7

JAN (日本名) : パドセボニル

JAN (英 名) : Padsevonil



C<sub>14</sub>H<sub>14</sub>ClF<sub>5</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>S

(4*R*)-4-(2-クロロ-2,2-ジフルオロエチル)-1-{(2-(メトキシメチル)-6-(トリフルオロメチル)イミダゾ[2,1-*b*][1,3,4]チアジアゾール-5-イル)メチル}ピロリジン-2-オン

(4*R*)-4-(2-Chloro-2,2-difluoroethyl)-1-((2-methoxymethyl)-6-(trifluoromethyl)imidazo[2,1-*b*][1,3,4]thiadiazol-5-yl)methylpyrrolidin-2-one

登録番号 301-5-B8

JAN (日本名) : コンシズマブ (遺伝子組換え)

JAN (英 名) : Concizumab (Genetical Recombination)

#### アミノ酸配列及びジスルフィド結合

##### L鎖

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSILL ESDGKTYLNW YLQKPGQSPQ  
LLIYLVSIID SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCLQATHFP  
QTFGGGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK  
VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKKVYACE  
VTHQGLSSPV TKSFNRRGEC

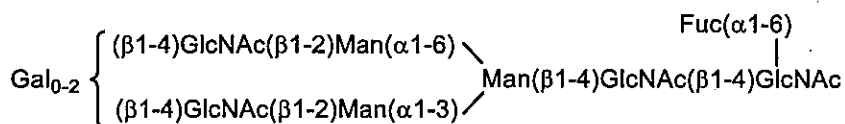
##### H鎖

EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS NYAMSWVRQT PEKRLEWVAT  
ISRSGSYSYF PDSVQGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARLG  
GYDEGDAMDS WGQGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV  
KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTK  
TYTCNVDHKP SNKVDKRVE SKYGPPCPCPAPEFLGGPS VFLFPPKPKD  
TLMISRTPEV TCVVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST  
YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIEKTISKA KGQPREPQVY  
TLPSSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGOPEN NYKTTPPVLD  
SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSLGK

H鎖 N298 : 糖鎖結合 ; H鎖 K448 : 部分的プロセシング

L鎖 C219 - H鎖 C135, 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<sub>6462</sub>H<sub>10004</sub>N<sub>1712</sub>O<sub>2046</sub>S<sub>46</sub> (タンパク質部分, 4本鎖)

H鎖 C<sub>2178</sub>H<sub>3360</sub>N<sub>580</sub>O<sub>682</sub>S<sub>17</sub>

L鎖 C<sub>1053</sub>H<sub>1646</sub>N<sub>276</sub>O<sub>341</sub>S<sub>6</sub>

コンシズマブは、遺伝子組換えヒト化モノクローナル抗体であり、マウス抗ヒト組織因子経路インヒビター (TFPI) の相補性決定部、ヒトフレームワーク部及びヒト IgG4 の定常部からなり、H鎖 229 番目のアミノ酸残基が Pro に置換されている。コンシズマブは、チャイニーズハムスター卵巣細胞により產生される。

コンシズマブは、448 個のアミノ酸残基からなる H鎖 (γ4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 149,000) である。

Concizumab is a recombinant humanized monoclonal antibody composed of complementarity-determining regions derived from mouse anti-human tissue factor pathway inhibitor (TFPI) monoclonal antibody, human framework regions and human IgG4 constant regions, whose amino acid residue at position 229 in the H-chain is substituted by Pro. Concizumab is produced in Chinese hamster ovary cells. Concizumab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 149,000) composed of 2 H-chains ( $\gamma$ 4-chains) consisting of 448 amino acid residues each and 2 L-chains ( $\kappa$ -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。

平成30年7月3日薬生薬審発0703第4号厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長通知の別添

正	誤
<p>(別表2)</p> <p>登録番号 29-4-B14</p> <p>JAN (日本名) : ネモリズマブ (遺伝子組換え) JAN (英 名) : Nemolizumab (Genetical Recombination)</p> <p>(略)</p> <p>ネモリズマブは、遺伝子組換えヒト化モノクローナル抗体であり、マウス抗ヒトインターロイキン-31受容体モノクローナル抗体の相補性決定部、ヒトフレームワーク部及びヒト IgG2 の定常部からなる。H鎖の <u>135, 137, 141, 142, 223, 268, 355</u> と <u>419</u> 番目のアミノ酸残基はそれぞれ Ser, Lys, Gly, Gly, Ser, Gln, Gln と Glu に置換されており、C末端の Gly と Lys は除去されている。ネモリズマブは、チャイニーズハムスター卵巣細胞により產生される。ネモリズマブは、445 個のアミノ酸残基からなる H鎖 (<math>\gamma_2</math>鎖) 2 本及び 214 個のアミノ酸残基からなる L鎖 (<math>\kappa</math>鎖) 2 本で構成される糖タンパク質 (分子量: 約 147,000) である。</p> <p>Nemolizumab is a recombinant humanized monoclonal antibody composed of complementarity-determining regions derived from mouse anti-human interleukin-31 receptor antibody, human framework regions and human IgG2 constant regions. In the H-chain, amino acid residues at position <u>135, 137, 141, 142, 223, 268, 355</u> and <u>419</u> are substituted by Ser, Lys, Gly, Gly, Ser, Gln, Gln and Glu, respectively, and Gly and Lys at the C-terminus are deleted. Nemolizumab is produced in Chinese hamster ovary cells. Nemolizumab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 147,000) composed of 2 H-chains (<math>\gamma_2</math>-chains) consisting of 445 amino acid residues each and 2 L-chains (<math>\kappa</math>-chains) consisting of 214 amino acid residues each.</p>	<p>(別表2)</p> <p>登録番号 29-4-B14</p> <p>JAN (日本名) : ネモリズマブ (遺伝子組換え) JAN (英 名) : Nemolizumab (Genetical Recombination)</p> <p>(略)</p> <p>ネモリズマブは、遺伝子組換えヒト化モノクローナル抗体であり、マウス抗ヒトインターロイキン-31受容体モノクローナル抗体の相補性決定部、ヒトフレームワーク部及びヒト IgG2 の定常部からなる。H鎖の <u>134, 136, 140, 141, 222, 267, 354</u> と <u>418</u> 番目のアミノ酸残基はそれぞれ Ser, Lys, Gly, Gly, Ser, Gln, Gln と Glu に置換されており、C末端の Gly と Lys は除去されている。ネモリズマブは、チャイニーズハムスター卵巣細胞により產生される。ネモリズマブは、445 個のアミノ酸残基からなる H鎖 (<math>\gamma_2</math>鎖) 2 本及び 214 個のアミノ酸残基からなる L鎖 (<math>\kappa</math>鎖) 2 本で構成される糖タンパク質 (分子量: 約 147,000) である。</p> <p>Nemolizumab is a recombinant humanized monoclonal antibody composed of complementarity-determining regions derived from mouse anti-human interleukin-31 receptor antibody, human framework regions and human IgG2 constant regions. In the H-chain, amino acid residues at position <u>134, 136, 140, 141, 222, 267, 354</u> and <u>418</u> are substituted by Ser, Lys, Gly, Gly, Ser, Gln, Gln and Glu, respectively, and Gly and Lys at the C-terminus are deleted. Nemolizumab is produced in Chinese hamster ovary cells. Nemolizumab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 147,000) composed of 2 H-chains (<math>\gamma_2</math>-chains) consisting of 445 amino acid residues each and 2 L-chains (<math>\kappa</math>-chains) consisting of 214 amino acid residues each.</p>

(下線部変更)

