

広島県収受	
第	号
- 4. 6. 22	
処理期限	月 日
分類記号	保存年限

薬生薬審発 0622 第 1 号  
令和 4 年 6 月 22 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 ）

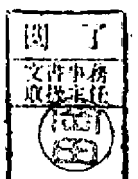
### 医薬品の一般的名称について

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、「医薬品の一般的名称の変更について」（薬生薬審発0418第1号令和4年4月18日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 に記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 303-5-B3

JAN (日本名) : エプコリタマブ (遺伝子組換え)

JAN (英名) : Epcoritamab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

## 抗 CD3ε-H 鎖

EVKLVESEGGG	LVQPGGSLRL	SCAASGFTFN	TYAMNWVRQA	PGKGLEWVAR	50
IRSKYNNYAT	YYADSVKDRF	TISRDDSKSS	LYLQMNNLKT	EDTAMYYCVR	100
HGNFGNSYVS	WFAYWGQGLT	VTVSSASTKG	PSVFPLAPSS	KSTSGGTAAL	150
GCLVKDYFPE	PVTVSWNSGA	LTSGVHTFPA	VLQSSGLYSL	SSVVTVPSSS	200
LGTQTYICNV	NHKPSNTKVD	KRVEPKSCDK	THTCPPCPAP	EFEGGPSVFL	250
FPPKPKDTLM	ISRTPEVTCV	VVAVSHEDPE	VKFNWYVDGV	EVHNAKTKPR	300
EEQYNSTYRV	VSVLTVLHQD	WLNGKEYKCK	VSNKALPAPI	EKTISKAKGQ	350
PREPQVYTLF	PSREEMTKNQ	VSLTCLVKGF	YPSDIAVEWE	SNGQPENNYK	400
TTPPVLDSDG	SFLLYSKLTV	DKSRWQQGNV	FSCSVMHEAL	HNHYTQKSLS	450
LSPG					454

## 抗 CD3ε-L 鎖

QAVVTQEPSF	SVSPGGTVTL	TCRSSTGAVT	TSNYANWVQQ	TPGQAFRGLI	50
GGTNKRAPGV	PARFSGSLIG	DKAALTITGA	QADDESIYFC	ALWYSNLWVF	100
GGGTKLTVLG	QPKAAPSVTL	FPPSSEELQA	NKATLVCLIS	DFYPGAVTVA	150
WKADSSPVKA	GVETTTPSKQ	SNNKYAASSY	LSLTPEQWKS	HRSYSCQVTH	200
EGSTVEKTVA	PTECS				215

## 抗 CD20-H 鎖

EVQLVESGGG	LVQPDRSLRL	SCAASGFTFH	DYAMHWVRQA	PGKGLEWVST	50
ISWNSGTIGY	ADSVKGRFTI	SRDNAKNSLY	LQMNSLRAED	TALYYCAKDI	100
QYGNYYYGMD	VWGQTTVTV	SSASTKGPSV	FPLAPSSKST	SGGTAALGCL	150
VKDYFPEPVT	VSWNSGALTS	GVHTFPAVLQ	SSGLYSLSSV	VTVPSSSLGT	200
QTYICNVNHK	PSNTKVDKRV	EPKSCDKTHT	CPPCPAPEFE	GGPSVFLFPP	250
KPKDTLMISR	TPEVTCVVVA	VSHEDPEVKF	NWYVDGVEVH	NAKTKPREEQ	300
YNSTYRVVSV	LTVLHQDNLN	GKEYKCKVSN	KALPAPIEKT	ISKAKGQPRE	350
PQVYTLPPSR	EEMTKNQVSL	TCLVKGFYPS	DIAVEWESNG	QPENNYKTTP	400
PVLDSGDSFF	LYSRLTVDKS	RWQQGNVFSC	SVMHEALHNN	YTQKSLSLSP	450
G					451

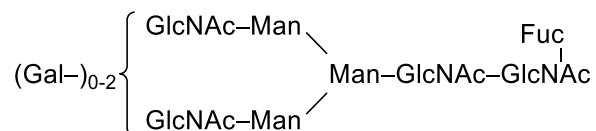
## 抗 CD20-L 鎖

```

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD 50
ASN RATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPITFGQ 100
GTRLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
LSSPVTKSFN RGENC 214
  
```

抗 CD3ε-L 鎖 Q1 : 部分的ピログルタミン酸 ; 抗 CD3ε-H 鎖 N305, 抗 CD20-H 鎖 N302 : 糖鎖結合  
 抗 CD3ε-H 鎖 C228 – 抗 CD3ε-L 鎖 C214, 抗 CD20-H 鎖 C225 – 抗 CD20-L 鎖 C214,  
 抗 CD3ε-H 鎖 C234 – 抗 CD20-H 鎖 C231, 抗 CD3ε-H 鎖 C237 – 抗 CD20-H 鎖 C234 : ジスルフィド結合

## 主な糖鎖の推定構造



C<sub>6471</sub>H<sub>9973</sub>N<sub>1735</sub>O<sub>2010</sub>S<sub>44</sub> (タンパク質部分, 4 本鎖)

抗 CD3ε-H 鎖 C<sub>2231</sub>H<sub>3431</sub>N<sub>595</sub>O<sub>680</sub>S<sub>17</sub>

抗 CD3ε-L 鎖 C<sub>1002</sub>H<sub>1554</sub>N<sub>268</sub>O<sub>319</sub>S<sub>5</sub>

抗 CD20-H 鎖 C<sub>2207</sub>H<sub>3392</sub>N<sub>590</sub>O<sub>678</sub>S<sub>17</sub>

抗 CD20-L 鎖 C<sub>1031</sub>H<sub>1604</sub>N<sub>282</sub>O<sub>333</sub>S<sub>5</sub>

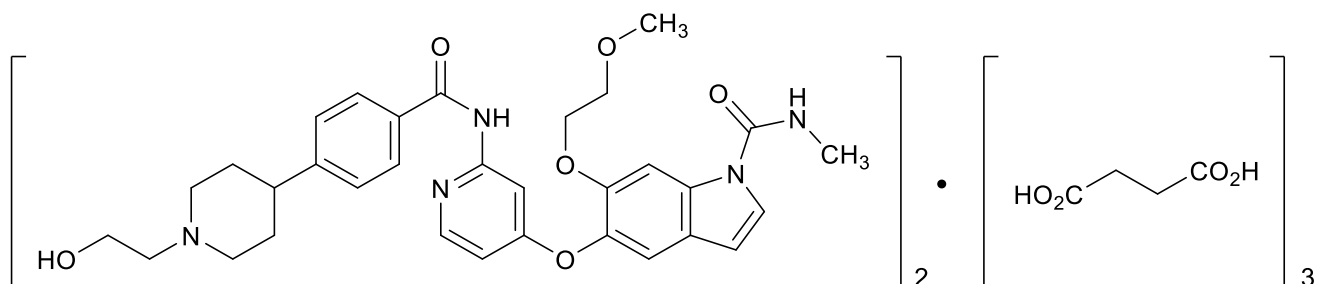
エプコリタマブは, CD3ε 鎖及び CD20 に対する遺伝子組換え二重特異性モノクローナル抗体であり, 抗 CD3ε 鎖抗体の可変部はマウス抗体に, その他はヒト IgG1 に由来し, 抗 CD20 抗体はヒト IgG1 に由来する. 抗 CD3ε-H 鎖の 4 つのアミノ酸残基が置換 (L242F, L243E, D273A, F413L) され, C 末端の K455 は除去されている. また, 抗 CD20-H 鎖の 4 つのアミノ酸残基が置換 (L239F, L240E, D270A, K414R) され, C 末端の K452 は除去されている. エプコリタマブは, CHO 細胞により産生される. エプコリタマブは, 454 個のアミノ酸残基からなる抗 CD3ε-H 鎖 (γ1 鎖) 1 本, 215 個のアミノ酸残基からなる抗 CD3ε-L 鎖 (λ 鎖) 1 本, 451 個のアミノ酸残基からなる抗 CD20-H 鎖 (γ1 鎖) 1 本及び 215 個のアミノ酸残基からなる抗 CD20-L 鎖 (κ 鎖) 1 本で構成される糖タンパク質 (分子量約 149,000) である.

Epcoritamab is a recombinant bispecific monoclonal antibody against CD3ε chain and CD20, which is composed of anti-CD3ε chain antibody whose variable regions are derived from mouse antibody and other regions are derived from human IgG1, and anti-CD20 antibody derived from human IgG1. In the anti-CD3ε-H-chain, the amino acid residues are substituted at 4 positions (L242F, L243E, D273A, F413L), and K455 at the C-terminus is deleted. In the anti-CD20-H-chain, the amino acid residues are substituted at 4 positions (L239F, L240E, D270A, K414R), and K452 at the C-terminus is deleted. Epcoritamab is produced in CHO cells. Epcoritamab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 149,000) composed of an anti-CD3ε-H-chain (γ1-chain) consisting of 454 amino acid residues, an anti-CD3ε-L-chain (λ-chain) consisting of 215 amino acid residues, an anti-CD20-H-chain (γ1-chain) consisting of 451 amino acid residues, and an anti-CD20-L-chain (κ-chain) consisting of 215 amino acid residues.

登録番号 303-5-B4

JAN (日本名) : タスルグラチニブコハク酸塩

JAN (英名) : Tasurgratinib Succinate



$(C_{32}H_{37}N_5O_6)_2 \cdot (C_4H_6O_4)_3$

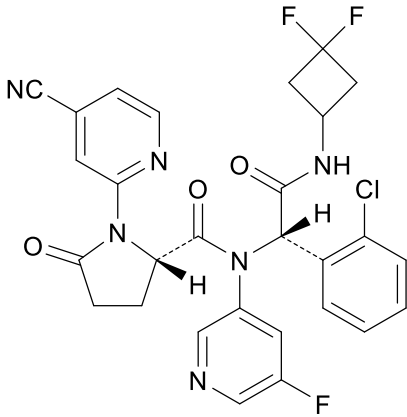
5-[2-({4-[1-(2-ヒドロキシエチル)ピペリジン-4-イル]ベンゾイル}アミノ)ピリジン-4-イル]オキシ-6-(2-メトキシエトキシ)-*N*-メチル-1*H*-インドール-1-カルボキシアミド セスキコハク酸塩

5-[2-({4-[1-(2-Hydroxyethyl)piperidin-4-yl]benzoyl}amino)pyridin-4-yl]oxy-6-(2-methoxyethoxy)-*N*-methyl-1*H*-indole-1-carboxamide sesquisuccinate

登録番号 303-6-B2

JAN (日本名) : イボシデニブ

JAN (英名) : Ivosidenib



$C_{28}H_{22}ClF_3N_6O_3$

(2*S*)-*N*-{(1*S*)-1-(2-クロロフェニル)-2-[(3,3-ジフルオロシクロブチル)アミノ]-2-オキソエチル}-1-(4-シアノピリジン-2-イル)-*N*-(5-フルオロピリジン-3-イル)-5-オキソピロリジン-2-カルボキシアミド

(2*S*)-*N*-{(1*S*)-1-(2-Chlorophenyl)-2-[(3,3-difluorocyclobutyl)amino]-2-oxoethyl}-1-(4-cyanopyridin-2-yl)-*N*-(5-fluoropyridin-3-yl)-5-oxopyrrolidine-2-carboxamide

登録番号 303-6-B4

JAN (日本名) : エンソビベプ (遺伝子組換え)

JAN (英名) : Ensovibep (Genetical Recombination)

アミノ酸配列

GSDLGKKLLE	AARAGQDDEV	RELLKAGADV	NAKDYFSHTP	LHLAARNGHL	50
KIVEVLLKAG	ADVNAKDFAG	KTPLHLAANE	GHLEIVEVLL	KAGADVNAQD	100
IFGKTPADIA	ADAGHEDIAE	VLQKAAGSPT	PTPTTPTPTP	TTPTPTPTGS	150
DLGKKLLEAA	RAGQDDEVRE	LLKAGADVNA	KDYFSHTPLH	LAARNGHLKI	200
VEVLLKAGAD	VNAKDFAGKT	PLHLAANEGH	LEIVEVLLKA	GADVNAQDIF	250
GKTPADIAAD	AGHEDIAEVL	QKAAGSPTPT	PTTPTPTPTT	PTPTPTGSDL	300
GKKLLQAARA	GQLDEVRELL	KAGADVNAKD	REGITPLHLA	AQHGHEIVE	350
VLLKAGADVN	AKDVWGRTPL	HLAAWQGHLE	IVEVLLKAGA	DVNAKDLAGA	400
TPLHVAALYG	HLEIVEVLLK	AGADVNAQDK	SGKTPADLAA	RAGHQDIAEV	450
LQKAAGSPTP	TPTTPTPTPT	TPTPTPTGSD	LGKKLLQAAR	AGQLDEVREL	500
LKAGADVNAK	DREGKTPLHV	AAQEGHLEIV	EVLLKAGADV	NAKDVWGRTP	550
LHLAAWIGHL	EIVEVLLKAG	ADVNAKDVSG	ATPLHAAALH	GHLEIVEVLL	600
NAGADVNAQD	KSGKTPADLA	ARAGHQDIAE	VLQKAAGSPT	PTPTTPTPTP	650
TTPTPTPTGS	DLGKKLLQAA	RAGQLDEVRE	LLKAGADVNA	KDQEGITPLH	700
VAAHQGHLEI	VEVLLKAGAD	VNAKDVWGRT	PLHLAAWRGH	LEIVEVLLKA	750
GADVNAKDHA	GATPLHAAAL	SGHLEIVEVL	LKAGADVNAQ	DKSGKTPADL	800
AARAGHQDIA	EVLQKAA				817

C<sub>3730</sub>H<sub>6063</sub>N<sub>1067</sub>O<sub>1166</sub>

エンソビベプは、アンキリンリピート構造を有する遺伝子組換えタンパク質であり、1～126番目及び149～274番目のアミノ酸残基はヒト血清アルブミンに結合するアンキリンリピートドメイン、297～455番目、478～636番目、及び659～817番目のアミノ酸残基はSARS-CoV-2のスパイクタンパク質のそれぞれ異なるエпитープに結合するアンキリンリピートドメインである。エンソビベプは、817個のアミノ酸残基からなるタンパク質である。

Ensovibep is a recombinant protein containing ankyrin repeats, whose amino acid residues at positions 1-126 and 149-274 are ankyrin repeat domains binding to human serum albumin, and amino acid residues at positions 297-455, 478-636, and 659-817 are ankyrin repeat domains binding to different epitopes of SARS-CoV-2 spike protein. Ensovibep is a protein consists of 817 amino acid residues.

※ JAN 以外の情報は、参考として掲載しました。

令和4年4月18日薬生薬審発0418第1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) 登録番号 303-3-B9 JAN (日本名) : ペグセタコプラン JAN (英名) : Pegcetacoplan</p> <p>ペグセタコプランはPEG化ペプチド(分子量:約43,500)であり、補体C3に結合する2本の同一の合成ペプチドが、C末端リシンアミドのε-アミノ基を介してポリエチレングリコール(分子量:約39,600)の両端にそれぞれ結合している。ペプチド部分は15個のアミノ酸残基からなる。化学名は以下の通りである。</p> <p><i>O,O'</i>-ビス[(<i>S</i><sup>2</sup>,<i>S</i><sup>12</sup>-シクロ{<i>N</i>-アセチル-L-イソロイシル-L-システイニル-L-バリル-1-メチル-L-トリプトフィル-L-グルタミンル-L-α-アスパルチル-L-トリプトフィルグリシル-L-アラニル-L-ヒスチジル-L-アルギニル-L-システイニル-L-スレオニル-2-[2-(2-アミノエトキシ)エトキシ]アセチル-L-リシンアミド})-<i>N</i><sup>6,15</sup>-カルボニル]ポリエチレングリコール</p> <p>Pegcetacoplan is a PEGylated peptide (molecular weight: ca. 43,500) in which two identical synthetic peptides that bind to complement C3 are bound to each terminal of polyethylene glycol (molecular weight: ca. 39,600) via ε-amino group of C-terminal lysine amide. The peptide moiety consists of 15 amino acid residues. Chemical name is as follows:</p> <p><i>O,O'</i>-Bis[(<i>S</i><sup>2</sup>,<i>S</i><sup>12</sup>-cyclo{<i>N</i>-acetyl-L-isoleucyl-L-cysteinyl-L-valyl-1-methyl-L-tryptophyl-L-glutamyl-L-α-aspartyl-L-tryptophylglycyl-L-alanyl-L-histidyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-threonyl-2-[2-(2-aminoethoxy)ethoxy]acetyl-L-lysineamide})-<i>N</i><sup>6,15</sup>-carbonyl]polyethylene glycol</p>	<p>(別表2) 登録番号 303-3-B9 JAN (日本名) : ペグセタコプラン JAN (英名) : Pegcetacoplan</p> <p>ペグセタコプランはPEG化ペプチド(分子量:約43,500)であり、補体C3に結合する2本の同一の合成ペプチドが、C末端リシンアミドのε-アミノ基を介してポリエチレングリコール(分子量:約39,600)の両端にそれぞれ結合している。ペプチド部分は15個のアミノ酸残基からなる。化学名は以下の通りである。</p> <p><i>O,O'</i>-ビス[(<i>S</i><sup>2</sup>,<i>S</i><sup>12</sup>-シクロ{<i>N</i>-アセチル-L-イソロイシル-L-システイニル-L-バリル-1-メチル-L-トリプトフィル-L-グルタミンル-L-α-アスパルチル-L-トリプトフィルグリシル-L-アラニル-L-ヒスチジル-L-アルギニル-L-システイニル-L-スレオニル-2-[2-(2-アミノエトキシ)エトキシ]アセチル-L-リシンアミド})-<i>N</i><sup>6,15</sup>-カルボニル]ポリエチレングリコール</p> <p>Pegcetacoplan is a PEGylated peptide (molecular weight: ca. 43,500) in which two identical synthetic peptides that bind to complement C3 are bound to each terminal of polyethylene glycol (molecular weight: ca. 39,600) via ε-amino group of C-terminal lysine amide. The peptide moiety consists of 15 amino acid residues. Chemical name is as follows:</p> <p><i>O,O'</i>-Bis[(<i>S</i><sup>2</sup>,<i>S</i><sup>12</sup>-cyclo{<i>N</i>-acetyl-L-isoleucyl-L-cysteinyl-L-valyl-1-methyl-L-tryptophyl-L-glutamyl-L-α-aspartyl-L-tryptophylglycyl-L-alanyl-L-histidyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-threonyl-2-[2-(2-aminoethoxy)ethoxy]acetyl-L-lysineamide})-<i>N</i><sup>6,15</sup>-carbonyl]polyethylene glycol</p>

(下線部変更)