

薬生薬審発 0415 第 2 号  
平成 31 年 4 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  
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。

（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 30-5-B1

JAN(日本名) : スチムリマブ(遺伝子組換え)

JAN(英名) : Sutimlimab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

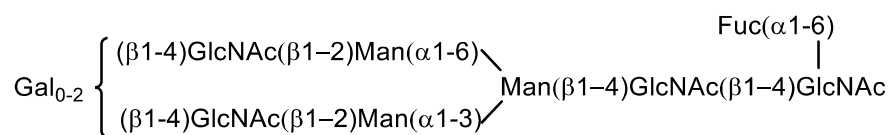
L鎖 QIVLTQSPAT LSLSPGERAT MSCTASSSVS SSYHLHWYQQK PGKAPKLWIY  
 STSNLASGVP SRFSGSGSGT DYTLTISSLQ PEDFATYYCH QYYRLPPITF  
 GQGTKLEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW  
 KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYSLSST LTLSKADYEK HKVYACEVTH  
 QGLSSPVTKS FNRGEC

H鎖 EVQLVESGGG LVKPGGSRL SCAASGFTFS NYAMSWVRQA PGKGLEWVAT  
 ISSGGSHYYY LDSVKGRFTI SRDNSKNLY LQMNSLRAED TALYYCARLF  
 TGYAMDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY  
 FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGKTYT  
 CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFEFGPSVFL FPPPKDITLM  
 ISRTPEVTCV VVDVSQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTAKPR EEQFNSTYRV  
 VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTL  
 PSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TPPVLDSDG  
 SFFLYSRLLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSLGK

L鎖Q1:部分的ピログルタミン酸; H鎖K445:部分的プロセシング; H鎖N295:糖鎖結合

L鎖C216-H鎖C132, H鎖C224-H鎖C224, H鎖C227-H鎖C227:ジスルフィド結合

主な糖鎖の推定構造



C<sub>6436</sub>H<sub>9912</sub>N<sub>1700</sub>O<sub>2016</sub>S<sub>46</sub> (タンパク質部分, 4 本鎖)

H鎖 C<sub>2171</sub>H<sub>3345</sub>N<sub>573</sub>O<sub>672</sub>S<sub>17</sub>

L鎖 C<sub>1047</sub>H<sub>1615</sub>N<sub>277</sub>O<sub>336</sub>S<sub>6</sub>

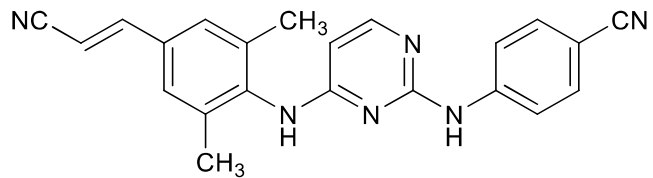
スチムリマブは、遺伝子組換え抗ヒト補体C1s (C1s) モノクローナル抗体であり、H鎖はマウス抗C1s抗体の相補性決定部、ヒトフレームワーク部及びヒトIgG4の定常部からなり、L鎖はマウス抗C1s抗体の可変部及びヒトκ鎖の定常部からなる。H鎖の226と233番目のアミノ酸残基はそれぞれProとGluに置換されている。スチムリマブは、チャイニーズハムスター卵巣細胞により產生される。スチムリマブは、445個のアミノ酸残基からなるH鎖(γ4鎖)2本及び216個のアミノ酸残基からなるL鎖(κ鎖)2本で構成される糖タンパク質(分子量: 約145,000)である。

Sutimlimab is a recombinant anti-human complement C1s (C1s) monoclonal antibody in which the H-chains are composed of complementarity-determining regions derived from mouse anti-C1s antibody, human framework regions and human IgG4 constant regions and the L-chains are composed of variable regions derived from mouse anti-C1s antibody and constant regions of human κ-chain. In the H-chain, amino acid residues at positions 226 and 233 are substituted by Pro and Glu, respectively. Sutimlimab is produced in Chinese hamster ovary cells. Sutimlimab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 145,000) composed of 2 H-chains (γ4-chains) consisting of 445 amino acid residues each and 2 L-chains (κ-chains) consisting of 216 amino acid residues each.

登録番号 30-5-B10

JAN (日本名) : リルピビリン

JAN (英 名) : Rilpivirine



C<sub>22</sub>H<sub>18</sub>N<sub>6</sub>

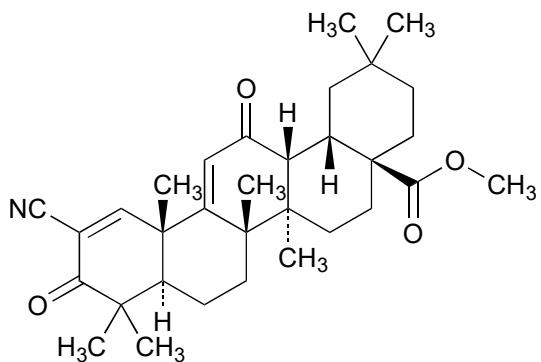
4-{{4-[(1*E*)-2-シアノエテニル]-2,6-ジメチルフェニル}アミノ}ピリミジン-2-イル]アミノ}ベンゾニトリル

4-{{4-({4-[(1*E*)-2-Cyanoethyl]-2,6-dimethylphenyl}amino)pyrimidin-2-yl]amino}benzonitrile

登録番号 30-6-B2

JAN (日本名) : バルドキソロンメチル

JAN (英 名) : Bardoxolone Methyl



C<sub>32</sub>H<sub>43</sub>NO<sub>4</sub>

2-シアノ-3,12-ジオキソオレアナ-1,9(11)-ジエン-28-酸メチル

Methyl 2-cyano-3,12-dioxooleana-1,9(11)-dien-28-oate

※ JAN 以外の情報は、参考として掲載しました。