

日薬連発第578号
平成29年8月17日

加 盟 団 体 殿

日 本 製 薬 団 体 連 合 会

医薬品の一般的名称について

標記について、平成29年8月15日付け薬生薬審発0815第3号にて厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長より通知がありました。

つきましては、本件につき貴会会員に周知徹底いただきたく、ご配慮の程よろしくお願い申し上げます。

薬生薬審発 0815 第 4 号
平成 29 年 8 月 15 日

日本製薬団体連合会 会長 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、平成 29 年 8 月 15 日付け薬生薬審発 0815 第 3 号をもって、別添写しのとおり、各都道府県衛生主管部（局）長宛に通知しましたので、貴会会員への周知方よろしくお願いいたします。





薬生薬審発 0815 第 3 号
平成 29 年 8 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 日付
け薬食発第 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。）

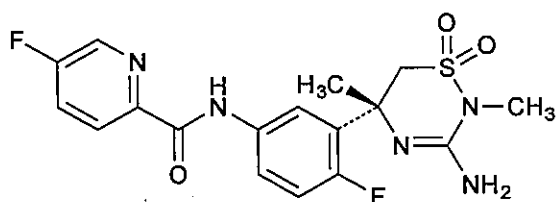
(別表2) INNに収載された品目の我が国における医薬品一般的名称

(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 28-6-B1

JAN (日本名) : ベルベセスタット

JAN (英名) : Verubecestat



C₁₇H₁₇F₂N₅O₃S

N-{3-[(5*R*)-3-アミノ-2,5-ジメチル-1,1-ジオキソ-1,2,5,6-テトラヒドロ-1λ⁶,2,4-チアジジン-5-イル]-4-フルオロフェニル}-5-フルオロピリジン-2-カルボキサミド

N-{3-[(5*R*)-3-Amino-2,5-dimethyl-1,1-dioxo-1,2,5,6-tetrahydro-1λ⁶,2,4-thiadiazin-5-yl]-4-fluorophenyl}-5-fluoropyridine-2-carboxamide

登録番号 28-6-B8

JAN (日本名) : チルドラキズマブ (遺伝子組換え)

JAN (英名) : Tildrakizumab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

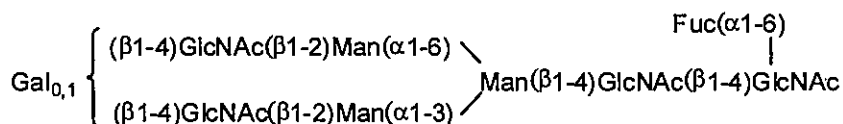
L鎖 DIQMTQSPSS LSASVGDRVIT ITCRTSENIY SYLAWYQQKP GKAPKLLIYN
AKTLAEGVPS RFSGSGSGTD FTLLTISSLQP EDFATYYCQH HYGIPFTFGQ
GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG
LSSPVTKSFN RGEK

H鎖 QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYIFI TYWMTWVRQA PGQGLEWMGQ
IFPASGSADY NEKFEGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARGG
GGFAYWGQGT LTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP
EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN
VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL
MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR
VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL
PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD
GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK

H鎖 Q1 : 部分的ピログルタミン酸 ; H鎖 N296 : 糖鎖結合 ; H鎖 K446 : 部分的プロセッシング

L鎖 C214-H鎖 C219, H鎖 C225-H鎖 C225, H鎖 C228-H鎖 C228 : ジスルフィド結合

主な糖鎖の推定構造



C₆₄₂₆H₉₉₁₈N₁₆₉₈O₂₀₀₀S₄₆ (タンパク質部分, 4本鎖)

H鎖 C₂₁₇₂H₃₃₅₇N₅₇₃O₆₆₆S₁₇

L鎖 C₁₀₄₁H₁₆₀₆N₂₇₆O₃₃₄S₆

チルドラキズマブは、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-23 α (p19) サブユニット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。チルドラキズマブは、チャイニーズハムスター卵巣細胞により産生される。チルドラキズマブは、446 個のアミノ酸残基からなる H鎖 (γ1 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 147,000) である。

Tildrakizumab is a recombinant humanized monoclonal antibody composed of complementarity-determining regions derived from mouse anti-human interleukin-23 α subunit (p19) antibody, human framework regions and human IgG1 constant regions. Tildrakizumab is produced in Chinese hamster ovary cells. Tildrakizumab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 147,000) composed of 2 H-chains (γ 1-chains) consisting of 446 amino acid residues each and 2 L-chains (κ -chains) consisting of 214 amino acid residues each.

※ JAN 以外の情報は、参考として掲載しました。