日薬連発第 169 号 2024 年 3 月 13 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,令和6年3月11日付け医薬薬審発0311第1号にて厚生労働省 医薬局 医薬品審査管理課長より通知がありました.(日薬連会長宛:医薬薬審発0311第2号)

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あげます.

医薬薬審発 0311 第 2 号 令 和 6 年 3 月 11 日

日本製薬団体連合会 会長 殿

厚生労働省医薬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。



医薬薬審発 0311 第 1 号 令 和 6 年 3 月 11 日

各都道府県衛生主管部(局)長 殿

厚生労働省医薬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。

(参照)

「日本医薬品一般的名称データベース」<u>https://jpdb.nihs.go.jp/jan/</u> (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1) INN との整合性が図られる可能性のあるもの

(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1)

登録番号 305-2-A3

JAN (日本名):リソバリシブメシル酸塩水和物

JAN (英名): Risovalisib Mesilate Hydrate

 $C_{24}H_{29}F_3N_8O_5S \cdot CH_4O_3S \cdot 2H_2O$

{5-[6-{[4-(メタンスルホニル)ピペラジン-1-イル]メチル}-4-(モルホリン-4-イル)ピロロ[2,1-f][1,2,4]トリアジン-2-イル]-4-(トリフルオロメチル)ピリジン-2-イル}カルバミン酸メチル ーメタンスルホン酸塩二水和物

Methyl {5-[6-{[4-(methanesulfonyl)piperazin-1-yl]methyl}-4-(morpholin-4-yl)pyrrolo[2,1-f][1,2,4]triazin-2-yl]-4-(trifluoromethyl)pyridine-2-yl}carbamate monomethanesulfonate dihydrate

(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 305-1-B13

JAN (日本名): ジロキシメルフマラート

JAN(英 名): Diroximel Fumarate

 $C_{11}H_{13}NO_6$

(2E)-ブタ-2-エン二酸 2-(2,5-ジオキソピロリジン-1-イル)エチルメチル

2-(2,5-Dioxopyrrolidin-1-yl)ethyl methyl (2E)-but-2-enedioate

JAN (日本名): ベプデゲストラント

JAN (英 名): Vepdegestrant

$C_{45}H_{49}N_5O_4$

(3*S*)-3-(5-{4-[(1-{4-[(1*R*,2*S*)-6-ヒドロキシ-2-フェニル-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-1-イル]フェニル} ピペリジン-4-イル)メチル]ピペラジン-1-イル}-1-オキソ-1,3-ジヒドロ-2*H*-イソインドール-2-イル) ピペリジン-2,6-ジオン

(3S)-3- $(5-\{4-[(1-\{4-[(1R,2S)-6-Hydroxy-2-phenyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalen-1-yl]phenyl\}piperidin-4-yl)methyl]piperazin-1-yl}-1-oxo-1,3-dihydro-2<math>H$ -isoindol-2-yl)piperidine-2,6-dione

JAN (日本名): アスンデキシアン

JAN(英名): Asundexian

C₂₆H₂₁ClF₄N₆O₄

4-[(2*S*)-2-(4-{5-クロロ-2-[4-(トリフルオロメチル)-1*H*-1,2,3-トリアゾール-1-イル]フェニル}-5-メトキシ-2-オキソピリジン-1(2*H*)-イル)ブタンアミド]-2-フルオロベンズアミド

 $4-[(2S)-2-(4-\{5-\text{Chloro}-2-[4-(\text{trifluoromethyl})-1$H-1,2,3-triazol-1-yl] phenyl} \\ -5-\text{methoxy}-2-\text{oxopyridin}-1(2H)-yl) butanamido] \\ -2-\text{fluorobenzamide}$

JAN (日本名):デネシミグ(遺伝子組換え)

JAN(英 名): Denecimig (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

抗FIXa-H鎖

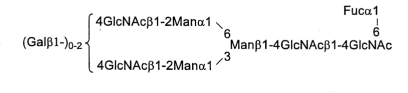
EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASGFTFH DYAMHWVRQV PGKGLEWVSG	50
ISWRGDIGGY VKSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TALYYCVKSY	100
GSGSFYNAFD SWGQGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL	150
VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTVPSSSLGT	200
KTYTCNVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK	250
DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS	300
TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV	350
YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL	400
DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLG	448
抗FIXa-L鎖	
DIQMTQSPST LSASVGDRVT ITCRASQSIS SWLAWYQQKP GKAPKFLIYK	50
ASKLERGTPS RFSGSGSGTE FSLTISSLQP DDFATYYCLE YSSYIRTFGQ	100
GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV	150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG	200
LSSPVTKSFN RGEC	214

抗FX-H鎖

EVQLVQSGAE VKKPGESLRI SCKGSGYSFS TSWIVWVRQM PGKGLEWMGM	50
IDPSDSFTSY SPSFQGHVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYYCARLH	100
YYNSEEFDVW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK	150
DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT	200
YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT	250
LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY	300
RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT	350
LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLDS	400
DGSFLLYSKL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLG	446
抗FX-L鎖	
EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY	50
GQSSRTRGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QFGDSQLFTF	100
GQGTKLEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW	150
KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYSLSST LTLSKADYEK HKVYACEVTH	200
QGLSSPVTKS FNRGEC	216

抗 FIXa-H 鎖 N299,抗 FX-H 鎖 N297:糖鎖結合 抗 FIXa-H 鎖 C136 – 抗 FIXa-L 鎖 C214,抗 FX-H 鎖 C134 – 抗 FX-L 鎖 C216, 抗 FIXa-H 鎖 C228 – 抗 FX-H 鎖 C226,抗 FIXa-H 鎖 C231 – 抗 FX-H 鎖 C229:ジスルフィド結合

主な糖鎖の推定構造



C₆₄₆₄H₉₉₆₀N₁₇₁₂O₂₀₂₄S₄₅ (タンパク質部分, 4本鎖) 抗 FIXa-H 鎖 C₂₁₉₃H₃₃₇₁N₅₈₃O₆₇₂S₁₆ 抗 FIXa-L 鎖 C₁₀₄₀H₁₆₁₆N₂₇₈O₃₃₅S₆ 抗 FX-H 鎖 C₂₁₈₉H₃₃₆₁N₅₆₇O₆₇₉S₁₈ 抗 FX-L 鎖 C₁₀₄₂H₁₆₂₀N₂₈₄O₃₃₈S₅

デネシミグは,遺伝子組換え抗活性型血液凝固第 IX 因子(FIXa)及び抗血液凝固第 X 因子(FX)二重特異性モノクローナル抗体であり,抗 FIXa-H 鎖及び抗 FX-H 鎖はいずれもヒト IgG4 に由来する.抗 FIXa-H 鎖の 1 個のアミノ酸残基が置換(S230P)され,C 末端の K449 は除去されている.また,抗 FX-H 鎖の 3 個のアミノ酸残基が置換(S228P,F405L,R409K)され,C 末端の K447 は除去されている.デネシミグは,CHO 細胞により産生される.デネシミグは,448 個のアミノ酸残基からなる抗 FIXa-H 鎖(γ 4 鎖)1 本,214 個のアミノ酸残基からなる抗 FIXa-L 鎖(γ 4 鎖)1 本,446 個のアミノ酸残基からなる抗 FX-H 鎖(γ 4 鎖)1 本及び 216 個のアミノ酸残基からなる抗 FX-L 鎖(γ 4 鎖)1 本で構成される糖タンパク質(分子量:約 148,000)である.

Denecimig is a recombinant bispecific monoclonal antibody against activated coagulation factor IX (FIXa) and coagulation factor X (FX), in which anti-FIXa H-chain and anti-FX H-chain are derived from human IgG4. In the anti-FIXa H-chain, one amino acid residue is substituted (S230P) and K449 at the C-terminus is deleted. In the anti-FX H-chain, three amino acid residues are substituted (S228P, F405L, R409K), and K447 at the C-terminus is deleted. Denecimig is produced in CHO cells. Denecimig is a glycoprotein (molecular weight: ca. 148,000) composed of an anti-FIXa H-chain (γ4-chain) consisting of 448 amino acid residues, an anti-FIXa L-chain (κ-chain) consisting of 214 amino acid residues, an anti-FX H-chain (γ4-chain) consisting of 446 amino acid residues and an anti-FX L-chain (κ-chain) consisting of 216 amino acid residues each.

JAN (日本名):ササンリマブ(遺伝子組換え)

JAN (英名): Sasanlimab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

H鎖

QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYWINWVRQA PGQGLEWMGN 50
IYPGSSLTNY NEKFKNRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARLS 100
TGTFAYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF 150
PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGTKTYTC 200
NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI 250
SRTPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV 300
SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP 350
SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS 400
FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SLGK 444

L鎖

DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLW DSGNQKNFLT WYQQKPGQPP 50

KLLIYWTSYR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQNDYFY 100

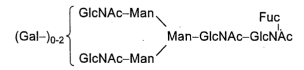
PHTFGGGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA 150

KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC 200

EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC 220

H 鎖 Q1: 部分的ピログルタミン酸; H 鎖 N294: 糖鎖結合; H 鎖 K444: 部分的プロセシング H 鎖 C131-L 鎖 C220, H 鎖 C223-H 鎖 C223, H 鎖 C226-H 鎖 C226: ジスルフィド結合

主な糖鎖の推定構造



C₆₅₀₈H₁₀₀₀₀N₁₇₁₆O₂₀₄₄S₄₆ (タンパク質部分, 4本鎖)

H鎖 C2177H3359N573O674S17

L鎖 C₁₀₇₇H₁₆₄₅N₂₈₅O₃₄₈S₆

ササンリマブは、遺伝子組換え抗 PD-1 モノクローナル抗体であり、その相補性決定部はマウス抗体に由来し、その他はヒト IgG4 に由来し、H 鎖の 1 つのアミノ酸残基が置換されている(S225P). ササンリマブは、CHO 細胞により産生される. ササンリマブは、444 個のアミノ酸残基からなる H 鎖(γ 4 鎖)2 本及び220 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.

Sasanlimab is a recombinant anti-PD-1 monoclonal antibody whose complementarity-determining regions are derived from mouse antibody and other regions are derived from human IgG4. In the H-chain, the amino acid residue is substituted at 1 position (S225P). Sasanlimab is produced in CHO cells. Sasanlimab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 149,000) composed of 2 H-chains (γ 4-chains) consisting of 444 amino acid residues each and 2 L-chains (γ 4-chains) consisting of 220 amino acid residues each.

JAN(日本名): ロンカスツキシマブ テシリン (遺伝子組換え)

JAN (英名) : Loncastuximab Tesirine (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

Η鎖

QVQLVQPGAE	VVKPGASVKL	SCKTSGYTFT	SNWMHWVKQA	PGQGLEWIGE	50
IDPSDSYTNY	NQNFQGKAKL	TVDKSTSTAY	MEVSSLRSDD	TAVYYCARGS	100
NPYYYAMDYW	GQGTSVTVSS	ASTKGPSVFP	LAPSSKSTSG	GTAALGCLVK	15,0
DYFPEPVTVS	WNSGALTSGV	HTFPAVLQSS	GLYSLSSVVT	VPSSSLGTQT	200
YICNVNHKPS	NTKVDKKVEP	KSCDKTHTCP	PCPAPELLGG	PSVFLFPPKP	250
KDTLMISRTP	EVTCVVVDVS	HEDPEVKFNW	YVDGVEVHNA	KTKPREEQYN	300
STYRVVSVLT	VLHQDWLNGK	EYKCKVSNKA	LPAPIEKTIS	KAKGQPREPQ	350
VYTLPPSREE	MTKNQVSLTC L	LVKGFYPSDI	AVEWESNGQP	ENNYKTTPPV	400
LDSDGSFFLY	SKLTVDKSRW	QQGNVFSCSV	MHEALHNHYT	QKSLSLSPG	449

L鎖

EIVLTQSPAI	MSASPGERVT	MTCSASSGVN	YMHWYQQKPG	TSPRRWIYDT	50
SKLASGVPAR	FSGSGSGTSY	SLTISSMEPE	DAATYYCHQR	GSYTFGGGTK	100
LEIKRTVAAP	SVFIFPPSDE	QLKSGTASVV	CLLNNFYPRE	AKVQWKVDNA	150
LQSGNSQESV	TEQDSKDSTY	SLSSTLTLSK	ADYEKHKVYA	CEVTHQGLSS	200
PVTKSFNRGE	С				211

H鎖Q1:部分的ピログルタミン酸; H鎖N300:糖鎖結合

H鎖 C223, H鎖 C229, H鎖 C232, L鎖 C211: 薬物結合可能部位

H鎖 C223-L鎖 C211, H鎖 C229-H鎖 C229, H鎖 C232-H鎖 C232: ジスルフィド結合

主な糖鎖の推定構造

$$(Gal-)_{0,1} \left\{ \begin{array}{c} GlcNAc-Man & Fuc \\ Man-GlcNAc-GlcNAc \\ GlcNAc-Man \end{array} \right.$$

テシリン部位の構造式

n は平均 2~3 である *抗体部分のシステイン残基の硫黄原子

C6394H9842N1698O2018S52 (タンパク質部分, 4本鎖)

H鎖 C2194H3373N575O681S17

L鎖 C₁₀₀₃H₁₅₅₂N₂₇₄O₃₂₈S₉

ロンカスツキシマブ テシリンは、抗体薬物複合体(分子量:約 151,000)であり、遺伝子組換えモノクローナル抗体の平均 2~3 個のシステイン残基に、ピロロベンゾジアゼピン二量体とリンカーからなるテシリン((3RS)-1-[(2S,5S)-1-{[4-({[(11S,11aS)-11-ヒドロキシ-7-メトキシ-8-[(5-{[(11aS)-7-メトキシ-2-メチル-5-オキソ-5,11a-ジヒドロ-1H-ベンゾ[e]ピロロ[1,2-a][1,4]ジアゼピン-8-イル]オキシ}ペンチル)オキシ]-2-メチル-5-オキソ-5,10,11,11a-テトラヒドロ-1H-ベンゾ[e]ピロロ[1,2-a][1,4]ジアゼピン-10-カルボニル]オキシ}メチル)フェニル]アミノ}-5-(1-メチルエチル)-2-メチル-1,4,7,35-テトラオキソ-10,13,16,19,22,25,28,31-オクタオキサ-3,6,34-トリアザヘプタトリアコンタン-37-イル]-2,5-ジオキソピロリジン-3-イル基($C_{75}H_{102}N_9O_{23}$;分子量:1,497.66))が結合している。抗体部分は、遺伝子組換え抗 CD19 抗体であり、その可変部はマウス抗体に、その他はヒト IgG1 に由来し、H 鎖の C 末端の K450 は除去されている。抗体部分は、CHO 細胞により産生される。タンパク質部分は、449 個のアミノ酸残基からなる H 鎖(γ 1 鎖)2 本及び 211 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。

Loncastuximab Tesirin is an antibody-drug-conjugate (molecular weight: ca. 151,000) consisting of Tesirine ((3RS)-1-[(2S,5S)-1-{[4-({[(11S,11aS)-11-hydroxy-7-methoxy-8-[(5-{[(11aS)-7-methoxy-2-methyl-5-oxo-5,11a-dihydro-1H-benzo[e]pyrrolo[1,2-a][1,4]diazepin-8-yl]oxy}pentyl)oxy}-2-methyl-5-oxo-5,10,11,11a-tetrahydro-1H-benzo[e]pyrrolo[1,2-a][1,4]diazepine-10-carbonyl]oxy}methyl)phenyl]amino}-5-(1-methylethyl)-2-methyl-

1,4,7,35-tetraoxo-10,13,16,19,22,25,28,31-octaoxa-3,6,34-triazaheptatriacontan-37-yl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl group ($C_{75}H_{102}N_9O_{23}$; molecular weight: 1,497.66)), which is composed of pyrrolobenzodiazepine dimer and linker, attached to an average of 2-3 cysteine residues of the recombinant monoclonal antibody. The antibody moiety is a recombinant anti-CD19 monoclonal antibody whose variable regions are derived from mouse antibody and other regions are derived from human IgG1, and the C-terminal K450 is deleted in the H-chain. The antibody is produced in CHO cells. The protein moiety is a glycoprotein (molecular weight: ca. 147,000) composed of 2 H-chains (γ 1-chains) consisting of 449 amino acid residues each and 2 L-chains (κ -chains) consisting of 211 amino acid residues each.

JAN (日本名): ジレベシランナトリウム

JAN (英 名): Zilebesiran Sodium

<u>X</u>: 2'-deoxy-2'-fluoronucleotide Xm: 2'-*O*-methylnucleotide

<u>MU</u>: O HN ← CH

$$- P = P$$

$$R^{1} = -*O$$

$$H O$$

$$R^{2}$$

$$R^$$

 $C_{532}H_{678}F_7N_{177}Na_{43}O_{321}P_{43}S_6$

ジレベシランナトリウムは、アンジオテンシノーゲンに対する siRNA 誘導体のナトリウム塩であり、センス鎖の 3'末端に 3 つの GalNAc を含むリガンド部が結合している. siRNA 部分は、化学修飾された 21 個のヌクレオチド残基からなるセンス鎖及び化学修飾された 23 個のヌクレオチド残基からなるアンチセンス鎖から構成される 2 本鎖オリゴヌクレオチドである.

Zilebesiran Sodium is a sodium salt of an siRNA derivative targeting angiotensinogen covalently linked to a ligand moiety containing three GalNAc at the 3' end of the sense strand. The siRNA moiety is composed of a duplex oligonucleotide of sense strand consisting of chemically modified 21 nucleotide residues and antisense strand consisting of chemically modified 23 nucleotide residues each.

JAN (日本名):モツギバトレプ

JAN (英名): Motugivatrep

 $C_{22}H_{20}F_3NO_3$

(2*E*)-*N*-[(7*R*)-7-ヒドロキシ-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-1-イル]-2-[7-(トリフルオロメチル)-2,3-ジヒドロ-4*H*-1-ベンゾピラン-4-イリデン]アセトアミド

(2E)-N-[(7R)-7-Hydroxy-5,6,7,8-tetrahydronaphthalen-1-yl]-2-[7-(trifluoromethyl)-2,3-dihydro-4H-1-benzopyran-4-ylidene]acetamide

JAN (日本名):マグロリマブ(遺伝子組換え)

JAN (英名): Magrolimab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

H鎖

QVQLVQSGAE	VKKPGASVKV	SCKASGYTFT	NYNMHWVRQA	PGQRLEWMGT	50
IYPGNDDTSY	NQKFKDRVTI	TADTSASTAY	MELSSLRSED	TAVYYCARGG	100
YRAMDYWGQG	TLVTVSSAST	KGPSVFPLAP	CSRSTSESTA	ALGCLVKDYF	150
PEPVTVSWNS	GALTSGVHTF	PAVLQSSGLY	SLSSVVTVPS	SSLGTKTYTC	200
NVDHKPSNTK	VDKRVESKYG	PPCPPCPAPE	FLGGPSVFLF	PPKPKDTLMI	250
SRTPEVTCVV	VDVSQEDPEV	QFNWYVDGVE	VHNAKTKPRE	EQFNSTYRVV	300
SVLTVLHQDW	LNGKEYKCKV	SNKGLPSSIE	KTISKAKGQP	REPQVYTLPP	350
SQEEMTKNQV	SLTCLVKGFY	PSDIAVEWES	NGQPENNYKT	TPPVLDSDGS	400
FFLYSRLTVD	KSRWQEGNVF	SCSVMHEALH	NHYTQKSLSL	SLGK	444
L鎖					
DIVMTQSPLS	LPVTPGEPAS	ISCRSSQSIV	YSNGNTYLGW	YLQKPGQSPQ	50
LLIYKVSNRF	SGVPDRFSGS	GSGTDFTLKI	SRVEAEDVGV	YYCFQGSHVP	100

YTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVÇL LNNFYPREAK

VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAĆE

H鎖Q1:部分的ピログルタミン酸; H鎖N294:糖鎖結合; H鎖K444:部分的プロセシング H鎖C131-L鎖C219, H鎖C223-H鎖C223, H鎖C226-H鎖C226:ジスルフィド結合

150

200

219

主な糖鎖の推定構造

VTHQGLSSPV TKSFNRGEC

$$(Gal\beta 1-)_{0-2} \begin{cases} 4GlcNAc\beta 1-2Man\alpha 1 & floc \alpha 1 \\ 6 & 6 \\ Man\beta 1-4GlcNAc\beta 1-4GlcNAc \\ 4GlcNAc\beta 1-2Man\alpha 1 & 3 \end{cases}$$

C6462H9966N1718O2030S48 (タンパク質部分, 4本鎖)

H鎖 C2170H3347N577O676S18

L鎖 C₁₀₆₁H₁₆₄₀N₂₈₂O₃₃₉S₆

マグロリマブは,遺伝子組換え抗 CD47 モノクローナル抗体であり,その相補性決定部はマウス抗体に由来し,その他はヒト IgG4 に由来する.H 鎖の 1 個のアミノ酸残基が置換(S225P)されている.マグロリマブは,CHO 細胞により産生される.マグロリマブは,444 個のアミノ酸残基からなる H 鎖(γ 4 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 148,000)である.

Magrolimab is a recombinant anti-CD47 monoclonal antibody whose complementarity-determining regions are derived from mouse antibody, and other regions are derived from human IgG4, whose amino acid residue in the H-chain is substituted at 1 position (S225P). Magrolimab is produced in CHO cells. Magrolimab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 148,000) composed of 2 H-chains (γ 4-chains) consisting of 444 amino acid residues each and 2 L-chains (κ -chains) consisting of 219 amino acid residues each.

JAN (日本名):ブリギマドリン

JAN (英名): Brigimadlin

C₃₁H₂₅Cl₂FN₄O₃

(3S,3'S,3a'S,10a'S)-6-クロロ-3'-(3-クロロ-2-フルオロフェニル)-1'-(シクロプロピルメチル)-6'-メチル-2-オキソ-1,2,3',3a',10',10a'-ヘキサヒドロ-1'H-スピロ[インドール-3,2'-ピロロ[2',3':4,5]ピロロ[1,2-b] インダゾール]-7'-カルボン酸

(3S,3'S,3a'S,10a'S)-6-Chloro-3'-(3-chloro-2-fluorophenyl)-1'-(cyclopropylmethyl)-6'-methyl-2-oxo-1,2,3',3a',10',10a'-hexahydro-1'H-spiro[indole-3,2'-pyrrolo[2',3':4,5]pyrrolo[1,2-b]indazole]-7'-carboxylic acid