

日薬連発第 424 号
2025 年 6 月 18 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 7 年 6 月 18 日付け医薬薬審発 0618 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。

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。

医薬薬審発 0618 第 2 号
令和 7 年 6 月 18 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 0618 第 1 号
令和 7 年 6 月 18 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」 <https://jpdb.nihs.go.jp/jan/>

（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 306-3-B1

JAN (日本名) : アナキンラ (遺伝子組換え)

JAN (英 名) : Anakinra (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

MRPSGRKSSK MQAFRIWDVN QKTFYLRNNQ LVAGYLQGN VNLEEKIDVV	50
PIEPHALFLG IHGGKMCLSC VKSGDETRLQ LEAVNITDLS ENRKQDKRFA	100
FIRSDSGPTT SFESAACPGW FLCTAMEADQ PVSLTNMPDE GVMVTKFYFQ	150
EDE	153

$C_{759}H_{1186}N_{208}O_{232}S_{10}$

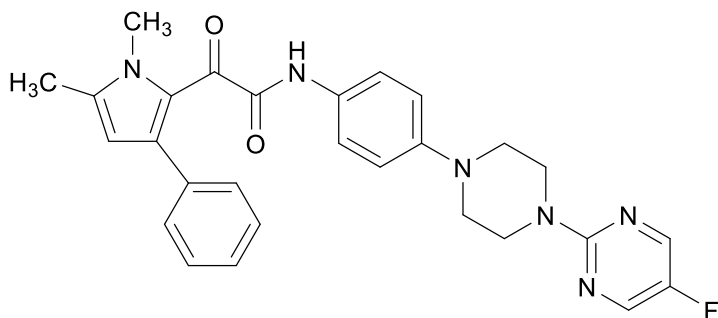
アナキンラは、N 末端がメチオニル化された遺伝子組換えヒトインターロイキン-1 受容体アンタゴニストタンパク質である。アナキンラは、*Escherichia coli* により産生される。アナキンラは、153 個のアミノ酸残基からなるタンパク質である。

Anakinra is a recombinant N-terminal methionylated human interleukin-1 receptor antagonist protein. Anakinra is produced in *Escherichia coli*. Anakinra is a protein consisting of 153 amino acid residues.

登録番号 306-3-B2

JAN（日本名）：オロロフィム

JAN（英 名）：Olorofim



C₂₈H₂₇FN₆O₂

2-(1,5-ジメチル-3-フェニル-1*H*-ピロール-2-イル)-*N*-{4-[4-(5-フルオロピリミジン-2-イル)ピペラジン-1-イル]フェニル}-2-オキソアセトアミド

2-(1,5-Dimethyl-3-phenyl-1*H*-pyrrol-2-yl)-*N*-{4-[4-(5-fluoropyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]phenyl}-2-oxoacetamide

JAN (英 名) : Rocatinlimab (Genetical Recombination)

H 鎖

QITLKESGPT	LVKPKQTLTL	TCTFSGFSLS	TSGMGVGWIR	QPPGKALEWL	50
		└──────────────────────────────────┘			
AVIYWDDHQL	YSPSLKSRLT	ITKDTSKNQV	VLTMTNMDPV	DTATYYCAHR	100
RGAFQHWGQG	TLVTVSSAST	KGPSVFPLAP	SSKSTSGGTA	ALGCLVKDYF	150
				└──────────┘	
PEPVTVSWNS	GALTSGVHTF	PAVLQSSGLY	SLSSVVTVPS	SSLGTQTYIC	200
NVNHKPSNTK	VDKKVEPKSC	DKTHTCPPCP	APELLGGPSV	FLFPPKPKDT	250
LMISRTPEVT	CVVVDVSHED	PEVKFNWYVD	GVEVHNAKTK	PREEQYNSTY	300
	└──────────┘				
RVVSVLTVLH	QDWLNGKEYK	CKVSNKALPA	PIEKTISKAK	GQPREPQVYT	350
LPPSRDELTK	NQVSLTCLVK	GFYPSDIAVE	WESNGQPENN	YKTTTPVLDS	400
	└──────────┘				
DGSFFLYSKL	TVDKSRWQOG	NVFCSCVMHE	ALHNHYTQKS	LSLSPGK	447

EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQOK PGQAPRLLIY 50
 GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYDSSLTFGG 100
 GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150
 DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
 LSSPVTKSFN RGEK 214

H 鎖 Q1：部分的ピログルタミン酸；H 鎖 N297：糖鎖結合；H 鎖 K447：部分的プロセシング
H 鎖 C220－L 鎖 C214、H 鎖 C226－H 鎖 C226、H 鎖 C229－H 鎖 C229：ジスルフィド結合

$$(\text{Gal}\beta 1\text{-})_{0,1} \begin{cases} 4\text{GlcNAc}\beta 1\text{-}2\text{Man}\alpha 1 \searrow 6 \\ \text{Man}\beta 1\text{-}4\text{GlcNAc}\beta 1\text{-}4\text{GlcNAc} \\ 4\text{GlcNAc}\beta 1\text{-}2\text{Man}\alpha 1 \nearrow 3 \end{cases}$$

L 鎖 $C_{1020}H_{1588}N_{276}O_{335}S_5$

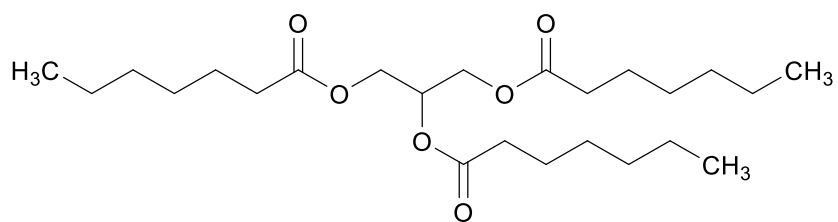
ロカチンリマブは、遺伝子組換え抗 OX40 モノクローナル抗体であり、ヒト IgG1 に由来する。ロカチンリマブは、糖タンパク質 6- α -L-フコース転移酵素が欠損した CHO 細胞により産生される。ロカチンリマブは、447 個のアミノ酸残基からなる H 鎖 (γ 1 鎖) 2 本及び 214 個のアミノ酸残基からなる L 鎖 (κ 鎖) 2 本で構成される糖タンパク質 (分子量: 約 150,000) である。

Rocatinlimab is a recombinant anti-OX40 monoclonal antibody derived from human IgG1. Rocatinlimab is produced in glycoprotein 6- α -L-fucosyltransferase-deficient CHO cells. Rocatinlimab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 150,000) composed of 2 H-chains (γ 1-chains) consisting of 447 amino acid residues each and 2 L-chains (κ -chains) consisting of 214 amino acid residues each.

登録番号 306-3-B5

JAN（日本名）：トリヘプタノイン

JAN（英 名）：Triheptanoïn



$C_{24}H_{44}O_6$

トリヘプタン酸プロパン-1,2,3-トリイル

Propane-1,2,3-triyl triheptanoate

登録番号 306-3-B6

JAN（日本名）：ラルドタツグ デルクステカン（遺伝子組換え）

JAN（英 名）：Raludotatug Deruxtecán (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

H 鎖

```
EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT RNFMHWVRQA PGQGLEWMGW 50
                                     |
IYPGDGETEY AQKFQGRVTI TADTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGV 100
                                     |
YGGFAGGYFD FWGQGTLLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL 150
                                     |
VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPPSSSLGT 200
|
QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP 250
|
KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ 300
|
YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE 350
|
PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTPP 400
|
PVLDS DGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSP 450
GK 452
```

L 鎖

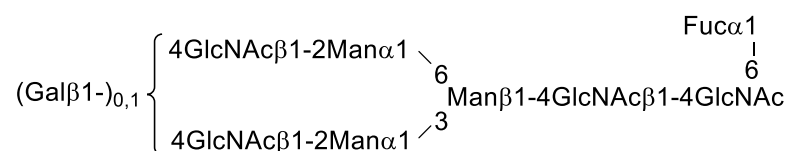
```
DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQNIY KNLAWEYQKP GKAPKLLIYD 50
                                     |
ANTLQTGVPS RFSGSGSGSD FTLTISLQP EDFATYFCQQ YYSGWAFGQG 100
|
TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF REAKVQWKVD 150
|
NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSLTTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL 200
SSPVTKSFNR GEC 213
```

H 鎖 C225, H 鎖 C231, H 鎖 C234, L 鎖 C213：薬物結合可能部位；H 鎖 N302：糖鎖結合；

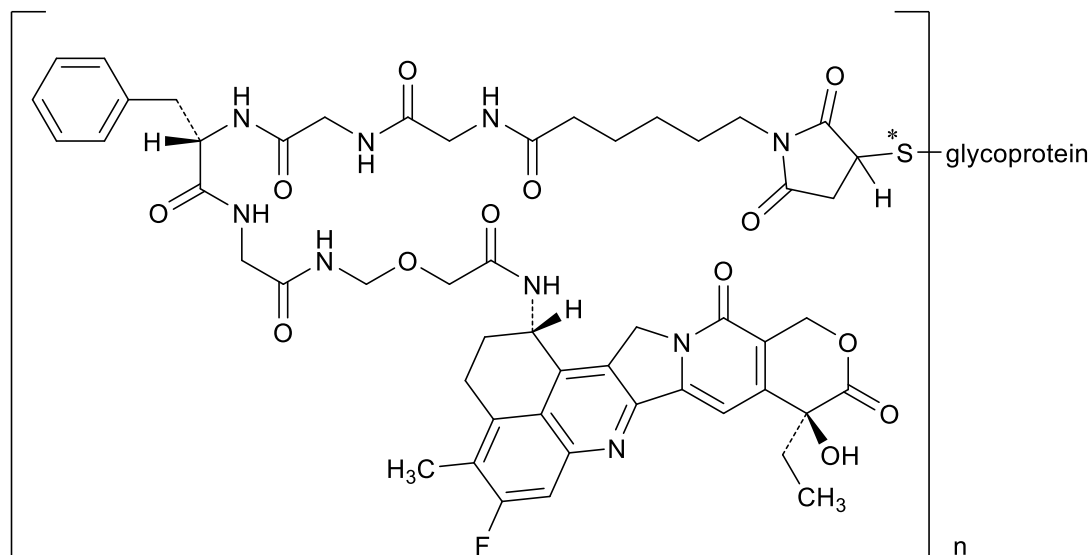
H 鎖 K452：部分的プロセシング

H 鎖 C225－L 鎖 C213, H 鎖 C231－H 鎖 C231, H 鎖 C234－H 鎖 C234：ジスルフィド結合（薬物が結合していないとき）

主な糖鎖の推定構造



デルクステカン部位の構造式



n は平均 8 である

*抗体部分のシステイン残基の硫黄原子

C₆₄₈₂H₉₉₆₆N₁₇₁₄O₂₀₁₈S₄₆ (タンパク質部分, 4 本鎖)

H 鎖 C₂₂₁₀H₃₃₉₅N₅₈₃O₆₇₆S₁₇

L 鎖 C₁₀₃₁H₁₅₉₂N₂₇₄O₃₃₃S₆

ラルドタツグ デルクステカンは、抗体薬物複合体（分子量：約 157,000）であり、遺伝子組換えモノクローナル抗体の平均 8 個のシステイン残基に、カンプトテシン誘導体とリンカーからなるデルクステカン（(3*RS*)-1-[(10*S*)-10-ベンジル-1-[[[(1*S*,9*S*)-9-エチル-5-フルオロ-9-ヒドロキシ-4-メチル-10,13-ジオキソ-2,3,9,10,13,15-ヘキサヒドロ-1*H*,12*H*-ベンゾ[*de*]ピラノ[3',4':6,7]インドリジノ[1,2-*b*]キノリン-1-イル]アミノ}-1,6,9,12,15,18-ヘキサオキソ-3-オキサ-5,8,11,14,17-ペンタアザトリコサン-23-イル]-2,5-ジオキソピロリジン-3-イル基（C₅₂H₅₇FN₉O₁₃；分子量：1,035.06））が結合している．抗体部分は、遺伝子組換え抗カドヘリン-6 モノクローナル抗体であり、その相補性決定部はラット抗体に、その他はヒト IgG1 に由来し、CHO 細胞により産生される．タンパク質部分は、452 個のアミノ酸残基からなる H 鎖（γ1 鎖）2 本及び 213 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．

Raludotatug Deruxtecan is an antibody-drug-conjugate (molecular weight: ca. 157,000) consisting of Deruxtecan ((3*RS*)-1-[(10*S*)-10-benzyl-1-[[[(1*S*,9*S*)-9-ethyl-5-fluoro-9-hydroxy-4-methyl-10,13-dioxo-2,3,9,10,13,15-hexahydro-1*H*,12*H*-benzo[*de*]pyrrolo[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]quinolin-1-yl]amino}-1,6,9,12,15,18-hexaoxo-3-oxa-5,8,11,14,17-pentaazatricosan-23-yl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl group (C₅₂H₅₇FN₉O₁₃; molecular weight: 1,035.06)), which is composed of camptothecin derivative and linker, attached to an average of eight cysteine residues of a recombinant monoclonal antibody. The antibody moiety is a recombinant anti-cadherin-6 monoclonal antibody, the complementarity-determining regions of which are derived from rat antibody and other regions are derived from human IgG1 and produced in CHO cells. The protein moiety is a glycoprotein (molecular weight: ca. 148,000) composed of 2 H-chains (γ1-chains) consisting of 452 amino acid residues each and 2 L-chains (κ-chains) consisting of 213 amino acid residues each.

登録番号 306-3-B7

JAN（日本名）：リンボセルタマブ（遺伝子組換え）

JAN（英 名）：Linvoseltamab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

抗BCMA-H 鎖

EVQLVESGGG	LVQPGGSLRL	SCAASGFTFS	NFWMTWVRQA	PGKGLEWVAN	50
MNQDGSEKYY	VDSVKGRFTI	SRDNAKSSLY	LQMNSLRAED	TAVYYCARDR	100
EYCI	STSCYD	DFDYWGQGT	LVTVSSASTKG	PSVFPLAPCS	150
RSTSE	STAAL	GCLVKDYFPE	PVTVSWNSGA	LTSGVHTFPA	200
VLQSSGLYSL	SSVVTVPSSS	LGTKTYTCNV	DHKPSNTKVD	KRVESKYGPP	250
CPPCPAPPVA	GPSVFLFPPK	PKDTLMISRT	PEVTCVVVDV	SQEDPEVQFN	300
WYVDGVEVHN	AKTKPREEQF	NSTYRVVSVL	TVLHQDWLNG	KEYKCKVSNK	350
GLPSSIEKTI	SKAKGQPREP	QVYTLPPSQE	EMTKNQVSLT	CLVKGFYPSD	400
IAVEWESNGQ	PENNYKTPP	VLDSDGSFFL	YSRLTVDKSR	WQEGNVFSCS	450
VMHEALHNHY	TQKSLSLSLG	K			451

抗CD3ε-H 鎖

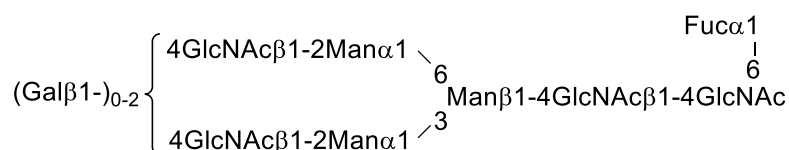
EVQLVESGGG	LVQPGRSLRL	SCAASGFTFD	DYSMHWVRQA	PGKGLEWVSG	50
ISWNSGSKGY	ADSVKGRFTI	SRDNAKNSLY	LQMNSLRAED	TALYYCAKYG	100
SGYGKIFYHYG	LDVWGQGT	TVTVSSASTKGP	SVFPLAPCSR	STSESTAALG	150
CLVKDYFPEP	VTVSWNSGAL	TSGVHTFPAV	LQSSGLYSL	SVVTVPSSSL	200
GTKTYTCNVD	HKPSNTKVDK	RVESKYGPPC	PPCPAPPVAG	PSVFLFPPKP	250
KDTLMISRTP	EVTCVVVDVS	QEDPEVQFNW	YVDGVEVHNA	KTKPREEQFN	300
STYRVVSVLT	VLHQDWLNGK	EYKCKVSNKG	LPSSIEKTIS	KAKGQPREPQ	350
VYTLPPSQEE	MTKNQVSLTC	LVKGFYPSDI	AVEWESNGQP	ENNYKTPPV	400
LDSDGSFFLY	SRLTVDKSRW	QEGNVFSCSV	MHEALHNRFT	QKSLSLSPGK	450

L 鎖

DIQMTQSPSS LSASVGDRVIT ITCRASQSSIS SYLNWYQQKP GKAPKLLIYA	50
ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SYSTPPITFG	100
QGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK	150
VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVIACEVTHQ	200
GLSSPVTKSF NRGECL	215

抗 BCMA-H 鎖 E1, 抗 CD3ε-H 鎖 E1 : ピログルタミン酸 ; 抗 BCMA-H 鎖 N301, 抗 CD3ε-H 鎖 N300 : 糖鎖結合 ; 抗 BCMA-H 鎖 K451, 抗 CD3ε-H 鎖 K450 : 部分的プロセッシング
 抗 BCMA-H 鎖 C139 – L 鎖 C215, 抗 BCMA-H 鎖 C231 – 抗 CD3ε-H 鎖 C230, 抗 BCMA-H 鎖 C234 – 抗 CD3ε-H 鎖 C233, 抗 CD3ε-H 鎖 C138 – L 鎖 C215 : ジスルフィド結合

主な糖鎖の推定構造



C₆₄₅₅H₉₉₅₅N₁₇₂₁O₂₀₃₉S₄₇ (タンパク質部分, 4 本鎖)

抗 BCMA-H 鎖 C₂₂₀₆H₃₃₈₈N₅₈₄O₆₈₇S₁₉

抗 CD3ε-H 鎖 C₂₁₉₅H₃₃₇₅N₅₈₅O₆₇₆S₁₆

L 鎖 C₁₀₂₇H₁₆₀₀N₂₇₆O₃₃₈S₆

リンボセルタマブは, B 細胞成熟抗原 (BCMA) 及び CD3ε 鎖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 BCMA-H 鎖及び抗 CD3ε-H 鎖はいずれもヒト IgG4 に由来する. 抗 BCMA-H 鎖の 233 及び 238~240 番目のアミノ酸残基は, それぞれ S から P 及び EFLG から PVA に置換されている. また, 抗 CD3ε-H 鎖の 232, 237~239, 438, 439 及び 448 番目のアミノ酸残基は, それぞれ S から P, EFLG から PVA, H から R, Y から F 及び L から P に置換されている. L 鎖はいずれも, ヒト抗 CD3ε 抗体に由来する. リンボセルタマブは, CHO 細胞で産生される. リンボセルタマブは, 451 個のアミノ酸残基からなる抗 BCMA-H 鎖 (γ4 鎖) 1 本, 450 個のアミノ酸残基からなる抗 CD3ε-H 鎖 (γ4 鎖) 1 本及び 215 個のアミノ酸残基からなる L 鎖 (κ 鎖) 2 本からなる糖タンパク質 (分子量: 約 149,000) である.

Linvoseltamab is a recombinant bispecific monoclonal antibody against B-cell maturation antigen (BCMA) and CD3ε chain, in which anti-BCMA H-chain and anti-CD3ε H-chain are derived from human IgG4. In the anti-BCMA H-chain, the amino acid residues at positions 233 and 238 – 240 are substituted by P from S and PVA from EFLG, respectively. In the anti-CD3ε H-chain, the amino acid residues at positions 232, 237 – 239, 438, 439 and 448 are substituted by P from S, PVA from EFLG, R from H, F from Y and P from L, respectively. Both of the L-chains are derived from human anti-CD3ε antibody L-chain. Linvoseltamab is produced in CHO cells. Linvoseltamab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 149,000) composed of an anti-BCMA H-chain (γ4-chain) consisting of 451 amino acid residues,

an anti-human CD3 ϵ H-chain (γ 4-chain) consisting of 450 amino acid residues and 2 L-chains (κ -chains) consisting of 215 amino acid residues each.

登録番号 306-3-B9

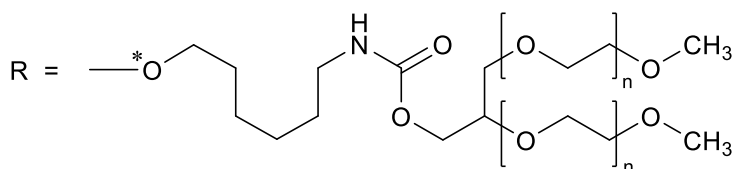
JAN（日本名）：アバシンカプタド ペゴルナトリウム

JAN（英 名）：Avacincaptad Pegol Sodium

$[(3'-5') \text{ R}-\underline{\text{C}}-\text{Gm}-\underline{\text{C}}-\underline{\text{C}}-\text{G}-\underline{\text{C}}-\text{Gm}-\text{Gm}-\underline{\text{U}}-\underline{\text{C}}-\underline{\text{U}}-\underline{\text{C}}-\text{Am}-\text{Gm}-\text{Gm}-\underline{\text{C}}-\text{G}-\underline{\text{C}}-\underline{\text{U}}-\text{Gm}-$
 $\text{Am}-\text{Gm}-\underline{\text{U}}-\underline{\text{C}}-\underline{\text{U}}-\text{Gm}-\text{Am}-\text{Gm}-\underline{\text{U}}-\underline{\text{U}}-\underline{\text{U}}-\text{A}-\underline{\text{C}}-\underline{\text{C}}-\underline{\text{U}}-\text{Gm}-\underline{\text{C}}-\text{Gm}3'-3'\text{dT}]^{39-} 39\text{Na}^+$

$\underline{\text{X}}$: 2'-deoxy-2'-fluoronucleotide

Xm : 2'-O-methylnucleotide



* オリゴヌクレオチド部分のリン酸基の酸素原子
nは約485である

$\text{C}_{383}\text{H}_{430}\text{F}_{21}\text{N}_{141}\text{Na}_{39}\text{O}_{258}\text{P}_{39}$ （オリゴヌクレオチド部分）

アバシンカプタド ペゴルナトリウムは、補体 C5 に対するアプタマー誘導体のナトリウム塩であり、5'末端にリンカーを介してメトキシポリエチレングリコール（分子量：約 43,000）が結合している。アプタマー部分は、部分的に化学修飾された 39 個のヌクレオチド残基から構成される 1 本鎖オリゴヌクレオチドである。

Avacincaptad Pegol Sodium is a sodium salt of an aptamer derivative against complement C5, to which a methoxy polyethylene glycol (molecular weight: ca. 43,000) is bound via a linker at the 5' end. The aptamer moiety is composed of a single oligonucleotide of partially chemically modified 39 nucleotide residues.

登録番号 306-3-B10

JAN（日本名）：アキサチリマブ（遺伝子組換え）

JAN（英 名）：Axatilimab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

H 鎖

EVTLKESGPA	LVKPTQTLTL	TCTFSGFSLT	TYGMGVGWIR	QPPGKALEWL	50	
ANIWWD	DDDKY	YNPSLKNRLT	ISKDTSKNQV	VLTMTNMDPV	DTATYYCARI	100
GPIKYPTAPY	RYFDFWGQGT	MVTVSSASTK	GPSVFPLAPC	SRSTSESTAA		150
LGCLVKDYFP	EPVTVSWNSG	ALTSGVHTFP	AVLQSSGLYS	LSSVVTVPSS		200
SLGTKTYTCN	VDHKPSNTKV	DKRVESKYGP	PCPPCPAPEF	LGGPSVFLFP		250
PKPKDTLMIS	RTPEVTCVVV	DVSQEDPEVQ	FNWYVDGVEV	HNAKTKPREE		300
QFNSTYRVVS	VLTVLHQDWL	NGKEYKCKVS	NKGLPSSIEK	TISKAKGQPR		350
EPQVYTLPPS	QEEMTKNQVS	LTCLVKGFYP	SDIAVEWESN	GQPENNYKTT		400
PPVLDS	DGSF	FLYSRLTVDK	SRWQEGNVFS	CSVMHEALHN	HYTQKSLSLS	450
LGK						453

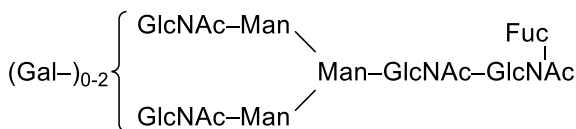
L 鎖

DIQMTQSPSS	LSASVGDRVT	ITCLASEDIY	DNLAWYQQKP	GKAPKLLIYY	50
ASSLQDGVPS	RFSGSGSGTD	YTLTISSLQP	EDFATYYCLQ	DSEYPWTFGG	100
GTKVEIKRTV	AAPSVFIFPP	SDEQLKSGTA	SVVCLLNNFY	PREAKVQWKV	150
DNALQSGNSQ	ESVTEQDSKD	STYLSSTLT	LSKADYEKHK	VYACEVTHQG	200
LSSPVTKSFN	RGEC				214

H 鎖 E1：部分的ピログルタミン酸；H 鎖 N303：糖鎖結合；H 鎖 K453：部分的プロセシング

H 鎖 C140 – L 鎖 C214, H 鎖 C232 – H 鎖 C232, H 鎖 C235 – H 鎖 C235：ジスルフィド結合

主な糖鎖の推定構造



C₆₅₆₈H₁₀₀₉₂N₁₆₉₆O₂₀₅₂S₄₈ (タンパク質部分, 4 本鎖)

H 鎖 C₂₂₄₉H₃₄₆₀N₅₈₀O₆₈₄S₁₈

L 鎖 C₁₀₃₅H₁₅₉₀N₂₆₈O₃₄₂S₆

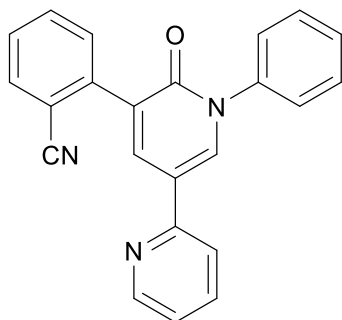
アキサチリマブは、遺伝子組換え抗コロニー刺激因子 1 受容体 (CSF-1R) モノクローナル抗体であり、その相補性決定部はラット抗体に由来し、その他はヒト IgG4 に由来する。H 鎖の 1 つのアミノ酸残基が置換 (S234P) されている。アキサチリマブは、CHO 細胞により産生される。アキサチリマブは、453 個のアミノ酸残基からなる H 鎖 (γ4 鎖) 2 本及び 214 個のアミノ酸残基からなる L 鎖 (κ 鎖) 2 本で構成される糖タンパク質 (分子量 : 約 150,000) である。

Axatilimab is a recombinant anti-colony stimulating factor 1 receptor (CSF-1R) monoclonal antibody whose complementarity-determining regions are derived from rat antibody and other regions are derived from human IgG4. In the H-chain, the amino acid residue is substituted at 1 position (S234P). Axatilimab is produced in CHO cells. Axatilimab is a glycoprotein (molecular weight: ca. 150,000) composed of 2 H-chains (γ4-chains) consisting of 453 amino acid residues each and 2 L-chains (κ-chains) consisting of 214 amino acid residues each.

登録番号 306-3-B11

JAN（日本名）：ペランパネル

JAN（英 名）：Perampanel



$\text{C}_{23}\text{H}_{15}\text{N}_3\text{O}$

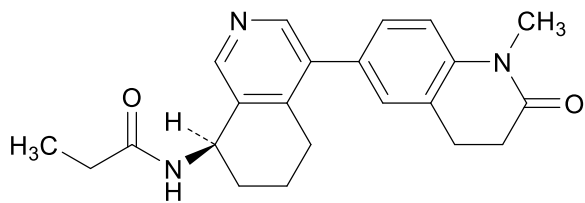
2-(6'-オキソ-1'-フェニル-1',6'-ジヒドロ[2,3'-ビピリジン]-5'-イル)ベンゾニトリル

2-(6'-Oxo-1'-phenyl-1',6'-dihydro[2,3'-bipyridin]-5'-yl)benzonitrile

登録番号 306-3-B12

JAN（日本名）：バクドロスタット

JAN（英 名）：Baxdrostat



$C_{22}H_{25}N_3O_2$

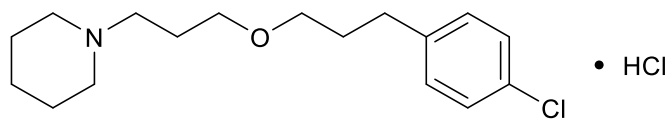
N-[(8*R*)-4-(1-メチル-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-6-イル)-5,6,7,8-テトラヒドロイソキノリン-8-イル]プロパンアミド

N-[(8*R*)-4-(1-Methyl-2-oxo-1,2,3,4-tetrahydroquinolin-6-yl)-5,6,7,8-tetrahydroisoquinolin-8-yl]propanamide

登録番号 306-3-B13

JAN（日本名）：ピトリサント塩酸塩

JAN（英 名）：Pitolisant Hydrochloride



$C_{17}H_{26}ClNO \cdot HCl$

1-{3-[3-(4-クロロフェニル)プロポキシ]プロピル}ピペリジン 一塩酸塩

1-{3-[3-(4-Chlorophenyl)propoxy]propyl}piperidine monohydrochloride

※ JAN 以外の情報は、参考として掲載しました。