

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)

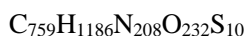
登録番号 306-3-B1

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 LVAGYLQGPN VNLEEKIDVV	50
PIEPHALFLG IHGGKMCLSC VKSGDETRLQ LEAVNITDLS ENRKQDKRFA	100
FIRSDSGPTT SFESAACPGW FLCTAMEADQ PVSLTNMPDE GVMVTKFYFQ	150
EDE	153



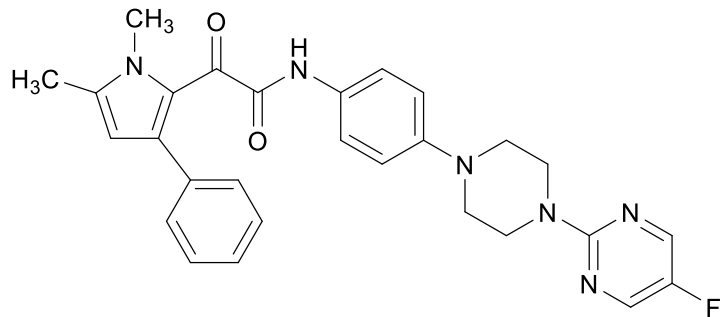
アナキンラは、N末端がメチオニル化された遺伝子組換えヒトインターロイキン-1受容体アンタゴニストタンパク質である。アナキンラは、*Escherichia coli*により產生される。アナキンラは、153個のアミノ酸残基からなるタンパク質である。

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

登録番号 306-3-B3

JAN (日本名) : ロカチニリマブ (遺伝子組換え)

JAN (英 名) : Rocatinlimab (Genetical Recombination)

アミノ酸配列及びジスルフィド結合

H鎖

QITLKESGPT LVKPQQLTTL TCTFSGFSLS TSGMGVGWIR QPPGKALEWL 50
AVIYWDDHQL YSPSLKSRLT ITKDTSKNQV VLTMTNMDPV DTATYYCAHR 100
RGAFAQHWGQG TLTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF 150
PEPVTWSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVP SSLGTQTYIC 200
NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT 250
LMISRTPEVT CVVVDVSHE PEVKFNWYVD GVEVHNNAKTK PREEQYNSTY 300
RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT 350
LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLD 400
DGSFFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK 447

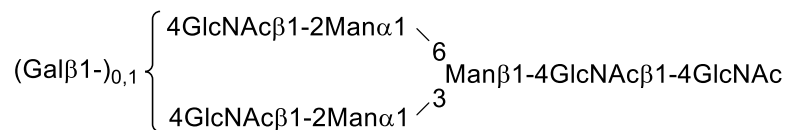
L鎖

EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAQYQK PGQAPRLLIY 50
GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYDSSLTFGG 100
GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLNNFY PREAKVQWKV 150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
LSSPVTKSFN RGE 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

主な糖鎖の推定構造



C₆₄₂₆H₁₀₀₀₀N₁₇₁₂O₂₀₀₀S₄₂ (タンパク質部分, 4本鎖)

H鎖 C₂₁₉₃H₃₄₁₆N₅₈₀O₆₆₅S₁₆

L鎖 C₁₀₂₀H₁₅₈₈N₂₇₆O₃₃₅S₅

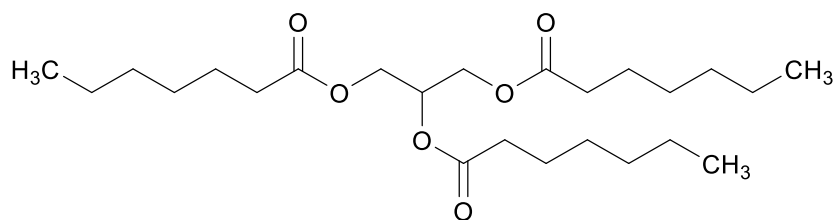
ロカチンリマブは、遺伝子組換え抗 OX40 モノクローナル抗体であり、ヒト IgG1 に由来する。ロカチンリマブは、糖タンパク質 6- α -L-フコース転移酵素が欠損した CHO 細胞により産生される。ロカチンリマブは、447 個のアミノ酸残基からなる H鎖 (γ 1鎖) 2本及び 214 個のアミノ酸残基からなる L鎖 (κ 鎖) 2本で構成される糖タンパク質（分子量：約 150,000）である。

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) : Triheptanooin



C₂₄H₄₄O₆

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 Deruxtecan (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 FWGQGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL 150
VKDYFPEPVT VSWNSGALT GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTVPSSSLGT 200
QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP 250
KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDEPVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ 300
YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE 350
PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP 400
PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP 450
GK 452

L鎖

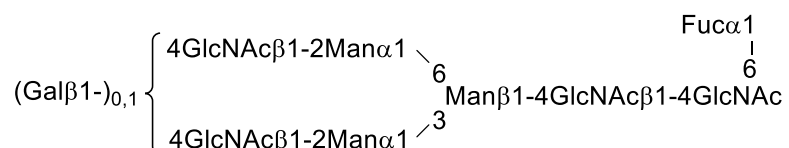
DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQNIY KNLAWYQQKP GKAPKLLIYD 50
ANTLQTVGVPS RFSGSGSGSD FTLLTISSLQP EDFATYFCQQ YYSGWAFGQG 100
TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD 150
NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSLTTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL 200
SSPVTKSFNR GEC 213

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 ;

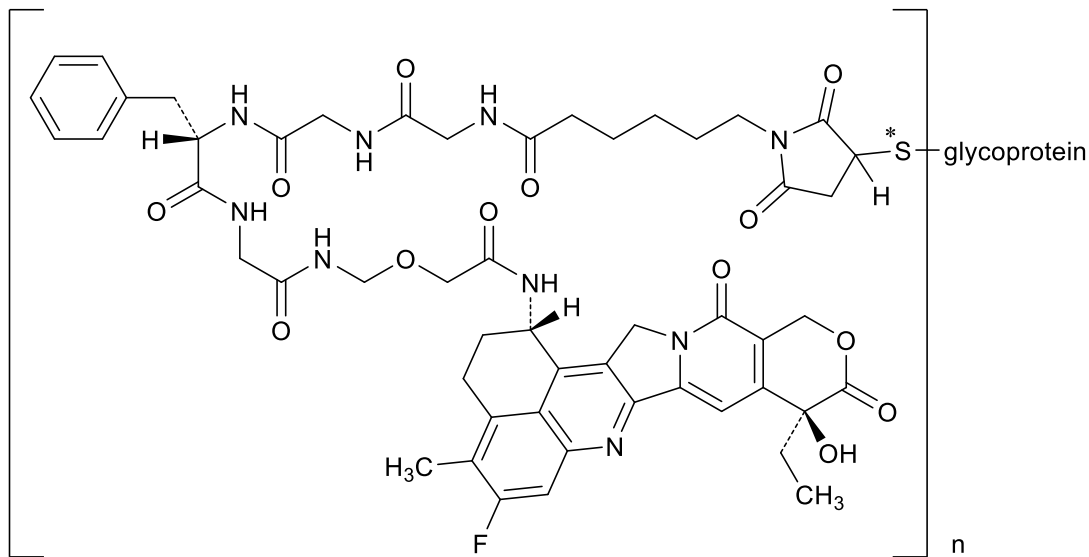
H鎖 K452 : 部分的プロセシング

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 ((3RS)-1-[(10S)-10-ベンジル-1-{[(1S,9S)-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-1H,12H-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-ペントアザトリコサン-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 ((3RS)-1-[(10S)-10-benzyl-1-{[(1S,9S)-9-ethyl-5-fluoro-9-hydroxy-4-methyl-10,13-dioxo-2,3,9,10,13,15-hexahydro-1H,12H-benzo[de]pyrano[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
EYCISTSCYD DFDYWQGTL VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL	150
GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPV VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS	200
LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPPVA GPSVFLFPPK	250
PKDTILMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF	300
NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP	350
QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP	400
VLDSDGSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSLG	450
K	451

抗CD3ε-H鎖

EVQLVESGGG LVQPGRSRLR SCAASGFTFD DYSMHWRQA PGKGLEWVSG	50
IISWNNSGSKGY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TALYYCAKYG	100
SGYGKFYHYG LDVWGQGTTV TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG	150
CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSL SSVVTVPSSL	200
GTKTYYTCNVD HKPSNTKVDK RVESKYGPPC PPCPAPPVAG PSVFLFPPKP	250
KDTILMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHN KTKPREEQFM	300
STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ	350
VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTPPPV	400
LDSDGSSFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNRFT QKSLSLSPGK	450

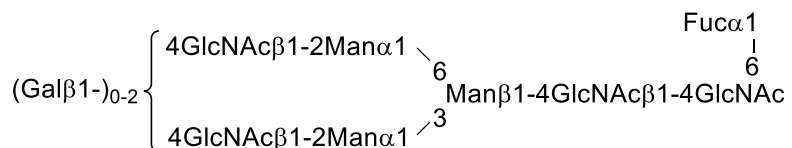
L鎖

DIQMTQSPSS	LSASVGDRV	ITCRASQSIS	SYLNWYQQKP	GKAPKLLIYA	50
ASSLQSGVPS	RFSGSGSGTD	FTLTIISSLQP	EDFATYYCQQ	SYSTPPITFG	100
QGTRLEIKRT	VAAPSVFIFP	PSDEQLKSGT	ASVVCLLNNF	YPREAKVQWK	150
VDNALQSGNS	QESVTEQDSK	DSTYSLSSTL	TLSKADYEKH	KVYACEVTHQ	200
GLSSPVTKSF	NRGEC				215

抗 BCMA-H 鎖 E1, 抗 CD3 ϵ -H 鎖 E1 : ピログルタミン酸 ; 抗 BCMA-H 鎖 N301, 抗 CD3 ϵ -H 鎖 N300 : 糖鎖結合 ; 抗 BCMA-H 鎖 K451, 抗 CD3 ϵ -H 鎖 K450 : 部分的プロセシング

抗 BCMA-H 鎖 C139 – L 鎖 C215, 抗 BCMA-H 鎖 C231 – 抗 CD3 ϵ -H 鎖 C230, 抗 BCMA-H 鎖 C234 – 抗 CD3 ϵ -H 鎖 C233, 抗 CD3 ϵ -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 鎮 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 CD3 ϵ 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 CD3 ϵ -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 CD3 ϵ -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 CD3 ϵ 抗体に由来する。リンボセルタマブは、CHO 細胞で產生される。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 ($\gamma 4$ 鎖) 1 本、450 個のアミノ酸残基からなる抗 CD3 ϵ -H 鎖 ($\gamma 4$ 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。

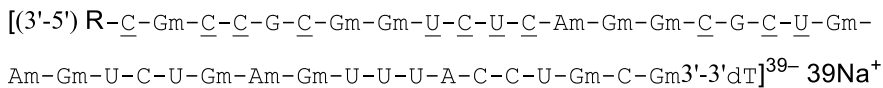
Linvoseltamab is a recombinant bispecific monoclonal antibody against B-cell maturation antigen (BCMA) and CD3 ϵ chain, in which anti-BCMA H-chain and anti-CD3 ϵ H-chain are derived from human IgG4. In the anti-BCMA H-chain, the amino acid residues at positions 233 and 238 – 240 are substituted by P from S and PVA from EFLG, respectively. In the anti-CD3 ϵ 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-CD3 ϵ 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 ($\gamma 4$ -chain) consisting of 451 amino acid residues,

an anti-human CD3 ϵ H-chain ($\gamma 4$ -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

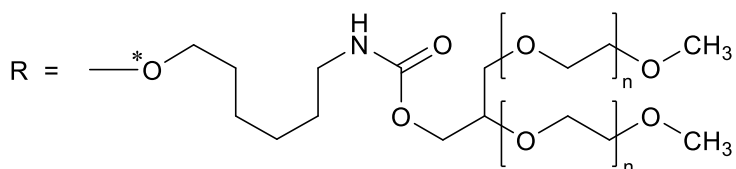
JAN (日本名) : アバシンカプタド ペゴルナトリウム

JAN (英 名) : Avacincaptad Pegol Sodium



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

C₃₈₃H₄₃₀F₂₁N₁₄₁Na₃₉O₂₅₈P₃₉ (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。アプタマ一部分は、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
ANIWWDDDKY YNPSLKNRLT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DTATYYCARI	100
GPIKYPTAPY RYFDFWGQGT MVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA	150
LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS	200
SLGTTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP	250
PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE	300
QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR	350
EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT	400
PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS	450
LGK	453

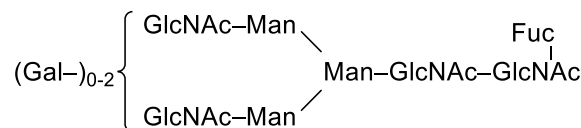
L鎖

DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCLASEDIY DNLAQYQQKP GKAPKLLIYY	50
ASSLQDGVPs RFSGSGSGTD YTTLTISSLQP EDFATYYCLQ DSEYPWTFGG	100
GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV	150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT 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

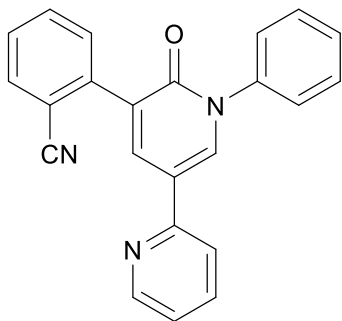
アキサチリマブは、遺伝子組換え抗コロニー刺激因子1受容体(CSF-1R)モノクローナル抗体であり、その相補性決定部はラット抗体に由来し、その他はヒトIgG4に由来する。H鎖の1つのアミノ酸残基が置換(S234P)されている。アキサチリマブは、CHO細胞により産生される。アキサチリマブは、453個のアミノ酸残基からなるH鎖(γ4鎖)2本及び214個のアミノ酸残基からなるL鎖(κ鎖)2本で構成される糖タンパク質(分子量:約150,000)である。

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



C₂₃H₁₅N₃O

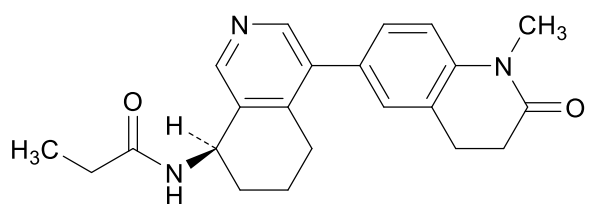
2-(6'-オキソ-1'-フェニル-1',6'-ジヒドロ[2,3'-ビピリジン]-5'-イル)ベンゾニトリル

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) : バクスドロstatt

JAN (英名) : Baxdrostat



C₂₂H₂₅N₃O₂

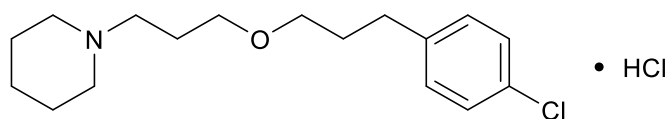
N-[(8R)-4-(1-メチル-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-6-イル)-5,6,7,8-テトラヒドロイソキノリン-8-イル]プロパンアミド

N-[(8R)-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



C₁₇H₂₆ClNO • 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。