Приложение N 12 к Приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 30 апреля 2013 г. N 281

НАУЧНАЯ ПЛАТФОРМА МЕДИЦИНСКОЙ НАУКИ "РЕГЕНЕРАТИВНАЯ МЕДИЦИНА"

N	Наименование	Описательная часть
п/п	раздела	

Участники Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования платформы "Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова" Государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования "Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова" Министерства здравоохранения Российской Федерации Государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования "Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова" Министерства здравоохранения Российской Федерации Государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования "Московский государственный медико-стоматологический университет имени А.И. Евдокимова" Министерства здравоохранения Российской Федерации Государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования "Кубанский государственный медицинский университет" Министерства здравоохранения Российской Федерации Государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования "Санкт-Петербургский государственный медицинский университет имени академика И.П. Павлова" Министерства здравоохранения Российской Федерации Федеральное государственное бюджетное учреждение "Научно-исследовательский институт урологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации Федеральное государственное бюджетное учреждение "Эндокринологический научный центр" Министерства здравоохранения Российской Федерации Федеральное государственное учреждение "Федеральный центр сердца, крови и эндокринологии им. В.А. Алмазова" Министерства здравоохранения Российской Федерации Федеральное государственное бюджетное учреждение "Медицинский радиологический научный центр" Министерства здравоохранения Российской Федерации Федеральное государственное бюджетное учреждение "Медико-генетический научный центр" Российской академии медицинских наук Национальный исследовательский центр "Курчатовский институт" Федеральное государственное бюджетное учреждение "Московский научно-исследовательский онкологический институт им. П.А. Герцена" Министерства здравоохранения Российской Федерации Федеральное государственное бюджетное учреждение науки "Институт биологии развития им. Н.К. Кольцова" Российской академии наук Федеральное государственное бюджетное учреждение науки "Государственный научный центр Российской Федерации Институт медико-биологических проблем" Российской академии наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Федеральный медицинский биофизический центр имени А.И. Бурназяна" Федерального медико-биологического агентства Федеральное государственное бюджетное учреждение

"Институт биомедицинской химии им. В.Н. Ореховича" Российской академии медицинских начк Федеральное государственное бюджетное учреждение "Федеральный научный центр трансплантологии и искусственных органов им. академика В.И. Шумакова" Министерства здравоохранения Российской Федерации Федеральное государственное бюджетное учреждение "Российский кардиологический научно-производственный комплекс" Министерства здравоохранения Российской Федерации Федеральное государственное бюджетное учреждение "Научный центр акушерства, гинекологии и перинатологии имени академика В.И. Кулакова" Министерства здравоохранения Российской Федерации Федеральное государственное учреждение "Государственный научный центр социальной и судебной психиатрии им. В.П. Сербского" Министерства здравоохранения Российской Федерации Федеральное государственное бюджетное учреждение науки "Институт цитологии" Российской академии наук Федеральное государственное бюджетное учреждение науки "Институт биоорганической химии имени академиков М.М. Шемякина и Ю.А. Овчинникова" Российской академии наук Хабаровский филиал Федерального государственного бюджетного учреждения "Дальневосточные центр иилоисиф и патологии дыхания" Сибирского отделения Российской академии медицинских наук, Научно-исследовательский институт охраны материнства и детства Федеральное государственное бюджетное учреждение "Научно-исследовательский институт кардиологии" Сибирского отделения Российской академии медицинских наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Научно-исследовательский институт фармакологии" Сибирского отделения Российской академии медицинских наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Научно-исследовательский институт биохимии" Сибирского отделения Российской академии медицинских наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Научно-исследовательский институт Клинической иммунологии" Сибирского отделения Российской академии медицинских наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Научно-исследовательский институт комплексных проблем сердечно-сосудистых заболеваний" Сибирского отделения Российской академии медицинских наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Научно-исследовательский институт клинической и экспериментальной лимфологии" Сибирского отделения Российской академии медицинских наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Российский онкологический научный центр им. Н.Н. Блохина" Российской академии медицинских наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Научный центр реконструктивной и восстановительной хирургии" Сибирского отделения Российской академии медицинских наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Научный центр неврологии" Российской академии

медицинских наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Научно-исследовательский институт общей патологии и патофизиологии" Российской академии медицинских наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Институт физиологически активных веществ" Российской академии наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Институт проблем лазерных информационных технологий" Российской академии наук Федеральное государственное бюджетное учреждение "Федеральный научно-клинический центр" Федерального медико-биологического агентства Российской Федерации Научно-исследовательский институт пульмонологии Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования Санкт-Петербургский государственный медицинский университет им. И.П. Павлова

2. Цель и задачи платформы

Цель платформы:

Научные исследования и разработка технологий в области регенеративной медицины и последующее внедрение в практику отечественного здравоохранения лекарственных средств, препаратов и технологий регенеративной медицины.

Задачи платформы:

- Анализ состояния фундаментальных и прикладных исследований в области регенеративных технологий.
- Анализ экономических факторов внедрения регенеративных технологий.
- Анализ социальных ожиданий внедрения регенеративных технологий.
- Анализ мнений ведущих игроков в области разработки и внедрения регенеративных технологий (главный регулятор рынка медицинских услуг государство, ведущие специалисты-разработчики регенеративных технологий, представители фармбизнеса, представители частных медицинских компаний, инвесторы).
- Анализ нормативно-правовой базы и участие в работе $\pi \circ$
- ее разработке и совершенствованию.
- Анализ существующей инфраструктуры, пригодной для внедрения регенеративных технологий, и подготовка предложений по ее оптимальному развитию.
- Анализ наличия кадров, готовых к внедрению регенеративных технологий, и подготовка предложений по профессиональной переподготовке, созданию новых специальностей.
- Формирование прогноза развития и внедрения регенеративных технологий в России.
- Формирование предложений по разработке стратегического плана фундаментальных, прикладных исследований, доклинических и клинических исследований и внедрения.
- Создание информационной базы выполненных исследований
- и разработок в области регенеративных технологий.
- Создание информационной базы по центрам компетенции в

области разработки и внедрения регенеративных технологий.

- Создание территориальных научно-образовательных и опытно-внедренческих кластеров, объединяемых в целях обеспечения максимальной эффективности исследований, разработок и внедрения регенеративных технологий.
- Формирование на основе стратегического плана межведомственных комплексных многолетних проектов, обеспечивающих доведение регенеративных технологий от стадии фундаментальных исследований до внедрения в практику отечественного здравоохранения.
- Формулировка тематик работ (от фундаментальных исследований до внедрения), необходимых для разработки и внедрения регенеративных технологий, рекомендуемых профильным федеральным органам исполнительной власти для проведения работ разных этапов разработки (исследования Министерство образования и науки Российской Федерации, разработки Министерство промышленности и торговли Российской Федерации, клинические исследования Министерство здравоохранения

Российской Федерации и т.д.).

- Участие в экспертизе конкурсных заявок по тематикам, связанным с разработкой и внедрением регенеративных технологий.

- Участие в экспертизе отчетной документации по проектам в области регенеративных технологий. - Разработка стандартов и протоколов применения методов регенеративной медицины в клинической практике. - Разработка стратегии подготовки научно-технических кадров, обладающих современными знаниями на уровне новейших достижений науки и технологий. - Создание и продвижение инновационных медицинских услуг, направленных на повышение эффективности лечения социально-значимых заболеваний, в патогенезе которых лежит изменение структуры и связанное с изменением структуры изменение функциональной активности органов И тканей. - Расширение взаимодействия научных организаций для внедрения результатов научных исследований и разработок, передача технологий в реальный сектор экономики. - Повышение эффективности использования бюджетных средств, кадровых и материально-технических ресурсов научных организаций при проведении исследований

3.	Мероприятия,	Платформа "Регенеративная медицина" включает научные
	направленные	исследования по десяти основным направлениям:
	на реализа-	1. Исследования молекулярных механизмов регуляции
	цию научной	процессов клеточной дифференцировки, миграции и
	платформы	пролиферации.
	(градация по	2. Выявление ключевых биологически активных молекул
	видам ис-	(факторов роста, цитокинов, физиологически активных
	следования)	веществ, других продуктов культивирования клеток) для
	,	стимуляции восстановления структуры и функций органов
		N
		тканей.
		3. Клеточные и тканеинженерные продукты для замещения
		тканей и органов, структур организма, искусственные
		органы.
		4. Препараты на основе продуктов культивирования
		клеток.
		5. Клеточные и тканеинженерные продукты для стимуляции
		регенерации тканей, органов.
		6. Использование анализа клеточных популяций для
		диагностики функциональных и патологических состояний
		организма.
		7. Создание клеточных систем доставки терапевтических
		препаратов, в том числе противоопухолевых, и
		стимуляторов управляемой регенерации.
		8. Научно-методические подходы перепрограммирования
		клеток, дифференцировки и трансдифференцировки,
		технологии терапевтического клонирования.
		9. Биоматериалы с заданными свойствами, биополимерные
		носители, новые биосовместимые материалы с
		регулируемы-
		ми параметрами биодеградации, индуктивными свойствами.
		10. Создание и развитие инфраструктуры для
		исследований, разработок и внедрения клеточных и
		регенеративных технологий
	Инфраструктур	рная база научной платформы (градация по видам
	исследования)	

исследования)

4.1. Фундаментальные исследования

Для выполнения фундаментальных исследований в области регенеративной медицины на настоящий момент не установлено требований по обязательному проведению исследований согласно требованиям GLP. Разрабатываемый МЗ РФ закон не регламентирует проведения фундаментальных исследований в данной области. Тем не менее, при выборе лабораторной базы для фундаментальных исследований в области регенеративной медицины следует отдавать предпочтение оснащенным на мировом уровне лабораториям, отвечающим требованиям надлежащей лабораторной практики.

Для решения выполнения работ в области регенеративной медицины необходимы лаборатории, оснащенные оборудованием для анализа и культивирования первичных культур и линий клеток (ламинарные боксы, инкубаторы, рабочие и аналитические микроскопы, в том числе флуоресцентные и конфокальные, с возможностью прижизненной съемки, оборудование для криохранения, проточный цитофлуориметр), для анализа и очистки белков и нуклеиновых кислот (оборудование для электрофореза, электроблоттинга, иммуноанализа, гибридизации, хроматрографического разделения молекул, ультрафильтрации).

Также необходимо создание вивария с высоким санитарным статусом для проведения экспериментов на животных. Оснащение вивария должно включать наличие оборудования для визуализации изучаемых на животных моделях процессов.

Выполнению фундаментальных исследований в области регенеративной медицины на мировом уровне будет способствовать использование современного дорогостоящего оборудования, к которому относятся:

- клеточные сортеры;
- проточные цитофлуориметры;
- оборудование для культивирования клеток (инкубаторы, ламинары, биореакторы);
- оборудование для криохранения клеточного материала;
- оборудование для мультиплексного анализа в микрообъемах;
- оборудование для автоматизированной пробоподготовки;
- высокопроизводительное оборудование для количественного и качественного анализа белков и нуклеиновых кислот;
- микроскопы для анализа тканевой и субклеточной экспрессии изучаемых белков

la o I	Примираниче	Примятания масноворания орусовического на распабати.
	Прикладные исследования	Прикладные исследования, ориентированные на разработку применимых в отечественной и зарубежной медицинской практике лекарственных средств, клеточных и тканевых препаратов и протоколов лечения, должны выполняться в соответствии с законодательно установленными требования надлежащей клеточной и тканевой практики (GTP). Экспериментальное производство препаратов для регенеративных технологий должно соответствовать законодательно установленным требованиям. Оптимальным является соответствие производства стандартам надлежащей производственной практики (GMP). Для проведения исследований эффективности и безопасности регенеративных технологий необходимо использовать сертифицированных лабораторных животных, полученных из сертифицированных питомников. Содержание и работа с лабораторными животными должны проходить в сертифицированных клиниках лабораторных животных (вивариях). Требования к лабораторной базе проведения прикладных исследований в области регенеративной медицины будут конкретизироваться по мере принятия регламентирующих их проведение законов и подзаконных актов. При выполнении прикладных исследований в дополнение к оборудованию, необходимому для проведения фундаментальных исследований, необходимо оборудование для оценки эффективности регенеративных технологий на животных моделях патологических состояний человека. К такому оборудованию относятся: — томограф для работы с животными для неинвазивной динамической оценки новообразований или оценки воздействия на структуры внутренних органов; — лазер-доплер сканер для неинвазивной динамической оценки кровотока; — системы прижизненной визуализации флуоресцентных меток; — оборудование для оценки проведения нервных импульсов по нервным волокнам;
		- оборудование для прижизненной динамической оценки уровня метаболитов и регуляторных молекул в кровотоке
		животного
4.3.	Клинические <>	Клинические исследования должны проводиться в соответствии с законодательно установленными требованиями. Для обеспечения возможности выхода отечественных технологий и препаратов на международный рынок клинические исследования целесообразно проводить согласно стандартам надлежащей клинической практики
		1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1

5.1.	Квалифика-	Квалификация руководителя проекта должна быть
J.1.	ционные	подтверждена научными заслугами в профильной области
	требования к	(биомедицинское профессиональное образование, ученая
	руководите-	степень, ученые звания в биомедицинской области),
	лям проектов	профильными научными публикациями, индексами
	-	
	научной	цитирования.
	платформы	Минимальные требования к руководителям проектов научной
		платформы должны устанавливаться в зависимости от
		масштабности проекта, но не должны быть ниже, чем:
		- кандидат медицинских или биологических наук;
		- ведущий научный сотрудник или заведующий отделением;
		- число публикаций - не менее 40;
		- число цитирований - не менее 80;
		- пороговое число полученных патентов в области
		предмета разработки - 1;
		- индекс Хирша - не менее 5;
		- пороговое число научно-исследовательских работ,
		выполненных на конкурсной основе (грантов), - 2
5.2.	Квалифика-	Выполнение проектов научной платформы должно
	ционные	соответствовать профилю деятельности участника.
	требования к	Участник платформы должен располагать достаточным
	участникам	кадровым и материально-техническим потенциалом для
	проектов	выполнения проекта.
	научной	Специалисты, привлекаемые к выполнению проекта, должны
	платформы	иметь профильное специальное образование.
		Ключевые исполнители проекта (не менее 30% участников)
		должны иметь ученые степени кандидата или доктора
		наук.
		В реализации проекта должны участвовать специалисты в
		возрасте до 39 лет (не менее 30% участников).
		В реализации проекта должны участвовать студенты,
		ординаторы и аспиранты профильных учебных заведений
		(не
		менее 20% участников).
		Участник платформы должен иметь подтвержденную
		квалификацию и репутацию в области выполняемого
		проекта
		(научные публикации, патенты, разработанные продукты и
		технологии, успешно выполненные исследования и
		разработки по теме проекта)
6.	Основные	Основным результатом реализации платформы будет
	результаты	внедрение в практику отечественного здравоохранения
	реализации	методов регенеративной медицины, позволяющих
	платформы	существенным образом улучшить результаты лечения
	(градация по	многих
	видам ис-	социально значимых заболеваний
	следования)	

6.1.	Фунда- ментальные исследования	Описание механизмов регуляции клеточной пролиферации, клеточной дифференцировки, клеточной активности. Описание ключевых молекулярных мишеней и их сочетаний, позволяющих управлять этими процессами. Результаты фундаментальных исследований должны быть опубликованы в научных журналах либо должна быть оформлена и подана патентная заявка по результатам работы. Выполнение проекта должно позитивно влиять на общие показатели эффективности работы коллектива (рост индекса цитирования, рост индекса Хирша, развитие материально-технической базы, создание рабочих мест, развитие международного сотрудничества и т.п.) Планируется опубликовать не менее 40 научных работ Планируется увеличение индекса Хирша участников проектов платформы не менее чем на 15% за время выполнения трехлетнего проекта Планируется написание не менее 10 научно-исследовательских работ участников международных грантов
6.2.	Прикладные	Разработка методов и технологий управления клеточной
0.2.	исследования	пролиферацией, клеточной дифференцировкой, клеточной активностью как in vitro, так и in vivo, позволяющих как повышать терапевтическую эффективность клеточных препаратов и тканевых эквивалентов, так и управлять собственным регенераторным потенциалом организма пациента. Реализация проекта должна завершаться подачей заявки на патент на способ использования регенеративной технолотии (препарата) для стимуляции восстановления измененной заболеванием или травмой структуры органа или ткани. Результатом реализации доклинических исследований эффективности и безопасности нового препарата или технологии должно быть оформление отчета о доклинических исследованиях, брошюры исследователя и проекта регистрационного досье. — Планируется получение не менее 15 патентов на изобретения. — Планируется разработка 12 инновационных продуктов. — Планируется выполнение не менее 8 доклинических
6.3.	Клинические	исследований Доказательства эффективности и безопасности
	TOPHIN TOURIS	разработан- ных продуктов и методов регенеративной медицины и их готовности к внедрению в клиническую практику. Каждое клиническое исследование должно завершаться подготовкой и предоставлением на рассмотрение в уполномоченную организацию отчета о клинических исследованиях. - Планируется выполнение не менее 4 клинических исследований