Экспертное заключение № 2023-КПМ-0241-1-001

по результатам оценки научных и научно-технических результатов НИР, достигнутых в рамках реализации проектов и мероприятий ГП НТР в сфере медицинских наук

І. Общие сведения о проекте

Номер проекта: КПМ-0241

Наименование тематики: Рациональный дизайн ингибиторов основной протеазы вируса

SARS-CoV-2.

Код-шифр тематики: FFZZ-2023-0002

Наименование исполнителя: Федеральное государственное бюджетное учреждение науки

Институт органической химии им. Н.Д. Зелинского Российской академии наук

II. Оценка результатов проектов

Вид результата: Лекарственный препарат (средство)

Тип результата: Лекарственный препарат

Вклад результата в решение приоритетных проблем медицины и здравоохранения

Приоритетная проблема медицины и здравоохранения	Клинический эффект	Возможность импортозамещения
Растущая смертность от	Снижение смертности	Имеется возможность
болезней системы		серийного производства в
кровообращения		России

Задачи, полностью решенные к моменту завершения НИР или данного этапа НИР в рамках достижения УГТ оцениваемого научного результата

Задачи	Выполнена	
Проведен аналитический обзор научной, медицинской, технической	Нет	
литературы по теме	1101	
Выявлены механизмы возникновения заболевания, определены	Нет	
молекулярные мишени	1101	
Проведено изучение библиотек данных с целью выбора	Да	
потенциального кандидата прототипа молекулы	Δ	
Разработан дизайн исследования	Да	

Подтверждены научные принципы нового ЛС	Нет
Докинг/скрининг/программное прогнозирование с целью выбора	Да
кандидата	Да
Предварительно определены целевые показатели качества	Нет
Определено целевое назначение нового ЛС	Да
Подтверждена востребованность нового ЛС	Да
Сформулирована общая концепция нового ЛС	Да
Сформулирована ожидаемая выгода для заказчика нового ЛС с учетом	Нет
существующих на рынке аналогов	пет
Сформулирована ожидаемая выгода для возможных потребителей	Нет
нового ЛС с учетом существующих на рынке аналогов	пет
Проведены патентные исследования	Нет
Проведены экспериментальные работы, подтверждающие гипотезу	Да
Выполнена проверка концепции экспериментальными методами для	По
доказательства эффективности использования идеи	Да
Оценена возможность получения действующего вещества с	Нет
использованием различных сырьевых источников	1101
Начато выявление: критических характеристик исходных материалов,	
критических параметров процесса, потенциальных характеристик	Нет
качества готового продукта и выявлены ключевые преимущества	1101
технологии	
Сформулировано предварительное техническое задание на разработку	
ЛС (активной фармацевтической субстанции (АФС) и готовой	Нет
лекарственной формы (ГЛФ)	
Получено и идентифицировано активное соединение/фармацевтическая	По
субстанция	Да
Разработан проект спецификации на АФС	Нет
Имеется акт наработки действующего вещества/ АФС	Нет
Подготовлена программа (план) исследования биологической	Шот
активности соединения/фармацевтической субстанции	Нет
Разработан план доклинических исследований	Нет
Определены физико-химические свойства (характеристики)	TT
действующего вещества /АФС	Нет

Определены биофармацевтические, микробиологические,	Нет	
технологические характеристики действующего вещества/АФС		
Оценена биологическая активность соединения в системах in vitro	Да	
и/или in vivo	да	
Определена цитотоксичность и острая токсичность действующего	Нет	
вещества /АФС	1161	
Представитель заказчика принял результаты тестирования как	Цот	
достоверные и подтвердил заинтересованность в продукте	Нет	
Проведены дополнительные патентные исследования	Нет	
Разработана спецификация на АФС	Нет	
Разработана лекарственная форма (ГЛФ)	Нет	
Разработан состав и технология получения лекарственного препарата	Нет	
(ЛП)	пег	
Разработан лабораторный регламент на ЛП	Нет	
Разработан проект опытно-промышленного регламента (ОПР) на ЛП	Нет	
Наработаны опытные серии образцов ЛП для изучения стабильности в		
процессе хранения и проведения доклинических исследований	Нет	
Имеется акт наработки ЛП	Нет	
Проведены доклинические исследования специфической активности,		
хронической токсичности, специфической токсичности,	Нет	
фармакокинетики, фармакодинамики		
Разработан ОПР на ЛП	Нет	
Подобрана система упаковки и укупорки	Нет	
Разработаны и валидированы методы анализа ЛП	Нет	
Разработан проект нормативной документации (НД) по качеству на ЛП	Нет	
Проведено масштабирование технологии с целью переноса на	11	
производственную площадку	Нет	
Разработан дизайн клинических исследования (КИ)	Нет	
Разработан комплект документов для подачи заявления на РКИ: 1)		
брошюра исследователя; 2) протокол КИ І фазы; 3) информационный	Нет	
листок пациента		
Подготовлен проект инструкции по медицинскому применению	Нет	
Определена производственная площадка в условиях GMP	Нет	
Выполнен трансфер методик и технологий	Нет	

Подано заявление о выдаче разрешения на проведение КИ ЛП	Нет
Наработаны серии ЛП для КИ I и II фазы	Нет
Получено разрешение на проведение клинических исследований лекарственного препарата I фазы	Нет
Получено разрешение на проведение клинических исследований лекарственного препарата II фазы	Нет
Проведены КИ І фазы	Нет
Проведены КИ II фазы	Нет
Подготовлены отчеты КИ І фазы	Нет
Подготовлены отчеты КИ II фазы	Нет

Информационные материалы, которые имеются в отчетной документации о результатах НИР

Материалы	Наличие
Материалы о механизмах возникновения заболевания в отчете о НИР	Нет
Материалы о молекулярных мишенях в отчете о НИР	Нет
Материалы о проведенном докинге/программном прогнозировании для выбора кандидатных молекул в отчете о НИР	Нет
Публикация о механизмах возникновения заболевания	Нет
Публикация о молекулярных мишенях	Нет
Публикация о проведенном докинге/программном прогнозировании для выбора кандидатных молекул	Нет
Монография о механизмах возникновения заболевания/ молекулярных мишенях/ проведенном докинге/программном прогнозировании для выбора кандидатных молекул	Нет
Экспертное заключение о возможности разработки лекарственного средства	Да
Пояснительная записка о возможности разработки лекарственного средства	Нет
Презентация о механизмах возникновения заболевания/ молекулярных мишенях/ проведенном докинге/программном прогнозировании для выбора кандидатных молекул	Нет
Отчет о патентных исследованиях	Нет
Материалы о методах синтеза в отчете о НИР	Нет

Лабораторная технология получения целевых соединений		
(действующих веществ (химический/микробиологический способ	Нет	
`	TICI	
получения) в отчете о НИР		
Материалы о методах идентификации целевых (биологически	Нет	
активных, действующих) соединений в отчете о НИР		
Материалы о методах скрининга целевых соединений (действующих	Нет	
веществ) в отчете о НИР	1101	
Материалы о результатах скрининга целевых соединений	Нет	
(действующих веществ) в отчете о НИР	TICI	
Материалы об исследованиях зависимости активности соединения от	11	
структуры в отчете о НИР	Нет	
Публикация, содержащая экспериментальные данные (разработка		
методов синтеза, лабораторной технологии, проведение скрининга	Нет	
соединений, исследований зависимости активности от структуры)		
Монография, содержащая экспериментальные данные (разработка		
методов синтеза, лабораторной технологии, проведение скрининга	Нет	
соединений, исследований зависимости активности от структуры)		
Проект технического задания на разработку действующего		
вещества/активной фармацевтической субстанции (АФС) и готовой	Нет	
лекарственной формы (ГЛФ)		
Программа (план) исследования биологической активности		
соединения/фармацевтической субстанции (в отчете о НИР или в	Нет	
качестве отдельного документа)		
Лабораторный регламент получения действующего вещества/АФС (в		
отчете о НИР или в качестве отдельного документа)	Нет	
Методы идентификации действующего вещества/АФС (в отчете о НИР)	Нет	
Описание физико-химических свойств действующего вещества/АФС (в		
отчете о НИР)	Нет	
Оценка биологической активности действующего вещества/АФС (в		
отчете о НИР)	Нет	
Оценка острой токсичности действующего вещества/АФС (в отчете о		
НИР)	Нет	
	Ham	
Акт наработки действующего вещества/АФС	Нет	
План (программа) доклинических исследований	Нет	

Проект спецификации на АФС	Нет	
Секрет производства (ноу-хау)	Нет	
Изобретение (заявка на патент, патент)	Нет	
Отчет о дополнительных патентных исследованиях	Нет	
Спецификация на АФС	Нет	
Лабораторный регламент получения готовой лекарственной формы	Нет	
Проект опытно-промышленного регламента получения готовой	Hom	
лекарственной формы	Нет	
Протокол исследования стабильности лекарственного препарата	Нет	
Отчет о доклинических исследованиях, включая данные:		
- биологической активности (специфической активности);		
- токсичности (острой, хронической, специфической);	Нет	
- фармакокинетики;		
- фармакодинамики		
Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты	Нет	
Методы анализа ЛП	Нет	
Проект нормативной документации	Нет	
Программа для ЭВМ	Нет	
База данных	Нет	
Экспериментальный образец	Нет	
Брошюра исследователя	Нет	
Информационный листок пациента:		
- информация о составе лекарственного препарата для медицинского	Нет	
применения (І фаза КИ)		
Документ, составленный производителем лекарственного препарата		
для медицинского применения и содержащий показатели		
(характеристики), а также сведения о лекарственном препарате для	Нет	
медицинского применения, произведенном для проведения		
клинических исследований		
Проект инструкции по медицинскому применению	Нет	
Рандомизированное контролируемое испытание I фаза (РКИ I фаза)	Нет	
Рандомизированное контролируемое испытание II фаза (РКИ II фаза)	Нет	
Протокол клинического исследования лекарственного препарата	Нет	
Отчеты клинических исследований (КИ І фазы)	Нет	

Отчеты клинических исследований (КИ II фазы)	Нет
--	-----

Критические технологии, отмеченные в указе Президента Российской Федерации от 18 июня 2024 года № 529 «Об утверждении приоритетных направлений научнотехнологического развития и перечня важнейших наукоемких технологий, к которым относится результат проекта

Критическая технология	Соответствие
Биомедицинские и когнитивные технологии здорового и активного долголетия	Нет
Технологии разработки лекарственных средств и платформ нового поколения (биотехнологических, высокотехнологичных и радиофармацевтических лекарственных препаратов)	Да
Технологии персонализированного, лечебного и функционального питания для здоровьесбережения	Нет
Технологии разработки медицинских изделий нового поколения, включая биогибридные, бионические технологии и нейротехнологии	Нет

Сквозные технологии, отмеченные в указе Президента Российской Федерации от 18 июня 2024 года № 529 «Об утверждении приоритетных направлений научно-технологического развития и перечня важнейших наукоемких технологий, к которым относится результат проекта

Сквозная технология	Соответствие
Технологии, основанные на методах синтетической биологии и генной инженерии	Да
Технологии создания новых материалов с заданными свойствами и эксплуатационными характеристиками	Нет
Технологии производства малотоннажной химической продукции, включая особо чистые вещества, для фармацевтики, энергетики и микроэлектроники	Нет
Биотехнологии в отраслях экономики	Нет

Соответствие достигнутого научного результата НИР ожидаемым результатам, которые указаны в проекте тематики научного исследования:

Частично соответствует

III. Вывол:

Представленный отчет имеет объем 6 страниц, из них тело отчета 2 стр., без иллюстраций и таблиц. Заявлены достаточно интересные результаты, однако в отчете отсутствуют детали, которые позволили бы оценить качество результата и перспективы дальнейшей

разработки. Нет данных анализа литературы по мишени, аналогичным разработкам, нет
результатов патентного поиска, анализа рынка, оценки технологичности и т.д.
Декларативно результат соответствует заявленному, однако оценить это не
представляется возможным.

Эксперт	(А.Н. Лукашев)