Экспертное заключение № 2023-Лаб-2022-28-1-001 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: Лаб-2022-28

Наименование тематики: Разработка лекарственного препарата на основе

противоопухолевых средств, инкапсулированных в наноконтейнеры, состоящих из

биоразлагаемых полимеров

Код-шифр тематики: FSEG-2022-0012

Наименование исполнителя: федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования "Санкт-Петербургский политехнический университет

Петра Великого"

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 |
|--|---------------------|---------------------------------|
| Онкология: разработка и | Снижение смертности | Имеется возможность |
| производство | | серийного производства в |
| отечественных | | России |
| иммуноонкологических и | | |
| таргетных | | |
| противоопухолевых | | |
| препаратов | | |
| | | |
| | | |

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 | Да |
| литературы по теме | Да |

| Выявлены механизмы возникновения заболевания, определены | Нет | |
|--|------|--|
| молекулярные мишени | | |
| Проведено изучение библиотек данных с целью выбора | Да | |
| потенциального кандидата прототипа молекулы | , , | |
| Разработан дизайн исследования | Да | |
| Подтверждены научные принципы нового ЛС | Да | |
| Докинг/скрининг/программное прогнозирование с целью выбора | Нет | |
| кандидата | 1101 | |
| 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 | Да | |
| существующих на рынке аналогов | Да | |
| Сформулирована ожидаемая выгода для возможных потребителей | По | |
| нового ЛС с учетом существующих на рынке аналогов | Да | |
| Проведены патентные исследования | Нет | |
| Проведены экспериментальные работы, подтверждающие гипотезу | Да | |
| Выполнена проверка концепции экспериментальными методами для | Да | |
| доказательства эффективности использования идеи | да | |
| Оценена возможность получения действующего вещества с | Нет | |
| использованием различных сырьевых источников | Tiei | |
| Начато выявление: критических характеристик исходных материалов, | | |
| критических параметров процесса, потенциальных характеристик | Да | |
| качества готового продукта и выявлены ключевые преимущества | да | |
| технологии | | |
| Сформулировано предварительное техническое задание на разработку | | |
| ЛС (активной фармацевтической субстанции (АФС) и готовой | Нет | |
| лекарственной формы (ГЛФ) | | |
| Получено и идентифицировано активное соединение/фармацевтическая | Да | |
| субстанция | да | |
| Разработан проект спецификации на АФС | Нет | |
| Имеется акт наработки действующего вещества/ АФС | Нет | |

| Подготовлена программа (план) исследования биологической активности соединения/фармацевтической субстанции | Нет |
|---|-----|
| Разработан план доклинических исследований | Нет |
| Определены физико-химические свойства (характеристики) действующего вещества /AФС | Да |
| Определены биофармацевтические, микробиологические, технологические характеристики действующего вещества/АФС | Да |
| Оценена биологическая активность соединения в системах in vitro и/или in vivo | Да |
| Определена цитотоксичность и острая токсичность действующего вещества /AФС | Да |
| Представитель заказчика принял результаты тестирования как 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 (ЛП) | Нет |
| 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, фармакокинетики, фармакодинамики | Нет |
| 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 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 | Нет |
| лекарственного препарата I фазы | TICI |
| Получено разрешение на проведение клинических исследований | Нет |
| лекарственного препарата II фазы | Tier |
| Проведены КИ І фазы | Нет |
| Проведены КИ II фазы | Нет |
| Подготовлены отчеты КИ I 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 | Да |
| 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 | Нет |
| Пояснительная записка о возможности разработки лекарственного средства | Нет |

| Презентация о механизмах возникновения заболевания/ молекулярных | |
|--|------|
| мишенях/ проведенном докинге/программном прогнозировании для | Нет |
| выбора кандидатных молекул | |
| Отчет о патентных исследованиях | Нет |
| Материалы о методах синтеза в отчете о НИР | Да |
| Лабораторная технология получения целевых соединений | |
| (действующих веществ (химический/микробиологический способ | Да |
| получения) в отчете о НИР | |
| Материалы о методах идентификации целевых (биологически | Да |
| активных, действующих) соединений в отчете о НИР | Да |
| Материалы о методах скрининга целевых соединений (действующих | Да |
| веществ) в отчете о НИР | Да |
| Материалы о результатах скрининга целевых соединений | Да |
| (действующих веществ) в отчете о НИР | Да |
| Материалы об исследованиях зависимости активности соединения от | Да |
| структуры в отчете о НИР | Да |
| Публикация, содержащая экспериментальные данные (разработка | |
| методов синтеза, лабораторной технологии, проведение скрининга | Да |
| 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 | Нет |
| отчете о НИР или в качестве отдельного документа) | 1101 |
| Методы идентификации действующего вещества/АФС (в отчете о НИР) | Нет |
| Описание физико-химических свойств действующего вещества/АФС (в | Да |
| отчете о НИР) | да |

| Оценка биологической активности действующего вещества/АФС (в | Да |
|--|-----|
| отчете о НИР) | |
| Оценка острой токсичности действующего вещества/АФС (в отчете о | Да |
| НИР) | |
| 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) | Да |
| Отчет о дополнительных патентных исследованиях | Нет |
| Спецификация на АФС | Нет |
| Лабораторный регламент получения готовой лекарственной формы | Нет |
| Проект опытно-промышленного регламента получения готовой | TT |
| 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 | Нет |
| (характеристики), а также сведения о лекарственном препарате для | |

| 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 I 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 | Да |
| 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

Вид результата: Новые знания о предмете исследования (орган, клетка, молекула, геном)

Тип результата: Иное

Вклад результата в решение приоритетных проблем медицины и здравоохранения

| Приоритетная проблема медицины и здравоохранения | Клинический эффект | Возможность импортозамещения |
|--|---------------------|---------------------------------|
| Онкология: разработка и | Снижение смертности | Имеется возможность |
| производство | | серийного производства в |
| отечественных | | России |
| иммуноонкологических и | | |
| таргетных | | |
| противоопухолевых | | |
| препаратов | | |
| | | |
| | | |

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

| Задачи | Выполнена |
|---|-----------|
| Проведен аналитический обзор технической, научной, медицинской и | Да |
| маркетинговой литературы по теме | Да |
| Выявлены новые закономерности, принципы, статистические явления в | Да |
| сфере медицины и здравоохранения | |
| Определена проблема медицины и здравоохранения, на решение | Да |
| которой направлен результат исследования/разработки | |
| Сформулирована идея решения проблемы и общая концепция | Да |
| получения результата исследования/разработки | |
| Подтверждены научные принципы результата исследования/разработки | Нет |
| Подтверждена востребованность результата исследования/разработки | Да |
| Сформулирована ожидаемая выгода для заказчика результата | |
| исследования/разработки с учетом существующих на рынке продуктов | Нет |
| и (или) технологий | |
| Сформулирована ожидаемая выгода для возможных потребителей | |
| результата исследования/разработки с учетом существующих на рынке | Нет |
| продуктов и (или) технологий | |

Информационные материалы, которые имеются в отчетной документации о результатах НИР

| Материалы | Наличие |
|--|---------|
| Аналитическая записка | Нет |
| Пояснительная записка | Нет |
| Презентация | Нет |
| Материалы в отчете о научно-исследовательской работе | Да |
| Справка | Нет |
| Экспертное заключение | Нет |
| Монография | Нет |
| Публикация | 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:

Соответствует

III. Вывод:

В целом, важная аккуратно сделанная работа. Однако, почему-то решение не всех поставленные в Описании проекта задач на 2023 год отражено в отчете, например, "Проведение работ по модификации поверхности полученных наноконтейнеров биологическими направляющими лигандами к HER-2 и EGFR", в отчете я не нашла. Отчет написан содержательно хорошо, но стиль подачи несколько небрежен.