Экспертное заключение № 2023-Лаб-2022-46-1-001 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-2022-46

Наименование тематики: Поиск новых ингибиторов основной протеазы вируса SARS-

CoV-2 на основе производных природных соединений, а также поиск новых ингибиторов

протеаз (и других потенциальных вирусных мишеней) других вирусов, вызывающих

социально значимые заболевания.

Код-шифр тематики: FWUE-2022-0014

Наименование исполнителя: Федеральное государственное бюджетное учреждение науки

Новосибирский институт органической химии им. Н.Н. Ворожцова Сибирского отделения

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
Микробиология: разработка	Снижение временной	Отсутствует возможность
отечественных аналогов	утраты трудоспособности	серийного производства в
медицинских изделий для	(до 14 дней)	России
проведения молекулярно-		
генетических исследований		

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	Да
молекулярные мишени	ди
Проведено изучение библиотек данных с целью выбора	Да
потенциального кандидата прототипа молекулы	да
Разработан дизайн исследования	Да
Подтверждены научные принципы нового ЛС	Да
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	Нет
Сформулирована общая концепция нового ЛС	Нет
Сформулирована ожидаемая выгода для заказчика нового ЛС с учетом	Нет
существующих на рынке аналогов	ner
Сформулирована ожидаемая выгода для возможных потребителей	Нет
нового ЛС с учетом существующих на рынке аналогов	1101
Проведены патентные исследования	Нет
Проведены экспериментальные работы, подтверждающие гипотезу	Да
Выполнена проверка концепции экспериментальными методами для	Нет
доказательства эффективности использования идеи	TICI
Оценена возможность получения действующего вещества с	Нет
использованием различных сырьевых источников	TICI
Начато выявление: критических характеристик исходных материалов,	
критических параметров процесса, потенциальных характеристик	Нет
качества готового продукта и выявлены ключевые преимущества	TICI
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)	1101
действующего вещества /АФС	Нет
Определены биофармацевтические, микробиологические,	
технологические характеристики действующего вещества/АФС	Нет
Оценена биологическая активность соединения в системах in vitro	Да
и/или in vivo	
Определена цитотоксичность и острая токсичность действующего	Нет
вещества /АФС	1101
Представитель заказчика принял результаты тестирования как	II.am
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)	1101
Разработан лабораторный регламент на ЛП	Нет
Разработан проект опытно-промышленного регламента (ОПР) на ЛП	Нет
Наработаны опытные серии образцов ЛП для изучения стабильности в	Нет
процессе хранения и проведения доклинических исследований	пет
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	Нет
производственную площадку	1101
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	1101
Получено разрешение на проведение клинических исследований	Нет
лекарственного препарата II фазы	1101
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	Да
Публикация о механизмах возникновения заболевания	Нет
Публикация о молекулярных мишенях	Да
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	Нет
Лабораторная технология получения целевых соединений	
(действующих веществ (химический/микробиологический способ	Нет
получения) в отчете о НИР	
Материалы о методах идентификации целевых (биологически	Нет
активных, действующих) соединений в отчете о НИР	1101
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	Нет
структуры в отчете о НИР	1161
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	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	Нет
отчете о НИР)	1101

Оценка биологической активности действующего вещества/АФС (в	Да
отчете о НИР)	
Оценка острой токсичности действующего вещества/АФС (в отчете о	Нет
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	II
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	Нет
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:

Соответствует

III. Вывод:

Проект направлен на поиск новых ингибиторов протеаз вируса SARS-CoV-2 среди производных природных соединений и их синтетических аналогов. На втором этапе проекта работы проведены в соответствии с поставленной целью: разработана система скрининга и проведены исследования активности ряда потенциальных ингибиторов протеаз. К сожалению, крайне лаконичная форма описания экспериментальных данных и отсутствие описания использованных в работе методов не позволяет оценить релевантность полученных результатов, проанализировать риски недостижения поставленной цели и критически оценить обоснованность предлагаемого решения в сравнении с альтернативными путями решения задачи. В перспективе, в случае успешного выполнения проекта, результаты могут быть использованы при разработке медицинских изделий и лекарственных средств в области микробиологии и вирусологии, однако на данном этапе заключение о целесообразности практического внедрения является преждевременным.

Эксперт	(И.В. Ба.	папаева`
JRCIICD1	(II.D. Da	папасв