Экспертное заключение № 2023-КПМ-0239-1-001

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-0239

Наименование тематики: ГИБРИДНЫЙ БЕЛОК БАРНАЗА-RBD-СВЯЗЫВАЮЩИЙ ПЕПТИД РЕКОМБИНАНТНЫЙ ПРЕПАРАТ НА ОСНОВЕ БАРНАЗЫ. РАЗРАБОТКА НОВОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ТАРГЕВИР ДЛЯ ТЕРАПИИ COVID-19 НА ОСНОВЕ БЕЛКОВ БАРНАЗА/БАРСТАР И АДРЕСНЫХ ПОЛИПЕПТИДОВ, СЕЛЕКТИВНО УЗНАЮЩИХ ВИРУСНЫЙ S-БЕЛОК

Код-шифр тематики: FFEU-2021-0005

Наименование исполнителя: Федеральное государственное бюджетное учреждение науки Государственный научный центр Российской Федерации Институт биоорганической химии им. академиков М.М. Шемякина и Ю.А. Овчинникова 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 смертности	Имеется возможность
отечественных аналогов		серийного производства в
медицинских изделий для		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	Нет
литературы по теме	1101

Выявлены механизмы возникновения заболевания, определены	Нет	
молекулярные мишени		
Проведено изучение библиотек данных с целью выбора	Нет	
потенциального кандидата прототипа молекулы		
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	Да	
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	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	По	
доказательства эффективности использования идеи	Да	
Оценена возможность получения действующего вещества с	Нет	
использованием различных сырьевых источников	пет	
Начато выявление: критических характеристик исходных материалов,		
критических параметров процесса, потенциальных характеристик	Ш	
качества готового продукта и выявлены ключевые преимущества	Нет	
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	
активности соединения/фармацевтической субстанции	Да
Разработан план доклинических исследований	Нет
Определены физико-химические свойства (характеристики)	Нет
действующего вещества /АФС	пет
Определены биофармацевтические, микробиологические,	Нет
технологические характеристики действующего вещества/АФС	нет
Оценена биологическая активность соединения в системах in vitro	Да
и/или in vivo	да
Определена цитотоксичность и острая токсичность действующего	Нет
вещества /АФС	1101
Представитель заказчика принял результаты тестирования как	Нет
достоверные и подтвердил заинтересованность в продукте	1101
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	1101
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	Цот
лекарственного препарата I фазы	Нет
Получено разрешение на проведение клинических исследований	Нет
лекарственного препарата II фазы	нет
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	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	Нет
Лабораторная технология получения целевых соединений	
(действующих веществ (химический/микробиологический способ	Нет
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	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)	Да
Описание физико-химических свойств действующего вещества/АФС (в	Да
отчете о НИР)	Ди

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)	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	Да
Проект нормативной документации	Нет
Программа для ЭВМ	Нет
База данных	Нет
Экспериментальный образец	Да
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	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:

Авторы разработали и провели проверку лечебного препарата, направленного на лечения COVID-19, вызванного вирусом SARS-CoV-2 двух вариантов (Ухань и Омикрон). В процессе работы получены генетические конструкции и штаммы-продуценты, охарактеризованы анти-SARS-CoV-2 пептиды и гибридные белки, исследована их противовирусная активность in vitro, отобраны наиболее перспективные препараты для исследования на животных, получены предварительные результаты на модели трансгенных мышей. Результаты работы послужат основой для разработки новых противовирусных препаратов.

Замечания.

В исследованиях in vitro не представлены данные о токсичности экспериментальных препаратов, поэтому не понятно, как авторы рассчитали химиотерапевтический индекс, который равен частному от деления токсической дозы на эффективную дозу препарата. Работы на животных.

- 1. Не указано, какие использованы дозы экспериментальных препаратов.
- 2. При использовании разных штаммов вируса SARS-CoV-2 было проведено по одному эксперименту с каждым штаммом с использованием 6-7 животных в группе. Для получения достоверных данных этого недостаточно. Видимо, этим объясняется отсутствие статистической обработки результатов на животных.
- 3. Лучшие результаты (50% выживших животных после интраназального заражения вирусом) получены с препаратами LCB1+HSA и LAB1*+HSA, которые представляют собой пептид LCB1 + альбумин-связывающая молекула и пептид LCB1 + альбумин-связывающая молекула + инактивированная барназа соответственно. Из этого следует, что барназа (бактериальная РНКаза) не нужна в противовирусном препарате, хотя дизайн исследования основывался именно на ней: RBD-связывающий пептид нужен для проникновения в клетку, связывание с сывороточным альбумином нужно для пролонгирования циркуляции в кровотоке, а разрушение зараженной клетки должна осуществлять барназа. Авторы никак не обсудили эти данные.

Эксперт	(Т.Н. Ильичева)
	(/