Экспертное заключение № 2023-КПМ-0310-1-001

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-0310

Наименование тематики: Технология третьего этапа медицинской реабилитации

пациентов, перенесших высокотехнологичные операции на суставах

Код-шифр тематики: FUEZ-2023-0002

Наименование исполнителя: Федеральное государственное бюджетное учреждение здравоохранения "Клиническая Больница Иркутского научного центра Сибирского отделения Российской академии наук"

II. Оценка результатов проектов

Вид результата: Метод реабилитации

Тип результата: Клинические рекомендации

Вклад результата в решение приоритетных проблем медицины и здравоохранения

| Приоритетная проблема медицины и здравоохранения | Клинический эффект | Возможность импортозамещения |
|--|---------------------------|---------------------------------|
| Травматология и | Снижение инвалидизации в | Имеется возможность |
| ортопедия: разработка и | совершеннолетнем возрасте | серийного производства в |
| производство | (предотвращение | России |
| отечественных | инвалидности, достижение | |
| медицинских изделий для | отсрочки в наступлении | |
| терапии болезней органов | инвалидности, переход в | |
| опорно-двигательной | менее тяжелую группу | |
| системы, которые | инвалидности, снятие | |
| отсутствуют в Российской | инвалидности) | |
| Федерации либо нуждаются | | |
| в совершенствовании, | | |
| импортозамещении | | |
| | | |
| | | |

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 литературы | Да | |
| Собрана и описана информация по заболеванию или состоянию | | |
| (группы заболеваний или состояний): этиология и патогенез, | Да | |
| эпидемиология, классификация, клиническая картина | | |
| Подтверждены научные принципы нового продукта | Да | |
| Предварительно определены целевые показатели качества | Да | |
| Определено целевое назначение продукта | Да | |
| Подтверждена востребованность нового продукта | Да | |
| Сформулирована общая концепция нового продукта | Да | |
| Сформулирована ожидаемая выгода для заказчика | Нет | |
| Сформулирована ожидаемая выгода для потребителей | Да | |
| Проведены патентные исследования | Нет | |
| Выполнена проверка концепции экспериментальными методами для | По | |
| доказательства эффективности использования идеи | Да | |
| Проведены экспериментальные работы, подтверждающие | | |
| применимость разрабатываемых методов | Да | |
| диагностики/лечения/реабилитации/профилактики для включения в | | |
| клинические рекомендации | | |
| Методы диагностики/лечения/реабилитации/профилактики, | | |
| разрабатываемые для включения в клинические рекомендации, | Да | |
| стандартизированы | | |
| Методы диагностики/лечения/реабилитации/профилактики, | | |
| разрабатываемые для включения в клинические рекомендации, | Нет | |
| валидированы | | |
| Методы диагностики/лечения/реабилитации/профилактики, | | |
| разрабатываемые для включения в клинические рекомендации, | Нет | |
| верифицированы | | |
| Имеется акт/протокол верификации метода | Нет | |
| Имеется акт/протокол валидации метода | Нет | |

| Подготовлена программа апробации методов диагностики/лечения/реабилитации/профилактики | Нет |
|--|------|
| Проведены дополнительные патентные исследования | Нет |
| Выполнен анализ существующих клинических рекомендаций и их | ** |
| качества | Нет |
| Выполнен анализ научной обоснованности информации, включаемой в | Нет |
| клинические рекомендации | 1161 |
| Выполнен анализ достоверности доказательств для методов | |
| диагностики, профилактики, лечения, медицинской реабилитации, в | |
| том числе основанных на использовании природных лечебных | Нет |
| факторов (диагностических, профилактических, лечебных, | |
| реабилитационных вмешательств) | |
| Разработан дизайн клинического исследования метода | Да |
| Подготовлен протокол клинического исследования метода | Да |
| Проведено предварительное клиническое исследование метода | Да |
| Сформирован отчет о предварительных результатах исследования | По |
| метода | Да |
| Проведено клиническое исследование безопасности и эффективности | Нет |
| метода | 1101 |
| Сформирован отчет о результатах клинического исследования | Нет |
| безопасности и эффективности метода | 1101 |
| Метод доработан на основе результатов клинических исследований | Нет |
| Разработаны предложения по включению метода в клинические | Нет |
| рекомендации | 1101 |
| Проект клинических рекомендаций размещен в информационно- | |
| телекоммуникационной сети "Интернет" и направлен в научные | |
| организации, образовательные организации высшего образования, | Нет |
| медицинские организации, медицинские профессиональные | |
| некоммерческие организации их ассоциаций (союзы) | |
| Получены отзывы на проект клинических рекомендаций | Нет |
| Проект клинических рекомендаций доработан | Нет |

Информационные материалы, которые имеются в отчетной документации о результатах НИР

| Материалы | Наличие |
|-----------|---------|
| материалы | паличие |

| Отчет о НИР, содержащий: | |
|--|-----|
| - материалы о заболевании или состоянии (группе заболеваний или | |
| состояниях); | Да |
| - этиология и патогенез, эпидемиология, классификация, клиническая | |
| картина. | |
| Медико-экономическое обоснование разработки методов | |
| диагностики/лечения/реабилитации/профилактики для включения в | Да |
| клинические рекомендации | |
| Презентация | Нет |
| Отчет о патентных исследованиях | Нет |
| Публикация, содержащая экспериментальные данные, о разработке | Нет |
| методов диагностики/лечения/реабилитации/профилактики | пет |
| Пояснительная записка | Нет |
| Экспертное заключение | Нет |
| Монография, содержащая экспериментальные данные о разработке | II. |
| методов диагностики/лечения/реабилитации/профилактики | Нет |
| Отчет о НИР, включающий: | |
| - материалы о целевых областях применения методов | Да |
| диагностики/лечения/реабилитации/профилактики | |
| Экспериментальные данные, подтверждающие работоспособность и | Да |
| применимость разрабатываемых методов | Да |
| Стандартизированный и (или) валидированный и (или) | |
| верифицированный: | |
| - метод диагностики; | Нет |
| - метод лечения; | |
| - метод реабилитации; | |
| -метод профилактики | |
| Проект технического задания на разработку активной | |
| фармацевтической субстанции (АФС) и готовой лекарственной формы | Нет |
| (ГЛФ) | |
| Секрет производства (ноу-хау) | Нет |
| Изобретение | Нет |
| Полезная модель | Нет |
| Программа для ЭВМ | Нет |

| База данных | Нет |
|---|-----|
| Стандартные операционные процедуры (в рамках системы менеджмента качества) | Нет |
| Отчет о дополнительных патентных исследованиях | Нет |
| Обзор существующих клинических рекомендаций и оценка их качества | Нет |
| Критическая оценка научной обоснованности, включаемой в клинические рекомендации информации | Нет |
| Оценка уровней достоверности доказательств для методов диагностики, профилактики, лечения, медицинской реабилитации, в том числе основанных на использовании природных лечебных факторов (диагностических, профилактических, лечебных, реабилитационных вмешательств) | Нет |
| Уведомление о начале разработки клинических рекомендаций | Нет |
| Проект клинических рекомендаций | Нет |
| Отзывы на проект клинических рекомендаций | Нет |
| Доработанный проект клинических рекомендаций | 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 | Да |
| Технологии разработки лекарственных средств и платформ нового поколения (биотехнологических, высокотехнологичных и радиофармацевтических лекарственных препаратов) | Нет |
| 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:

Работа проведена на достаточно большом числе пациентов, имеющих серьезные ограничения в движении. Разработаны методы оценки исходного состояния и динамики как общего состояния организма, так и подвижности протезированного сустава. Однако ни в одном из разделов отчета не отражено, каким образом модифицируются занятия ЛФК или упражнения на аппаратах в зависимости от веса, состояния сердечно-сосудистой системы, пола и возраста больного. наличия сопутствующих заболеваний. Таким образом, отсутсвует персонификация подхода к реабилитации пациентов. Очень длинный список заболеваний, которые приводят к исключению из исследования, также подчеркивает отсутсвие персонифицированного подхода к разработке метода реабилитации. Нет группы сравнения - в данном случае необходим анализ состояния аналогичной по возрасту и статусу групы пациентов после аналогичных операций, но не проходящих всего комплекса мероприятий (полностью или частично) - например без проведения тренировок в тренажерном зале. Более подробно хотелось бы видеть программы ИРТ, разработанные для пациентов с описанием количества сеансов и результатами проведенного лечения. Патенные исследования в отчете не отражены, отдельной главы по оценке безопасности для пациентов нет. В целом требуются дополнительные исследования, подтверждающие эффективность проведенных мероприятий, с акцентом на способы их персонификации и сравнение с подробным дизайном на основе парного сравнения-"СЛУЧАЙ-КОНТРОЛЬ": или на основе популяционного исследования выборки пациентов по тем же срокам реабилитации, сравнение описанных результатов с данными пациентов, аналогичных по критериям исследования данного проекта.

| Эксперт | (Т.И. Хомякова) |
|---------|-----------------|
| | |