Экспертное заключение № 2023-КПМ-0280-1-001

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-0280

Наименование тематики: Разработка новых подходов к повышению эффективности противотромботических лекарственных средств в программах превенции тромбогеморрагических осложнений при фармакотерапии основных соматических заболеваний Код-шифр тематики: FGWM-2023-0005

Наименование исполнителя: Федеральное государственное бюджетное научное учреждение "Томский национальный исследовательский медицинский центр Российской академии наук"

II. Оценка результатов проектов

Вид результата: Модель заболевания

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 болезней системы	Снижение смертности	Имеется возможность серийного производства в
кровообращения		России
Повышение рисков	Снижение смертности	Имеется возможность
нарушений ритма сердца:		серийного производства в
фибрилляция предсердий,		России
желудочковые нарушения		
ритма сердца, внезапная		
сердечная смерть (ВСС),		
брадиаритмии		
Артериальная гипертензия:	Снижение смертности	Имеется возможность
разработка и производство		серийного производства в
отечественных		России
антигипертензивных		

препаратов, отвечающих	
стратегии полипилл, для	
увеличения	
приверженности пациентов	
к терапии	

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 по теме	Да	
Выявлены механизмы возникновения заболевания, определены		
	Да	
молекулярные мишени		
Проведено изучение библиотек данных с целью выбора	Нет	
потенциального кандидата прототипа молекулы	1101	
Разработан дизайн исследования	Нет	
Подтверждены научные принципы нового ЛС	Да	
Докинг/скрининг/программное прогнозирование с целью выбора	II	
кандидата	Нет	
Предварительно определены целевые показатели качества	Да	
Определено целевое назначение нового ЛС	Да	
Подтверждена востребованность нового ЛС	Да	
Сформулирована общая концепция нового ЛС	Нет	
Сформулирована ожидаемая выгода для заказчика нового ЛС с учетом	Нет	
существующих на рынке аналогов	1101	
Сформулирована ожидаемая выгода для возможных потребителей	Нет	
нового ЛС с учетом существующих на рынке аналогов	нег	
Проведены патентные исследования	Да	
Проведены экспериментальные работы, подтверждающие гипотезу	Да	
Выполнена проверка концепции экспериментальными методами для	Да	
доказательства эффективности использования идеи	да	
Оценена возможность получения действующего вещества с	Нот	
использованием различных сырьевых источников	Нет	
Начато выявление: критических характеристик исходных материалов,	Нет	
критических параметров процесса, потенциальных характеристик	1101	

качества готового продукта и выявлены ключевые преимущества	
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	По
активности соединения/фармацевтической субстанции	Да
Разработан план доклинических исследований	Да
Определены физико-химические свойства (характеристики)	По
действующего вещества /АФС	Да
Определены биофармацевтические, микробиологические,	По
технологические характеристики действующего вещества/АФС	Да
Оценена биологическая активность соединения в системах in vitro	Да
и/или in vivo	Да
Определена цитотоксичность и острая токсичность действующего	Да
вещества /АФС	Да
Представитель заказчика принял результаты тестирования как	Нет
достоверные и подтвердил заинтересованность в продукте	TICI
Проведены дополнительные патентные исследования	Да
Разработана спецификация на АФС	Нет
Разработана лекарственная форма (ГЛФ)	Нет
Разработан состав и технология получения лекарственного препарата	Нет
(ЛП)	Hei
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	

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	Нет	
Проведены КИ І фазы	Нет	
Проведены КИ II фазы	Нет	
Подготовлены отчеты КИ І фазы	Нет	
Подготовлены отчеты КИ ІІ фазы	Нет	

Информационные материалы, которые имеются в отчетной документации о результатах НИР

Материалы	Наличие	
Материалы о механизмах возникновения заболевания в отчете о НИР	Да	
Материалы о молекулярных мишенях в отчете о НИР	Да	
Материалы о проведенном докинге/программном прогнозировании для	Нет	
выбора кандидатных молекул в отчете о НИР	Tici	
Публикация о механизмах возникновения заболевания	Да	

	T	
Публикация о молекулярных мишенях	Нет	
Публикация о проведенном докинге/программном прогнозировании	Нет	
для выбора кандидатных молекул		
Монография о механизмах возникновения заболевания/ молекулярных		
мишенях/ проведенном докинге/программном прогнозировании для	Нет	
выбора кандидатных молекул		
Экспертное заключение о возможности разработки лекарственного	Нет	
средства	1101	
Пояснительная записка о возможности разработки лекарственного	Нет	
средства	Hei	
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	пет	
Материалы о методах скрининга целевых соединений (действующих	Нет	
веществ) в отчете о НИР	пет	
Материалы о результатах скрининга целевых соединений	11	
(действующих веществ) в отчете о НИР	Нет	
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	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)		
	l	

Проект технического задания на разработку действующего	
вещества/активной фармацевтической субстанции (АФС) и готовой	Нет
	1101
лекарственной формы (ГЛФ)	
Программа (план) исследования биологической активности	_
соединения/фармацевтической субстанции (в отчете о НИР или в	Да
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	По
отчете о НИР)	Да
Оценка биологической активности действующего вещества/АФС (в	По
отчете о НИР)	Да
Оценка острой токсичности действующего вещества/АФС (в отчете о	_
НИР)	Да
Акт наработки действующего вещества/АФС	Нет
План (программа) доклинических исследований	Да
Проект спецификации на АФС	Нет
Секрет производства (ноу-хау)	Нет
Изобретение (заявка на патент, патент)	Да
Отчет о дополнительных патентных исследованиях	Да
Спецификация на АФС	Нет
Лабораторный регламент получения готовой лекарственной формы	Нет
Проект опытно-промышленного регламента получения готовой	11
лекарственной формы	Нет
Протокол исследования стабильности лекарственного препарата	Нет
Отчет о доклинических исследованиях, включая данные:	
- биологической активности (специфической активности);	
- токсичности (острой, хронической, специфической);	Да
- фармакокинетики;	
- фармакодинамики	
Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты	Нет
Методы анализа ЛП	Нет
Проект нормативной документации	Нет
<u> </u>	

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	
(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 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	Да
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:

В целом представленный отчет соответствует заявленной тематике НИР, результаты имеют перспективы клинического внедрения для достижения ключевых целей системы здравоохранения в борьбе со смертностью, но находятся пока на ранней стадии. Необходимо расширить коллаборацию с клиническими и промышленными базами для дальнейшего продвижения результатов НИР.

Эксперт	(A.B.	Виног	радов	3)