Экспертное заключение № 2023-Лаб-2022-7-1-001

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-2022-7

Наименование тематики: Создание технологии производства нового гемостатического средства с антимикробной и ранозаживляющей активностью на основе комбинации инновационных субстанций: комплексной соли полиакрилата кобальта и синтетического ресвератрола

Код-шифр тематики: FFRW-2022-0007

Наименование исполнителя: Федеральное государственное бюджетное учреждение науки

Институт общей генетики им.Н.И. Вавилова 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
Стоматология: разработка и	Повышение качества	Имеется возможность
производство	жизни, связанного с	серийного производства в
отечественных	состоянием здоровья	России
медицинских изделий,		
которые отсутствуют в		
Российской Федерации		
либо нуждаются в		
совершенствовании,		
импортозамещении		
Анестезиология и	Снижение смертности	Имеется возможность
реаниматология: разработка		серийного производства в
и производство		России
отечественных		
медицинских изделий,		

которые отсутствуют в	
Российской 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	Да	
литературы по теме		
Выявлены механизмы возникновения заболевания, определены	Да	
молекулярные мишени	Α	
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	Ло	
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	1101	
Сформулирована ожидаемая выгода для возможных потребителей	11	
нового ЛС с учетом существующих на рынке аналогов	Нет	
Проведены патентные исследования	Нет	
Проведены экспериментальные работы, подтверждающие гипотезу	Да	
Выполнена проверка концепции экспериментальными методами для	Ло	
доказательства эффективности использования идеи	Да	
Оценена возможность получения действующего вещества с	По	
использованием различных сырьевых источников	Да	

Начато выявление: критических характеристик исходных материалов,		
критических параметров процесса, потенциальных характеристик	Да	
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	Да	
субстанция	да	
Разработан проект спецификации на АФС	Нет	
Имеется акт наработки действующего вещества/ АФС	Да	
Подготовлена программа (план) исследования биологической	П	
активности соединения/фармацевтической субстанции	Да	
Разработан план доклинических исследований	Нет	
Определены физико-химические свойства (характеристики)	П	
действующего вещества /АФС	Да	
Определены биофармацевтические, микробиологические,	П	
технологические характеристики действующего вещества/АФС	Да	
Оценена биологическая активность соединения в системах in vitro	П	
и/или in vivo	Да	
Определена цитотоксичность и острая токсичность действующего	TT	
вещества /АФС	Нет	
Представитель заказчика принял результаты тестирования как	11	
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	11	
процессе хранения и проведения доклинических исследований	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	Цот	
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 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	Да
для выбора кандидатных молекул	да
Монография о механизмах возникновения заболевания/ молекулярных	
мишенях/ проведенном докинге/программном прогнозировании для	Нет
выбора кандидатных молекул	
Экспертное заключение о возможности разработки лекарственного	Нет
средства	TICI
Пояснительная записка о возможности разработки лекарственного	Нет
средства	TICI
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	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	Да
качестве отдельного документа)	
Лабораторный регламент получения действующего вещества/АФС (в	Нет
отчете о НИР или в качестве отдельного документа)	пет
Методы идентификации действующего вещества/АФС (в отчете о НИР)	Да
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	Нет
НИР)	нет
Акт наработки действующего вещества/АФС	Да
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	11
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	
(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	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:

Частично соответствует

III. Вывод:

Проект нацелен на разработку гемостатического средства с антимикробной и ранозаживляющей активностью, которое потенциально может представлять интерес для хирургии, в том числе военно-полевой. Особенный интерес представляют перспективы при повреждениях паренхиматозных органов и капиллярных кровотечениях. Имеется задел, полученный при испытаниях ресвератрола и других фенольных соединений растительного происхождения (дигидромирицетина и дигидрокверцетина) на животной модели, результаты которого опубликованы в 2020г. В ходе проекта предлагается разработать методологию проведения предварительных токсикологических испытаний, лабораторный метод химического синтеза ресвератрола, опытно-промышленную технологию синтеза ресвератрола, провести доклинические испытания ресвератрола.

За отчетный период опубликована 1 статья.

Представлены Акт о наработке опытного образца кандидатного лекарственного средства, Протокол испытаний опытного образца кандидатного лекарственного средства.

Эксперт	В.Г. Вилков