## Экспертное заключение № 2023-Лаб-2022-10-1-001

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-2022-10

Наименование тематики: Разработка конъюгированных гликовакцин против

антибиотикорезистентных возбудителей госпитальных инфекций.

Код-шифр тематики: FFZZ-2022-0010

Наименование исполнителя: Федеральное государственное бюджетное учреждение науки

Институт органической химии им. Н.Д. Зелинского 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

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	1101
Проведено изучение библиотек данных с целью выбора	Нет
потенциального кандидата прототипа молекулы	1101
Разработан дизайн исследования	Да
Подтверждены научные принципы нового ЛС	Да

Докинг/скрининг/программное прогнозирование с целью выбора	
кандидата	Нет
Предварительно определены целевые показатели качества	Нет
Определено целевое назначение нового ЛС	Нет
Подтверждена востребованность нового ЛС	Нет
Сформулирована общая концепция нового ЛС	Нет
Сформулирована ожидаемая выгода для заказчика нового ЛС с учетом	1101
существующих на рынке аналогов	Нет
Сформулирована ожидаемая выгода для возможных потребителей	
	Нет
нового ЛС с учетом существующих на рынке аналогов	II
Проведены патентные исследования	Нет
Проведены экспериментальные работы, подтверждающие гипотезу	Да
Выполнена проверка концепции экспериментальными методами для	Нет
доказательства эффективности использования идеи	
Оценена возможность получения действующего вещества с	Нет
использованием различных сырьевых источников	
Начато выявление: критических характеристик исходных материалов,	
критических параметров процесса, потенциальных характеристик	Да
качества готового продукта и выявлены ключевые преимущества	да
технологии	
Сформулировано предварительное техническое задание на разработку	
ЛС (активной фармацевтической субстанции (АФС) и готовой	Нет
лекарственной формы (ГЛФ)	
Получено и идентифицировано активное соединение/фармацевтическая	TT
субстанция	Нет
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)	
действующего вещества /АФС	Нет
Определены биофармацевтические, микробиологические,	
технологические характеристики действующего вещества/АФС	Нет

Оценена биологическая активность соединения в системах in vitro	Нет
и/или in vivo	
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	II
(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	Нет
процессе хранения и проведения доклинических исследований	нег
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	II.
производственную площадку	Нет
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
По номо разричную о ручномо порточномия на пророжение УИ ПП	Нет
Подано заявление о выдаче разрешения на проведение КИ ЛП	

Получено разрешение на проведение клинических исследований лекарственного препарата I фазы	Нет
Получено разрешение на проведение клинических исследований лекарственного препарата II фазы	Нет
Проведены КИ І фазы	Нет
Проведены КИ II фазы	Нет
Подготовлены отчеты КИ І 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	Нет
Материалы о проведенном докинге/программном прогнозировании для	Нет
выбора кандидатных молекул в отчете о НИР	1161
Публикация о механизмах возникновения заболевания	Нет
Публикация о молекулярных мишенях	Да
Публикация о проведенном докинге/программном прогнозировании	Нет
для выбора кандидатных молекул	1101
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	1101
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	Нет
веществ) в отчете о НИР	
Материалы о результатах скрининга целевых соединений	Нет
(действующих веществ) в отчете о НИР	1101
Материалы об исследованиях зависимости активности соединения от	Нет
структуры в отчете о НИР	1101
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	Нет
отчете о НИР)	1101
Оценка острой токсичности действующего вещества/АФС (в отчете о	Нет
НИР)	1101
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	Нет
лекарственной формы	Tiei
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	Нет
Технологии производства малотоннажной химической продукции, включая особо чистые вещества, для фармацевтики, энергетики и микроэлектроники	Да
Биотехнологии в отраслях экономики	Нет

Соответствие достигнутого научного результата НИР ожидаемым результатам, которые указаны в проекте тематики научного исследования:

Частично соответствует

Вид результата: Новые знания о предмете исследования (орган, клетка, молекула, геном)

Тип результата: Иное

Вклад результата в решение приоритетных проблем медицины и здравоохранения

Приоритетная проблема медицины и здравоохранения	Клинический эффект	Возможность импортозамещения

Задачи, полностью решенные к моменту завершения НИР или данного этапа НИР в рамках достижения УГТ оцениваемого научного результата

Задачи	Выполнена	
Проведен аналитический обзор технической, научной, медицинской и	Нет	
маркетинговой литературы по теме	пет	
Выявлены новые закономерности, принципы, статистические явления в	Нет	
сфере медицины и здравоохранения	TICI	
Определена проблема медицины и здравоохранения, на решение	Нет	
которой направлен результат исследования/разработки	TICI	
Сформулирована идея решения проблемы и общая концепция	Нет	
получения результата исследования/разработки	нет	
Подтверждены научные принципы результата исследования/разработки	Да	
Подтверждена востребованность результата исследования/разработки	Нет	
Сформулирована ожидаемая выгода для заказчика результата		
исследования/разработки с учетом существующих на рынке продуктов	Нет	
и (или) технологий		
Сформулирована ожидаемая выгода для возможных потребителей		
результата исследования/разработки с учетом существующих на рынке	Нет	
продуктов и (или) технологий		

Информационные материалы, которые имеются в отчетной документации о результатах НИР

Материалы	Наличие
Аналитическая записка	Нет
Пояснительная записка	Нет
Презентация	Нет

Материалы в отчете о научно-исследовательской работе	Да
Справка	Нет
Экспертное заключение	Нет
Монография	Нет
Публикация	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	Нет
Технологии производства малотоннажной химической продукции, включая особо чистые вещества, для фармацевтики, энергетики и микроэлектроники	Да
Биотехнологии в отраслях экономики	Нет

Соответствие достигнутого научного результата НИР ожидаемым результатам, которые указаны в проекте тематики научного исследования:

Соответствует

## III. Вывод:

Тип результата не соответствует ни одному из указанных в имеющемся списке. Работа направлена на разработку прототипа гликовакцины к возбудителям госпитальной инфекции ( К. Pneumoniae). Следует отметить, что на экспертизу представлен только реферат отчета, в котором описаны результаты работ - фактических данных экспериментов не представлено. Так как в описании проекта работы не были разделены на этапа, оценка приведена сразу по всем работам, указанным в описании проекта. В целом можно сказать, что ожидаемые результаты согласно реферата достигнуты. Приведен перечень4-х опубликованных научных статей с указанием doi. . Полученные производные олигосахаридов оценены на наличие антигенной активности, профеден анализ их конформаций. Непонятно, какой новый метод определения лизоцима был разработан (описание не приводится), учитывая его шировкую доступность в виде коммерческого реактива с описанием методик определения. Следует отменить, что в описании проекта такая задач отсутствует

Эксперт(Ж.И. Ала
------------------