## Экспертное заключение № 2023-Лаб-2022-34-1-001

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-2022-34

Наименование тематики: Разработка наноформуляций для терапии социально-значимых

заболеваний

Код-шифр тематики: FSMG-2022-0016

Наименование исполнителя: федеральное государственное автономное образовательное

учреждение высшего образования "Московский физико-технический институт

(национальный исследовательский университет)"

## **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	Да
литературы по теме	
Выявлены механизмы возникновения заболевания, определены	Да
молекулярные мишени	
Проведено изучение библиотек данных с целью выбора	Да
потенциального кандидата прототипа молекулы	
Разработан дизайн исследования	Да
Подтверждены научные принципы нового ЛС	Да

Докинг/скрининг/программное прогнозирование с целью выбора	11	
кандидата	Нет	
Предварительно определены целевые показатели качества	Нет	
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		
существующих на рынке аналогов	Нет	
Сформулирована ожидаемая выгода для возможных потребителей	п	
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		
доказательства эффективности использования идеи	Да	
Оценена возможность получения действующего вещества с	**	
использованием различных сырьевых источников	Нет	
Начато выявление: критических характеристик исходных материалов,		
критических параметров процесса, потенциальных характеристик		
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	**	
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	Да	
Определены биофармацевтические, микробиологические,	***	
	Нет	

Оценена биологическая активность соединения в системах in vitro	Да	
и/или in vivo	Да	
Определена цитотоксичность и острая токсичность действующего	Нет	
вещества /АФС		
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	Цот	
процессе хранения и проведения доклинических исследований	Нет	
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 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	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	
Публикация о механизмах возникновения заболевания	Нет
Публикация о молекулярных мишенях	Нет
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	Да	
веществ) в отчете о НИР		
Материалы о результатах скрининга целевых соединений	Да	
(действующих веществ) в отчете о НИР		
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	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)		
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	
естве отдельного документа)		
Лабораторный регламент получения действующего вещества/АФС (в	Нет	
отчете о НИР или в качестве отдельного документа)	Tier	
Методы идентификации действующего вещества/АФС (в отчете о НИР)	Да	
Описание физико-химических свойств действующего вещества/АФС (в	Да	
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)	TICI	
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)	Да	

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	Нет
Биотехнологии в отраслях экономики	Нет

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

Соответствует

## III. Вывод:

НИР представляет несомненный интерес, работа ведется на хорошем уровне, поставленные на данный этап цели достигнуты. К сожалению, затрагиваемая в данном НИР безусловно социально очень значимая проблема разработки лекарств для терапии коронавируса и, особенно, ВИЧ-1 не нашли отражения в списке приоритетных проблем медицины и здравоохранения в таблице для оценки данного отчета.

Эксперт	(Т.А. Сластникова)
---------	--------------------