Экспертное заключение № 2023-КПМ-0352-1-001

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-0352

Наименование тематики: Трансаксиллярная тиреоидэктомия с предварительной

эмболизацией тиреоидных артерий

Код-шифр тематики: FURG-2023-0071

Наименование исполнителя: Федеральное государственное бюджетное научное

учреждение "Российский научный центр хирургии имени академика Б.В. Петровского"

II. Оценка результатов проектов

Вид результата: Метод лечения

Тип результата: Клинические рекомендации

Вклад результата в решение приоритетных проблем медицины и здравоохранения

| Приоритетная проблема медицины и здравоохранения | Клинический эффект | Возможность импортозамещения |
|--|---------------------|---------------------------------|
| Недостаточные | Повышение качества | Имеется возможность |
| оперативность и качество | жизни, связанного с | серийного производства в |
| ранней диагностики, | состоянием здоровья | России |
| профилактики и лечения | | |
| дегенеративно- | | |
| дистрофических | | |
| заболеваний, в т.ч. с | | |
| применением сустав- | | |
| сохраняющих | | |
| хирургических технологий | | |
| | | |
| | | |

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 | |
| 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 | Нет |
| Сформулирована общая концепция нового продукта | Да |
| Сформулирована ожидаемая выгода для заказчика | Нет |
| Сформулирована ожидаемая выгода для потребителей | Нет |
| Проведены патентные исследования | Да |
| Выполнена проверка концепции экспериментальными методами для | Нет |
| доказательства эффективности использования идеи | пет |
| Проведены экспериментальные работы, подтверждающие | |
| применимость разрабатываемых методов | Нет |
| диагностики/лечения/реабилитации/профилактики для включения в | Hei |
| клинические рекомендации | |
| Методы диагностики/лечения/реабилитации/профилактики, | |
| разрабатываемые для включения в клинические рекомендации, | Нет |
| 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 | Па |
| диагностики/лечения/реабилитации/профилактики | Да |
| Проведены дополнительные патентные исследования | Нет |

| Выполнен анализ существующих клинических рекомендаций и их качества | Нет |
|---|-----|
| Выполнен анализ научной обоснованности информации, включаемой в клинические рекомендации | Нет |
| 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 | Нет |
| Сформирован отчет о предварительных результатах исследования метода | Нет |
| Проведено клиническое исследование безопасности и эффективности метода | Нет |
| Сформирован отчет о результатах клинического исследования безопасности и эффективности метода | Нет |
| Метод доработан на основе результатов клинических исследований | Нет |
| Разработаны предложения по включению метода в клинические рекомендации | Нет |
| Проект клинических рекомендаций размещен в информационно- телекоммуникационной сети "Интернет" и направлен в научные организации, образовательные организации высшего образования, медицинские организации, медицинские профессиональные некоммерческие организации их ассоциаций (союзы) | Нет |
| Получены отзывы на проект клинических рекомендаций | Нет |
| Проект клинических рекомендаций доработан | Нет |

Информационные материалы, которые имеются в отчетной документации о результатах НИР

| Материалы | Наличие |
|---|---------|
| Отчет о НИР, содержащий: | |
| - материалы о заболевании или состоянии (группе заболеваний или | Да |
| состояниях); | |

| - этиология и патогенез, эпидемиология, классификация, клиническая | |
|--|-----|
| картина. | |
| Медико-экономическое обоснование разработки методов | |
| диагностики/лечения/реабилитации/профилактики для включения в | Нет |
| клинические рекомендации | |
| Презентация | Нет |
| Отчет о патентных исследованиях | Да |
| 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 | Нет |
| применимость разрабатываемых методов | Hei |
| Стандартизированный и (или) валидированный и (или) | |
| верифицированный: | |
| - метод диагностики; | Нет |
| - метод лечения; | HCI |
| - 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 |
| Menogramenta ka teetbaj | |

| Отчет о дополнительных патентных исследованиях | Нет | |
|---|------|--|
| Обзор существующих клинических рекомендаций и оценка их качества | Нет | |
| Критическая оценка научной обоснованности, включаемой в | Нет | |
| клинические рекомендации информации | 1101 | |
| Оценка уровней достоверности доказательств для методов диагностики, | | |
| профилактики, лечения, медицинской реабилитации, в том числе | | |
| основанных на использовании природных лечебных факторов | Да | |
| (диагностических, профилактических, лечебных, реабилитационных | | |
| вмешательств) | | |
| 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 | Да |

| 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

Вид результата: Медицинское изделие

Тип результата: Медицинское изделие

Вклад результата в решение приоритетных проблем медицины и здравоохранения

| Приоритетная проблема медицины и здравоохранения | Клинический эффект | Возможность импортозамещения |
|--|---------------------|---------------------------------|
| Недостаточные | Повышение качества | Имеется возможность |
| оперативность и качество | жизни, связанного с | серийного производства в |
| ранней диагностики, | состоянием здоровья | России |
| профилактики и лечения | | |
| дегенеративно- | | |
| дистрофических | | |
| заболеваний, в т.ч. с | | |
| применением сустав- | | |
| сохраняющих | | |
| хирургических технологий | | |
| | | |
| | | |

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

| Задачи | Выполнена |
|---|-----------|
| Проведен обзор технической литературы по теме | Да |
| Проведен обзор маркетинговой литературы по теме | Нет |
| Подтверждены научные принципы нового продукта/технологии | Да |
| Подтверждена востребованность нового продукта/технологии | Нет |
| Сформулирована общая концепция нового продукта/технологии | Да |
| Сформулирована ожидаемая выгода для заказчика нового продукта и | |
| (или) технологии с учетом существующих на рынке продуктов и (или) | Нет |
| технологий | |
| Сформулирована ожидаемая выгода для возможных потребителей | |
| нового продукта и (или) технологии с учетом существующих на рынке | Нет |
| продуктов и (или) технологий | |
| Сформулирована технологическая концепция нового продукта и (или) | Да |
| технологии | A |

| Проведены патентные исследования | Да | |
|--|------|--|
| Выполнена проверка концепции экспериментальными методами для | Нет | |
| доказательства эффективности использования идеи | 1101 | |
| Выбраны и описаны критические элементы технологии, необходимые | Нет | |
| для конечного применения | | |
| Сформулировано предварительное техническое задание на макет | Да | |
| Сформулировано техническое предложение, предложены варианты | | |
| предполагаемого практического использования нового продукта и(или) | Да | |
| технологии | | |
| Дана сравнительная характеристика предложенных вариантов | | |
| предполагаемого практического использования нового продукта и(или) | Нет | |
| технологии | | |
| В лабораторных условиях изготовлен макет изделия/ серия макетных | По | |
| образцов | Да | |
| Разработана предварительная конструкторская документация с литерой | | |
| "Т" или "Э" (эскизный проект или технический проект) или иная | Нет | |
| документация соответствующего уровня | | |
| Подготовлена программа и методика испытаний: перечень процедур и | Нет | |
| диапазон базовых измеряемых параметров | 1101 | |
| Индивидуальные компоненты макетного образца были протестированы | Нет | |
| в лабораторных условиях | Her | |
| Функциональность макетного образца продемонстрирована в | Нет | |
| лабораторных условиях | 1101 | |
| Методики тестирования и результаты тестирования макетного образца | Нет | |
| одобрены | 1161 | |
| Представитель заказчика принял результаты тестирования макетного | Цот | |
| образца как достоверные и подтвердил заинтересованность в продукте | Нет | |
| Проведены дополнительные патентные исследования | Нет | |
| Изготовлен прототип изделия по эскизной документации | Да | |
| Компоненты прототипа изделия интегрированы между собой | Нет | |
| Функциональность и работоспособность прототипа подтверждена во | Нет | |
| внешних условиях или с использованием имитаторов внешней среды | 1101 | |

| параметров соответствуют техническому заданию и одобрены Весть акт приемки на соответствие прототипа техническому заданию Нет Определены области ограничений применения технологии, в которых ее использование нецелесообразно или запрещено (законодательные, рыночные, научно-технические, обусловленные использованием Нет | | |
|---|-----|--|
| Есть акт приемки на соответствие прототипа техническому заданию Определены области ограничений применения технологии, в которых ее использование нецелесообразно или запрещено (законодательные, Нет | | |
| Определены области ограничений применения технологии, в которых ее использование нецелесообразно или запрещено (законодательные, Нет | | |
| ее использование нецелесообразно или запрещено (законодательные, Нет | | |
| Нет | | |
| | | |
| | | |
| интеллектуальной собственности, экологические, иные) | | |
| Разработана рабочая конструкторская документация без литеры Нет | | |
| Изготовлен опытный экспериментальный образец в масштабе, близком Нет | | |
| к реальному, по полупромышленной технологии | | |
| Основные компоненты опытного экспериментального образца изделия Нет | | |
| интегрированы между собой | | |
| Изготовлен испытательный стенд для проведения испытания Нет | | |
| расширенного набора функций | | |
| Программа и методика испытаний (далее - ПМИ) расширенного набора | | |
| функций опытного экспериментального образца в лабораторной среде с | | |
| моделированием основных внешних условий (интерфейс с внешним | | |
| окружением) согласованы с заказчиком | | |
| Проведены испытания опытного экспериментального образца Нет | | |
| Результаты испытаний опытного экспериментального образца Нет | | |
| согласуются с требованиями ПМИ | | |
| Результаты испытаний опытного экспериментального образца Нет | | |
| одобрены заказчиком | | |
| Подтверждена выполнимость всех характеристик во внешних условиях, | | |
| соответствующих финальному применению продукта и(или) Нет | | |
| технологии | | |
| Создан полнофункциональный образец изделия в реальном масштабе Да | | |
| Основные технологические компоненты полнофункционального Да | Π - | |
| образца изделия интегрированы | | |
| Подготовлена ПМИ полнофункционального образца в условиях Нет | | |
| моделируемой внешней среды | пет | |
| Изготовлен лабораторный испытательный стенд для проведения Her | | |
| испытаний полнофункционального образца | | |

| Испытания проведены в лабораторной среде, получены требуемые по | | |
|---|-------|--|
| заданию характеристики с высокой точностью и достоверностью, | Нет | |
| подтверждены рабочие характеристики в условиях, моделирующих | | |
| реальные условия | | |
| Результаты испытаний полнофункционального образца согласуются с | II.em | |
| требованиями методики | Нет | |
| Результаты испытаний полнофункционального образца одобрены | Нет | |
| заказчиком | нег | |
| Разработана рабочая конструкторская документация с литерой "О" | Нет | |
| Разработана рабочая конструкторская документация с литерой "О1" | Нет | |
| Физический опытно-промышленный образец (далее - ОПО) изготовлен | | |
| по рабочей конструкторской документации (далее - РКД), | Нет | |
| утвержденной ранее, на прототипе производственной линии на | нег | |
| производственных мощностях заказчика и (или) потребителя | | |
| Существует физический экземпляр испытательного стенда на площадке | | |
| заказчика и (или) потребителя для проверки функционала продукта и | Нет | |
| (или) технологии в составе ОПО | | |
| Подготовлена программа и методика испытаний | | |
| полнофункционального опытно-промышленный образца (далее - ПФО | II. | |
| ОПО), в полной мере учитывающая требования руководящих | Нет | |
| документов заказчика и национального стандарта | | |
| Испытания ПФО ОПО на стенде подтверждают достижимость | Цот | |
| планируемых диапазонов изменения ключевых характеристик | Нет | |
| Обосновано снятие основных технических рисков | Нет | |
| Результаты испытаний ПФО ОПО одобрены заказчиком | Нет | |
| Экспериментально подтверждена достижимость ключевых | Цот | |
| характеристик продукта и (или) технологии и диапазонов их изменения | Нет | |
| Техническая спецификация системы готова и достаточна для | | |
| детального проектирования конечной технологии - для разработки | Нет | |
| конструкторской документации, с литерой "О2" | | |

Информационные материалы, которые имеются в отчетной документации о результатах НИР

| Материалы Наличие | Материалы | Наличие |
|-------------------|-----------|---------|
|-------------------|-----------|---------|

| Материалы (обзор) о заболевании/механизмах возникновения | По | |
|---|------|--|
| заболевания в отчете о НИР | Да | |
| Материалы (обзор) методик диагностики/лечения/профилактики | Ло | |
| заболевания в отчете о НИР | Да | |
| Материалы о выборе методики диагностики (лечения или | Да | |
| профилактики) в отчете о НИР | Да | |
| Презентация о заболевании/механизмах возникновения заболевания, | Нет | |
| методиках диагностики/лечения/профилактики заболевания | 1101 | |
| Отчет о патентных исследованиях | Да | |
| Публикация (литературный или аналитический обзор) о | | |
| заболевании/механизмах возникновения заболевания, методиках | Нет | |
| диагностики/лечения/профилактики заболевания | | |
| Монография о заболевании/механизмах возникновения заболевания, | Нет | |
| методиках диагностики/лечения/профилактики заболевания | 1101 | |
| Пояснительная записка о возможности разработки медицинского | Нет | |
| изделия | 1101 | |
| Экспертное заключение о возможности разработки медицинского | Нет | |
| изделия | 1101 | |
| Материалы в отчете о НИР о разработке, апробации и оптимизации | Нет | |
| методики диагностики (лечения или профилактики) | 1101 | |
| Лабораторная технология получения элементов разрабатываемого | Нет | |
| медицинского изделия в отчете о НИР | 1101 | |
| Описание принципа метода или принципа действия медицинского | Да | |
| изделия в отчете о НИР | Да | |
| Публикация, содержащая экспериментальные данные о разработке, | | |
| апробации и оптимизации методики диагностики (лечения или | | |
| профилактики), лабораторную технологию получения элементов | Нет | |
| разрабатываемого медицинского изделия, описание принципа метода и | | |
| принципа действия медицинского изделия | | |
| Монография, содержащая экспериментальные данные о разработке, | | |
| апробации и оптимизации методики диагностики (лечения или | | |
| профилактики), лабораторную технологию получения элементов | Нет | |
| разрабатываемого медицинского изделия, описание принципа метода и | | |
| принципа действия медицинского изделия | | |

| Проект технического задания на разработку медицинского изделия | Нет | |
|--|------|--|
| Описание основных функциональных элементов медицинского | | |
| изделия, составных частей (узлов) медицинского изделия (при наличии) | Да | |
| в отчете о НИР | | |
| Лабораторная технология и регламент получения медицинского | Нет | |
| изделия | 1161 | |
| Сведения об аналитической чувствительности (порог обнаружения), | | |
| аналитической специфичности, диагностической чувствительности и | Нет | |
| диагностической специфичности (для тест-систем) в отчете о НИР | | |
| Данные по стабильности медицинского изделия (для тест-систем, | Нет | |
| наборов реагентов) в отчете о НИР или отдельным документом | пет | |
| Программа (план) исследований медицинского изделия | Нет | |
| Секрет производства (ноу-хау) | Нет | |
| Изобретение (заявка на патент, патент) | Да | |
| Отчет о дополнительных патентных исследованиях | Нет | |
| Информация о проведенных лабораторных и (или) заводских | Нет | |
| испытаниях | пет | |
| Протоколы испытаний в испытательных лабораториях (центрах) | Нет | |
| Протоколы испытаний в условиях, имитирующих эксплуатационные | Нет | |
| Протоколы лабораторных испытаний на животных (если применимо) | Нет | |
| Анализ полученных данных по итогам лабораторных испытаний | Нет | |
| Полезная модель (заявка на патент, патент) | Нет | |
| Программа для ЭВМ | Нет | |
| База данных | Нет | |
| Техническая документация | Нет | |
| Документы, подтверждающие результаты технических испытаний | Нет | |
| медицинского изделия | пет | |
| Документы, подтверждающие результаты токсикологических | | |
| исследований медицинского изделия, использование которого | Нет | |
| предполагает наличие контакта с организмом человека (в случае | | |
| необходимости) | | |
| Документы, подтверждающие результаты клинико-лабораторных | Цат | |
| испытаний медицинского изделия, использование которого | Нет | |

| предполагает наличие контакта с организмом человека (в случае | |
|--|-----|
| необходимости) | |
| Документы, подтверждающие результаты испытаний медицинского | |
| изделия в целях утверждения типа средств измерений (в случае | Нет |
| необходимости) | |
| Заявление о государственной регистрации медицинского изделия с | |
| документами, указанным в Правилах регистрации медицинского | Нет |
| изделия | |

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 | Да |
| 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:

III. Вывод:

Результаты НИР соответствуют поставленным задачам. Проведен мета-анализ сравнения трансаксиллярного эндоскопического и традиционного доступов при операциях на щитовидной железе. Разработан протокол предстоящего клинического исследования выполнения эмболизации щитовидных артерий и эндоскопической трансаксиллярной тиреоидэктомии. Создан опытный образец устройства контроля послеоперационного периода.

| Эксперт | В.Л. | Радушкевич) |
|---------|------|-------------|
| | | |