Экспертное заключение № 2023-Лаб-2022-44-1-001 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-2022-44

Наименование тематики: Поиск и разработка лабораторного образца препарата для онколитической виротерапии на основе вируса с наиболее выраженными противоопухолевыми свойства и изучение вирус-опосредованных механизмов гибели опухолевых клеток

Код-шифр тематики: FWGN-2022-0004

Наименование исполнителя: Федеральное государственное бюджетное учреждение науки Институт химической биологии и фундаментальной медицины Сибирского отделения 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
Онкология: разработка и	Повышение качества	Имеется возможность
производство	жизни, связанного с	серийного производства в
отечественных	состоянием здоровья	России
медицинских изделий для		
радиотерапии, 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	Нет	
литературы по теме	пет	
Выявлены механизмы возникновения заболевания, определены	Ш	
молекулярные мишени	Нет	
Проведено изучение библиотек данных с целью выбора	11	
потенциального кандидата прототипа молекулы	Нет	
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	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	II	
существующих на рынке аналогов	Нет	
Сформулирована ожидаемая выгода для возможных потребителей	Нет	
нового ЛС с учетом существующих на рынке аналогов	пет	
Проведены патентные исследования	Нет	
Проведены экспериментальные работы, подтверждающие гипотезу	Да	
Выполнена проверка концепции экспериментальными методами для	По	
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	Нет	
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	Цот	
субстанция	Нет	

Разработан проект спецификации на АФС	Нет	
Имеется акт наработки действующего вещества/ АФС	Нет	
Подготовлена программа (план) исследования биологической	Нет	
активности соединения/фармацевтической субстанции	Her	
Разработан план доклинических исследований	Нет	
Определены физико-химические свойства (характеристики)	Нет	
действующего вещества /АФС	Her	
Определены биофармацевтические, микробиологические,	Нет	
технологические характеристики действующего вещества/АФС	Her	
Оценена биологическая активность соединения в системах in vitro	Нет	
и/или in vivo	Her	
Определена цитотоксичность и острая токсичность действующего	Нет	
вещества /АФС	Her	
Представитель заказчика принял результаты тестирования как	Нет	
достоверные и подтвердил заинтересованность в продукте	nei	
Проведены дополнительные патентные исследования	Нет	
Разработана спецификация на АФС	Нет	
Разработана лекарственная форма (ГЛФ)	Нет	
Разработан состав и технология получения лекарственного препарата	Нет	
(ЛП)	нег	
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	Нет	
производственную площадку		

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	1101
Проведены КИ І фазы	Нет
Проведены КИ II фазы	Нет
Подготовлены отчеты КИ I 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	Да
Материалы о проведенном докинге/программном прогнозировании для выбора кандидатных молекул в отчете о НИР	Нет
Публикация о механизмах возникновения заболевания	Нет
Публикация о молекулярных мишенях	Нет
Публикация о проведенном докинге/программном прогнозировании для выбора кандидатных молекул	Нет
Монография о механизмах возникновения заболевания/ молекулярных мишенях/ проведенном докинге/программном прогнозировании для выбора кандидатных молекул	Нет
Экспертное заключение о возможности разработки лекарственного средства	Нет

Пояснительная записка о возможности разработки лекарственного средства	Нет	
-		
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	***	
активных, действующих) соединений в отчете о НИР	Нет	
Материалы о методах скрининга целевых соединений (действующих	_	
веществ) в отчете о НИР	Да	
Материалы о результатах скрининга целевых соединений		
(действующих веществ) в отчете о НИР	Нет	
Материалы об исследованиях зависимости активности соединения от		
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)	1101	
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	Цет	
отчете о НИР или в качестве отдельного документа)	Нет	
Методы идентификации действующего вещества/АФС (в отчете о НИР)	Нет	

Оценка биологической активности действующего вещества/АФС (в отчете о НИР) Оценка острой токсичности действующего вещества/АФС (в отчете о НИР) Оценка острой токсичности действующего вещества/АФС (в отчете о НИР) Акт наработки действующего вещества/АФС Нет План (программа) доклипических исследований Нет Проект спецификации на АФС Нет Оскрет производства (поу-хау) Нет Изобретение (заявка на патент, патент) Нет Отчет о дополнительных патентиных исследованиях Нет Племен опытно-промышленного регламента получения готовой декаретвенной формы Нет Проект опытно-промышленного регламента получения готовой декаретвенной формы Нет Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (пецифической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакокинетики; - фармакокинетики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Нет Программа для ЭВМ Нет Программа для ЭВМ Нет База данных Нет Брошюра исследователя Информационный листок пациента: - информационный производителем лекарственного препарата для медицинского применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата для медицинского применения (I фаза КИ)	Описание физико-химических свойств действующего вещества/АФС (в	Нет
отчете о НИР) Оценка острой токсичности действующего вещества/АФС (в отчете о НИР) Акт наработки действующего вещества/АФС План (программа) доклинических исследований Нет Проект спецификации на АФС Секрет производства (ноу-хау) Нет Изобретение (заявка на патент, патент) Отчет о дополнительных патентных исследованиях Нет Проект опытно-промышленного регламента получения готовой лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственной формы Нет Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакокинетики; - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Нет Методы апализа ЛП Проект нормативной документации Нет Программа для ЭВМ База данных Нет Брошюра исследователя Нет Информационный листок пациента: - информация (1 фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	отчете о НИР)	1101
Оценка острой токсичности действующего вещества/АФС (в отчете о НИР) Акт наработки действующего вещества/АФС Нет План (программа) доклипических исследований Нет Проект епецификации па АФС Секрет производства (ноу-хау) Нет Изобретение (заявка на патент, патент) Отчет о дополнительных патентных исследованиях Нет Проект опытно-промышленного регламента получения готовой лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Нет Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакоминетики; - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Нет Программа для ЭВМ База данных Нет Бропнора исследоватея Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Оценка биологической активности действующего вещества/АФС (в	Нет
НИР) Акт паработки действующего вещества/АФС План (программа) доклинических исследований Нет Проект епецификации па АФС Секрет производства (ноу-хау) Нет Изобретепие (заявка па патент, патент) Отчет о дополнительных патентных исследованиях Нет Проект опытно-промышленного регламента получения готовой лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Нет Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Нет Проект нормативной документации Нет Проект нормативной документации Нет Программа для ЭВМ Нет База данных Нет Брошюра исследователя Нет Информационный листок пациента: - информацио составь лекарственного препарата Нет Применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	отчете о НИР)	1101
НИР) Акт наработки действующего вещества/АФС Нет Плап (программа) доклипических исследований Нет Проект спецификации на АФС Секрет производства (ноу-хау) Нет Изобретение (заявка на патент, патент) Отчет о дополнительных патентных исследованиях Нет Спецификация на АФС Лабораториый регламент получения готовой лекарственной формы Проект опытно-промышленного регламента получения готовой лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Нет Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакокинетики; - фармакокиненный регламент на лекарственные препараты Нет Проект нормативной документации Нет Программа для ЭВМ Нет База данных Нет Экспериментальный образец Брошюра исследователя Нет Информация о составе лекарственного препарата для медицинского применения (1 фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Оценка острой токсичности действующего вещества/АФС (в отчете о	Нет
План (программа) доклинических исследований Проект спецификации на АФС Секрет производства (ноу-хау) Нет Изобретение (заявка на патент, патент) Отчет о дополнительных патентных исследованиях Нет Пороект о дополнительных патентных исследованиях Нет Пабораторный регламент получения готовой лекарственной формы Проект опытно-промышленного регламента получения готовой лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Нет Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакокинетики; - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Нет Программа для ЭВМ Нет Программа для ЭВМ База данных Нет Окспериментальный образец Броппора исследователя Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата	НИР)	1101
Проект спецификации на АФС Секрет производства (поу-хау) Изобретение (заявка на патент, патент) Отчет о дополнительных патентных исследованиях Нет Спецификация на АФС Нет Лабораторный регламент получения готовой лекарственной формы Проект опытно-промышленного регламента получения готовой лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Нет Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакокинетики; - фармакодипамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Нет Проект нормативной документации Нет Программа для ЭВМ Нет База данных Нет Окспериментальный образец Нет Брошюра исследователя Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского примененный производителем лекарственного препарата Нет	Акт наработки действующего вещества/АФС	Нет
Секрет производства (ноу-хау) Изобретение (заявка на патент, патент) Отчет о дополнительных патентных исследованиях Нет Спецификация на АФС Лабораторный регламент получения готовой лекарственной формы Проект опытно-промышленного регламента получения готовой лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Нет Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Нет Методы анализа ЛП Проект нормативной документации Нет Программа для ЭВМ База данных Нет Брошюра исследователя Нет Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского примененный (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	План (программа) доклинических исследований	Нет
Изобретение (заявка на патент, патент) Отчет о дополнительных патентных исследованиях Нет Спецификация на АФС Лабораторный регламент получения готовой лекарственной формы Проект опытно-промышленного регламента получения готовой лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Нет Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Нет Методы анализа ЛП Проект нормативной документации Программа для ЭВМ База данных Нет Экспериментальный образец Брошюра исследователя Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата Инет Применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Проект спецификации на АФС	Нет
Отчет о дополнительных патентных исследованиях Спецификация на АФС Лабораторный регламент получения готовой лекарственной формы Нет Проект опытно-промышленного регламента получения готовой лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Нет Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Нет Методы анализа ЛП Проект нормативной документации Нет Программа для ЭВМ Нет База данных Нет Брошнора исследователя Информационный листок пациента: - информация (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Секрет производства (ноу-хау)	Нет
Спецификация на АФС Лабораторный регламент получения готовой лекарственной формы Нет Проект опытно-промышленного регламента получения готовой лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Нет Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Методы анализа ЛП Нет Проект нормативной документации Проект нормативной документации Нет Ожспериментальный образец Нет Брошюра исследователя Нет Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата	Изобретение (заявка на патент, патент)	Нет
Лабораторный регламент получения готовой лекарственной формы Проект опытно-промышленного регламента получения готовой лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Нет Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Нет Проект нормативной документации Программа для ЭВМ Нет База данных Нет Брошюра исследователя Нет Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Отчет о дополнительных патентных исследованиях	Нет
Проект опытно-промышленного регламента получения готовой лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Методы анализа ЛП Нет Проект нормативной документации Нет Программа для ЭВМ Нет База данных Нет Экспериментальный образец Брошюра исследователя Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата	Спецификация на АФС	Нет
Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Нет Методы анализа ЛП Проект нормативной документации Программа для ЭВМ Нет База данных Нет Экспериментальный образец Нет Брошюра исследователя Нет Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Лабораторный регламент получения готовой лекарственной формы	Нет
лекарственной формы Протокол исследования стабильности лекарственного препарата Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Методы анализа ЛП Нет Проект нормативной документации Нет Программа для ЭВМ Нет База данных Нет Экспериментальный образец Нет Брошюра исследователя Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского применения (І фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Проект опытно-промышленного регламента получения готовой	II
Отчет о доклинических исследованиях, включая данные: - биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - 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 применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	лекарственной формы	нег
- биологической активности (специфической активности); - токсичности (острой, хронической, специфической); - фармакокинетики; - фармакодинамики Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты Методы анализа ЛП Нет Проект нормативной документации Нет Программа для ЭВМ Нет База данных Нет Экспериментальный образец Нет Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского применения (І фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Протокол исследования стабильности лекарственного препарата	Нет
- токсичности (острой, хронической, специфической); - 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 применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Отчет о доклинических исследованиях, включая данные:	
- 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 применения (І фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	- биологической активности (специфической активности);	
- 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 применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	- токсичности (острой, хронической, специфической);	Нет
Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты 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 применения (І фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	- фармакокинетики;	
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 Нет	- фармакодинамики	
Проект нормативной документации Программа для ЭВМ Нет База данных Нет Экспериментальный образец Нет Брошюра исследователя Нет Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Опытно-промышленный регламент на лекарственные препараты	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 Нет	Методы анализа ЛП	Нет
База данных Нет Экспериментальный образец Нет Брошюра исследователя Нет Информационный листок пациента: — - информация о составе лекарственного препарата для медицинского Нет применения (I фаза КИ) — Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Проект нормативной документации	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 Нет	Программа для ЭВМ	Нет
Брошюра исследователя Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского Применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	База данных	Нет
Информационный листок пациента: - информация о составе лекарственного препарата для медицинского Применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Экспериментальный образец	Нет
- информация о составе лекарственного препарата для медицинского Нет применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Брошюра исследователя	Нет
применения (I фаза КИ) Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	Информационный листок пациента:	
Документ, составленный производителем лекарственного препарата Нет	- информация о составе лекарственного препарата для медицинского	Нет
Нет	применения (І фаза КИ)	
для медицинского применения и содержащий показатели	Документ, составленный производителем лекарственного препарата	TT
	для медицинского применения и содержащий показатели	нет

(характеристики), а также сведения о лекарственном препарате для	
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	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	Да

Соответствие достигнутого научного результата НИР ожидаемым результатам, которые
указаны в проекте тематики научного исследования:
Соответствует
III. Вывод:
Исследования по проекту находятся на этапе лабораторных экспериментов
Эманант (Е.А. Рапотанду)
Эксперт(Е.А. Воротеляк)