Экспертное заключение № 2023-Лаб-2022-26-1-001

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-2022-26

Наименование тематики: Нейропротекторные препараты нового поколения.

Код-шифр тематики: FMRM-2022-0034

Наименование исполнителя: Федеральное государственное бюджетное учреждение науки

"Федеральный исследовательский центр "Пущинский научный центр биологических

исследований 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
Недостаточное количество	Снижение инвалидизации в	Имеется возможность
и разнообразие в	совершеннолетнем возрасте	серийного производства в
Российской Федерации	(предотвращение	России
высокотехнологичных	инвалидности, достижение	
лекарственных препаратов	отсрочки в наступлении	
(ВТЛП - ЛП на основе	инвалидности, переход в	
соматических клеток	менее тяжелую группу	
человека) и	инвалидности, снятие	
биомедицинских клеточных	инвалидности)	
продуктов (БМКП)		

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	Α"	
Выявлены механизмы возникновения заболевания, определены	Да	
молекулярные мишени	да	
Проведено изучение библиотек данных с целью выбора	По	
потенциального кандидата прототипа молекулы	Да	
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	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	IT	
существующих на рынке аналогов	Нет	
Сформулирована ожидаемая выгода для возможных потребителей	IT	
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	Нет	
доказательства эффективности использования идеи	пет	
Оценена возможность получения действующего вещества с	Нет	
использованием различных сырьевых источников	пет	
Начато выявление: критических характеристик исходных материалов,		
критических параметров процесса, потенциальных характеристик	TT	
качества готового продукта и выявлены ключевые преимущества	Нет	
технологии		
Сформулировано предварительное техническое задание на разработку		
ЛС (активной фармацевтической субстанции (АФС) и готовой	Да	
лекарственной формы (ГЛФ)		
Получено и идентифицировано активное соединение/фармацевтическая	По	
субстанция	Да	
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	Да
Определены физико-химические свойства (характеристики)	Hom
действующего вещества /АФС	Нет
Определены биофармацевтические, микробиологические,	Нет
технологические характеристики действующего вещества/АФС	Hel
Оценена биологическая активность соединения в системах in vitro	Да
и/или in vivo	Да
Определена цитотоксичность и острая токсичность действующего	Нет
вещества /АФС	1161
Представитель заказчика принял результаты тестирования как	Нет
достоверные и подтвердил заинтересованность в продукте	1161
Проведены дополнительные патентные исследования	Нет
Разработана спецификация на АФС	Нет
Разработана лекарственная форма (ГЛФ)	Нет
Разработан состав и технология получения лекарственного препарата	Нет
(ЛП)	пет
Разработан лабораторный регламент на ЛП	Нет
Разработан проект опытно-промышленного регламента (ОПР) на ЛП	Нет
Наработаны опытные серии образцов ЛП для изучения стабильности в	TT
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	Да
Разработан проект нормативной документации (НД) по качеству на ЛП	Нет
Проведено масштабирование технологии с целью переноса на	TT
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	Да	
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	нет	
Получено разрешение на проведение клинических исследований	Нет	
лекарственного препарата II фазы	Нет	
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	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		
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	Да	
средства		

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	По
активных, действующих) соединений в отчете о НИР	Да
Материалы о методах скрининга целевых соединений (действующих	Нет
веществ) в отчете о НИР	Her
Материалы о результатах скрининга целевых соединений	Нет
(действующих веществ) в отчете о НИР	Her
Материалы об исследованиях зависимости активности соединения от	Нет
структуры в отчете о НИР	ner
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	Да
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 отчете о НИР)	Нет

Оценка биологической активности действующего вещества/АФС (в отчете о НИР)	Нет
,	
Оценка острой токсичности действующего вещества/АФС (в отчете о	Нет
НИР)	
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	II
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	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	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:
Соответствует
III. Вывод:
Данная НИР является высокотехнологичным исследованием, поэтому нуждается в дальнейшем развитие.
Эксперт(С.А. Живолупов)