



INSTYTUT PSYCHIATRII I NEUROLOGII

PLAN NAUKOWY
NA 2017 ROK

WARSZAWA 2016
Dział Planowania i Dokumentacji Naukowej

I Klinika Psychiatryczna

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab., P. Świtaj 2. 501-162-17001	<p>Ocena wpływu szkoleń antydyskryminacyjnych prowadzonych przez „ekspertów przez doświadczenie” na postawy wybranych grup społecznych wobec osób chorujących psychicznie.</p> <p>Cel: Ocena efektywności interwencji antystygmatyzacyjnej opartej na strategiach edukacji i kontaktu interpersonalnego, opracowanej przez psychiatrów i psychologów z IPiN oraz osoby z doświadczeniem choroby psychicznej, w zakresie wpływu na postawy wybranych grup społecznych i zawodowych.</p> <p>Etap I z 2-letnich badań.</p> <p>Skład zespołu: prof. J. Wciórka (1 et.^N), dr hab., prof. nadzw. M. Anczewska (1 et.^N), dr hab. P. Świtaj (1 et.^N), dr P. Jahołkowski (1 et.^N)</p>

II Klinika Psychiatryczna

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. prof. Ł. Świącicki 2. 501-171-17005	<p>Kliniczna i neurofizjologiczna ocena ryzyka samobójstwa u pacjentów hospitalizowanych z powodu zespołu depresyjnego w ramach naturalistycznego badania EUDOR-A.</p> <p>Cel: ocena korelacji wyników testu neurofizjologicznego (EDOR Test), symptomatologii depresji oraz dotychczasowego przebiegu choroby, pozwalająca lepiej zrozumieć mechanizmy neurofizjologiczne podejmowania zachowań samobójczych oraz wyodrębnić grupę pacjentów o zwiększonym ryzyku samobójstwa.</p> <p>Etap II z 3-letnich badań</p> <p>Skład zespołu: prof. Ł. Świącicki (0,5 et.^N)</p>
1. dr A. Antosik- Wójcińska 2. 501-171-17022	<p>Porównanie skuteczności i ocena działań niepożądanych elektrowstrząsów jednostronnych i dwustronnych w grupach pacjentów z rozpoznaniem choroby afektywnej jednobiegunowej, choroby afektywnej dwubiegunowej i schizofrenii.</p> <p>Cel: Porównanie skuteczności i ocena działań niepożądanych elektrowstrząsów jednostronnych i dwustronnych w grupach pacjentów z rozpoznaniem choroby afektywnej jednobiegunowej, choroby afektywnej dwubiegunowej i schizofrenii.</p> <p>Etap II z 2-letnich badań</p> <p>Skład zespołu: prof. Ł. Świącicki (0,5 et.^N)</p>

III Klinika Psychiatryczna

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab. A. Wichniak 2. 501-182-17007	Rozpowszechnienie dysfunkcji seksualnych u chorych leczonych z powodu pierwotnych i wtórnych zaburzeń snu, w odniesieniu do jakości snu, poziomu aktywności w ciągu dnia, stężenia biologicznych markerów funkcjonowania seksualnego (wybranych hormonów androgennych oraz wybranych neuropeptydów) oraz jakości życia. Cel: analiza rozpowszechnienia oraz rodzaju dysfunkcji seksualnych występujących u pacjentów z pierwotnymi i wtórnymi zaburzeniami snu zgłaszających się do Poradni Zaburzeń Snu oraz Poradni Psychiatrycznej Instytutu Psychiatrii i Neurologii z objawami zarówno nadmiernej senności jak i bezsenności. Etap IV z 4-letnich badań. Skład zespołu: dr hab. A. Wichniak (1 et. ^N), prof. M. Jarema (1 et. ^N), dr hab. M. Lew-Starowicz (1 et. ^N), dr J. Holka-Pokorska (0,5 et. ^N)

Klinika Nerwic, Zaburzeń Osobowości i Odżywiania

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab., prof. nadzw. K. Kucharska 2. 501-241-17018 3. Klinika Psychiatrii Dzieci i Młodzieży	Ocena skuteczności Treningu Społecznego Poznania i Neuropoznania (TSPiNP) w usprawnianiu funkcji neuropoznawczych i społecznego poznania u pacjentów z jadłowstrętem psychicznym. Cel: ocena poprawy funkcji neuropoznawczych i społecznego poznania w grupie osób chorych na jadłowstręt psychiczny po terapii obejmującej trening funkcji neuropoznawczych i społecznego poznania. Etap III z 3-letnich badań. Skład zespołu: dr hab., prof. nadzw. K. Kucharska (1 et. ^N), dr A. Piróg-Balcerzak (1 et. ^N)

Klinika Psychiatrii Sądowej

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab., prof. nadzw. J. Heitzman 2. 501-026-17003	Ocena ryzyka popełnienia agresywnego czynu zabronionego o znacznej szkodliwości społecznej przez pacjentów chorych na schizofrenię wobec których zastosowano środek zapobiegawczy. Cel: ocena ryzyka popełnienia czynu o znacznej szkodliwości społecznej przez chorych na schizofrenię, ze szczególnym uwzględnieniem uprzednio podejmowanych zachowań agresywnych na podstawie wybranych cech. Etap III z 3-letnich badań. Skład zespołu: dr hab., prof. nadzw. J. Heitzman (1 et. ^N), dr A. Pilszyk (1 et. ^N), dr D. Hajdukiewicz (0,375 et. ^N), mgr I. Markiewicz (0,5 et. ^N)

Zakład Zdrowia Publicznego

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab. K. Ostaszewski 2. 501-102-17010	Psychospołeczne uwarunkowania internalizacyjnych problemów młodzieży. Badania podłużne. Cel: analiza wpływu psychospołecznych uwarunkowań rozwoju młodzieży na nasilenie problemów internalizacyjnych wśród gimnazjalistów. Etap II z 2-letnich badań. Skład zespołu: dr hab. K. Ostaszewski (1 et. ^N), dr. A. Pisarska (1 et. ^N)
1. dr D. Biechowska 2. 501-009-17006	Badania naukowe w zakresie zdrowia psychicznego w Polsce. Cel: Analiza sytuacji w badaniach naukowych w zakresie zdrowia psychicznego w Polsce, w tym ocena z punktu widzenia celów i zadań wyznaczonych przez Narodowy Program Ochrony Zdrowia Psychicznego, porównanie wyników z danymi pochodzącymi z badania zrealizowanego w ramach współpracy ze Światową Organizacją zdrowia w 2003 r. oraz opisanie zmian po 10 latach, określenie cech charakterystycznych badań naukowych w zakresie zdrowia psychicznego. Etap III z 3-letnich badań. Skład zespołu: dr D. Biechowska (1 et. ^N), mgr G. Herczyńska (1 et. ^{I-T})

Zakład Badań nad Alkoholizmem i Toksykomaniami

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. mgr J. Sierosławski 2. 501-002-17008	Uwarunkowania trendów w konsumpcji substancji psychoaktywnych przez młodzież w Polsce na tle innych krajów europejskich w latach 1995-2011. Cel: Zrozumienie mechanizmów odpowiedzialnych za dynamikę problemu używania substancji psychoaktywnych przez młodzież. Etap III z 3-letnich badań. Skład zespołu: mgr J. Sierosławski (0,79 et. ^{I-T}), dr J. Moskalewicz (1 et. ^N), dr M. Bujalski (1 et. ^N), dr K. Dąbrowska (0,79 et. ^N), dr J. Klingemann (1 et. ^N), J. Stokwiszewski (0,5 et. ^{I-T}), dr G. Świątkiewicz (1 et. ^{I-T}), dr Ł. Wieczorek (1 et. ^N)

Zespół Profilaktyki i Leczenia Uzależnień

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr B. Habrat 2. 501-281-17011	Zaburzenia funkcji jelita grubego u osób leczonych substytucyjnie. Cel: Ocena częstości występowania zaburzeń funkcji jelita grubego spowodowanych opioidami (opioid-induced bowel dysfunction, OIBD) u osób korzystających z leczenia substytucyjnego, ocena stopnia tych dysfunkcji oraz sposobów radzenia sobie z tymi dolegliwościami. Badanie roczne. Skład zespołu: dr B. Habrat (1 et. ^N)

I Klinika Neurologiczna

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. prof. D. Ryglewicz 2. 501-020-17012 3. Zakład Neurochemii	<p>Ocena biomarkerów i czynników prognostycznych w schorzeniach ośrodkowego układu nerwowego (choroby naczyniowe mózgu, choroby neurozwyrodnieniowe i uwarunkowane genetycznie, padaczka).</p> <p>Cel: ocena markerów i czynników prognostycznych w schorzeniach ośrodkowego układu nerwowego (choroby naczyniowe mózgu, choroby neurozwyrodnieniowe i uwarunkowane genetycznie, padaczka).</p> <p>Etap II z 4-letnich badań.</p> <p>Skład zespołu: prof. D. Ryglewicz (0,5 et.^N), dr A. Bochyńska (1 et.^N), prof. A. Płaźnik (0,25 et.^N), dr hab. Rafał Rola (0,5 et.^N), dr hab., prof. nadzw., H. Sienkiewicz-Jarosz (0,75 et.^N), dr G. Witkowski (1 et.^N), dr M. Gugąła-Iwaniuk (1 et.^N), dr M. Ułamek-Kozioł (1 et.^N)</p>

II Klinika Neurologiczna

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab., prof. nadzw. I. Kurkowska-Jastrzębska 2. 501-021-17016 3. Centrum Interwencyjne Leczenia Udarów Mózgu, Zakład Neurofizjologii Klinicznej, Zakład Neuropatologii	<p>Mechanizmy neurodegeneracji i neuroplastyczności w ośrodkowym układzie nerwowym. Etiopatogeneza i leczenie wybranych chorób układu nerwowego – udar mózgu, choroba Wilsona, stwardnienie rozsiane, choroby zwyrodnieniowe. Charakterystyka funkcjonowania poznawczego i emocjonalno-afektywnego chorych z dziedziczną mózgową arteriopatią z udarami podkorowymi i leukoencefalopatią (CADASIL).</p> <p>Cel: kontynuacja badań etiopatogenezy i metod leczenia udaru mózgu, choroby Wilsona i chorób zapalno-zwyrodnieniowych ośrodkowego układu nerwowego. Charakterystyka neuropsychologiczna funkcjonowania poznawczego i emocjonalno-afektywnego chorych z dziedziczną mózgową arteriopatią z udarami podkorowymi i leukoencefalopatią, wraz z odniesieniem zebranych danych neuropsychologicznych do wyników badań neurologicznych, neuroobrazowych i badań genetycznych.</p> <p>Etap II z 4-letnich badań.</p> <p>Skład zespołu: dr hab., prof. nadzw. I. Kurkowska-Jastrzębska (1 et.^N), dr J. Bembenek (0,4 et.^N), prof. A. Członkowska (0,5 et.^N), dr K. Dzieżyc (0,8 et.^N), dr M. Karliński (1 et.^N), dr hab. A. Kobayashi (1 et.^N), dr hab. M. Krawczyk (1 et.^N), lek. K. Kurczych (1 et.^N), dr M. Leśniak (1 et.^N), dr hab. T. Litwin (1 et.^N), dr hab. T. Mendel (1 et.^N), dr K. Polanowska (1 et.^N), dr hab. I. Sarzyńska-Długosz (1 et.^N), prof. J. Seniów (1 et.^N), dr M. Skowrońska (1 et.^N), prof. T. Wierzba-Bobrowicz (0 et.^N)</p>

Klinika Neurochirurgii

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr P. Nauman 2. 501-027-17013	Zastosowanie głębokiej stymulacji mózgu (DBS) w leczeniu dystonii. Cel: Analiza fenotypów chorych poddawanych procedurze DBS GPi i obserwacja efektów terapeutycznych z wykorzystaniem skal oceniających nasilenie dystonii (FMDS, GDS, UDS) oraz jakość życia (ADL, SF36). Etap III z 4-letnich badań. Skład zespołu: dr P. Nauman (1 et. ^N)

Zakład Genetyki

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr E. Elert-Dobkowska 2. 501-055-17020 3. Zakład Neurofizjologii Klinicznej; I Klinika Neurologiczna	Charakterystyka molekularna locus <i>C9orf72</i> jako czynnika zaangażowanego w proces neurodegeneracji w stwardnieniu zanikowym bocznym, chorobie Huntingtona, ataksjach rdzeniowo-mózdkowych oraz dziedzicznych spastycznych paraplegiach. Cel: charakterystyka locus <i>C9orf72</i> (chromosom 9q21.2) i określenie jego znaczenia dla rozwoju chorób neurodegeneracyjnych: stwardnienia zanikowego bocznego (ALS), choroby Huntingtona (HD), ataksji rdzeniowo-mózdkowych (SCAs) oraz dziedzicznych spastycznych paraplegiach (HSPs). Etap II z 3-letnich badań. dr E. Elert-Dobkowska (1 et. ^N), dr A. Sułek (1 et. ^N), dr W. Krysa (1 et. ^N), prof. J. Zaremba (0,5 et. ^N), dr M. Rakowicz (0,4 et. ^N), dr hab., prof. nadzw., H. Sienkiewicz-Jarosz (0,25et. ^N)
1. prof. H. Wehr 2. 501-051-17019	Znaczenie polimorfizmu genów: rezystyny, interleukiny 6 i receptora leptyny w rozwoju otępienia. Cel: identyfikacja polimorfizmu trzech genów: rezystyny -420C>G w promotorze, interleukiny 6 – 174G>C w promotorze oraz receptora leptyny p.Q223.R w eksonie 6 i ocena wpływu tych polimorfizmów na otępienie. Etap I z 3-letnich badań. Skład zespołu: prof. H. Wehr (0,357 et. ^N), dr hab., prof. nadzw. M. Bednarska-Makaruk (1 et. ^N), dr hab. A. Ługowska (1 et. ^N), mgr W. Szirkowiec (1 et. ^{I-T}), mgr Katarzyna Hetmańczyk-Sawicka (1 et. ^{I-T})

Zakład Neurofizjologii Klinicznej

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr W. Jernajczyk 2. 501-006-17015 3. II Klinika Neurologiczna	Badanie polisomnograficzne snu u chorych z chorobą Wilsona. Cel: Ustalenie wzoru snu nieleczonych pacjentów z chorobą Wilsona (ch W), stwierdzenie ewentualnych różnic wzoru snu w zależności od postaci c ch W oraz porównania snu po około jednym roku terapii. Etap I z 3-letnich badań. Skład zespołu: dr W. Jernajczyk (1 et. ^N), dr K. Dzieżyc (0,1 et. ^N), dr hab. T. Litwin (0 et. ^N)

1. dr J. Bembenek 2. 501-061-17014 3. II Klinika Neurologiczna	Odruch mrugania u pacjentów z chorobą Wilsona. Cel: Częstość występowania zaburzeń odruchu mrugania u pacjentów z chorobą Wilsona w porównaniu ze zmianami w MRI w obrębie półkul i pnia mózgu. Ocena pobudliwości obwodów neuronalnych zaangażowanych w odruch mrugania przy stymulacji bodźcem warunkowanym u pacjentów objawowych i przedklinicznych z rozpoznaną chorobą Wilsona. Etap I z 3-letnich badań. Skład zespołu: dr J. Bembenek (0,6 et. ^N), dr M. Rakowicz (0,6 et. ^N), dr K. Dzieżyc (0,1 et. ^N)
---	--

Zakład Neuropatologii

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr T. Stępień 2. 501-071-17021	Analiza przebiegu neurogenezy u dorosłych ludzi w chorobach naczyniopochodnych. Cel: ocena morfologiczna/ultrastrukturalna komórek progenitorowych, neuroblastów, astroblastów, oligodendroblastów oraz ich procesu dojrzewania, podczas neurogenezy dorosłych, w miejscowym zaburzeniu krążenia (w udarach niedokrwiennych i krwotocznych) a także w uogólnionym zaburzeniu krążenia mózgowego (mózgowa angiopatia amyloidowa). Etap II z 3-letnich badań. Skład zespołu: dr T. Stępień (1 et. ^N), prof. T. Wierzba-Bobrowicz (1 et. ^N), dr E. Lewandowska (1 et. ^N)

Zakład Neurochemii

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. prof. A. Płaźnik 2. 501-003-17017	Poszukiwanie podstaw indywidualizacji leczenia chorób ośrodkowego układu nerwowego na podstawie badań odmienności profilu neurobiologicznego, w przedklinicznych modelach zaburzeń psychicznych i neurologicznych. Cel: analiza możliwości i zasadności indywidualizacji terapii, w wybranych chorobach ośrodkowego układu nerwowego, w tym zaburzeniach lękowych, uzależnieniu od substancji psychoaktywnych oraz padaczki. Etap III z 4-letnich badań. Skład zespołu: prof. A. Płaźnik (0,75 et. ^N), dr hab. M. Lehner (1 et. ^N), dr P. Maciejak (1 et. ^N), dr A. Skórzewska (1 et. ^N), mgr A. Sobolewska (1 et. ^{I-T}), dr hab. E. Taracha (1 et. ^N), mgr D. Turzyńska (1 et. ^{I-T}), mgr J. Walkowiak (1 et. ^{I-T}), mgr N. Chmielewska (1 et. ^{I-T})

Zakład Farmakologii i Fizjologii Układu Nerwowego

1. Kierownik tematu 2. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. prof. P. Mierzejewski 2. 501-004-17045 3. I Klinika Neurologiczna, II Klinika Neurologiczna	Opracowanie nowych metod oznaczania stężenia wybranych leków przeciwpadaczkowych w matrycach biologicznych. Cel: opracowanie i walidacja metod oznaczania stężenia wybranych leków psychotropowych w matrycach biologicznych. Etap IV z 4-letnich badań. Skład zespołu: prof. P. Mierzejewski (1 et. ^N), mgr A. Zakrzewska (1 et. ^{I-T}), mgr K. Karaś-Ruszczyk (1 et. ^{I-T}), dr J. Kuczyńska (1 et. ^{B-T}), dr hab., prof. nadzw. I. Kurkowska-Jastrzębska (0 et. ^N), dr hab., prof. nadzw. H. Sienkiewicz-Jarosz (0 et. ^N)
1. dr hab., prof. nadzw. W. Dyr. 2. 501-004-17023	Rozwój hodowli szczurów WHP i WLP – pokoleniowa ocena aktywności motorycznej szczurów. Badanie rozwoju tolerancji na awersyjne właściwości alkoholu po jego przewlekłym picciu przez szczury WHP i WLP. Ocena tkanki wątrobowej w aspekcie działania alkoholu. Cel: 1. dalszy rozwój hodowli szczurów linii WHP i WLP. 2. badanie aktywności lokomotorycznej szczurów WHP i WLP z zastosowaniem testu „otwartego pola”. 3. ocena tkanki wątrobowej szczurów WHP i WLP po jednorazowym podaniu dootrzewnowym alkoholu. 4. ocena rozwoju tolerancji na awersyjne właściwości alkoholu po chronicznym picciu alkoholu przez szczury WHP i WLP. Porównanie różnych grup wiekowych. Etap I z 4-letnich badań. Skład zespołu: dr hab., prof. nadzw. W. Dyr. (1 et. ^N), dr E. Wyszogrodzka (1 et. ^N)

Razem: 21 tematów statutowych,
 6 tematów nowych
 15 tematów kontynuowanych