



INSTYTUT PSYCHIATRII I NEUROLOGII

PLAN NAUKOWY
NA 2013 ROK

WARSZAWA 2012
Dział Planowania i Dokumentacji Naukowej

I Klinika Psychiatryczna

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. prof. J. Wciórka 2. 501-162-13001	Czynniki zdrowienia: nasilenie, uwarunkowania i konsekwencje poczucia cierpienia u osób z zaburzeniami psychiatrycznymi. Cel: próba rozeznania znaczenia, uwarunkowań i konsekwencji poczucia cierpienia u osób leczących się z powodu zaburzeń psychiatrycznych. Etap I z 2-letnich badań.
1. dr hab., prof. nadzw. M. Anczewska 2. 501-161-13013	Czynniki zdrowienia: poziom i faza zdrowienia u osób leczących się z powodu zaburzeń psychiatrycznych a poczucie koherencji i wybrane zmienne socjalne. Cel: próba rozeznania znaczenia czynników wewnętrznych i zewnętrznych dla procesu zdrowienia u osób leczących się z powodu zaburzeń psychiatrycznych. Etap I z 2-letnich badań.
1. dr P. Świtaj 2. 501-161-13003	Czynniki zdrowienia: nasilenie, determinanty i konsekwencje poczucia samotności u osób z zaburzeniami psychiatrycznymi. Cel: ocena nasilenia poczucia samotności u osób leczących się z powodu zaburzeń psychiatrycznych w porównaniu do osób zdrowych, zidentyfikowanie determinantów poczucia samotności oraz ocena jego wpływu na kluczowe wskaźniki dobrostanu psychicznego, takie jak jakość życia i depresja. Etap I z 2-letnich badań.

II Klinika Psychiatryczna

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab., prof. nadzw. Ł. Święcicki 2. 501-171-13015	Ocena zaburzeń nastroju w grupie pacjentów z chorobą Parkinsona po zabiegu implantacji stymulatora struktur głębokich mózgu (DBS). Cel: ocena zaburzeń nastroju przed i po zabiegu wszczepienia stymulatora do struktur głębokich mózgu w grupie pacjentów z chorobą Parkinsona. Etap I z 2-letnich badań.
1. dr hab., prof. nadzw. T. Parnowski 2. 501-171-13004 3. Zakład Genetyki	Farmakogenomika litoterapii - genetyczne uwarunkowania reakcji terapeutycznej na lit w zaburzeniu afektywnym dwubiegunowym. Cel: poszukiwanie mechanizmu działania i uwarunkowań dobrej odpowiedzi terapeutycznej na węglan litu z wykorzystaniem metod genetyki molekularnej (analiza DNA i micro RNA). Etap II z 4-letnich badań.
1. dr hab., prof. nadzw. T. Parnowski 2. 501-172-13005 3. Zakład Neurofizjologii Klinicznej Zakład Genetyki	Skuteczność rTMS w potencjalizacji leczenia depresji w przebiegu zaburzeń afektywnych. Cel: ocena efektywności potencjalizacji leczenia zespołów depresyjnych w chorobie afektywnej metodą przezczaszkowej stymulacji magnetycznej (rTMS - repetitive transcranial magnetic stimulation). Etap II z 4-letnich badań.

1. dr hab., prof. nadzw. Ł. Świącicki 2. 501-171-13002 3. Zakład Neurofizjologii Klinicznej	Ocena przydatności metody QEEG jako predyktora uzyskania odpowiedzi/remisji a trakcie terapii lekami przeciwdepresyjnymi, w grupach pacjentów hospitalizowanych z powodu zespołu depresyjnego w przebiegu choroby afektywnej jednobiegunowej i choroby afektywnej dwubiegunowej. Cel: jak w temacie. Etap IV z 5-letnich badań.
--	---

III Klinika Psychiatryczna

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr T. Szafrąński 2. 501-181-13009	Przygotowanie polskiej wersji językowej skali The Bipolar Spectrum Diagnostic Scale. Cel: jak w temacie. Badanie roczne.
1. dr D. Parnowska 2. 501-184-13006	Deficyty w rozpoznawaniu emocji a cechy schizotypii w grupie chorych na schizofrenię i ich krewnych pierwszego stopnia. Cel: ocena deficytów w rozpoznawaniu emocji u chorych na schizofrenię i ich krewnych pierwszego stopnia oraz ich związku z cechami schizotypii Etap III z 3-letnich badań.
1. dr hab. A. Wichniak 2. 501-183-13007	Adaptacja baterii testów psychologicznych MATRICS Consensus Cognitive Bartery (MCCB) do warunków polskich oraz badanie funkcji poznawczych w grupie osób chorych na schizofrenię. Cel: jak w temacie. Etap III z 3-letnich badań.
1. prof. M. Jarema 2. 501-182-13008 3. I Klinika Psychiatryczna II Klinika Psychiatryczna Zakład Zdrowia Publicznego	Funkcjonowanie opieki psychiatrycznej. Cel: opracowanie i wdrożenie nowego narzędzia do oceny funkcjonowania psychiatrycznej opieki zdrowotnej, co w perspektywie posłuży do opracowania standardów organizacji i leczenia w kategoriach systemu opieki psychiatrycznej. Etap IV z 4-letnich badań.

IV Klinika Psychiatryczna

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab. prof. nadzw. M. Załuska 2. 501-019-13010	Rozmiary stosowania przymusu bezpośredniego a subiektywna percepcja hospitalizacji przez pacjentów w oddziale psychiatrii szpitala ogólnego. Cel: ocena rozmiarów stosowania przymusu bezpośredniego i czynników związanych z nim w oddziale psychiatrii szpitala ogólnego w Polsce (w Warszawie), ze szczególnym uwzględnieniem znaczenia doznania przymusu bezpośredniego dla percepcji doświadczenia hospitalizacji psychiatrycznej przez pacjenta. Etap I z 2-letnich badań.

Klinika Nerwic

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. prof. M. Siwiak-Kobayashi 2. 501-241-13011	Zaburzenia nerwicowe pod postacią somatyczną (somatoformiczne) i współchorobowość zaburzeń nerwicowych i chorób somatycznych - czynniki patogenetyczne i postępowanie terapeutyczne i profilaktyczne. Cel: przeanalizowanie chorobowości na zaburzenia psychiczne i charakterystyk zidentyfikowanych pacjentów z zaburzeniami somatoformicznymi lekarzy ogólnych i innych specjalności „medycznych” oraz analiza charakterystyk i reakcji na psychoterapię grupy pacjentów z rozpoznanymi i leczonymi chorobami somatycznymi skierowanych na psychoterapię do Kliniki Nerwic z powodu współistniejących zaburzeń nerwicowych i związanych ze stresem. Etap III z 3-letnich badań.

Klinika Psychiatrii Dzieci i Młodzieży

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr B. Remberk 2. 501-025-13012	Niespecyficzne obciążenia biologiczne w psychozach i zaburzeniach odżywiania o wczesnym początku. Cel: analiza częstości występowania czynników ryzyka (obciążenia genetyczne, biologiczne) w populacji pacjentów hospitalizowanych w Klinice Psychiatrii Dzieci i Młodzieży IPiN. Badanie roczne.

Klinika Psychiatrii Sądowej

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab., prof. nadzw. J. Heitzman 2. 501-026-13017	Psychiatryczne przesłanki stosowania ubezwłasnowolnienia na podstawie wydanych opinii i orzeczeń sądowych. Cel: zbadanie czy obowiązujące kryteria celowości ubezwłasnowolnienia są wystarczające i precyzyjne. Etap II z 3-letnich badań.
1. dr hab., prof. nadzw. J. Heitzman 2. 501-026-13014 3. Zakład Neuropatologii	Metody badania poziomu kryptopyrolu jako markera zmian w OUN w grupach zaburzeń psychicznych w kontekście hipotezy o wpływie podwyższonego poziomu kryptopyrolu na podejmowanie zachowań agresywnych. Cel: poznanie i przegląd badań prowadzonych na świecie, które diagnozują zmiany w OUN wywołane podwyższonym poziomem kryptopyrolu w specyficznych zaburzeniach psychicznych (dewiacje seksualne o charakterze agresywnym, schizofrenia, autyzm, zaburzenia kontroli impulsów). Etap V z 5-letnich badań.

Klinika Rehabilitacji Psychiatrycznej

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab. M. Sawicka 2. 501-111-13018	Ocena funkcjonowania neuropoznawczego i społecznego poznania u pacjentów chorych na schizofrenię uczestniczących w treningach neuropoznania i społecznego (TNiSP). Procedura adaptacji kulturowej. Cel: ocena funkcji neuropoznania i społecznego poznania w grupie osób chorych na schizofrenię we wczesnym i późnym stadium procesu schizofrenicznego i po trzech miesiącach rehabilitacji obejmującej nowatorski trening funkcji neuropoznawczych i społecznego poznania. Etap I z 2-letnich badań.
1. dr M. Chądryńska 2. 501-111-13016	Nadawanie sensu doświadczeniu choroby. Analiza narracji osób chorych na schizofrenię. Cel: opis sposobów rozumienia własnego doświadczenia choroby psychicznej. Etap II z 2-letnich badań.

Zakład Zdrowia Publicznego

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr D. Biechowska 2. 501-009-13020	Neuropoznawcze korelaty fluencji słownej. Cel: określenie procesów językowych i ich specyfiki w populacji polskiej oraz odniesienie wyników badania płynności słownej do danych pochodzących z innych społeczeństw i narodów. Etap I z 2-letnich badań.
1. dr K. Ostaszewski 2. 501-102-13019	Monitorowanie zachowań ryzykownych i zdrowia psychicznego młodzieży szkolnej. Kontynuacja badań mokotowskich. Cel: obserwacja trendów w używaniu substancji psychoaktywnych (alkoholu, narkotyków, papierosów, leków przeciwbólowych, uspokajających i nasennych oraz innych substancji psychoaktywnych tzw. dopalaczy) przez młodzież szkolną oraz ocena zmian w zakresie problemów zdrowia psychicznego i wybranych aspektów tyłu życia młodzieży. Etap II z 3-letnich badań.
1. mgr G. Herczyńska 2. 501-009-13021	Twórcy współczesnej psychiatrii. Biografie psychiatrów polskich XIX wieku i pierwszej połowy XX w. na tle epoki. Cel: przygotowanie słownika biograficzno-bibliograficznego psychiatrów polskich, działających w XIX wieku i w pierwszej połowie XX wieku. Etap II z 2-letnich badań.

Zakład Badań nad Alkoholizmem i Toksykomaniami

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr K. Dąbrowska 2. 501-002-13022	Ocena polskiej polityki wobec substancji psychoaktywnych z perspektywy efektywności kosztowej. Cel: ocena efektywności polskiej polityki wobec substancji psychoaktywnych, szczególnie w obszarze edukacji, kontroli podaży i popytu oraz leczenia. Etap II z 2-letnich badań.

Zespół Profilaktyki i Leczenia Uzależnień

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr A. Kałwa 2. 501-281-13024	Ocena dynamiki zmian funkcji poznawczych w czasie procesu odstawiania benzodiazepin. Cel: ocena dynamiki zmian funkcjonowania poznawczego u osób uzależnionych od benzodiazepin (BZD) w czasie 6-8 tygodniowej detoksykacji w warunkach szpitalnych. Etap I z 2-letnich badań.
1. dr B. Habrat 2. 501-284-13025	Obraz psychopatologiczny i kliniczny encefalopatii spowodowanej związkami manganu używanymi do produkcji efedronu z pseudoefedryny. Cel: opisanie encefalopatii pomanganowej pod względem psychiatrycznym i klinicznym. Badanie roczne.

I Klinika Neurologiczna

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab. H. Sienkiewicz - Jarosz 2. 501-020-13027	Palenie tytoniu i spożycie alkoholu wśród pacjentów hospitalizowanych w oddziale neurologicznym z powodu udaru mózgu. Cel: ocena rozpowszechnienia palenia tytoniu i spożycia alkoholu przez pacjentów hospitalizowanych z powodu pierwszego w życiu udaru mózgu. Etap I z 3-letnich badań.
1. dr A. Bochyńska 2. 501-020-13031 3. Zakład Radiologii	Zaburzenia poznawcze i behawioralne u osób z padaczką w korelacji ze zmianami wolumetrycznymi struktur przyśrodkowych płata skroniowego i mózdzku. Cel: ocena objętości struktur płata skroniowego i mózdzku u osób z padaczką, znalezienie korelacji pomiędzy objętościowymi zmianami tych struktur a występowaniem określonego profilu zaburzeń funkcji poznawczych i behawioralnych (zaburzenia nastroju i lęk międzynaopadowy), określenie, które testy neuropsychologiczne są najbardziej przydatne w ocenie postępujących procesów neurodegeneracyjnych zachodzących w mózdzku. Etap I z 3-letnich badań.

<p>1. prof. D. Ryglewicz 2. 501-020-13032 3. Zakład Zdrowia Publicznego</p>	<p>Ocena częstości leczenia chorych z udarem mózgu w oddziałach neurologicznych w porównaniu z oddziałami o innej specjalności w oparciu o analizę kart statystycznych oraz dane NFZ. Cel: ocena rocznej liczby przyjęć do szpitala chorych z udarem mózgu w Polsce, ocena odsetka hospitalizacji chorych z udarem mózgu w oddziałach neurologicznych w porównaniu z oddziałami o innej specjalności w poszczególnych regionach kraju oraz ocena śmiertelności wewnątrzszpitalnej chorych z udarami mózgu w zależności od specjalności oddziału. Badanie roczne</p>
<p>1. prof. D. Ryglewicz 2. 501-020-13026</p>	<p>Wartość diagnostyczna badania perfuzji mózgowej w magnetycznym rezonansie jądrowym u chorych z zaburzeniami świadomości po napadzie padaczkowym lub w przebiegu niedrgawkowego stanu padaczkowego. Cel: ocena wartości badania perfuzji MRI w diagnostyce różnicowej zaburzeń świadomości oraz zaburzeń napadowych OUN oraz ocena wartości diagnostycznej badania perfuzji MRI w ocenie lokalizacyjnej ognisk padaczkowych. Etap III z 3-letnich badań.</p>
<p>1. dr hab. R. Rola 2. 501-020-13028 3. Zakład Radiologii</p>	<p>Zaburzenia oddychania podczas snu u pacjentów w ostrej fazie udaru mózgu. Cel: określenie częstości występowania zaburzeń oddychania podczas snu w ostrej fazie udaru mózgu oraz ich wpływ na rokowanie i przebieg kliniczny udaru mózgu. Etap IV z 4-letnich badań.</p>
<p>1. prof. J. Kulczycki 2. 501-020-13029</p>	<p>Badania epidemiologiczne, kliniczne i neuropatologiczne nad chorobą Creutzfelda-Jakoba (CJD) w Polsce. Cel: ustalenie liczby rozpoznawanych przypadków CJD, poznanie rozmieszczenia zachorowań, pochodzenia osób chorych, określenie typu choroby. Etap XVIII z 18-letnich badań.</p>

II Klinika Neurologiczna

<p>1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)</p>	<p>Nazwa zadania badawczego</p>
<p>1. prof. A. Członkowska 2. 501-021-13030 3. Zakład Neuropatologii</p>	<p>Mechanizmy neurodegeneracji i neuroplastyczności w ośrodkowym układzie nerwowym. Etiopatogeneza i leczenie wybranych chorób układu nerwowego - udar mózgu, choroba Wilsona, stwardnienie rozsiane, choroby zwyrodnieniowe. Cel: ocena charakterystyki kliniczno-laboratoryjnej pacjentów z udarem mózgu, analiza postępowania w ostrym okresie udaru, efektywność rehabilitacji po udarze jak również znalezienie korelacji kliniczno-morfologicznych w udarach niedokrwiennych i krwotocznych mózgu. Etap II z 3-letnich badań.</p>

Zakład Genetyki

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr W. Krysa 2. 501-054-13033	Badanie poziomu stresu oksydacyjnego (szoku tlenowego) w przebiegu dziedzicznych chorób neurodegeneracyjnych i nerwowo-mięśniowych. Cel: zbadanie poziomu i efektywności działania niektórych elementów systemu obronnego komórek przed oddziaływaniem na nie wolnych rodników u osób dotkniętych chorobą Huntingtona i niektórymi postaciami SCA oraz dystrofią miotoniczną. Etap II z 4-letnich badań.
1. dr hab. A. Ługowska 2. 501-051-13035	Zastosowanie oznaczania aktywności dipeptydylo-peptydazy IV (DPP-IV) w monitorowaniu leczenia różnych typów mukopolisacharydozy. Cel: adaptacja i wdrożenie metody oznaczania aktywności dipeptydylo-peptydazy IV (DPP-IV) w surowicy lub osoczu, opracowanie zakresów norm dla osób zdrowych oraz pacjentów z mukopolisacharydozami różnych typów, pilotażowe badania nad zastosowaniem oznaczania aktywności DPP-IV w monitorowaniu efektywności leczenia mukopolisacharydozy. Etap II z 3-letnich badań.
1. dr hab. prof. nadzw. M. Bednarska-Makaruk 2. 501-051-13034 3. I Klinika Neurologiczna	Wybrane wskaźniki zaburzeń metabolizmu homocysteiny a metylacja DNA w otępieniu. Cel: próba wyjaśnienia znaczenia metylacji DNA w patogenezie otępienia z cechami neurodegeneracji - choroby Alzheimer'a i otępienia mieszanego oraz zbadanie zależności między stopniem metylacji DNA i poziomem homocysteiny w osoczu oraz innych wybranych wskaźników zaburzeń jej metabolizmu w rozwoju otępienia. Etap III z 3-letnich badań.

Zakład Neurofizjologii Klinicznej

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr J. Antczak 2. 501-006-13036 3. Zakład Genetyki	Wpływ stymulacji magnetycznej mózdzku serią bodźców na zaburzenia równowagi u chorych z ataksją rdzeniowo-mózdkową. Cel: ocena wpływu przezczaszkowej stymulacji magnetycznej serią impulsów (repetitive transcranial magnetic stimulation - rTMS) na zaburzenia równowagi w ataksji rdzeniowo-mózdkowej (Spinocerebellar Ataxia - SCA) oraz analiza zmian pobudliwości dróg mózdkowo-korowych pod wpływem rTMS. Etap I z 2-letnich badań.
1. dr M. Rakowicz 2. 501-006-13038 3. Zakład Genetyki I Klinika Neurologiczna	Ocena zaburzeń równowagi metodą posturografii u osób bezobjawowych narażonych na wystąpienie ataksji rdzeniowo-mózdkowej oraz u osób z ataksją mózdkową i zespołami mózdkowymi. Cel: prospektywne badania posturograficzne zaburzeń równowagi u przedobjawowych nosicieli mutacji ataksji rdzeniowo-mózdkowej typu 1 i typu 2, dla obiektywizacji ujawniania się pierwszych objawów wynikających z podklinicznego zajęcia mózdku. Etap II z 4-letnich badań.

1. dr W. Jernajczyk 2. 501-006-13039	Nowe metody diagnozowania i klasyfikowania hipersomnii z wykorzystaniem markerów neurofizjologicznych, genetycznych i biochemicznych. Cel: poszukiwanie nowych metod diagnostycznych, ułatwiających rozpoznanie hipersomnii oraz jej diagnostykę różnicową. Etap IV z 4-letnich badań.
---	--

Zakład Neuropatologii

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab., prof. nadzw. T. Wierzba-Bobrowicz 2. 501-071-13042	Ekspresja białek wiążących wapń w sieci neuronalno-glejujowej w chorobach neurozwyrodnieniowych. Cel: ocena ekspresji białek wiążących wapń (CBPs) w neuronach i astrogliu w korelacji z obrazem ultrastrukturalnych tych komórek i ich połączeń, u pacjentów z chorobą Alzheimera (AD) i Czołowoskroniowym Zwyrodnieniem Płatowym (FTLD). Etap I z 3-letnich badań.

Zakład Neurochemii

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. prof. A. Płaźnik 2. 501-003-13043	Badanie neurochemicznych mechanizmów zaburzeń o.u.n. w modelach chorób afektywnych, uzależnień od substancji psychoaktywnych oraz w modelach rozniecania czynności drgawkowej. Cel: analiza podstaw biologicznych oraz eksperymentalne próby modyfikowania wybranych zaburzeń o.u.n., w celu próby opracowania zasad racjonalizacji farmakoterapii chorób lękowych, uzależnień od substancji psychoaktywnych oraz padaczki. Etap III z 3-letnich badań.

Zakład Farmakologii i Fizjologii Układu Nerwowego

1. Kierownik tematu 2. Konto kosztów 3. Współpraca (Kl./Zkł.)	Nazwa zadania badawczego
1. dr hab. W. Dyr 2. 501-004-13044	Badanie awersyjnych właściwości etanolu i poziomu endokannabinoidów u szczurów wyselekcjonowanych linii WHP i WLP. Cel: badanie awersyjnych właściwości alkoholu etylowego i poziomu endokannabinoidów w mózgu i tkankach obwodowych szczurów, wyselekcjonowanej linii WHP (Warsaw High Preferring) i WLP (Warsaw Low Preferring). Etap I z 2-letnich badań.
1. dr hab., prof. nadzw. P. Mierzejewski 2. 501-004-13045 3. Klinika Neurochirurgii	Poszukiwanie nowego modelu współwystępowania zaburzeń psychiatrycznych, lękowych i uzależnienia od alkoholu oraz innych substancji psychoaktywnych (polysubstance dependence/abuse). Cel: jak w temacie. Etap IV z 4-letnich badań.

Razem: 41 tematów statutowych

N - siatka naukowo-badawcza

B-T - siatka badawczo-techniczna

I-T - siatka inżyniersko-techniczna: specjalista

I-Ts - siatka inżyniersko-techniczna: sekretarka

I-Tr - siatka inżyniersko-techniczna: referent

I-Tp.lab.- siatka inżyniersko-techniczna: pomoc laboratoryjna

Obsł. - obsługa