



INSTYTUT PSYCHIATRII I NEUROLOGII

KIERUNKOWE PLANY TEMATYCZNE
BADAŃ NAUKOWYCH I PRAC ROZWOJOWYCH
W 2022

WARSZAWA 2021
Dział Planowania i Dokumentacji Naukowej

I Klinika Psychiatryczna

1. Kierownik tematu	
2. Numer tematu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. dr hab. P. Świtaj 2. 501-14-162-21022	Ocena nasilenia stygmatyzacji, izolacji społecznej i samotności oraz analiza mechanizmów ich wpływu na wybrane wskaźniki zdrowia psychicznego i funkcjonowania pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową. Cel: ocena nasilenia problemów psychospołecznych, takich jak autostygmatyzacja, doświadczana stygmatyzacja, izolacja społeczna i samotność u osób chorujących na chorobę afektywną dwubiegunową oraz analiza mechanizmów negatywnego wpływu ww. problemów psychospołecznych na wskaźniki zdrowia psychicznego i funkcjonowania, takie jak objawy depresyjne, tendencje samobójcze i jakość życia u osób z rozpoznaniem choroby afektywnej dwubiegunowej. Etap II z 2-letnich badań Skład zespołu: prof. M. Anczewska (1 et. ^N), dr I. Stefaniak (1 et. ^N), dr hab. P. Świtaj (1 et. ^N), prof. J. Wciórka (0,6 et. ^N).

II Klinika Psychiatryczna

1. Kierownik tematu	
2. Numer tematu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. prof. Ł. Świącicki 2. 501-16-171-21005	Porównanie farmakoterapii i jednostronnych zabiegów elektrowstrząsowych, pod względem ich skuteczności oraz wpływu na pamięć autobiograficzną pacjentów, w leczeniu choroby afektywnej dwubiegunowej I i II typu Cel: porównanie skuteczności jedno i dwustronnych zabiegów EW u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową, a także ocena wpływu tych zabiegów na funkcje poznawcze, a zwłaszcza na pamięć autobiograficzną Etap II z 4-letnich badań Skład zespołu: prof. Ł. Świącicki (0,5 et. ^N), dr hab. T. Pietras prof. IPiN (0,5 et. ^N).

III Klinika Psychiatryczna

1. Kierownik tematu	
2. Numer etatu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. prof. A. Wichniak 2. 501-17-182-18007 3. Zakład Neurofizjologii Klinicznej	Analiza czynników wpływających na subiektywną ocenę jakości snu u pacjentów z zaburzeniami snu. Cel: Analiza czynników wpływających na subiektywną ocenę jakości snu pacjentów zgłaszających się do Poradni Leczenia Zaburzeń Snu Instytutu Psychiatrii i Neurologii w Warszawie. Etap V z 5-letnich badań. Skład zespołu: dr J. Holka-Pokorska (0,5 et. ^N), prof. M. Jarema (0,5 et. ^N), dr M. Jarkiewicz (1 et. ^N), prof. A. Wichniak (1 et. ^N).

Klinika Nerwic, Zaburzeń Osobowości i Odżywiania

1. Kierownik tematu	
2. Numer etatu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. dr P. Rok-Bujko	Ocena profilu metabolicznego oraz funkcjonowania poznawczego i emocjonalnego pacjentów z diagnozą zaburzeń odżywiania.
2. 501-21-241-22018	Cel: Analiza i porównanie wybranych parametrów metabolicznych i neuropsychologicznych u osób z diagnozą zaburzeń odżywiania, takich jak: jadłowstręt psychiczny, bulimia oraz psychogenne objadanie się. Etap I z 4-letnich badań. Skład zespołu: dr hab. T. Pietras prof. IPiN (0,5 et. ^N), dr P. Rok-Bujko (1 et. ^N), mgr M. Podlecka (1 et. ^N).

Klinika Psychiatrii Dzieci i Młodzieży

1. Kierownik tematu	
2. Numer tematu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. dr hab. B. Remberk	Poziom cholesterolu jako czynnik związany z autoagresją u hospitalizowanych nastolatków.
2. 501-23-025-21004	Cel: ocena poziomu cholesterolu jako czynnika związanego z autoagresją i próbami samobójczymi u hospitalizowanych nastolatków. Etap II z 2-letnich badań Skład zespołu: mgr E. Brzóška-Konkol (0,25 et. ^N), dr hab. B. Remberk (1 et. ^N), lek. Ł. Szostakiewicz (1 et. ^N).

Klinika Psychiatrii Sądowej

1. Kierownik tematu	
2. Numer tematu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. prof. J. Heitzman	Kompleksowa ocena stanu zdrowia pacjentów przebywających w warunkach środka zabezpieczającego.
2. 501-24-026-19006	Cel: ocena stanu zdrowia pacjentów przebywających w oddziale detencyjnym o wzmocnionym stopniu zabezpieczenia, ze szczególnym uwzględnieniem stanu zdrowia somatycznego. Etap IV z 4-letnich badań. Skład zespołu: dr P. Gosek (1 et. ^N), prof. J. Heitzman (1 et. ^N), mgr I. Markiewicz (1 et. ^N), dr A. Pilszyk (1 et. ^N).

Zakład Zdrowia Publicznego

1. Kierownik tematu	
2. Numer tematu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. dr hab. K. Ostaszewski 2. 501-44-102-20010	Badania mokotowskie 2020. Monitorowanie zachowań ryzykownych, zachowań nałogowych i problemów zdrowia psychicznego wśród 15-letniej młodzieży. Cel: Ocena zmian w zakresie problemów zdrowia psychicznego i wybranych aspektów stylów życia młodzieży. Etap III z 3-letnich badań. Skład zespołu: mgr K. Bobrowski (1 et. ^{I-T}), dr hab. K. Ostaszewski (1 et. ^N), dr A. Pisarska (1 et. ^N).
1. dr D. Biechowska 2. 501-44-009-19009	Epidemiologia zaburzeń psychicznych – wybrane zagadnienia. Cel: oszacowanie współczynników chorobowości i zapadalności na wybrane zaburzenia psychiczne w populacji osób leczonych w polskim systemie zdrowia w latach 2010 – 2020. Etap IV z 4-letnich badań Skład zespołu: dr D. Biechowska (1 et. ^N), mgr G. Herczyńska (1 et. ^{I-T}), mgr B. Molenda (1 et. ^{B-T}).

Zakład Badań nad Alkoholizmem i Toksykomaniami

1. Kierownik tematu	
2. Numer tematu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. dr hab. Ł. Wieczorek 2. 501-37-002-21008	Uwarunkowania społeczne uzależnień oraz innych zaburzeń psychicznych Cel: identyfikacja uwarunkowań społecznych zaburzeń psychicznych, ze szczególnym uwzględnieniem zaburzeń związanych z używaniem alkoholu i innych substancji psychoaktywnych. Etap II z 4-letnich badań. Skład zespołu: dr M. Bujalski (1 et. ^N), dr K. Dąbrowska (1 et. ^N), dr hab. J. Klingemann (1 et. ^N), mgr M. Kucharski (1 et. ^{I-T}), dr J. Moskaiewicz (1 et. ^N), mgr J. Sierosławski (1 et. ^{I-T}), J. Stokwiszewski (0,5 et. ^{I-T}), dr hab. Ł. Wieczorek (1 et. ^N).

Zespół Psychiatrycznych Poradni Specjalistycznych

1. Kierownik tematu	
2. Numer tematu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. dr A. Basińska-Szafrąska 2. 501-51-290-19011	Ocena przebiegu i skuteczności zmodyfikowanej procedury detoksykacyjnej monitorowanej stężeniem benzodiazepin w surowicy u pacjentów uzależnionych od leków uspokajająco-nasennych. Cel: ilościowa i jakościowa ocena przebiegu zmodyfikowanej procedury detoksykacyjnej od leków uspokajająco-nasennych, opracowanej przez autorkę projektu i wdrażanej w ostatnich latach w Oddziale Leczenia Zespołów Abstynencyjnych (OLZA) IPiN. Etap IV z 4-letnich badań. Skład zespołu: dr A. Basińska-Szafrąska (0,5 et. ^N).

1. dr A. Basińska-Szafrńska	Badanie możliwości optymalizacji procesu detoksykacji osób uzależnionych od leków uspokajająco – nasennych – agonistów receptora GABA-A, poprzez badanie występowania, ewolucji nasilenia i możliwości różnicowania podłoża lęku występującego w jej przebiegu. Cel: Wskazanie czynników odgrywających rolę w występowaniu różnych rodzajów lęku u pacjentów uzależnionych od leków uspokajająco – nasennych w okresie ich leczenia detoksykacyjnego. Etap I z 3-letnich badań. Skład zespołu: dr A. Basińska-Szafrńska (0,5 et.N).
2. 501-51-290-22002	

I Klinika Neurologiczna

1. Kierownik tematu	Nazwa zadania badawczego
2. Numer tematu	
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. prof. H. Sienkiewicz-Jarosz	Wpływ głębokiej stymulacji mózgu – jądra niskowzgórzowego i części wewnętrznej gałki bladej na zmysł smaku u pacjentów z idiopatyczną chorobą Parkinsona. Cel: Ocena wpływu systemu głębokiej stymulacji mózgu na zmianę preferencji smakowych u pacjentów z chorobą Parkinsona. Etap III z 4-letnich badań. Skład zespołu: prof. H. Sienkiewicz-Jarosz (0,5 et. ^N), prof. P. Mierzejewski (0 et. ^N), dr hab. M. Sobstyl (0,5 et.N).
2. 501-13-020-20001	
3. Klinika Neurochirurgii, Zakład Farmakologii i Fizjologii Układu Nerwowego	
1. dr M. Ułamek-Kozioł	Biochemiczne czynniki rokownicze w udarze niedokrwiennym mózgu. Cel: Poszerzenie wiedzy na temat etiopatogenezy udaru niedokrwiennego mózgu, poszukiwanie czynników wpływających na przebieg zachorowania, nowych możliwości protekcyjnych oraz poszukiwanie czynników pomagających oszacować ryzyko wystąpienia powikłań w naturalnym przebiegu udaru niedokrwiennego mózgu, a także jego leczeniu, umożliwiając tym samym określenie nowych strategii postępowania z chorym. Etap III z 3-letnich badań Skład zespołu: dr A. Bochyńska (0,25 et. ^N), prof. H. Sienkiewicz-Jarosz (0,2 et. ^N), dr M. Ułamek-Kozioł (0,85 et. ^N).
2. 501-13-020-20012	
1. dr M. Gugąła-Iwaniuk	Profil psychologiczny pacjentów z padaczką, a skuteczność terapii. Czynniki ryzyka występowania napadów rzekomopadaczkowych. Cel: Ocena związku pomiędzy nasileniem zaburzeń w funkcjonowaniu poznawczym oraz problemów w funkcjonowaniu emocjonalnym, a zmiennymi określającymi czas trwania choroby, lekooporność, semiologię oraz etiologię występujących napadów. Etap III z 3-letnich badań Skład zespołu: dr A. Bochyńska (0,75 et. ^N), dr M. Gugąła-Iwaniuk (0,75 et. ^N), lek. M. Konopko (1 et. ^N), prof. H. Sienkiewicz-Jarosz (0,1 et. ^N), dr M. Ułamek-Kozioł (0,15 et. ^N).
2. 501-13-020-20013	

1. dr G. Witkowski
2. 501-13-020-20014
- Porównanie skuteczności działania leków stosowanych w terapii objawów ruchowych w chorobie Huntingtona.
Cel: Porównanie skuteczności stosowania leków przeciwpłasawicznych u pacjentów z chorobą Huntingtona oraz ich wpływu na sprawność funkcjonalną, zaburzenia poznawcze i objawy psychiatryczne w czasie długotrwałej obserwacji klinicznej.
Etap III z 3-letnich badań
Skład zespołu: dr M. Gugąła-Iwaniuk (0,25 et.^N), prof. H. Sienkiewicz-Jarosz (0,2 et.^N), dr G. Witkowski (1 et.^N).

II Klinika Neurologiczna

- | 1. Kierownik tematu
2. Numer tematu
3. Współpraca (Kl./Zkł.) | Nazwa zadania badawczego |
|--|--|
| 1. prof. I. Kurkowska-Jastrzębska
2. 501-15-021-20016
3. Zakład Neuropatologii | Mechanizmy neurodegeneracji i neuroplastyczności w ośrodkowym układzie nerwowym. Etiopatogeneza i leczenie wybranych chorób układu nerwowego – udar mózgu, choroba Wilsona, stwardnienie rozsiane, choroby zwyrodnieniowe.
Cel: Badanie etiopatogenezy i leczenia udaru mózgu, choroby Wilsona, padaczki i chorób zapalno-zwyrodnieniowych ośrodkowego układu nerwowego.
Etap III z 4-letnich badań.
Skład zespołu: prof. A. Członkowska (0,5 et. ^N), dr S. Iwański (1 et. ^N), dr hab. M. Karliński (1 et. ^N), dr hab. M. Krawczyk (1 et. ^N) ¹ , dr K. Kurczyk (1 et. ^N), prof. I. Kurkowska-Jastrzębska (1 et. ^N), dr hab. T. Litwin prof. IPiN (1 et. ^N), dr hab. T. Mendel (1 et. ^N), dr hab. K. Polanowska (1 et. ^N), dr hab. I. Sarzyńska-Długosz (1 et. ^N), prof. J. Seniów (1 et. ^N), dr hab. M. Skowrońska (1 et. ^N), dr Ł. Smoliński (1 et. ^N), prof. T. Wierzba-Bobrowicz (0 et. ^N). |

Klinika Neurochirurgii

- | 1. Kierownik tematu
2. Numer tematu
3. Współpraca (Kl./Zkł.) | Nazwa zadania badawczego |
|--|---|
| 1. dr hab. M. Sobstyl
2. 501- 22-027-22025
3. Zakład Neurofizjologii Klinicznej, Zakład Radiologii | Korelacja jakości życia w odniesieniu do stanu klinicznego, wyników badania neuroradiologicznego i elektromiograficznego u chorych po operacji dyskopatii szyjnej wtórnej do zmian zwyrodnieniowych powstałych w przebiegu zespołu SMS-owej szyi (text neck syndrome)
Cel: Określenie determinant jakości życia chorych z rozpoznaniem zespołem SMS-owej szyi w oparciu o badanie kliniczne, radiologiczne i elektrofizjologiczne w obserwacji krótkoterminowej (6 miesięcznej) i długoterminowej (24 miesięcznej) po leczeniu operacyjnym.
Skład zespołu: dr hab. M. Sobstyl (0,5 et. ^N), dr hab. M. Rylski prof. IPiN (1 et. ^N), dr W. Jernajczyk (0,25 et. ^N), dr hab. J. Bembenek (0,5 et. ^N), mgr A. Kupryjaniuk (1 et.N). |

¹ Wymiar etatu wg POL-on

Zakład Genetyki

1. Kierownik tematu	
2. Numer tematu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. dr hab. A. Sułek 2. 501-39-055-19020 3. II Klinika Psychiatryczna, Zakład Neurofizjologii Klinicznej	Wykorzystanie badań genetycznych i neurofizjologicznych do personalizacji i klasyfikacji czynników predykcyjnych reakcji na działanie przezczaszkowej stymulacji magnetycznej theta burst u pacjentów z depresją w przebiegu choroby afektywnej jedno i dwubiegunowej. Cel: Wykorzystanie badań genetycznych do personalizacji i oceny odpowiedzi na działanie przezczaszkowej stymulacji magnetycznej theta burst u pacjentów z depresją w przebiegu choroby afektywnej jedno i dwubiegunowej. Etap IV z 4-letnich badań. Skład zespołu: Skład zespołu: dr E. Elert-Dobkowska (1 et. ^N), dr W. Jernajczyk (0,25 et. ^N), mgr M. Maławska (1 et. ^{I-T}), mgr inż. W. Radziwonik (1 et. ^{I-T}), dr hab. A. Sułek (1 et. ^N), prof. Ł. Święcicki (0,5 et. ^N), prof. J. Zaremba (0,25 et. ^N).
1. dr hab. M. Bednarska-Makaruk prof. IPiN 2. 501-39-051-20019 3. I Klinika Neurologiczna	Znaczenie dipeptydylopeptydazy-4 (DPP-4) w rozwoju otępienia. Cel: Zbadanie znaczenia oznaczania aktywności enzymu dipeptydylopeptydazy-4 (DPP-4) jako nowego biomarkera w różnych typach otępienia (chorobie Alzheimera (AD), otępieniu naczyniopochodnym (VaD) i otępieniu mieszanym (MD)) Etap III z 3-letnich badań. Skład zespołu: dr hab. M. Bednarska-Makaruk prof. IPiN (1 et. ^N), dr hab. A. Ługowska prof. IPiN (1 et. ^N), mgr J. Purzycka-Olewiecka (1 et. ^{I-T}), mgr W. Szirkowiec (1 et. ^{I-T}), prof. H. Wehr (0,375 et. ^N), dr hab. J. Zimowski (1 et. ^N), dr A. Bochyńska (0 et. ^N), dr M. Gugąła-Iwaniuk (0 et. ^N), lek. M. Konopko (0 et. ^N).

Zakład Neurofizjologii Klinicznej

1. Kierownik tematu	
2. Numer tematu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. dr W. Jernajczyk 2. 501-41-061-20015	Wpływ czynników środowiskowych na występowanie somnambulizmu - diagnoza i terapia. Cel: Wypracowanie propozycji schematu wywiadu oraz sposobu postępowania w zakresie zachowania higieny snu i farmakoterapii jako standardu leczenia pacjentów z objawami sennowłóctwa. Etap III z 3-letnich badań. Skład zespołu: dr W. Jernajczyk (0,5 et. ^N), dr hab. J. Antczak (1 et.N).

-
- | | |
|---|---|
| 1. dr hab. J. Bembenek
2. 501-41-061-21014 | Diagnostyka uszkodzenia nerwów obwodowych w ramach ambulatoryjnej opieki medycznej – epidemiologia, choroby współistniejące, informowanie, rozpoznawanie.
Cel: • czy pacjenci są wystarczająco informowani przed badaniem elektrofizjologicznym o celowości i przebiegu badania;
• jaka jest zgodność wyników badań elektrofizjologicznych z podejrzeniem klinicznym sformułowanym przez lekarza kierującego na badanie;
• po jakim czasie od wystąpienia objawów pacjenci trafiają na badanie;
Etap II z 4-letnich badań.
Skład zespołu: dr hab. J. Bembenek (0,5 et. ^N). |
|---|---|
-

Zakład Neuropatologii

1. Kierownik tematu	
2. Numer tematu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkl.)	
1. dr A. Acewicz 2. 501-42-071-22021	Rola białka TDP-43 w patogenezie chorób neurologicznych. Cel: analiza morfologiczna i morfometryczna złogów białka TDP-43 w komórkach nerwowych i glejowych struktur mózgu w chorobach i stanach patologicznych ośrodkowego układu nerwowego, tj. choroba Alzheimera, stwardnienie zanikowe boczne, choroba Parkinsona, choroba Creutzfelda-Jakoba, krwawienie podpajęczynówkowe, zakażenie Sars-CoV-2, starzenie, a także ocena interakcji i współwystępowania białka TDP-43 z innymi białkami zaangażowanymi w patogenezę chorób neurodegeneracyjnych, tj. Tau, α -synukleina, PrP, amyloid- β , ubikwityna. Etap I z 3-letnich badań Skład zespołu: dr A. Acewicz (1 et. ^N), dr T. Stępień (1 et. ^N), prof. T. Wierzba-Bobrowicz (1 et. ^N).

Zakład Neurochemii

1. Kierownik tematu	
2. Numer tematu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkl.)	
1. dr hab. P. Maciejak 2. 501-40-003-20017	Badanie wpływu bodźców środowiskowych na patomechanizmy leżące u podstaw wybranych zaburzeń neurologicznych i psychiatrycznych, w modelach przedklinicznych. Cel: 1) Określenie neurobiologicznego podłoża zmian adaptacyjnych w etiologii zaburzeń lękowych. 2) Sprawdzenie czy dwie linie szczurów (Amph high i Amph-low) są w podobnym stopniu podatne na powstawanie i utrwalanie zaburzeń wywołanych długotrwałą ekspozycją na amfetaminę. 3) Sprawdzenie czy za występowanie ograniczonej odpowiedzi na leki przeciwpadaczkowe mogą odpowiadać modyfikacje epigenetyczne w obrębie genów kodujących podjednostki kanałów sodowych? Etap III z 4-letnich badań. Skład zespołu: dr N. Chmielewska (1 et. ^N), dr hab. P. Maciejak (1 et. ^N), mgr inż. B. Osuch (1 et. ^{I-T}), dr hab. A. Skórzewska (1 et. ^N), mgr inż. A. Sobolewska (1 et. ^{B-T}), dr hab. E. Taracha prof. IPiN (1 et. ^N), mgr D. Turzyńska (1 et. ^{B-T}).

Zakład Farmakologii i Fizjologii Układu Nerwowego

1. Kierownik tematu	
2. Numer tematu	Nazwa zadania badawczego
3. Współpraca (Kl./Zkł.)	
1. prof. P. Mierzejewski 2. 501-38-004-22024 3. III Klinika Psychiatryczna	Opracowanie nowych metod oznaczania stężenia wybranych leków przeciwpsychotycznych w matrycach biologicznych (olanzapina, aripiprazol) Cel: Opracowanie i walidacja metod oznaczania stężenia wybranych leków przeciwpsychotycznych w matrycach biologicznych Badanie roczne. Skład zespołu: mgr M. Dermanowski (1 et. ^{I-T}), dr J. Kuczyńska (1 et. ^N), prof. P. Mierzejewski (0,5 et. ^N), dr A. Zakrzewska-Sito (1 et. ^{I-T}), prof. A. Wichniak (0 et. ^N).
1. prof. P. Mierzejewski 2. 501-38-004-21023	Ocena wpływu baklofenu na picie etanolu przez szczury WHP po weryfikacji spożycia etanolu. Cel: ocena wpływu baklofenu na spożycie alkoholu przez szczury WHP. Etap II z 2-letnich badań. Skład zespołu: prof. P. Mierzejewski (0 et. ^N), mgr J. Socha (1 et. ^{I-T}).
1. dr M. Dominiak 2. 501-38-004-20003	Badanie postaw i oczekiwań wobec mobilnego zdrowia w psychiatrii - perspektywa pacjentów oraz specjalistów zdrowia psychicznego. Cel: Ocena postaw i oczekiwań pacjentów z zaburzeniami psychicznymi oraz specjalistów zajmujących się zdrowiem psychicznym (lekarze psychiatry, psychologowie, terapeuci) wobec mobilnych technologii wdrażanych/planowanych do wdrożenia w obszarze psychiatrii. Etap III z 4-letnich badań Skład zespołu: dr M. Dominiak (1 et. ^N), prof. P. Mierzejewski (0,5 et. ^N).
Razem: 26 tematów statutowych, 5 tematów nowych 21 tematów kontynuowanych	