

# Agencja Badań Medycznych

<https://abm.gov.pl/pl/aktualnosci/2904,Konferencja-prasowa-pt-Badania-kliniczne-dla-zdrowszej-przyszlosci-pacjentow-Roz.html>  
21.12.2024, 19:33

## Konferencja prasowa pt. „Badania kliniczne dla zdrowszej przyszłości pacjentów – Rozstrzygnięcie konkursu ABM”

Dofinansowanie o łącznej wartości ponad 278 milionów złotych przyznano 21 projektom, biorącym udział w konkursie na niekomercyjne badania kliniczne i eksperymenty badawcze. Wśród nagrodzonych znalazły się m.in.: badania z zakresu kardiologii, psychiatrii, neurologii. „Badania mają na celu opracowanie nowych strategii terapeutycznych w leczeniu chorób” - informował Ireneusz Staroń, wiceprezes Agencji Badań Medycznych (ABM) ds. finansowania badań.

Konkurs ogłoszony przez Agencję Badań Medycznych trwał od marca do maja 2024 roku i przyciągnął 75 zgłoszeń, z których 65 spełniło kryteria oceny merytorycznej i zostało poddanych dalszej analizie.

Wybrane projekty koncentrują się na poprawie standardów leczenia i diagnostyki w różnych obszarach medycyny, obejmując innowacyjne podejścia do terapii oraz diagnostyki, które mogą przyczynić się do znaczących korzyści dla pacjentów i systemu ochrony zdrowia w Polsce - przekonywał Ireneusz Staroń, wiceprezes ABM ds. finansowania badań.

Wśród projektów szczególne miejsce zajmują badania z zakresu kardiologii, psychiatrii, neurologii, neonatologii oraz pediatrii. Mają one na celu opracowanie nowych strategii terapeutycznych w leczeniu chorób sercowo-naczyniowych, takich jak nadciśnienie złośliwe, choroba wieńcowa czy niewydolność serca, a także analizę skuteczności chirurgii robotycznej i różnorodnych opcji farmakoterapii. Innowacyjne podejścia są również obecne w terapii depresji opornej na leczenie.

Niektóre projekty koncentrują się na nowoczesnych terapiach i narzędziach diagnostycznych w chorobach genetycznych i pediatrycznych, stosując nowe techniki operacyjne, jak chirurgia robotyczna czy zaawansowane metody diagnostyczne, jak sekwencjonowanie całego eksomu (red. część genomu organizmu, która koduje białka) u noworodków.

W obszarze neurologii i immunologii realizowane są badania nad terapią probiotyczną jako wsparciem w leczeniu stwardnienia rozsianego, które mogą przyczynić się do poprawy jakości życia i spowolnienia progresji choroby. Skuteczność terapii wspomagających badania jest także w chorobach przewlekłych i

rzadkich, takich jak dystrofia mięśniowa Duchenne'a, niedobory odporności oraz choroba Fabry'ego.

Podczas konferencji prasowej podsumowującej konkurs na badania kliniczne i eksperymenty badawcze ABM pokazała pięć wybranych, rekomendowanych badań, które uzyskały finansowe wsparcie agencji.

Był to projekt TARGET-MHT: Strategia interwencji nad ciśnieniem krwi u pacjentów z nadciśnieniem złośliwym, zaproponowany przez Narodowy Instytut Kardiologii kardynała Stefana Wyszyńskiego - Państwowy Instytut Badawczy. Badanie ma ocenić skuteczność intensywnego leczenia nadciśnienia tętniczego w redukcji złożonego ryzyka powikłań zdrowotnych w porównaniu ze standardowym leczeniem. Projekt zakłada obserwację efektów terapii na funkcje poznawcze pacjentów z nadciśnieniem złośliwym.

Drugim projektem był Non-D NIPT: Nieinwazyjne genotypowanie antygenów krwi płodu w opiece nad immunizowanymi ciężarnymi. Zamysłem naukowców Instytutu Hematologii i Transfuzjologii było skoncentrowanie się na wykorzystaniu nieinwazyjnego testu genotypowania płodu, aby oszacować rzeczywiste ryzyko wystąpienia choroby hemolitycznej płodu i noworodka u immunizowanych ciężarnych. Celem badania jest optymalizacja opieki nad ciężarnymi poprzez zminimalizowanie niepotrzebnych procedur diagnostycznych.

Kolejnym wyróżnionym badaniem było PROTECT-MS: terapia probio-obserwacyjna dla pacjentów ze stwardnieniem rozsianym (SM). Projekt Wojskowego Instytut Medycznego bada rolę terapii probiotycznej w leczeniu stwardnienia rozsianego, sprawdzając skuteczność połączenia probiotyków z innymi terapiami stosowanymi u pacjentów z SM. Badanie ma na celu wsparcie jakości życia pacjentów poprzez redukcję objawów i ograniczenie progresji choroby.

To-Slow-DMD: terapia spowalniająca postęp dystrofii mięśniowej Duchenne'a (DMD) to nazwa projektu Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego (WUM). Badanie ma skupić się na ocenie efektywności nowej metody terapeutycznej, mającej na celu opóźnienie postępu dystrofii mięśniowej Duchenne'a (DMD). Program zakłada ścisły monitoring stanu zdrowia pacjentów oraz analizę potencjalnych korzyści płynących z nowej strategii terapeutycznej.

Ostatnim rekomendowanym przez ABM badaniem był projekt, mający określić skuteczność bezpieczeństwa psylocybiny (związek obecny w grzybach halucynogennych) w leczeniu depresji lekoopornej.

„Inwestując w badania oparte na solidnych podstawach naukowych, jak również w projekty adresujące pilne potrzeby kliniczne, tworzymy fundament pod trwałe zmiany w wielu obszarach medycyny - od kardiologii i neurologii po genetykę i onkologię. Naszym celem jest nie tylko wdrożenie nowych metod leczenia, lecz także lepsze zrozumienie mechanizmów wielu chorób, co umożliwi bardziej precyzyjne i spersonalizowane podejście do każdego pacjenta” - mówił Ireneusz Staroń.

Źródło informacji: PAP MediaRoom

[Poprzedni Strona](#)  
[Następny Strona](#)