



Mitteilungsblatt

DER MEDIZINISCHEN UNIVERSITÄT WIEN
STUDIENJAHR 2011/2012
AUSGEGEBEN AM 24.10.2011
1. STÜCK, NR.1;

BEVOLLMÄCHTIGUNGEN

BEVOLLMÄCHTIGUNGEN GEM. § 27 ABS. 2 UG

1. Bevollmächtigungen

1. Bevollmächtigungen gemäß § 27 Abs. 2 UG

Gemäß § 27 Abs. 2 UG werden folgende Bevollmächtigungen erteilt:

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA657A0101	Anthropologische Forschung an historischen Skelettmaterial aus St. Pölten	Ing. Ass.-Prof. Mag. Dr. Kanz Fabian	Department für Gerichtsmedizin
FA666A0202	EU EMEDIQUAL: European Quality and Professional competence in Medical University Education and Management - Proj.Nr.: POSDRU/86/1.2/S/63815	Ao.Univ.Prof. Dr. März Richard	Department für Medizinische Aus- und Weiterbildung
FA619A0117	Herstellung eines monoklonalen Antikörpers	Ao. Univ.Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA618A0106	GEN-AU GOLD-Genomics of Lipid-associated Disorders - Proj.Nr.: GOLD-C9	O. Prof. Dr. Schneider Wolfgang	Department für Medizinische Biochemie
FA616A0302	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Lamin-Linked pathways in development and tissue-specific human ageing: potential for new therapies (LAMDA) - Proj.Nr.: 830112	Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Foisner Roland	Department für Medizinische Biochemie
FA795A0205	Optimierung der Therapie von chronischer Hepatitis B-Virusinfektion durch HBV-Genotypisierung und Bestimmung von Resistenzentwicklung gegen antivirale Medikation	Ao. Univ.Prof. Dr. Puchhammer Elisabeth	Department für Virologie
FA690A0301	EuroRotaNet: European Rotavirus Network	Ao.Univ.Prof. Dr. Aberle Stephan	Department für Virologie
FA795A0401	Referenzzentrum für Hantaviren	Ao.Univ.Prof. Dr. Aberle Stephan	Department für Virologie
FA690A0202	Influenza virus RNA for the development of delta NS influenza virus vaccine strains	Ao.Univ.-Prof. Dr. Popow-Kraupp Theresia	Department für Virologie
FK795A0001	Kooperation mit Immunogenicity and protective efficacy of intranasal de/NS1/H5N1 influenza vaccine. - Proj.Nr.: 44512 (RP6)	O.Univ.-Prof. Mag. Dr. Heinz Franz Xaver	Department für Virologie
FA285A0102	Surgical Wrappings - Proj.Nr.: SSH08-026	Univ.Do. Mag. DDR. Horn Sonia Johanna	Department und Sammlungen für Geschichte der Medizin
FA285A0103	EU nBACH - European Network für the Baroque Cultural Heritage - 2009-0783/001-001-CU7	Univ.Do. Mag. DDR. Horn Sonia Johanna	Department und Sammlungen für Geschichte der Medizin
FA603A0101	FEATURES: Vienna Face Project: Laboratory of the Senses - Proj.Nr.: AR 30-G21	Univ.Do. Mag. DDR. Horn Sonia Johanna	Department und Sammlungen für Geschichte der Medizin
FA603A0102	EU ALCHEM VIENNA - FP7 - PEOPLE - 2009 IIF - Alchemical Manuscripts in Medical Vienna, 14th- 17th century - Proj.Nr.: PIFF-GA-2009-252918	Univ.Do. Mag. DDR. Horn Sonia Johanna	Department und Sammlungen für Geschichte der Medizin
FA662A0201	Induktion von Muskelwachstum und Angiogenese durch rekombinante Proteine aus dendritischen Zellen: Funktionelle Analysen	Ao.Univ.-Prof. Mag. Dr. Macfelda Karin	Forschungssupport
FA662A0202	Wirkung eines rekombinanten Proteins aus dendritischen Zellen (TMPP4) auf das Verhalten von Skelettmuskelzellen und Satellitenzellen in-vitro	Ao.Univ.-Prof. Mag. Dr. Macfelda Karin	Forschungssupport
FA794C0209	Netzwerk zur Erfassung und Surveillance von nosokomialen Infektionen (ANISS)	Dr. Blacky Alexander	Klinisches Institut für Krankenhaushygiene
FA794C0210	Erichtung eines nationalen Netzwerkes zur Erfassung von nosokomialen Infektionen basierend auf HELICS-Protokollen	Dr. Blacky Alexander	Klinisches Institut für Krankenhaushygiene
FA794C0303	PROHIBIT: Prävention nosokomialer Infektionen durch Intervention und Schulungen	Dr. Diab-El Schahawi Magda	Klinisches Institut für Krankenhaushygiene
FA793A0309	An International, Multi-Centre, Prospective, Open-Label, Non-Randomised, Uncontrolled Study to Assess the Efficacy and Safety of Prothromplex Total in Oral Anticoagulant Reversal in Patients with Acquired Prothrombin Complex Coagulation Factors (II, VII, IX, X) - Proj.Nr.: 220901	Ao. Univ.Prof. Dr. Quehenberger Peter	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A0310	A phase III, randomized, multicenter, patient and sponsor blinded, placebo controlled study to compare the efficacy and safety of "Anagrelide retard" vs placebo in "at risk" patients with essential thrombocythaemia - Proj.Nr.: AOP13007	Ao. Univ.Prof. Dr. Quehenberger Peter	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A0311	Open-label safety and tolerability of dabigatran etexilate mesilate given for 3 days at the end of standard anticoagulant therapy in successive groups of children aged 2 years to less than 12 years, and 1 year to less than 2 years - Proj.Nr.: BI 1160.89	Ao. Univ.Prof. Dr. Quehenberger Peter	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A0312	VWF3 - Proj.Nr.: 071001	Ao. Univ.Prof. Dr. Quehenberger Peter	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A0313	BAX855 - Proj.Nr.: 261101	Ao. Univ.Prof. Dr. Quehenberger Peter	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A0314	A Phase 3b clinical study to assess whether regular administration of ADVATE in the absence of immunological danger signals reduces the incidence rate of inhibitors in previously untreated patients with hemophilia A - Proj.Nr.:061002	Ao. Univ.Prof. Dr. Quehenberger Peter	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A0108	Analyse von Drogen in Hamproben zur Monitoring des Gebrauches Illegaler Drogen in Niederösterreich	Ao. Univ.Prof. Dr. Schmid Rainer	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A0109	Forschungsmethode zur Bestimmung von Medikamenten (Immunsuppressiva) in Kapillarblut auf Filterpapier	Ao. Univ.Prof. Dr. Schmid Rainer	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A0110	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 High Sample Throughput Proteomics Analysis - HISPrA - Proj.Nr.: 830069	Ao. Univ.Prof. Dr. Schmid Rainer	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A1401	Analytische Validierung von FISH-Tests für die mikrobiologische CF- und C. difficile-Diagnostik	Ao.Univ.-Prof. Dr. Makristathis Athanasios	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793B0301	Entwicklung und analytische Validierung von FISHTests für die mikrobiologische Sepsis-, Legionella- und Bordetella-Diagnostik	Ao.Univ.-Prof. Dr. Makristathis Athanasios	Klinisches Institut für Labormedizin
FK793C0001	KOOP FA731C0209 - Ahylam Pharmac. Inc.	Ao.Univ.-Prof. Dr. Popow-Kraupp Theresia	Klinisches Institut für Labormedizin
FK793C0002	KOOP FA716E0524 - Chron. Hepatitis B	Ao.Univ.-Prof. Dr. Popow-Kraupp Theresia	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A1203	Evaluation Hämatologieanalyser DXH800	Ao.Univ.-Prof. Dr. Schwarzinger Ilse	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793B0101	Einsatz von Antimykotika und deren Empfindlichkeitsprüfung	Ao.Univ.Prof. Univ.-Lektor Dr. Willinger Birgit	Klinisches Institut für Labormedizin
FA794A0401	In vitro susceptibility of invasive isolates of Candida and Aspergillus spp. to anidulafungin, voriconazole and fluconazole isolated from Austrian patients - a multicenter study. - Proj.Nr.: GA8851QG	Ao.Univ.Prof. Univ.-Lektor Dr. Willinger Birgit	Klinisches Institut für Labormedizin
FA794A0403	Verteilung und Empfindlichkeit von klinischen Sprosspilz-Isolaten gegenüber Antimykotika in Österreich	Ao.Univ.Prof. Univ.-Lektor Dr. Willinger Birgit	Klinisches Institut für Labormedizin
FA794A0404	Identifizierung von spezifischen Antikörpern bei systemischen Pilzinfektionen	Ao.Univ.Prof. Univ.-Lektor Dr. Willinger Birgit	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A1501	Evaluierung und Vergleich der Serumweißelektrophorese mittels Kapillarelektrophorese vs. Elektrophorese mit Celluloseacetatfolie	Dr. Perkmann Thomas	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A0903	Interaction of Growth Hormone and Hedgehog Signalling Cascades	Univ.Do. DDR. Esterbauer Harald	Klinisches Institut für Labormedizin

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA796A0301	EUA-EU-Anbahnungslin.: RP7 Pathways common to brain development and ageing: defining strategies for preventive therapy and diagnostics (DEVELAGE) - Proj.Nr.: 831344	Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr.med.univ. Kovacs Gabor Geza	Klinisches Institut für Neurologie
FA796A0105	Rare Disease Platform (RD Plattform) - RD Platform 201230	Dr. Voigtländer Till	Klinisches Institut für Neurologie
FA796A0106	EU - Rare Disease Portal 2 (RD Portal 2) - Proj.Nr.: RD Portal 20091215	Dr. Voigtländer Till	Klinisches Institut für Neurologie
FA796A0107	EU - Orphanet Europe Joint Action - Proj.Nr.: 2010 22 06	Dr. Voigtländer Till	Klinisches Institut für Neurologie
FA796A0108	Kooperationsvertrag MedUniWien - Gesundheit Österreich GmbH über die Zusammenarbeit im Rahmen der nationalen Koordinationsstelle für seltene Erkrankungen (NKSE)	Dr. Voigtländer Till	Klinisches Institut für Neurologie
FA791A1201	Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte multizentrische Phase-III-Studie zur Untersuchung von Wirksamkeit und Sicherheit von Everolimus (RAD001) bei erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem Leberzellkarzinom nach Versagen einer Behandlung mit Sorafenib - Proj.Nr.:CRAD001O2301	Ao.Univ.-Prof. Dr. Wrba Friedrich	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1401	A randomized, double-blind, placebo-controlled phase III study to evaluate the efficacy and safety of pazopanib as adjuvant therapy for subjects with localized or locally advanced RCC following nephrectomy - Proj.Nr.:VEG113387	Ao.Univ.-Prof. Dr. Haitel Andrea	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1402	An open-label, randomized, multi-center, phase III study to compare the safety and efficacy of TKI258 versus sorafenib in patients with metastatic renal cell carcinoma after failure of anti-angiogenic (VEGF-targeted and mTOR inhibitor) - Proj.Nr.: CTKI258A2302	Ao.Univ.-Prof. Dr. Haitel Andrea	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A0901	GEN-AU Metagenomics and Metatranscriptomics of the Inflammatory Bowel Disease Microbiota des Genomforschungsprogramms GEN-AU - Proj.Nr.: 820984	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kenner Lukas	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A0701	CC-5013-MCL-001 EMERGE	Ao.Univ.-Prof. Dr. Müllauer Leonhard	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A0702	A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study of RAD001 adjuvant therapy in poor risk patients with Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) of RAD001 versus matching placebo after patients have achieved complete response with first-line rituximabchemotherapy - Proj.Nr.: CRAD001N2301	Ao.Univ.-Prof. Dr. Müllauer Leonhard	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A0703	A Phase 3, Multi-Center, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group Study To Compare Efficacy and Safety of Pomalidomide in subjects With Myeloproliferative Neoplasms-Associated Myelofibrosis and Red Blood Cell Transfusion-Dependence - Proj.Nr.: CC-4047-MF-002	Ao.Univ.-Prof. Dr. Müllauer Leonhard	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1101	An open-label, multi-centre, dose escalating, phase I / randomized phase II study to investigate the safety and tolerability of RO5072759 given as monotherapy in patients with CD20+ malignant disease - Proj.Nr.: RO5072759 BO21003	Ao.Univ.-Prof. Dr. Simonitsch-Klupp Ingrid	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1102	An Open Label, Multicenter, Randomized, Phase III Study of the Efficacy and Safety of Bendamustine compared with Bendamustine+RO5072759 (GA101) in Patients with Rituximab-Refractory Indolent non-Hodgkin's Lymphoma (NHL) - Proj.Nr.: RO5072759 (GA101)	Ao.Univ.-Prof. Dr. Simonitsch-Klupp Ingrid	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1001	Analysis of the consequences of autoimmunity to anti-lysosomal Membran Protein-2 (hLAMP-2) in focal necrotizing Glomerulonephritis (FNGN): towards novel therapeutic and monitoring strategies Proj.Nr.: LS09-075	Ass.-Prof. PhD. Dr. Kain Renate	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1002	EU Infectious Triggers of chronic autoimmunity - INTRICATE - Proj.Nr.: 261362	Ass.-Prof. PhD. Dr. Kain Renate	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1304	LUX-Breast 1. An open label, randomised phase III trial of BIBW 2992 and vinorelbine vs trastuzumab and vinorelbine in patients with metastatic HER2-overexpressing breast cancer failing one prior trastuzumab treatment - Proj.Nr.: BI 1200.75	Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Rudas Margaretha	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1305	A randomized, 3 arm, multicentre, phase III study to evaluate the efficacy and the safety of T-DM1 combined with Pertuzumab or T-DM1 combined with Pertuzumab-Placebo, vs the combination of Herceptin plus taxane, as first line treatment in HER2 positive progressive or recurrent locally advanced or metastatic breast cancer - Proj.Nr.: BO22589	Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Rudas Margaretha	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A0801	Evaluation of epigenetic biomarkers in prostate cancer patients before and after hormone ablation therapy - Proj.Nr.: 230984	Dr. Egger Gerda	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A0402	Dose Finding and Randomized, Multicenter, Placebo-Controlled, Phase 2 Study of Enzastaurin and Sunitinib versus Placebo and Sunitinib in Patients with Metastatic Renal Cell Carcinoma - Proj.Nr.: H6Q-MC-S061	O. Prof. Dr. Kerjaschki Dantscho	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A0302	A Phase 3, multicenter, Randomized, open-label, Study of azacitidine (Vidaza) versus conventional care regimens for the treatment of older subjects with newly diagnosed acute myeloid leukemia - Proj.Nr.: AZA-AML-001	Univ.Doiz. Dr. Streubel Berthold	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A0604	EU- FP7 Call for Proposals: FP7-PEOPLE-ITN-2008, Grant Agreement No. 238756, Acronym: TransVIR - Proj.Nr.: 238756	Univ.Prof. Dr. Rees Andrew	Klinisches Institut für Pathologie
FA102A0017	Zusammenarbeit im Projekt Vienna Advanced Clinical Imaging Centre (VIACLIC)	Ao. Univ.Prof. Dr. Trattning Siegfried	Rektorat
FA102A0011	ICREL - Impact on Clinical Research of European Legislation (7. Rahmenprogramm) - Proj.Nr.: 1002	Dr. Druml Christiane	Rektorat
FA738A0402	Regional Anesthesia and Cancer Recurrence	Ao.Univ.Prof. Dr. Fleischmann Edith	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie
FA738A0403	A comparison of crystalloids vs. colloids for intraoperative goal-directed fluid management - Proj.Nr.: NCT00517127	Ao.Univ.Prof. Dr. Fleischmann Edith	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie
FA738A0404	A large, international, placebo-controlled, factorial trial to assess the impact of volonidina and acetyl-salicylic acid(ASA) in patients undergoing noncardiac surgery who are at risk of a perioperative cardiovascular event - (PeriOperative Ischemic Evaluation) (POISE-2) Trial	Ao.Univ.Prof. Dr. Fleischmann Edith	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie
FA738C0301	Global Peak Systolic Strain and LV-Function on TOE Multicenter Study	Ass. Prof. Dr. Tschernich Heinz	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie
FA738C0501	Prospective, randomized clinical pilot study: the use of a lidocaine/tetracaine Patch (Rapydan) for arterial access	Doris; Priv.-Doz. Dr. Hutschala Doris	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie
FA738C0502	Target tissue concentration of standard antibiotic therapy in coronary artery bypass grafting using internal mammary artery	Doris; Priv.-Doz. Dr. Hutschala Doris	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie
FA738C0503	Steroids in CaRdial Surgery Trial (SIRS)	Doris; Priv.-Doz. Dr. Hutschala Doris	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA738C0401	Qualitätssicherung und Evaluation des Lerneffekts des Einsatzes supraglottischer Atemweghilfen durch SanitäterInnen mit einem PatientInnen-Simulator (SimMan)	Dr. Rützler Kurt	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie
FA738A0803	Preoperative Whole-Body Hyperthermia in Patients Undergoing Major Abdominal Cancer Surgery: A Randomized Pilot Study	Dr. Kimberger Oliver	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie
FA738C0201	Burden of nosocomial infections on the ICU	Univ.Prof. Dr. Hiesmayr Jörg Michael	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie
FA738C0202	Euro-STAT Phase I (30 Patienten)	Univ.Prof. Dr. Hiesmayr Jörg Michael	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie
FA738A1101	Beatmungsoptimierung bei ARDS	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Markstaller Klaus	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie
FA738A1102	Interoperative Schmerztherapie bei opiat-toleranten Patienten	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Markstaller Klaus	Universitätsklinik für Anästhesie, Allgemeine Intensivmedizin und Schmerztherapie
FA746A0605	Eine randomisierte, doppel-blinde, multizentrische, internationale Phase II Studie von CNTO 95 in Kombination mit Docetaxel und Prednison als Erstlinientherapie bei Patienten mit metastasiertem Hormonrefraktären Prostatakarzinom. - Proj.Nr.: C1034T08	Ao. Univ.Prof. Dr. Barisani Talin	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0903	Prospective comparison of two acrylic-single-piece intraocular lenses: Lentis vs. Acri.Lyc 47LC	Ao. Univ.Prof. Dr. Georgopoulos Michael	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0307	Comparing three multifocal IOLs using a model eye	Ao. Univ.Prof. Dr. Pieh Stefan	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0308	Prospective, randomized comparison of different devices for evaluating corneal and ocular wavefront aberrations	Ao. Univ.Prof. Dr. Pieh Stefan	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0309	Defocus curves for two operative strategies for implantation bifocal intraocular IOLs	Ao. Univ.Prof. Dr. Pieh Stefan	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0310	Comparing difference IOL-Designs compensating corneal aberrations	Ao. Univ.Prof. Dr. Pieh Stefan	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0405	A prospective, unmasked, cross-over evaluation of the istent (GTS400) in patients with primary open-angle glaucoma (Synergy Study)	Ao. Univ.Prof. Dr. Vass Clemens	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0407	An Evaluation of Ocular Surface Health in Subjects Using Duo Trav APS Eye Drops Solution versus Xalacom Eye Drops Solution - Proj.Nr.: C-09-007	Ao. Univ.Prof. Dr. Vass Clemens	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0408	The Hydrus Aqueous Implant Trial: Aprospective, Multi-Center, Evaluation Of The Hydrus Aqueous Implant (Standard And Low-Profile) For Lowering Intraocular Pressure (IOP) In Subjects With Mild To Moderate Primary Open Angle Glaucoma (POAG) With Or Without A Cataract - Proj.Nr.: CP-09-001	Ao. Univ.Prof. Dr. Vass Clemens	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0409	A phase III, randomized, double-masked 6 month clinical study to compare the efficacy and safety of the preservative-free fixed dose combination of Tafluprost 0.0015 % and Timolol 0.5 % eye drops to those of Tafluprost 0,0015 % and Timolol 0,5 % eye drops given concomitantly in patients with open angle glaucoma or ocular hypertension - Proj.Nr.: 201051	Ao. Univ.Prof. Dr. Vass Clemens	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0410	WWTF-Project: The relation between retinal and optic nerve head parameters and circumpapillary retinal nerve fiber layer profile - Proj.Nr.: LS11-046	Ao. Univ.Prof. Dr. Vass Clemens	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1304	Clinical evaluation of the HOYA NY-60 iMICS1 micro incision intraocular lens	Ao.Univ.-Prof. Dr. Menapace Rupert	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1305	Einfluss einer primären hinteren Kapsulorhexis auf Kapselsackperformance und Rotationsstabilität der einteiligen hydrophilen Akryllinse CT ASPHINA 409MV (vormals 46YLC)	Ao.Univ.-Prof. Dr. Menapace Rupert	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1306	Rotationsstabilität der einstückigen hydrophilen Akryllinse MicroCryl MS 6125AS	Ao.Univ.-Prof. Dr. Menapace Rupert	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1801	A 4 month, open-label, multi-center study to explore tolerability and safety and health outcomes of FTY in patients with relapsing forms of multiple sclerosis - Proj.Nr.: CFTY720D2316	Ao.Univ.-Prof. Dr. Reiner Andreas	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1201	Unrestricted Research Grant	Ao.Univ.Prof. Dr. Scholda Christoph	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1307	Unrestricted Research Grant	Ass.-Prof. Dr. Kriechbaum Katharina	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1701	A phase 2, randomised, double-masked, controlled trial to establish the safety and efficacy of intravitreal injections of E10030 (Anti-PDGF pegylated aptamer) given in combination with Lucentis in subjects with neovascular age-related macular degeneration - Proj.Nr.: OPH1001	Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Kiss Christopher	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A2001	Vergleich des Einflusses von hydrophoben Acyl- und Silikon-Kunstlinsen auf die Nachstarenentwicklung	Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Stifter Eva	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1401	WALTZ-Studie - Vienna Reading Center - Proj.Nr.:AL-39324	Dipl.-Ing. Dr. Simader Christian	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1402	TG-MV-005-Studie - Vienna Reading Center	Dipl.-Ing. Dr. Simader Christian	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1403	A randomized, double-masked, sham-controlled phase 3 study of the efficacy, safety, and tolerability of repeated intravitreal administration of VEGF Trap-Eye in subjects with macular edema secondary to central retinal vein occlusion (CRVO) - Galileo-Studie - Vienna Reading Center - Proj.Nr.:14130	Dipl.-Ing. Dr. Simader Christian	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1901	A randomized,double masked, active controlled,phase III study of the efficacy and safety of repeated doses of intravitreal VEGF Trap-Eye in subjects with diabetic macular edema - Proj.Nr.: 91745	Priv.-Doz. Dr. Bolz Matthias	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1601	Unrestricted Research Grant	Priv.-Doz. Dr. Sacu Gülhan Stefan	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1602	A phase III randomized, open-label study comparing GSK1120212 to chemotherapy in subjects with advanced or metastatic BRAF V600E/K mutation-positive melanoma - Proj.Nr.: MEK114267	Priv.-Doz. Dr. Sacu Gülhan Stefan	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA746A0217	A randomized, double masked, active controlled, phase 3 study of the efficacy, safety, and tolerability of repeated doses of intravitreal VEGF Trap-Eye in subjects with neovascular age-related macular degeneration (AMD)	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0218	View2 Study - OCT Vienna Reading Center	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0221	Eine doppelt-maskierte, kontrollierte Studie über die Sicherheit, Verträglichkeit und biologische Wirkung von wiederholter intravitrealer Verabreichung von VEGF Trap EYE bei Patienten mit diabetischem Makula-Ödem (DME)	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0222	The Safety and Efficacy of AL-8309B Ophthalmic Solution for the Treatment of Geographic Atrophy (GA) Secondary to Age-Related Macular Degeneration (AMD)	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0223	MIZAR-Studie - Vienna Reading Center	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0225	A Clinical Safety and efficacy Comparison of NEVANAC 0,1% to Vehicle Following Cataract Surgery in Diabetic Retinopathy Patients - Proj.Nr.: C-09-0003	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0226	CRFB002D2301E1 (RESTOREE1)	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0227	A randomized, double-masked, sham-controlled phase 3 study of the efficacy, safety, and tolerability of repeated intravitreal administration of VEGF Trap-Eye in subjects with macular edema secondary to central retinal vein occlusion - Proj.Nr.:14130	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0229	A Dose-Escalation Study of AL-39324 Suspension versus Lucentis® for the Treatment of Exudative Age-Related Macular Degeneration	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0230	Identification of macrophage migration inhibitory factor (MIF) in human intraocular fluid samples	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0231	A 12 month, phase III, randomized, double-masked, multicenter, active controlled study to evaluate the efficacy and safety of two different dosing regimes of 0,5 mg ranibizumab vs. verteporfin PDT in patients with visual impairment due to choroidal neovascularization secondary to pathologic myopia - Proj.Nr.: CRFB002F2301	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0232	A randomized, double masked, active controlled, phase III study of the efficacy and safety of repeated doses of intravitreal VEGF Trap-Eye in subjects with diabetic macular edema - Proj.Nr.: 91745	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0233	Safety, Tolerability and Efficacy-Study of ESBA1008 versus Lucentis in the Treatment of Exudative Age-Related Macular Degeneration - Proj.Nr.: ESBA1008	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0234	A Phase 1b/2a, Dose escalation Study to Assess the Safety and Feasibility of a Single Intravitreal Injection of Allogeneic Mesenchymal Precursor Cells (MPCs) in Subjects with Neovascular Age Related Macular Degeneration Undergoing Lucentis Therapy - Proj.Nr.: ANG-AMD002	Univ.Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA727A0301	Herstellung gewaschener Erythrozytenkonzentrate mittels Elutration	Ao.Univ.-Prof. Dr. Fischer Michael Bernhard	Universitätsklinik für Blutgruppenserologie und Transfusionsmedizin
FA727A0401	Retrospektive Datenerhebung aller Patienten, die im November 2010 Erythrozytenkonzentrate im AKH erhalten haben	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Jilma Petra	Universitätsklinik für Blutgruppenserologie und Transfusionsmedizin
FK727A0001	KOOP FA716E0213-Adacolumn-ulcer.colitis	Dr. Leitner Gerda	Universitätsklinik für Blutgruppenserologie und Transfusionsmedizin
FA731C0105	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Activate - Proj.-Nr.: 820772	Ao. Univ.Prof. DDr. Mohl Werner	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0106	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 PICSO in patients with limited reperfusion after acute PCI in myocardial infarctions: Safety, Feasibility and Efficacy (RAMSES) - Proj.-Nr.: 824835	Ao. Univ.Prof. DDr. Mohl Werner	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0107	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Evaluation of PICSO - pressure controlled intermittent coronary sinus occlusion - in regard to ist cytoprotective and regenerative potential - Proj.-Nr.: 828989	Ao. Univ.Prof. DDr. Mohl Werner	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C1001	COSTA: Closure of median sternotomy in high risk patients with the sternal talon system	Ao. Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Wisser Wilfried	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C1002	PREVAIL-TA, Placement of Balloon Expandable Transcatheter Valves Trial Europe - Transapical - Proj.Nr.: 2009-06	Ao. Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Wisser Wilfried	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731A0302	EU- Anbahnungsfinanzierung: RP7 Online management system for advanced cancer treatment (AdCaT) - Proj.Nr.: 825660	Ao. Univ.Prof. Dr. Kandioler Daniela	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0405	Eine Phase II, offene, multizentrische Studie in Parallelgruppen zum Vergleich der Pharmakokinetik von Tacrolimus bei erwachsenen Patienten mit primärer allogener Organtransplantation, die eine auf Advagraf oder Prograf basierende immunsuppressive Behandlungen erhalten, einschließlich einer Langzeit-Nachbeobachtung (nachfolgend als "Klinische Prüfung" bezeichnet) - Proj.Nr.: PMR-EC-1501	Ao. Univ.Prof. Dr. Zuckermann Andreas	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731B0701	A prospective study for the assessment of recurrence risk in stage II colon cancer patients using ColoPrint	Ao.Univ.-Prof. Dr. Bachleitner-Hofmann Thomas	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731B0702	Präoperative Induktionstherapie in Kombination mit Bevacizumab gefolgt von kombinierter Radiochemotherapie des lokal fortgeschrittenen Rektumkarzinoms mit hohem Rezidivrisiko- eine Phase II Pilotstudie mit präoperativer Gabe von Capecitabine (Xeloda), Oxaliplatin und Bevacizumab (Avastin), gefolgt von Capecitabine (Xeloda) plus Radiotherapie (RTx) - Proj.Nr.: 2010-024354-11	Ao.Univ.-Prof. Dr. Bachleitner-Hofmann Thomas	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731B0205	Suppression of Alternative Telomerase lengthening in cancer cells	Ao.Univ.-Prof. Dr. Bergmann Michael	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731B0206	Predictive Markers in Colorektal Cancer	Ao.Univ.-Prof. Dr. Bergmann Michael	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731B0207	Development of recombinant influenza viruses for the use of tuberculosis vaccine vectors	Ao.Univ.-Prof. Dr. Bergmann Michael	Universitätsklinik für Chirurgie
FK731B0002	KOOP FA729A0901 H5N1 influenza vaccine	Ao.Univ.-Prof. Dr. Bergmann Michael	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0601	3F Enable Aortic Heart Valve Modell 60000 (Aortenklappe)	Ao.Univ.Prof. Dr. Ehrlich Marek	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731B0901	Release of GIP, GLP-1 and PYY following oral glucose in patients after pancreaticoduodenectomy: The impact of pylorus preservation. A pilot study	Ao.Univ.-Prof. Dr. Miholic Johannes	Universitätsklinik für Chirurgie

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA731A0402	Untersuchung des Einflusses einer Immunglobulin (IgG, IgA, IgM) angereicherten Lösung auf den Aktivierungszustand und die Funktion von Granulozyten und Monozyten von septischen Patienten mit Pneumonie und positivem Keimnachweis	Ao.Univ.-Prof. Dr. Spittler Andreas	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731A0403	FFG Brückenschlagprogramm: Entwicklung eines innovativen Diagnosesystems für das Bed-Side Immunmonitoring - BSI - Proj.Nr.: 829651	Ao.Univ.-Prof. Dr. Spittler Andreas	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731F0102	Einzeitige Rekonstruktion der Haut	Doz. Dr. Kamolz Lars-Peter	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0902	Eine Phase II, offene, multizentrische Studie in Parallelgruppen zum Vergleich der Pharmakokinetik von Tacrolimus bei erwachsenen Patienten mit primärer allogener Organtransplantation, die eine auf Advagraf oder Prograf basierende immunsuppressive Behandlung erhalten, einschließlich einer Langzeit-Nachbeobachtung (nachfolgend als "klinische Prüfung" bezeichnet - Proj.Nr.:PMR-EC-1501	Dr. Jaksch Peter	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731B0502	Europäisches Register für die Behandlung des offenen Abdomen	Dr. Wild Thomas	Universitätsklinik für Chirurgie
FK731F0001	Kooperation mit RESOLVE Chronic Inflammation and Achieve Healthy Aging by Understanding Non-regenerative Repair - Proj.Nr.: HEALTH-F4-2008-202047	O. Prof. Dr. Frey Manfred	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731B0601	Kooperation MUW - Univ.-Klinik für Chirurgie und Ärzte über Grenzen - Internat. Plattform - Khaila	O. Prof. Dr. Jakesz Raimund	Universitätsklinik für Chirurgie
FA102A0018	CD Labor für Diagnose und Geweberegeneration bei Herz-Thoraxchirurgischen Erkrankungen	Univ.-Doz. Dr. Ankersmit Hendrik	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731A0501	Die Auswirkungen der anti-VEGF Therapie auf das Angiopoietin System (The Effects of anti-VEGF Therapy on the Angiopoietin System)	Univ.Prof. Dr. Brostjan Christine	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731B0110	A phase II, Dose-Escalation to Rash Trial of Erlotinib (Tarceva) plus Gemcitabine in Patients with Metastatic Pancreatic Cancer" - B021128 Rachel-Studie	Univ.Prof. Dr. Gnant Michael	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731B0111	EU BARDiag - Biomarker tests for early cancer detection - Proj.Nr.: 262318	Univ.Prof. Dr. Gnant Michael	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0204	Therapeutic Targeting of PI3-K/m-TOR pathway in Malignant Pleural Mesothelioma	Univ.Prof. Dr. Klepetko Walter	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0207	A phase II, multicentre, randomised, double-blind, placebo controlled, parallel group, dose-finding clinical trial to investigate the efficacy and safety of 10 and 20 mg/day aerosolised liposomal ciclosporin A (L-CsA) versus aerosolised placebo in the prevention of bronchiolitis - Proj.Nr.: CIL[27002]	Univ.Prof. Dr. Klepetko Walter	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0209	A multicenter, multinational, randomized, double-blind, placebo-controlled study to evaluate the efficacy and safety of aerosolized ALN-RSV01 plus standard of care in lung transplant patients infected with respiratory syncytial virus (RSV) - Proj.Nr.: ALN-RSV01	Univ.Prof. Dr. Klepetko Walter	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0210	A non-interventional prospective study to investigate the safety and efficacy of ADVAGRAF in combination with Campath as induction therapy and reduced steroid therapy in de novo lung transplant patients	Univ.Prof. Dr. Klepetko Walter	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0211	A non-interventional prospective study to investigate the safety and efficacy of ADVAGRAF in combination with MMF and steroid in the maintenance therapy of lung transplant patients	Univ.Prof. Dr. Klepetko Walter	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0212	Pathomechanisms of vascular remodelling - reverse remodelling strategies	Univ.Prof. Dr. Klepetko Walter	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0213	A non-randomized study to evaluate the safety and performance of the Porteaero pneumostoma system in patients with severe emphysema and hyperinflation of the lung	Univ.Prof. Dr. Klepetko Walter	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0701	Kooperation MUW - Univ.-Klinik für Chirurgie und Ärzte über Grenzen - Internat. Plattform - Gagagov	Univ.Prof. Dr. Laufer Günther	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0702	Triton, surgical treatment of aortic stenosis with a next generation surgical aortic valve	Univ.Prof. Dr. Laufer Günther	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731E0115	Eine multizentrische, randomisierte, offene kontrollierte Studie zum Vergleich des anhaltenden virologischen Ansprechens während der Behandlung mit Neoral oder Tacrolimus bei Lebertransplantatempfängern unter Erhaltungstherapie, die wegen rezidivierender Hepatitis C mit pegyliertem Interferon und Ribavirin behandelt werden - Prot.Nr. COLO400A2430	Univ.Prof. Dr. Mühlbacher Ferdinand	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731E0116	A randomized, multicenter study evaluating efficacy, safety, tolerability and pharmacokinetics of Solrastaurin (AEB071) combined with tacrolimus vs. a tacrolimus/mycophenolate mofetil (MMF)-based control regimen in the novo liver transplant recipients - Proj.Nr.: CAEB071B2201	Univ.Prof. Dr. Mühlbacher Ferdinand	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731E0117	Eine multizentrische, zweiarmige, randomisierte, offene Studie, welche die Nierenfunktion bei nierentransplantierten Patienten, die eine auf Advagraf basierende Behandlung mit oder ohne Sirolimus erhalten, untersucht (ADHERE) - Proj.Nr.: PMR-EC-1212	Univ.Prof. Dr. Mühlbacher Ferdinand	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731B0801	An International, Randomized, Double-Blinded, Phase 3 Efficacy Study of XL184 versus Placebo in Subjects with Unresectable, Locally Advanced, or Metastatic Medullary Thyroid Cancer - Proj.Nr.: XL184-301	Univ.Prof. Dr. Niederte Bruno	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C1101	CAVALIER: Perceval S valve clinical trial for extended CE mark - Proj. Nr.: EK Nr.204/2010	Univ.Prof. Dr. Seitelberger Rainald	Universitätsklinik für Chirurgie
FA722B0505	Eine doppelblinde, randomisierte, plazebokontrollierte Phase III Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit eines reCMAGE-A3+ AS15 als adjuvante Therapie bei Patienten mit MAGE-A3-positivem, reseziertem Melanoma Stadium III - Proj.Nr.: 111462	Ao. Univ.Prof. Dr. Binder Michael	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0506	EU- Anbahnungsfinanzierung: RP7 Wissenschaft - Proj.Nr.: 822417	Ao. Univ.Prof. Dr. Binder Michael	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0507	Monitoring und Früherkennung des diabetischen Fußsyndroms (DFS) mittels intelligenter Fußbekleidung	Ao. Univ.Prof. Dr. Binder Michael	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0508	An adjuvant immunotherapy with ipilimumab vs. Placebo in stage 3 Melanoma Patients - a randomized doubleblind placebo controlled Phase 3 trial - Proj.Nr.: CA184-029	Ao. Univ.Prof. Dr. Binder Michael	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0509	Telemedizinische Kommunikation	Ao. Univ.Prof. Dr. Binder Michael	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0510	Zweiteiliges Projekt zur Auswertung von eHealth Daten in theoretischer und klinischer Anwendungen	Ao. Univ.Prof. Dr. Binder Michael	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0002	TX-Ambulanz - Erfassung der Haut- und Schleimhautmanifestation bei organtransplantierten, latrogen immunsupprimierten Patienten.	Ao. Univ.Prof. Dr. Geusau Alexandra	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0502	A rising multiple-dose tolerability safety and pharmacokinetic study of intravenous SCH900222 in patients with psoriasis (part 2) - Proj.Nr.: P05382	Ao. Univ.Prof. Dr. Kopp Tamara	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0503	Randomized, double-blinded, placebo-controlled, parallel-design, dose-range finding study of subcutaneous SCH 900222 in subjects with moderate to severe chronic plaque psoriasis - Proj.Nr.: P05495	Ao. Univ.Prof. Dr. Kopp Tamara	Universitätsklinik für Dermatologie

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA722B0602	Effekte von FX06 auf Vasokonstriktion - Proj.Nr.: 822725	Ao. Univ.Prof. Dr. Petzelbauer Peter	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0603	A new treatment concept for lung injury	Ao. Univ.Prof. Dr. Petzelbauer Peter	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0102	Bosentan for the treatment of Skin ulcers in diabetics microangiopathy	Ao. Univ.Prof. Dr. Tappalner Gerhard	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0802	P05382 - A rising Multiple-dose Tolerability Safety, and Pharmacokinetic Study of Intravenous SCH 900222 in Patients with Psoriasis	Ao.Univ.-Prof. Dr. Riedl Elisabeth	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0803	An Exploratory Trial To Assess Naturalistic Safety And Efficacy Outcomes in Patients Transitioned To Ustekinumab From Previous Methotrexate Therapy (TRANSIT)	Ao.Univ.-Prof. Dr. Riedl Elisabeth	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0804	Immunvermittelten entzündlichen Hauterkrankungen	Ao.Univ.-Prof. Dr. Riedl Elisabeth	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0805	Randomized, Double-Blinded, Placebo-Controlled, Parallel-Design, Dose-Range Finding Study of Subcutaneous SCH 900222 In Subjects with Moderate-to-Severe Chronic Plaque Psoriasis - Proj.Nr.:SCH 900222	Ao.Univ.-Prof. Dr. Riedl Elisabeth	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0902	Evaluation of the immune response induced by AFFITOPE AD01 (and analogues): extended analysis with regard to the antigen spectrum covered	Ao.Univ.-Prof. Dr. Elbe-Bürger Adelheid	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0903	Characterization of the immune response elicited by AFFITOPE vaccines	Ao.Univ.-Prof. Dr. Elbe-Bürger Adelheid	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0901	Long term effects of Ardana 5 % Cream and Solaraze 3 % gel in the treatment of actinic keratoses on the face or scalp	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kunstfeld Rainer	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0902	Epidemiologische Studien von Non Melanoma Skin Cancer (NMSC) bei Organtransplantierte Patienten in Österreich (unrestricted grant)	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kunstfeld Rainer	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0903	A randomized Phase 3 Study of Tasisulam Administered as an Intravenous Infusion on Day 1 of a 28-Day Cycle vs. Paclitaxel as Second-Line Treatment in Patients with Metastatic Melanoma	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kunstfeld Rainer	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0904	An open, multicenter, randomised, inter-individual comparative, prospective clinical trial with MD-3511356 versus standard sun protection measures in immunosuppressed outpatients after solid organ transplantations for the prevention of UC-induced infections	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kunstfeld Rainer	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0905	A single arm, open label, phase II; multicentre study to assess the safety of vismodegib (GDC-0449) in patient with locally advanced or metastatic basal cell carcinoma(BCC) - Proj.Nr.: GDC-0449	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kunstfeld Rainer	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0906	Effect of daily use of a daily care broad-spectrum product vs placebo, on the occurrence of actinic keratoses (AK) in randomized volunteers who have been treated for their AK prior to inclusion - Proj.Nr.: OF1004/LRP10003	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kunstfeld Rainer	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B1101	A Phase III randomized, open-label study comparing GSK1120212 to chemotherapy in subjects with advanced or metastatic BRAF V600E/K mutation-positive melanome - Proj.Nr.: MEK114267	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Höller Christoph	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B1102	An open-label, multicenter expanded access study of RO5185426 in patients with metastatic melanoma - Proj.Nr.: MO25515	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Höller Christoph	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0406	A Phase III, randomized, double-blind trial of TMC278 5 mg q.d. versus efavirenz 600 mg q.d. in combination with a fixed background regimen consisting of tenofovir disoproxil fumarate and emtricitabine in antiretroviral-naive HIV-1 infected subjects - TMC278-TIDP6-C209	Ass.Prof. Dr. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0409	A Phase 3, Randomized, Double-Blind Study to Evaluate the Safety and Efficacy of GS 9350-boostered Atazanavir Versus Ritonavirboostered Atazanavir Each Administered with Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil Fumarate in HIV-1 Infected, Antiretroviral Treatment-Naive - P.Nr: GS-US-216-0114	Ass.Prof. Dr. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0410	A Phase 3, Randomized, Double-Blind Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Elvitegravir/Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil Fumarate/GS-9350 Versus Ritonavir-Boostered Atazanavir Plus Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil Fumarate in HIV-1 Infected, Antiretroviral Treatment-Naive Adults - P.Nr: GS-US-236-0103	Ass.Prof. Dr. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0411	An open-label trial with TMC278 25 mg q.d. in combination with a background regimen containing 2 nucleoside/nucleotide reverse transcriptase inhibitors in HIV-1 infected subjects, who participated in TMC278 clinical trials - Proj.Nr.: TMC278-TIDP-C222	Ass.Prof. Dr. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0412	A multicentre, single-arm, open-label study of the repeated administration of QUTENZA for the treatment of peripheral neuropathic pain - Proj.Nr.: E05-CL-3001	Ass.Prof. Dr. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0413	Eine Studie über HIV-serodifferente Partnerschaften zur Schätzung der HIV Übertragungsrate und zur Untersuchung der mit der Kondomnutzung einhergehenden Faktoren	Ass.Prof. Dr. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0415	A phase 3 randomized, open label study to evaluate switching from regimens consisting of a Ritonavir boosted protease inhibitor and two nucleoside reverse transcriptase inhibitors to Emtricitabine/Rilpivirine/Tenofovir Disoproxil Fumarate (FTC/RPV/TDF) Fixed-dose Regimen in Virologically-Suppressed, HIV-1 infected patients - Proj.Nr.: GS-US-264-0106	Ass.Prof. Dr. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0416	A phase 3B, randomized, open-label Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Single Tablet Regimen of Emtricitabine/Rilpivirine/Tenofovir Disoproxil Fumarate Compared with a Single Tablet Regimen of Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil Fumarate in HIV-1 Infected, Antiretroviral Treatment-Naive Adults - Proj.Nr.: GS-US-264-0110	Ass.Prof. Dr. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0417	An open-label randomised two-year trial comparing two first-line regimens in HIV-infected antiretroviral naive subjects: Darunavir/r + Tenofovir/Emtricitabine vs Darunavir/r + Raltegravir - Proj.Nr.: NEAT001 Version 2,0	Ass.Prof. Dr. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0418	Benchmarking bei Initiierung einer HIV-Therapie sowie Optimierung bestehender HIV-Therapie bei HIV-Patienten	Ass.Prof. Dr. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0419	A phase 3 open-label safety study of cobicistat-containing highly active antiretroviral regimens in HIV-1 infected patients with mild to moderate renal impairment - Proj.Nr.: GS-US-236-0118	Ass.Prof. Dr. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0704	Identification of key chemokine-chemokine receptor interactions that control the memory Th2 cells in allergic asthma - Proj.Nr.: 220800	Dr. Epstein Michelle	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0706	Biomarkers for post market monitoring of short and long-term effects of genetically modified organisms on animal and human health / GMSAFOOD - Proj.Nr.: 211820	Dr. Epstein Michelle	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0707	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Modelling allergic inflammation (inflammotomics) - Proj.Nr.: 820162	Dr. Epstein Michelle	Universitätsklinik für Dermatologie

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA722C0710	Screening of new compounds for the treatment of allergic asthma	Dr. Epstein Michelle	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0711	EUM Zusatzfinanzierung GMSAFOOD - Proj.Nr.: BMWF-651.253/0001-III/2/2009	Dr. Epstein Michelle	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0712	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Investigation of the mechanisms of initiation of allergic response, genetic predisposition, biomarkers and identification of targets for therapy/ALLERGY INIT - Proj.Nr.: 824550	Dr. Epstein Michelle	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0713	EU P3AGI - Public Private Partnership for Asthma Imaging and Genomics - Proj.Nr.: 230739	Dr. Epstein Michelle	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0714	EUM Zusatzfinanzierung P3AGI - Proj.Nr.: BMWF-651.466/0001-III/2010	Dr. Epstein Michelle	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0715	EUM Zusatzfinanzierung Th2memory - Proj.Nr.: BMWF-651.465/0001-III/2010	Dr. Epstein Michelle	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0717	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Environmental change and its effects on atopic diseases in Europe (EnvironAtopy) - Proj.Nr.: 830441	Dr. Epstein Michelle	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0718	EU FP7 - ENEPIA - Environment, Epigenetics and the Initiation of Allergic asthma - Proj.Nr.: 272431	Dr. Epstein Michelle	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0719	EU FP7 - ATOPICA - Atopic diseases in changing climate, land use and air quality - Proj.Nr.: 282687	Dr. Epstein Michelle	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C1001	Beurteilung von in vivo Veränderungen von Psoriasis Plaques unter Therapie mit Humira® (Adalimumab) mit Hilfe der Konfokalen Laserscannmikroskopie	Dr. Skvara Hans	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B1201	In-vivo Untersuchung humaner Haut mit dem Fluoreszenzfarbstoff Indocyaningrün mit Hilfe der konfokalen Laserscannmikroskopie	Dr.med.univ. Jonak Constanze	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0122	Eine offene multizentrische Anwendungsbeobachtung zur Lebensqualität von Patienten mit Psoriasis, welche nach dem Versagen von anderen biologischen DMARDs über einen Zeitraum von 1 Jahr mit Adalimumab behandelt werden "QUALITY" - PMOS-AUSTR-07-03	O.Univ.Prof. Dr. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0123	A phase 3, multicenter, open-label continuation study in moderate to severe chronic plaque psoriasis subjects who completed a preceding psoriasis study with ABT-874 - Proj.Nr.: M10-016	O.Univ.Prof. Dr. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0127	A 10-Year, Post-marketing, Observational, Registry of Humira (Adalimumab) in Adult Patients with Chronic Plaque Psoriasis	O.Univ.Prof. Dr. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0128	A double-blind, randomized, vehicle-controlled Proof of Concept (PoC) study to evaluate the efficacy, safety, local tolerability, pharmacokinetics and pharmacodynamics of multiple topical administrations of LDE225 (a specific Smoothened inhibitor) on sporadic superficial skin basal cell carcinomas (sBCC) - Proj.Nr.: LDE225B2204	O.Univ.Prof. Dr. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0129	PSOLAR: A Multicenter, Open Registry of Patients with Psoriasis Who Are Candidates for Systemic Therapy Including Biologics Registry - Proj.Nr.: CO168Z03	O.Univ.Prof. Dr. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0130	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Efficacy and Safety Study of Apremilast (CC-10004) in Subjects with Moderate to Severe Plaque Psoriasis - Proj.Nr.: CC-10004-PSOR009	O.Univ.Prof. Dr. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0131	A Phase II, multicenter, double-blind, randomized, Proof of Concept, dose-ranging trial evaluating the efficacy and safety of oral LDE225 in the treatment of adult patients with Nevoid Basal Cell Carcinoma Syndrome - Proj.Nr.: CLDE225B2209	O.Univ.Prof. Dr. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0132	A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group study to evaluate the efficacy, safety and tolerability of two doses of ACT-128800, an oral S1P1 receptor agonist, administered up to twenty-eight weeks in patients with moderate to severe chronic plaque psoriasis - Proj.Nr.: AC-058A201	O.Univ.Prof. Dr. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0802	Identification of macromolecular complexes with MITF	Univ.Do. Dr. Wagner Stephan	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722B0319	Untersuchung von Zytokinpathways bei Melanoma (unrestricted grant)	Univ.-Prof. Dr. Pehamberger Hubert	Universitätsklinik für Dermatologie
FA751C0107	Diagnostische Genauigkeit von In-vitro-Diagnostika für die Vorhersage eines Therapieansprechens bei Patientinnen mit Ovarialkarzinom-Rezidiv (Predictor-Study) - Proj.Nr.: EA2/020/07	Ao. Univ.Prof. Dr. Reinthaller Alexander	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0108	Caelyx Ovarialkarzinom Anwendungsbeobachtung, AWB Caelyx Ovar-2 B - AWB Caelyx Ovar-2 B	Ao. Univ.Prof. Dr. Reinthaller Alexander	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0109	Anwendungsbeobachtung: Current practice of aranesp in the management of haemoglobin levels: an observational international cancer evaluation (CHOICE) - Proj.Nr.: 20070340	Ao. Univ.Prof. Dr. Reinthaller Alexander	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0110	A Phase III Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Pazopanib Versus Placebo in Women who have undergone standard first line Chemotherapy for Epithelial Ovarian, Fallopian Tube, or Primary Peritoneal Cancer - Proj.Nr.: AGO-21	Ao. Univ.Prof. Dr. Reinthaller Alexander	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0111	Randomized Phase II AGO-Study comparing Combined liposomal doxorubicin (Myocet) and Gemcitabine (Gemzar) with liposomal doxorubicin (Myocet) monotherapy in Platinum-refractory and Platinum-resistant Epithelial Cancer of the Ovary, Fallopian Tube, and the peritoneum - Proj.Nr.: AGO-10	Ao. Univ.Prof. Dr. Reinthaller Alexander	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0112	Multicenter, randomised, double-blind Phase III trial to investigate the efficacy and safety of BIBF 1120 in combination with carboplatin and paclitaxel compared to placebo plus carboplatin and paclitaxel in patients with advanced ovarian cancer - Proj.Nr.: AGO-24	Ao. Univ.Prof. Dr. Reinthaller Alexander	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0113	Global Study to assess the addition of bevacizumab to carboplatin and paclitaxel as first-line treatment of epithelial ovarian cancer, fallopian tube carcinoma or primary peritoneal carcinoma(ROSIA) - Proj.Nr.: MO22923	Ao. Univ.Prof. Dr. Reinthaller Alexander	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751D0302	A phase III assessor-blinded randomised parallel group multi-centre study to compare the efficacy and safety of two r-hFSH formulations (AFOLIA vs. Gonaf) in women for assisted reproductive treatment - Proj.Nr.: 188/2010	Ao. Univ.Prof. Dr. Sator Michael	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0601	Primary Operation in Synchronous metastasized invasive breast cancer, a multicenter prospective randomized study to evaluate the use of local therapy - ABCSG 28 / POSYTIIVE	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0603	A phase II study evaluating the efficacy and safety of lapatinib + vinorelbine in ErbB2 positive metastatic breast cancer patients after progression of chemotherapy or hormonal treatment in combination with lapatinib for metastatic disease	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA751C0605	A phase III randomized study evaluating the efficacy and safety of continued and re-induced bevacizumab in combination with chemotherapy for patients with locally recurrent or metastatic breast cancer after first-line chemotherapy and bevacizumab treatment (TANIA) - Proj.Nr.: TANIA RO4876646	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0606	Anemia Prevalence and Treatment in Subjects with Nonmyeloid Tumors Who Are Receiving Chemotherapy - Proj.Nr.: AMG 20090240-ANEMIA	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0607	A phase III trial evaluating the role of continuous letrozole vs intermittent letrozole following 4 to 6 years of prior adjuvant endocrine therapy for postmenopausal women with hormone-receptor positive, node positive early stage breast cancer - Proj.Nr.: ABCSG 26 - SOLE	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0608	A dose-escalating phase I study to evaluate the safety, pharmacokinetics and efficacy of PDC31 in patients with primary dysmenorrhea - Proj.Nr.: PDC-3111	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0609	A prospective Dose Intensity and Neutropenia Prophylaxis Evaluation Program in patients receiving myelosuppressive chemotherapy with moderate or high risk of febrile neutropenia for different cancer types DIEPP - Proj.Nr.: AMG20100088	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0610	A prospective, randomized, multicenter study to evaluate the impact of Ferric(III)-Carboxymaltose in comparison to a combination of Darbopetin alpha and Ferric(III)-Carboxymaltose and to Darbopetin alpha alone in patients with chemotherapy-induced anemia	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0611	Multicentre randomized phase II study for operable mammary carcinoma with neoadjuvant Trastuzumab plus Docetaxel with and without Bevacizumab and Trastuzumab plus Docetaxel plus non-pegylated liposome-encapsulated Doxorubicin (NPLD) with and without bevacizumab in HER2-positive early breast cancer - Proj.Nr.:ABCSG 32 / ML22765	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0133	Anwendungsbeobachtung AVASTIN	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0134	Randomized phase II of ixabepilone alone and ixabepilone plus cetuximab as first-line treatment for female subjects with triple negative locally advanced non-resectable and/or metastatic breast cancer (CA163-139) - BMS Ca 163-139 019	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0139	A multicentre Phase III randomized Study of adjuvant therapy for patients with HER-2 positive node-positive or high risk node-negative breast cancer comparing chemotherapy plus trastuzumab with chemotherapy plus trastuzumab plus bevacizumab - Proj.-Nr.: ABCSG 30 / BETH	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0208	EOS (European Observatory Survey) A 6-month follow-up of women treated for metastatic breast cancer in Europe - EOS	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0209	ALITTO: Adjuvant Lapatinib and/or Trastuzumab Treatment Optimisation Study EGF 106708 - Proj.Nr.:EGF 106708	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0210	ML-22056- early relapsers: A single arm, open-label, phase II study to evaluate the safety and efficacy of the first-line trastuzumab and bevacizumab combination treatment and addition of capecitabine or docetaxel for second-line therapy in patients with early relapsing - Proj.Nr.: ML22056	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0211	Phase III trial of IV vinflunine versus an alkylating agent in patients with metastatic breast cancer previously treated with or resistant to an anthracycline, a taxane, an antimetabolite and a vinca-alkaloid - Proj.Nr.: Vinflunin	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0213	A Double-blind, Randomised, Parallel Group, Phase III Study to Demonstrate Equivalent Efficacy and Comparable Safety of CT-P6 and Herceptin, both in Combination with Paclitaxel, in Patients with Metastatic Breast Cancer	Ao. Univ.Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0206	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Ovarian Cancer Therapy - Innovative Models Prolong Survival OCTIPS - Proj.Nr.: 831275	Ao. Univ.Prof. Dr. Zeillinger Robert	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0402	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Early detection of cancer (EDOC) - Proj.-Nr.: 830943	Ao.Univ.-Prof. Dr. Cacsire Castillo-Tong Dan	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FK751C0001	KOOP FA731B0111 - BARDiag	Ao.Univ.-Prof. Dr. Cacsire Castillo-Tong Dan	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751D0701	FerinjectR zur Verbesserung der Müdigkeit bei Eisenmangel	Ao.Univ.-Prof. Dr. Egarter Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0303	Randomisierte internationale, vor Ort doppelt verblindete, mit GARDASILTM kontrollierte Studie zur Dosisfindung und zur Bewertung der Verträglichkeit, Immunogenität und Wirksamkeit des multivalenten HPV-L1-Impfstoffs aus VLP bei Frauen im Alter von 16-26 Jahren V503-001 - Proj.Nr.: V503-001	Ao.Univ.Prof. Dr. Joura Elmar	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0304	Hpv-Impfstudie Bridging Phase III - Proj.Nr.: V503-002	Ao.Univ.Prof. Dr. Joura Elmar	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0305	Eine klinische Prüfung eines multivalenten Impfstoffes gegen Humane Papillomviren (HPV 503) - Proj.Nr.: 007-00	Ao.Univ.Prof. Dr. Joura Elmar	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0306	HPV-Impfstudie polyvalent V503-002 - Verlängerung - Proj.Nr.: V503-002	Ao.Univ.Prof. Dr. Joura Elmar	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0501	Kooperation MUW - Univ.-Klinik f. Frauenheilkunde und Ärzte über Grenzen - Internat. Plattform - Axundova	Ao.Univ.-Prof. Dr. Seifert Michael	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0501	Identifizierung von Targetgenen und Biomarkern bei Patientinnen mit Endometriose	Ao.Univ.-Prof. Dr. Wenzl René	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0502	A multi-center, open-label, single-arm study to investigate the safety and efficacy of daily oral administration of 2mg dienogest tablets for the treatment of endometriosis in adolescents over a treatment period of 52 weeks - BAY86-5258 - Proj.Nr.: VISADO / IMP 13788	Ao.Univ.-Prof. Dr. Wenzl René	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751B0107	Prognosis - (Prediction of short term outcome in pregnant women with suspected preeclampsia study) A multicenter, prospective, double-blind, non-interventional study evaluating the short-term prediction of preeclampsia /eclampsia / HELP in pregnant women with suspected preeclampsia - Proj.Nr.: RDC00817	Ao.Univ.-Prof. Dr. Zeisler Harald	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751D0601	Nutrigenetische Untersuchungen und Verträglichkeitsprüfung des Nahrungsergänzungsmittel Equol - Proj.Nr.: Equol 01	Ass.-Prof. Dr. Melka Markus	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0141	Einfluss von Lifestyle Faktoren (Diabetes, Übergewicht) auf die Serumkonzentration des tumormotivierenden Wachstumsfaktors IGF-1 - Proj.Nr.: 08078	Dr. Pfeiler Georg	Universitätsklinik für Frauenheilkunde

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA751D0801	A Phase III, multicentre, clinical study investigating the efficacy and safety of three successive periods of 3-months open-label treatment with PGL4001, each followed by 10 days of double-blind treatment with progesterin or placebo and a drug-free period until return of menses, in subjects with myomas and heavy uterine bleeding - Proj.Nr.: PGL09-027	Dr.med.univ. Nouri Kazem	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751B0301	Unterstützung beim Aufbau einer allogenen Nabelschnurbank und Untersuchung der Eignung von Stammzellen aus dem Nabelschnurblut für die Therapie maligner und nicht maligner Erkrankungen	O. Prof. Dr. Husstein Peter-Wolf	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751B0302	Prävention der konnatalen Zytomegalievirusinfektion bei Kindern von Müttern mit erstmaliger Zytomegalievirusinfektion während der Schwangerschaft (Studie Nr. 963)	O. Prof. Dr. Husstein Peter-Wolf	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751B0303	Restrospektive Datenanalyse von 250 Matched Pair Patientinnen, die mit Atosiban bzw. Fenoterol tokolytisch behandelt wurden	O. Prof. Dr. Husstein Peter-Wolf	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751D0403	EU HYPERLAB - High Yield and Performance Stem Cell Lab - Proj.Nr.:223011	Univ.-Doz. Dr. Kolbus Andrea	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751D0404	EU-Zusatzfinanzierung "HYPERLAB - High Yield and Performance Stem Cell Lab" Refundierung der Mehrwertsteuer - BMWF-651.295/0001-III/2/2009	Univ.-Doz. Dr. Kolbus Andrea	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA744B0401	EU AHEAD III Assessment of Hearing in the Elderly_ Aging and Degeneration Integration through Immediate Intervention - Proj.Nr.: 200835	Ao.Univ.-Prof. Dr. Baumgartner Wolf-Dieter	Universitätsklinik für Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten
FA744C0101	Erarbeitung eines Screeningverfahrens zur Beurteilung von Stimme und Sprache bei zukünftigen PädagogInnen	Ao.Univ.-Prof. Dr. Schneider-Stickler Berit	Universitätsklinik für Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten
FA744C0102	In-vitro-Untersuchungen zu Materialeigenschaften und Keimresistenz von tracheoösophagealen Shuntventilen	Ao.Univ.-Prof. Dr. Schneider-Stickler Berit	Universitätsklinik für Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten
FA744C0103	Schluckrehabilitation nach Tracheotomie und Langzeitintubation	Ao.Univ.-Prof. Dr. Schneider-Stickler Berit	Universitätsklinik für Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten
FA744B0601	Evaluation of MB32, a recombinant hypoallergenic grass pollen vaccine, by skin testing - Proj.Nr. CS-BM32-001	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Niederberger-Leppin Verena	Universitätsklinik für Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten
FA744A0202	Effects of locally applied glucocorticoids and selective glucocorticoid receptor agonists on the inner ear in an animal model	Dr. Arnoldner Christoph	Universitätsklinik für Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten
FA744A0203	A randomized double blind placebo controlled trial of intranasal submucosal bevacizumab in hereditary hemorrhagic telangiectasia	Dr. Arnoldner Christoph	Universitätsklinik für Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten
FA744B0501	EU HIALINE - Health Impacts of Airborne Allergen Information Network - Proj.Nr.: 2008 11 07	MBA Berger Uwe	Universitätsklinik für Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten
FA744B0502	EU PASODOBLE - Promote air quality services integrating observations - Development of basic localised information for Europe - Proj.Nr.: 241557	MBA Berger Uwe	Universitätsklinik für Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten
FA744B0201	Carrageen Nasenspray bei viral induzierten Infekten der oberen Luftwege	Priv.-Doz. Dr. Müller Christian Albert	Universitätsklinik für Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten
FA744B0301	Carrageenan nasal spray against influenza (CARRAFU); Marin spray Nasenspray bei Influenza Infektionen	Univ.-Lektor Dr. Lill Claudia	Universitätsklinik für Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten
FA712A0402	Einfluss Proteolytischer Enzyme auf funktionelle und phänotypische Eigenschaften tierischer und humaner Zellen	Ao. Univ.Prof. Dr. Gerner Christopher	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0114	A phase III, randomised, multicenter, double-blind, parallel-group, active controlled study to evaluate the efficacy and safety of oral dabigatran etexilate (150 mg bid) compared to warfarin (INR 2.0-3.0) for the secondary prevention of venous thromboembolism. - Proj.Nr.: REMEDY	Ao. Univ.Prof. Dr. Kyrle Paul-Alexander	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0116	Treatment of Glanzmann's thrombasthenia A prospective observational registry - Proj.Nr.:F7HAEM-3521	Ao. Univ.Prof. Dr. Kyrle Paul-Alexander	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0117	A Phase III, Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Parallel Group, Multi-Center, Multi-National Study for Evaluation of Efficacy and Safety of (LMW) Heparin/Edoxaban versus (LMW) Heparin/Warfarin in Subjects with Symptomatic Deep- Vein Thrombosis and/or Pulmonary Embolism - Proj.Nr.: DU176b-D-U305	Ao. Univ.Prof. Dr. Kyrle Paul-Alexander	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0302	PLACEBO - Plattform Austria for Chemical Biology	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Berger Walter	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0303	Melanoma microenvironment and cancer (Reisekostenunterstützung)	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Berger Walter	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0108	Sorafenib as Novel Strategy against Human Glioblastoma	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Sibilla Maria	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0110	Stabilität der Erbsubstanz nach Konsum Resveratrol und Isoflavon Präparates	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Sibilla Maria	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0111	Stabilität der Erbsubstanz bei Arbeitern eines Geflügelzuchtbetriebes	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Sibilla Maria	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0112	Identifizierung genetischer Risikofaktoren zur Früherkennung und Prognose des Prostatakarzinoms mittels SNP microarrays	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Sibilla Maria	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0113	Evaluation of Novel Platinum Compounds	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Sibilla Maria	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0114	Auswirkung des Konsums eines xanthomhaltigen Röstmalzextrakts auf DNA-Stabilität in Lymphozyten und gesundheitsrelevante biochemische Parameter	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Sibilla Maria	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0502	Zusatzfinanzierung 6. RP "Growthstop", Refundierung der Mehrwertsteuer	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Sibilla Maria	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0503	GENAU III "Austrian Network for Functional Mouse Genomics" (AUSTROMOUSE) - Proj.Nr.: 820966	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Sibilla Maria	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0504	GENAU II Austromouse - Austrian Network for Functional Mouse Genomics - Frauenförderungsprogramm (FFG P-Nr. 820966) - Proj.Nr.: 830419	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Sibilla Maria	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0505	Topical Treatment of K5creER EGFR knock out mice with APN201-Gel and Placebo	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Sibilla Maria	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0602	EU Biomarkers and molecular tumour classification for non-genotoxic carcinogenesis - Proj.Nr.:115001	Ao.Univ.-Prof. Dr. Grasl-Kraupp Bettina	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FK712A0001	Kooperation mit RESOLVE Chronic Inflammation and Achieve Healthy Aging by Understanding Non-regenerative Repair - Proj.Nr.: HEALTH-F4-2008-202047	Ao.Univ.Prof. Mag. Dr Mikulits Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0701	EU FP7 - CytoThreat - ENV-2010 - Fate and effects of cytostatic pharmaceuticals in the environment and the identification of biomarkers for and improved risk assessment on environmental exposure - Proj.Nr.:265264	Ao.Univ.-Prof. Mag. Dr. Knasmüller Siegfried	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0702	EU FP7 - SPICE and synthetic cannabinoids: Fast responses by means of forensic, toxicological and socio-scientific analyses with direct impact on prevention measures - Proj.Nr.:JUST/2009/DPIP/AG/0948	Ao.Univ.-Prof. Mag. Dr. Knasmüller Siegfried	Universitätsklinik für Innere Medizin I

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA712A0703	ATHEM - 2, Teil C - Untersuchung über gentoxische Wirkungen der Exposition gegenüber Feldern des Mobilfunks	Ao.Univ.-Prof. Mag. Dr. Knasmüller Siegfried	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0297	Targeting CLL Cells and the Lymphoid Microenvironment by Lenalidomide Using an in vivo-Like Microenvironment Model	Dr. Shehata Medhat	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0701	CD 44 Tumor microenvironment and CLL-targeting CD44 and Tumor microenvironment in CLL using a reliable ex vivo microenvironment model	Dr. Shehata Medhat	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0702	CLL-Otatumomab-Akt-Microenvironment-Targeting FAK, Akt an CD 20 to overcome microenvironment-induced apoptosis resistance in CLL using a human microenvironment model	Dr. Shehata Medhat	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0801	Elablierung eines Biomarkerpanels auf -omics Basis zur Früherkennung des kolorektalen Karzinoms - Proj.Nr.: 829675	Mag. Ao.Univ.-Prof. Dr. Gsur Andrea	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711D0110	Unrestricted Grant - Antibiotika bei Nierenersatztherapie	Univ.Prof. DDr. Graninger Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711D0114	Eine prospektive nicht-interventionelle Beobachtungsstudie zur Untersuchung der Sicherheit von zwei Impfungen, aus Verozellen gewonnenen H1N1-pandemischen Ganzvirusimpfstoffen, an Prüfungsteilnehmern, die den Impfstoff durch Maßnahmen von Regierungen oder Gesundheitsbehörden erhielten	Univ.Prof. DDr. Graninger Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711D0115	INSIGHT 002: An international Observational Study to Characterize Participants with Influenza A -- Pandemic H1N1 (H1N1v). (INSIGHT H1N1v Study) INSIGHT 003: An international Observational Study to Characterize Participants with Influenza A -- Pandemic H1N1 (H1N1v) who are Hospitalized with complications of Influenza (INSIGHT H1N1v Influenza Hospitalization Study)	Univ.Prof. DDr. Graninger Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711D0116	Pneumokokkenstudie zur Erfassung invasiver Erkrankungsfälle bei Kindern unter 5 Jahren in Österreich	Univ.Prof. DDr. Graninger Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711D0118	An open label, multi-center, randomized, comparative Phase IIIb study to compare efficacy and safety of intravenous (i.v.) daptomycin with that of Semi-synthetic Penicillins (SSPs) or vancomycin in the treatment of elderly patients (aged > 65 years with complicated Skin and Soft Tissue Infections (cSSTIs) described below) - hereinafter referred to as "Study" or "clinical trial" - Proj.Nr.: CCBC-134A2404	Univ.Prof. DDr. Graninger Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711D0119	Anwendungsbeobachtung CCBC134A2403 zu dem Präparat Cubicin - Proj.Nr.: CCBC-134A2403	Univ.Prof. DDr. Graninger Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711D0120	A Phase II, multicenter, multinational, randomized, double-blinded, placebo-controlled dose-finding study to evaluate the efficacy and safety of carbabenzpyridine in the treatment of uncomplicated influenza A	Univ.Prof. DDr. Graninger Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711D0121	Stability of Anidulafungin in different peritoneal dialysis solutions	Univ.Prof. DDr. Graninger Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711D0122	Liquorkonzentration von Doripenem - Concentrations of doripenem in the cerebrospinal fluid of neurointensive care patients with extraventricular drainage due to secondary obstructive hydrocephalus	Univ.Prof. DDr. Graninger Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711D0123	Ascertaining Barriers to Compliance: policies for safe, effective and cost-effective use of medicines in Europe - ABC project	Univ.Prof. DDr. Graninger Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0255	Multizentrische Studie über die Cardiotoxizität von R-CHOP (Rituximab, Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin und Prednisolon) von R-COMP (Rituximab, Cyclophosphamid, Liposomalem Doxorubicin, Vincristin und Prednisolon) bei Patienten mit Diffus Großzelligem B-Zell Lymphom (NHL-14). - Proj.Nr.: NHL14	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0257	Utilize the CLL co-culture system developed by Prof. Dr. U. Jäger to understand lunitximab signaling through CD23 in CLL cells	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0258	Fördervertrag CLL10	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0259	Phase III trial of combined immunochemotherapy with Fludarabine, Cyclophosphamide and Rituximab (FCR) versus Bendamustine and Rituximab (BR) in patients with previously untreated chronic lymphocytic leukaemia (CLL10 protocol of the German CLL-Study Group (GCLLSG)	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0261	A prospective, multi-center phase II study of subcutaneous alemtuzumab combined with oral dexamethasone, followed by alemtuzumab maintenance or allogeneic stem-cell transplantation in chronic lymphocytic leukemia which is associated with 17p deletion or is refractory to fludarabine - CLL20 / 2007-003099-20	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0263	A Phase I/II trial of Lenalidomide, Dexamethasone and Bendamustine in Patients with AL-Amyloidosis ineligible for stem cell transplantation	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0264	A phase III randomized, double - blinded study of induction (Daunorubicin/Cytarabine) and consolidation (high dose Cytarabine) chemotherapy + Midostaurin (PKC412) (IND '101261) or placebo in newly diagnosed patients < 60 years of age with FLT 3 mutated acute myeloid leukemia (AML) - Proj.-Nr.: CPKC412A2301	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0265	Unrestricted Grant - CLL	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0266	Retrospektive Analyse bezüglich febriler Neutropenie (FN) und G-CSF-Gabe bei 80 Patienten, die an einer chronisch-lymphatischen Leukämie leiden	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0268	A Phase 1, Safety, Pharmacokinetic, and Proof-of-Concept Study of LY2457546 in Patients with Acute Myeloid Leukemia - Proj.-Nr.: JBBA	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0269	A Phase III, Randomized, Open-Label, 3-Arm Study to Determine the Efficacy and Safety of Lenalidomide (Revlimid®) Plus Low-Dose Dexamethasone When Given Until Progressive Disease or for 18 Four-Week Cycles Versus the Combination of Melphalan, Prednisone, and Thalidomide (MP) Given for 12 Six-Week Cycles in Patients With Previously Untreated Multiple Myeloma Who Are Either 65 Years of Age Or Older or Not Candidates for Stem Cell Transplantation - Proj.-Nr.: MM-020	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0271	Durchführung einer wissenschaftlichen Studie zur Risikobewertung der wiederkehrenden Thrombose mit Hilfe von ETP - Proj.-Nr.: ETP	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA711C0274	Randomisierte, offene Phase-II-Prüfung zur Beurteilung von EKG-Ergebnissen und pharmakokinetischen Parametern für Fludarabin, Cyclophosphamid und Rituximab (FCR) in Kombination mit Lumiliximab versus FCR allein bei Patienten mit nicht vorbehandelter chronisch-lymphatischer Leukämie - Proj.-Nr.: 152CL202	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0275	GLYCART-In vitro studies on the effect and mechanism of action of GA101 in CLL	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0276	Unrestricted Grant - Hematology/CLL	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0277	MK-0683-008-01 - An International, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Study of Vorinostat (MK-0683) or Placebo in Combination with Bortezomib in Patients Multiple Myeloma	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0278	Lenalidomid plus Dexamethason zur Behandlung von Patienten mit Myelom (Leichtketten)-induziertem akuten Nierenversagen	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0279	CC-5013-CLL-002 - A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group Study of the Efficacy and Safety of Lenalidomide (Revlimid) as Maintenance Therapy for Patients with B-Cell Chronic Lymphocytic Leukemia following Second-Line Therapy	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0280	Development of Antibody Therapy - Consultancy Agreement	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0281	An open label, multi-centre, dose escalating, phase I/randomized phase II study to investigate the safety and tolerability of RO5072759 given as monotherapy in patients with CD20+ malignant disease	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0283	COMFORT II TRIAL - Controlled Myelofibrosis Study with oral Jak Inhibitor Treatment - II - Proj.Nr.: INCB 18424-352	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0284	A Phase I/II trial of Lenalidomide, Dexamethasone and Bendamustine in Patients with AL-Amyloidosis ineligible for stem cell transplantation - Proj.Nr.: RV373	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0285	A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study of RAD001 adjuvant therapy in poor risk patients with Diffuse Large B-Cell Lymphoma DLBCL of RAD001 versus matching placebo after patients have achieved complete - Proj.Nr.: CRAD001N2301	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0286	CC-5013-CLL-008 - A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-Label, Parallel-Group Study of the Efficacy and Safety of Lenalidomide (Revlimid®) versus Chlorambucil as First-line Therapy for Previously Untreated Elderly Patients with B-Cell Chronic Lymphocytic - Proj.Nr.: CLL008	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0287	CLL11 "An open-label, multi-centre, three arm randomized, phase III study to compare the efficacy and safety of RO5072759 + chlorambucil (GC1b), rituximab + chlorambucil (RC1b) or chlorambucil (C1b) alone in previously untreated CLL patients with comorbidities" - Proj.Nr.: RO 5072759	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0288	Unrestricted Grant - CLL	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0289	Funding Agreement - set-up, maintenance and management of the Patient registry of the European Network on Mastocytosis	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0290	A Single Arm, Phase II, Open-Label Study to Determine the Efficacy of 100mg Twice Daily Oral Dosing of Midostaurin Administered to Patients with Aggressive Systemic Mastocytosis or Mast Cell Leukemia +/- an Associated Hematological Clonal Non-Mast Cell Lineage Disease - Proj.Nr.:CPKC412D2201	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0291	The role of IRF4/MUM1 mRNA expression as a prognostic factor in multiple myeloma	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0292	A phase III, randomized, multicenter, single-blind, placebo controlled study to compare the efficacy and safety of "Anagrelide retard" versus placebo in "at risk" patients with Essential Thrombocythaemia - Proj.Nr.:AOP 13007	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0293	BBD-Study - Bendamustin plus Bortezomib plus wöchentliches Dexamethason zur Behandlung von Patienten mit relapsiertem oder refraktärem multiplen Myelom im Stadium II/III	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0294	Drug Testing Hämatologische Neoplasien	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0295	CLL8a-MABTENANCE: International, Multicentre, Randomized Phase III Study of Rituximab as Maintenance Treatment versus Observation alone in Patients with Chronic Lymphocytic Leukemia	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0296	ProVera P1101 - An open-label, prospective, multicentre, phase I/II dose escalation study to determine the optimal dose and to assess the safety and efficacy of P1101, PEG-Proline-Interferon alpha-2b at all dose levels for patients with Polycythaemia vera	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0298	Randomized, Multicentre, Open-label, Phase III Study of Plitidepsin in Combination with Dexamethasone vs. Dexamethasone Alone in Patients with Relapsed/Refractory Multiple Myeloma - Proj.Nr.: APL-C-001-09	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0299	NHL 7 - Prospektiv randomisierte Studie zur Therapieoptimierung (Primärtherapie) fortgeschrittenerer progredienter folliculärer und anderer niedrigmaligner sowie Mantelzell Lymphome	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0601	A phase 2/3 multicenter, randomized open-label study to compare the efficacy and safety of Lenalidomide (REVLIMID™) versus investigators's choice in patients with relapsed or refractory diffuse large b-cell lymphoma - Proj.Nr.: DLC 001	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0602	Registersstudie bei Pat. mit Vorhofflimmern - Prospective, multicentre, international registry of male and female patients newly diagnosed with atrial fibrillation - Proj.Nr.:TRIO8888	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0603	REMARC - Double blind, randomized phase III study of Lenalidomide (Revlimid®) maintenance vs placebo in responding elderly patients with DLBCL and treated with R-CHOP in first line	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0604	A confirmatory multicenter, single-arm study to assess the efficacy, safety and tolerability of the BITE® antibody blinatumomab in adult patients with minimal residual disease (MRD) of B-precursor acute lymphoblastic leukemia	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0605	Identification of a new target pathway in neoplastic mast cells as basis for the design of a novel pharmacologic concept	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA711C0606	An open label, multicenter, randomized, phase III study of the efficacy and safety of Bendamustine compared with Bendamustine+RO5072759 (GA101) in patients with Rituximab-Refractory indolent non-Hodgkin's lymphoma (NHL) - Proj.: GAO4753g	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0607	Eine Phase II, einfachblinde, randomisierte, placebokontrollierte klinische Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit des Anti-von-Willebrand-Faktor-Nanobody verabreicht als verbundene Behandlung von Patienten mit thrombotischer Thrombozytopenischer Purpura - Proj.: ALX-0681-2.1/10	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0608	Pharmacokinetics, safety and tolerability of intravenous posaconazole solution followed by oral posaconazole suspension (SCH56592) in subjects at high risk for invasive fungal infections (Phase 1b) - Proj.Nr.: P05520	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0609	EU FP7 - EuroCSC Training - Eurocancer Stemcell Training Network - Proj.Nr.: 264361	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0610	A randomized, open-label study of Ofatumumab and Bendamustine combination therapy compared with Bendamustine monotherapy in indolent B-cell Non-Hodgkin's lymphoma unresponsive to Rituximab or a Rituximab-containing regimen during or within six months of treatment - Proj.Nr.: OMB110918	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0611	Eine offene Dosisfindungsstudie der Phase Ib für oral verabreichte Tabletten mit dem JAK-Inhibitor INC424 bei Patienten mit primärer Myelofibrose (PMF), post-polycythemia-vera-Myelofibrose (PPV-MF) oder post-essentielle-Thrombozythämie-Myelofibrose (PET-MF) und Plättchenzahlen zu Beginn der Prüfung $50 \times 10^9 / l$ und $< 100 \times 10^9 / l$ - Proj.Nr.: CINC424A2201	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0612	RESUME - A Phase-3, Multi-Center, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group Study To Compare Efficacy and Safety of Pomalidomide in subjects With Myeloproliferative Neoplasm Associated Myelofibrosis and Red Blood Cell-Transfusion-Dependence - Proj.Nr.: CC-4047-MF-002	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0613	A Phase 3, Double-Blind, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled Study to Assess the Efficacy, Safety and Tolerability of Prophylactic Liposomal Amphotericin B (AmBisome) for the Prevention of Invasive Fungal Infections (IFIs) in Subjects Receiving Remission-Induction Chemotherapy for Acute Lymphoblastic Leukemia (ALL) - Proj.Nr.: GS-EU-131-0247	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0614	A multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, single dose, dose escalation trial investigating safety, pharmacokinetics and pharmacodynamics of NNC 0172-0000-2021 administered intravenously and subcutaneously to healthy male subjects and haemophilia subjects - Proj.Nr.: NN7415-3813	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0615	A phase 1b/2 open label study to evaluate the safety and efficacy of TRU-016 in combination with bendamustine vs. bendamustine alone in patients with relapsed chronic lymphocytic leukemia - Proj.Nr.: TRU-16201	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0616	A phase III randomized, placebo-controlled, clinical trial to study the safety and efficacy of V212 in adult patients with solid tumor or hematologic malignancy - Proj.Nr.: V212-011	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0617	An open-label, multicenter expanded access study of INC424 for patients with primary myelofibrosis (PMF) or post polycythemia myelofibrosis (PPV MF) or post-essential thrombocythemia myelofibrosis (PET-MF) - Proj.Nr.: INC424EAP	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0618	Mastocytosis - Evaluation of in vitro and in vivo effects of Brentuximab Vedotin (SGN-35) on growth and survival of neoplastic mast cells	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0320	Randomized, active-controlled, double-blind, parallel design study to evaluate the efficacy and safety of a once-a-week prophylaxis treatment with BAY 79-4980 compared to three times-per-week prophylaxis with rFVIII-FS in previously treated patients with severe hemophilia A. - KOGENATE	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0321	Recombinant von Willebrand Factor / Recombinant Factor VIII Complex (rVWF:rFVIII): A Phase 1 Study Evaluating the Pharmacokinetics, Safety and Tolerability in Type 3 von Willebrand Disease	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0323	Assessment of platelet function in patients with cITP treated with the thrombopoietin receptor (MPL) agonist Eltrombopag (112650)	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0324	AMPLIFY EXT: A Safety and Efficacy Trial Evaluating the Use of Apixaban for the Extended Treatment of Deep Vein Thrombosis and Pulmonary Embolism - Proj.Nr.: CV185057	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0325	A Safety and Efficacy Trial Evaluating the Use of Apixaban for the Extended Treatment of Deep Vein Thrombosis and Pulmonary Embolism - Proj.Nr.: CV185056	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0326	A Safety and Efficacy Trial Evaluating the Use of Apixaban for the Extended Treatment of Deep Vein Thrombosis and Pulmonary Embolism	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0327	DalteCan (Fragmin) - Dalteparin Sodium Injection (FRAGMIN®), Multi-Center, Open Label, Single-Arm, Controlled Long-Term (52 Weeks) Study for Understanding Safety and Efficacy in Subjects with Malignancies and Symptomatic Venous Thromboembolism	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0328	200800009 - A prospective, Phase IV, Open-Label, Multi-Center Study Evaluating Changes in Bone Marrow Morphology in Adult Subjects Receiving Romiplostim for the Treatment of Thrombocytopenia Associated with Immune (Idiopathic) Thrombocytopenia Purpura (ITP)	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0329	ReFacto4432 - A Postauthorization Safety Surveillance Study of Patients Switching to ReFacto AF from ReFacto or Other Factor VIII Products in Usual Care Settings - ReFacto4432	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0330	GENA-08 - Clinical study to investigate the efficacy, safety and immunogenicity of human-CL RHFVIII in previously treated patients with severe haemophilia A - Proj.Code: GENA-08	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0331	EUHASS	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0332	Rolle und Einfluss von Fibrinogen und Faktor XIII (FXIII) bei Blutungen unklarer Genese und ihr Einfluss auf die klinische Ausprägung der Blutgerinnungsstörung	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0333	A European, Prospective, Non-Interventional Study to Assess Health Related Quality of Life and to Identify Key Transitional Life Events in Patients with Moderate or Severe Haemophilia A using Helixate NexGen	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0334	PV ReFacto AF - prospektiven, nichtinterventionsierenden, multizentrischen Pharmakovigilanzuntersuchung mit ReFacto AF® - Proj.Nr.: 3082B2-4420	Univ.Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA711C0335	FIX CSL Behring 105405 - An Open-label, Multicenter, Dose-Escalation Safety and Pharmacokinetic Study of a Recombinant Coagulation Factor IX Albumin Fusion Protein (rIX-FP) in Subjects with Hemophilia B - Proj.Nr.: CSL654_2001	Univ.-Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0336	An International, Multi-centre, Prospective, Open-Label, Non-Randomised, Uncontrolled Study to Assess the Efficacy and Safety of Prothrombex Total in Oral Anticoagulant Reversal in Patients with Acquired Prothrombin Complex Coagulation Factors (II, VII, IX, X) Deficiency - Proj.Nr.: 220901	Univ.-Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0337	Biogen ALONG: An Open-label, multicenter evaluation of the safety, pharmacokinetics and efficacy of recombinant factor VIII Fc fusion protein (rFVIII-Fc) in the prevention and treatment of bleeding in previously treated subjects with severe hemophilia A	Univ.-Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0338	AMGEN NIS - Long Term Observational Program to Review Romiplostim (Nplate) Usage in Routine Clinical Practice - Proj. Nr.: 20070225	Univ.-Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0303	PEER - Pan-European Emesis Registry (PEER); A Multi-Country, multi-site, prospective, observational study of adult patients undergoing antiemetic therapy concurrent to initiating moderately or highly emetogenic chemotherapy (MEC or HEC) for cancer treatment	Univ.-Prof. Dr. Watzke Herbert	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA102A0014	Förderung von Protyp: HCRP1 Expression als diagnostischer Marker - Proj.Nr.: Z080355	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0122	Extrapulmonary Interventional ventilatory support for lung protection in severe ARDS - a prospective randomized multi centre study	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0123	Data Collection - Transplant Essential Data	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0125	BUM 5-GVH Double-Blind, randomised, placebo-controlled multicentre phase III clinical study followed by open-label phase on the efficacy and tolerability of budesonide 3 mg effervescent tablet in patients with resistant oral chronic GVHD	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0126	Consulting Agreement zu akademischer Studie - Randomized controlled multicenter phase II study for initial treatment of acute graft-vs-host disease with extracorporeal photopheresis and corticosteroids or corticosteroids alone	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0127	Unrestricted Grant - CMV Infektionen nach Stammzelltransplantation	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0128	Response evaluation in recurrent glioblastoma treated with bevacizumab: role of RANO criteria and blood biomarkers	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0129	Orales vs iv Ganciclovir nach allogener SZT-Multizentrische, randomisierte Studie zum Vergleich oraler Valganciclovir-Gabe gegenüber intravenöser Ganciclovir-Gabe bei Patienten nach einer allogenen Stammzelltransplantation - Proj.Nr. ML22371	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0130	Erfassung der Lebensqualität bei PatientInnen unter Chemotherapie im ambulanten Alltag	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0131	Cilengitide® in inflammatory and metastatic bone diseases	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0132	Pharmacokinetics, Safety, and tolerability of Intravenous Posaconazole Solution Followed by Oral Posaconazole Suspension (SCH 56592) in subjects at high Risk for Invasive Fungal Infections (Phase Ib) - Proj.Nr.: P05520	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0133	Forschungsförderung akademische Studie - Expression of Her3 in patients with brain metastases from Her2-positive breast cancer	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0134	Collaboration to collect Autologous transplants in Lymphoma and Myeloma (CALM) - Non-interventional prospective study (MOZ18009) - Proj.Nr.42206644	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0135	ECP bei cGVHD - A randomized controlled study of Extracorporeal Photopheresis (ECP) Therapy with UVADEX for the Treatment of Patients with Moderate to Severe chronic Graft-versus-Host Disease (cGVHD)	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0235	Consultancy Agreement in the context of the CEE Avastin® Preceptorship Meeting regarding the use of Avastin® in colorectal and breast cancer.	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0236	Dose Finding and Randomized, Multicenter, Placebo Controlled, Phase II Study of Enzastaurin and Sunitinib vs. Placebo and Sunitinib in Patients with Metastatic Renal Cell Carcinoma	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0238	A Randomized, Open-Label, Controlled, Phase II Trial of Combination Chemotherapy with or without Panitumumab as Firstline Treatment of Subjects with Metastatic or Recurrent Head and Neck Cancer, and Cross-over Second-line Panitumumab Monotherapy of Subjects who Fail the Combination Chemotherapy Only Arm. - Proj.-Nr.: 20050236	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0240	A Randomized Trial of Temsirolimus and Sorafenib as Second-Line Therapy in Patients With Advanced Renal Cell Carcinoma Who Have Failed First-Line Sunitinib Therapy - CCI 404	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0242	Review of the medical records of adult cancer patients with nonmyloid malignancies receiving chemotherapy who have received Aranesp (Darbepoetin alfa) in accordance with Amgen's protocol # 20070340 - Proj.-Nr.: DCDA_340	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0244	A Multinational, Randomized, Double-Blind, Placebo-controlled Study to evaluate the efficacy and safety of AVE5026 in the Prevention of venous Thromboembolism (VTE) in Cancer Patients at high risk for VTE and who are undergoing chemotherapy. - Proj.Nr.: EFC6521	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0247	Cilengitide in subjects with newly diagnosed glioblastoma multiforme and methylated MGMT gene promoter - a multicenter, open-label, controlled Phase III study, testing cilengitide in combination with standard treatment (temozolomide with concomitant radiation therapy, followed by temozolomide maintenance therapy) versus standard treatment alone - EMD 121974-011	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0249	A Randomized, Open-Label, Multicenter Phase 3 Study of the Combination of Rituximab, Cyclophosphamide, Doxorubicin, VELCADE, and Prednisone (VcR-CAP) or Rituximab, Cyclophosphamide, Doxorubicin, Vincristine and Prednisone (R-CHOP) in Patients with Newly Diagnosed Mantle Cell Lymphoma who are not eligible for a Bone Marrow Transplant. - Proj.Nr.: 26866138-LYM-3002	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0250	A Multinational, Randomized, Double-Blind Study, Comparing the Efficacy of Allibercept Once Every 2 Weeks versus Placebo in Patients treated with Gemcitabine of Metastatic Pancreatic Cancer - VANILLA - EFC10547	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA711B0253	ABCSG 30/BETH - A Multicentre Phase III Randomized Study of Adjuvant Therapy for Patients with HER2-Positive Node-Positive or High Risk Node-Negative Breast Cancer Comparing Chemotherapy Plus Trastuzumab with Chemotherapy Plus Trastuzumab Plus Bevacizumab - BETH	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0255	Randomized, controlled biomarker study evaluating the anti-angiogenic activity of sunitinib in hormone refractory prostate cancer patients treated by docetaxel - Proj.-Nr.: MK-URO 4	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0256	An Open label single arm trial investigating zalutumumab, a Human Monoclonal Anti-EGF receptor Antibody, in combination with Best Supportive Care, in Patients with Non-Curable Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck who have Failed Standard Platinum-based Chemotherapy	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0257	Unrestricted Grant - Mantelzell-Lymphom	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0259	A multicenter, randomized, blinded efficacy and safety study of pasireotide LAR vs octreotide LAR in patients with metastatic carcinoid tumors whose disease related symptoms are inadequately controlled by somatostatin analogues - Proj.-Nr.: CSOM230C2303	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0260	IXABEPILONE NEOADJ. - A Randomized Phase II Biomarker Neoadjuvant Study of Sequential AC Followed by Ixabepilone Compared to Sequential AC Followed by Paclitaxel in Women with Early Stage Breast Cancer Not Overexpressing HER-2 and Estrogen Receptors - Proj.-Nr.: CA163-100	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0264	A randomized, multi-center phase III study to evaluate the efficacy and safety of nilotinib versus imatinib in adult patients with unresectable or metastatic gastrointestinal stromal tumors (GIST) - Proj.Nr.:CAMN107G2301	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0265	A Multinational, Randomized, Double-Blind, Placebo-controlled Study to evaluate the efficacy and safety of AVE5026 in the Prevention of Venous Thromboembolism (VTE) in Cancer Patients at high risk for VTE and who are undergoing chemotherapy - Proj.Nr.:EFC6521	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0267	AWB ML22189 - "Avastin® in First-line Non-small Cell Lung Cancer" - Proj.Nr.:ML22189	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0268	Unrestricted Grant - Mammakarzinom	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0269	Darbepoetin alfa 20070782 - A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Long-term Safety and Efficacy of Darbepoetin Alfa Administered at 500mg Once-Every-3-Weeks in Anemic Subjects with Advanced Stage Non-small Cell Lung Cancer Receiving Multi-cycle Chemotherapy	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0270	Tarceva® in Second Line NSCLC - non interventional trial - Proj.Nr.:ML22190	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0271	IP-CAT-AC-03_PR.02, "Zweiarmige, randomisierte offene Phase-IIIb-Studie zur Untersuchung der Sicherheit einer intraperitonealen (i.p.-) Infusion von Catumaxomab über drei Stunden mit und ohne Prednisolon als Prämedikation bei Patienten mit malignem Aszites, hervorgerufen durch ein epitheliales Karzinom	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0272	EOS (European Observatory Survey) - A 6-month follow-up of women treated for metastatic breast cancer in Europe	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0273	A Phase 2, Multicentre, Randomised, Open-Label, Parallel Group Study to Evaluate the Effect of VELCADE® on Myeloma related Bone Disease - Proj.Nr.:MMY2060	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0274	A phase II, multicenter, single-arm, open-label study to determine the efficacy and safety of single-agent lenalidomide (revlimid) in patients with mantle cell NHL who have relapsed or progressed after treatment with bortezomib or are refractory to bortezomib - Proj.Nr.:MCL001	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0275	Lenalidomid plus Dexamethason zur Behandlung von Patienten mit Myelom (Leichtketten)-induziertem akuten Nierenversagen	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0277	A Randomized Phase 1b/2 Trial of AMG or AMG 479 in Combination with Panitumumab vs. Panitumumab alone in Subjects with Wild-Type KRAS Metastatic Colorectal Cancer - Proj.Nr.: 20060447	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0278	A Phase III, multi-center, placebo-controlled trial of Sorafenib (BAY 43-9006) in patients with relapsed or refractory advanced predominantly non squamous Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC) after 2 or 3 previous treatment regimens	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0279	TRABEV 1st-Line - A single arm, open-label, phase II study to evaluate the safety and efficacy of first-line trastuzumab and bevacizumab combination treatment and addition of capecitabine or docetaxel for second-line therapy in patients with early relapsing, HER2-positive locally recurrent or metastatic breast cancer previously treated with adjuvant trastuzumab - Proj.Nr.ML22056	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0280	CA184-043: A Randomized, Double-Blind, Phase 3 Trial Comparing Ipilimumab vs. Placebo Following Radiotherapy in Subjects with Castration Resistant Prostate Cancer that have Received Prior Treatment with Docetaxel - CA184-043	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0281	Neratinib Her2pos. - A Phase 3, Randomized, Open-Label Study of Neratinib Versus Lapatinib Plus Capecitabine for the Treatment of ErbB-2-Positive Locally Advanced or Metastatic Breast Cancer	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0282	FIONA: Faslodex International Observational NIS in Advanced Breast Cancer	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0283	AWB - Imatinib - GIST - adjuvant	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0284	RV-MALT-PI-0319 "A Phase II Study of Lenalidomide and Dexamethasone in patients with MALT lymphoma" - Proj.Nr.: RV-MALT-PI-0319	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0285	PHEREXA - A multicenter randomized phase II study to compare the combination trastuzumab and capecitabine, with or without pertuzumab, in patients with HER2-positive metastatic breast cancer that have progressed after one line of trastuzumab-based therapy in the metastatic setting (PHEREXA) - Proj.Nr.: MO22324-RO4368451	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0288	Personalkostenzuschuss für die Finanzierung einer(s) Studienadministratorin	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0290	ADVANTAGE - Open-label, randomized, controlled Phase I/II study of cilengitide to evaluate the safety and efficacy of the combination of different regimens of cilengitide added to cisplatin, 5-FU, and cetuximab in subjects with recurrent/metastatic squamous cell	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0291	Personalkostenzuschuss für die Finanzierung einer Ärzteausbildungsstelle	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA711B0292	Randomisierte, multizentrische, offene Phase 3-Studie einer Pemetrexed-Cisplatin Chemotherapie plus IMC-11F8 im Vergleich zur alleinigen Pemetrexed-Cisplatin Chemotherapie als First-Line Therapie von Patienten mit nicht-squamösem, nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom Stadium IIb oder IV (NSCLC) - Proj.Nr.: IMCL CP11-0805	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0293	Randomisierte, multizentrische, offene Phase 3-Studie einer Gemcitabin-Cisplatin Chemotherapie plus IMC-11F8 versus Gemcitabin-Cisplatin Chemotherapie allein bei der First-Line Behandlung von Patienten mit squamösem, nicht-kleinzelligem Bronchialkarzinom Stadium IIb oder IV (NSCLC) - Proj.Nr.: IMCL CP11-0806	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0296	DIRECTOR - Dose-Intensified rechallenge with Temozolomide, one week on one week off versus three weeks on one week off in patients with progressive or recurrent glioblastoma	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0297	Investigator Originated Proposal - A Pilot Study of Erlotinib and Temozolimus in Patients with Advanced Non-small Cell Lung Cancer After Failure of at Least 1 Prior Platinum-based Treatment	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0298	AFFIRM: Eine multinationale, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase 3-Studie zur Wirksamkeit und Sicherheit von oralem MDV3100 bei Patienten mit progressivem kastrationsresistentem Prostatakrebs, die zuvor mit Docetaxel	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0299	Unrestricted Grant - GIST	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0401	Investigator Initiated Study - MODIFIED XELIRI + AVASTIN FOLLOWED BY XELOX + AVASTIN OR THE REVERSE SEQUENCE IN MCR	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0402	BOLERO-2: A randomized double-blind, placebo-controlled study of Everolimus in Combination with Exemestane in the treatment of postmenopausal women with Estrogen receptor positive locally advanced or metastatic breast cancer who are refractory to Letrozole or Anastrozole - Proj.Nr.:CRAD001Y2301	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0403	FIRE 3 - Randomisierte Studie zur Wirksamkeit von FOLFIRI in Kombination mit Cetuximab vs. Bevacizumab in der Erstlinien-Behandlung des metastasierten kolorektalen Karzinoms	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0404	LUX LUNG 3 - A randomized, open-label, phase III study of BIBW 2992 versus chemotherapy as first-line treatment for patients with Stage IIIB or IV adenocarcinoma of the lung harbouring an EGFR activating mutation	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0405	TAX TWO-Management of disease progression in men with metastatic hormone-resistant prostate cancer who initially responded to a first-line treatment with docetaxel: a multinational retrospective pooled analysis	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0406	GBM-Vax-Studie - FIRST LINE STANDARD THERAPIE des Glioblastoma Multiforme mit oder ohne Zusatzbehandlung mit Trivax, einem Krebsimpfstoff auf Basis tumorlysatbeladener Dendritischer Zellen	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0407	NORBREAST - Phase II study evaluating oral vinorelbine as a single agent in patients with hormone receptor positive breast cancer with bone metastases previously treated by a hormone therapy	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0408	Gender-related Differences in mCRC - Retrospektive Analyse (Chart review) geschlechtsabhängiger Unterschiede hinsichtlich der Wirksamkeit und Toxizität von EGFR-Blockern (mit und ohne Chemo)	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0409	A phase II, randomized, open-label, multi-centre study of weekly APG101 + reirradiation versus irradiation in the treatment of patients with first or second progression of glioblastoma - Proj.Nr.: APG101_CD_002	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0410	Eine multizentrische, randomisierte, doppelblinde und Placebo-kontrollierte Phase III Studie mit Panobinostat in Kombination mit Bortezomib und Dexamethason bei erwachsenen Patienten mit rezidiviertem Multiplem Myelom - Proj.Nr.: CLBH589D2308	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0411	BBD-Studie - Bendamustin plus Bortezomib plus wöchentliches Dexamethason zur Behandlung von Patienten mit realisiertem oder refraktärem multiplen Myelom im Stadium II/III	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0412	BIM23A760 bei Karzinoiden - Phase II, open, adaptive, dose escalating, multicentre titration study to assess the efficacy and safety of repeated subcutaneous administration of different doses of BIM 23A760 in patients with carcinoid syndrome - Proj.Nr.: BIM23A760	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0413	Förderung MJW - Personalkostenzuschuss für MA des Kolorektalkarzinom Teams	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0414	Lenalidomid-Celgene - A Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Docetaxel and Prednisone with or without Lenalidomide in Subjects with Castrate-Resistant Prostate Cancer - Proj.Nr.: CC-5013-PC-002	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0415	Eine Phase 2, randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte, multizentrische klinische Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Verträglichkeit einer Erhaltungstherapie mit dem Immunmodulator MGN1703 bei Patienten mit fortgeschrittenem Dick- oder Eckdarmkrebs mit Ansprechen auf die initiale Erstlinientherapie (IMPACT-Studie) - Proj.Nr.: MGN1703-C02	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0416	MALT Lymphom - unrestricted Grant	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0418	Amgen 20090146 - A Multinational Before and After Retrospective Study to Assess Hospital Health Resource Utilization Associated with Skeletal Related Events in Patients with Bone Metastases Secondary to Breast Cancer, Prostate Cancer, Non Small cell Lung Cancer or in Patients with Multiple Myeloma Bone Disease	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0419	T-DM1 Pertuzumab - A randomized, 3 arm, multicentre, phase III study to evaluate the efficacy and the safety of T-DM1 combined with pertuzumab or T-DM1 combined with pertuzumab-placebo (blinded for pertuzumab), versus the combination of trastuzumab plus taxane	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0420	A phase II study evaluating the efficacy and safety of lapatinib + vinorelbine in ErbB2 positive metastatic breast cancer patients after progression of chemotherapy or hormonal treatment in combination with lapatinib for metastatic disease - Proj.Nr.: CECOG BC 1.2.001	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0421	Afinitor Phase IV - NIS: Efficacy, safety and tolerability of Afinitor® in adult patients with advanced renal cell carcinoma progressed on prior tyrosine kinase inhibitor (TKI) - therapy	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0422	Grundlagenforschung im Bereich Ovarialkarzinom	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA711B0423	Sorafenib beim Schilddrüsenkarzinom - A double-Blind, Randomized Phase III Study Evaluating the Efficacy and Safety of Sorafenib Compared to Placebo in Locally Advanced/Metastatic RAI-Refractory Differentiated Thyroid Cancer - Proj.Nr.: 14295	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0424	A Randomized, Open-Label, Multicenter Phase 3 Study of the Combination of Rituximab, Cyclophosphamide, Doxorubicin, VELCADE and Prednisone (VcR-CAP) or Rituximab, Cyclophosphamide, Doxorubicin, Vincristine, and Prednisone (R-CHOP) in Patients with Newly Diagnosed Mantle Cell Lymphoma who are not eligible for a Bone Marrow Transplant - Proj.Nr.: 26866138-LYM-3002	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0425	Millenium C23003 - Surveillance Study of Patients with Newly Diagnosed Osteosarcoma	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0426	Unterstützung einer Drittmittelstelle zur Forschung im Bereich Nierenzellkarzinom	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0427	ROSIA - Global study to assess the addition of bevacizumab to carboplatin and paclitaxel as first-line treatment of epithelial ovarian cancer, fallopian tube carcinoma or primary peritoneal carcinoma - Proj.Nr.:RO4876646	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0428	LBH 589 - Multicentric, dose-finding study (Phase Ib) of Pandeacetylase inhibitor Panobinostat (LBH589) given orally in association with XELOX (Capecitabine + Oxaliplatin) in advanced solid tumors - Proj.Nr.: 2009-012628-10	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0429	Lux Breast 1 - An open label, randomized phase III trial of BIBW 2992 and vinorelbine vs trastuzumab and vinorelbine in patients with metastatic HER2-overexpressing breast cancer failing one prior trastuzumab treatment	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0430	SKINTOX2 - Subjektive Beurteilung der Wirksamkeit von Reconval K1 Creme auf Cetuximab-induzierten Rash	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0431	Randomized double-blind phase III study of NGR-hTNF plus best investigator's choice (BIC) vs placebo plus BIC in previously treated patients with advanced malignant pleural mesothelioma (MPM) - Proj.Nr.: NGR015	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0432	A Phase III randomized study evaluating the efficacy and safety of continued and re-induced bevacizumab in combination with chemotherapy for patients with locally recurrent or metastatic breast cancer after first-line chemotherapy and bevacizumab treatment (TANIA) - Proj.Nr.: TANIA MO22998	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0433	A randomized, double-blind, placebo-controlled phase III study of regorafenib plus best supportive care vs placebo plus best supportive care for subjects with metastatic and/or unresectable gastrointestinal stromal tumors (GIST) whose disease has progressed despite prior treatment with at least imatinib and sunitinib - Proj.Nr.: GIST BAYER 14874	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0434	Unterstützung der wissenschaftlichen Auswertung und Aufbereitung der Daten aus der Reinduktionsstudie (nicht gesponserte Studie)	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0435	Anaemia Day - Data Collection and Disclosure Agreement zur NIS Anaemia Day - Proj.Nr.: 20090240	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0436	Anaemia Prevalence and Treatment Practices in Subjects with Nonmyeloid Tumours who are receiving Chemotherapy - Proj.Nr.: 20090240	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0437	A randomized, open-label, phase 3 study of carfilzomib vs best supportive care in subjects with relapsed and refractory multiple myeloma - Proj.Nr.: PX-171-011	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0438	Multicentre, single-arm, open label clinical trial intended to provide early access to cabazitaxel in patients with metastatic hormone refractory prostate cancer previously treated with a docetaxel-containing regimen and to document safety of cabazitaxel in these patients - Proj.Nr.: CABAZ_C_05331	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0439	A multinational phase 3, randomized, double-blind, placebo-controlled efficacy and safety study of oral MDV3100 in chemotherapy-naive patients with progressive metastatic prostate cancer who have failed androgen deprivation therapy - Proj.Nr.: MDV3100-03	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0440	Efficacy of epirubicin and docetaxel in Her-2 overexpressing breast cancer cell lines	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0441	A phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, trial of AMG 479 or placebo in combination with Gemcitabine as first-line therapy for metastatic adenocarcinoma of the pancreas - Proj.Nr.: 20080540	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0442	Everolimus NET - Eine offene multizentrische expanded access Studie mit Everolimus bei Patienten mit fortgeschrittenen neuroendokrinen Tumoren - Proj.Nr.: CRAD001K24133	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0443	An open label, randomized, phase IIIb trial evaluating the efficacy and safety of standard of care +/- continous Bevacizumab treatment beyond progression of disease in patients with advanced non-squamous non-small cell lung cancer (NSCLC) after first-line treatment with Bevacizumab plus platinum doublet-containing chemotherapy - Proj.Nr.: MO22097	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0444	MOSAIC Extension Trial - A non-interventional follow-up to the MOSAIC-study (multicentre international study of Oxaliplatin/5-Fluorouracil/Leucovorin in the adjuvant treatment of colon cancer) up to 10 years and translational research - Proj.Nr.: C09-2	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0445	Multicentre randomized phase II study for operable mammacarcinoma with neoadjuvant Trastuzumab plus Docetaxel with and without Bevacizumab and Trastuzumab plus Docetaxel plus non-pegylated liposome-encapsulated Doxorubicin (NPLD) with and without bevacizumab in HER2-positive early breast cancer - Proj.Nr.: ABCSG 32	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0446	A phase 3, randomized, double-blind, multicentre trial comparing Orteronel (TAK) plus Prednisone with Placebo Prednisone in patients with chemotherapy naive metastatic castration-resistant prostate cancer - Proj.Nr.: C21004	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0447	Dovitinib 3rdline - An open-label, randomized, multicentre, phase III study to compare the safety and efficacy of TKI258 vs Sorafenib in patients with metastatic renal cell carcinoma after failure of anti-angiogenic (VEGF-targeted and mTOR inhibitor) therapies - Proj.Nr.: CTKI258A2302	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA711B0448	A Randomized, Double-Blind, Multicenter Phase 3 Study of Irinotecan, Folinic Acid, and 5-Fluorouracil (FOLFIRI) Plus Ramucirumab or Placebo in Patients With Metastatic Colorectal Carcinoma, Progressive During or Following First-Line Combination Therapy With Bevacizumab, Oxaliplatin, and a Fluoropyrimidine - Proj.Nr.: I4T-MC-JVBB	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0449	EISA/ERIBULIN - A randomized, open-label, multicentre, phase 3 study to compare the efficacy and safety of Eribulin with Dacarbazine in subjects with soft tissue sarcoma - Proj.Nr.: E7389-G000-309	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0450	Evaluating primary chemotherapy with temozolomide vs. Radiotherapy in patients with low grade gliomas with stratification for genetic 1 p loss: a phase III study - Proj.Nr.: EORTC 22033-26033	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0451	Onyx PX-171-009 - A Randomized, multicenter, Phase 3 study comparing Carfilzomib, Lenalidomide and Dexamethasone (CRd) vs. Lenalidomide and Dexamethasone (Rd) in subjects with relapsed multiple myeloma - Proj.Nr.: PX-171-009	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0452	Preceptorship Program on Breast Cancer Management	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0453	International, multicenter, open-label, phase II study to investigate the efficacy and safety of multiple doses of IMAB362 in patients with advanced adenocarcinoma of the stomach or the lower esophagus - Proj.Nr.: GM-IMAB-001-02	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0454	Doppelblinde, placebokontrollierte klinische Prüfung der Phase II zur Evaluierung der Sicherheit und der Wirksamkeit der Anwendung von IPI 926 bei Patienten mit metastasiertem oder lokal fortgeschrittenem Chondrosarkom - Proj.Nr.: IPI-926-04	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0455	TRUSTS: A phase I/IIa multicenter study comparing the efficacy of trabectedin administered as a 3-hour or 24-hour infusion to doxorubicin in patients with advanced or metastatic untreated soft tissue sarcoma - Proj.Nr.: 62091	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0456	A Phase I/IIa, Open-Label, Multicentre, Dose-Escalation Study to Evaluate the Safety and Preliminary Efficacy of the Human Anti-CD38 Antibody MOR3087 as Monotherapy and in Combination with Standard Therapy in Subjects with Relapsed or Refractory Multiple Myeloma - Proj.Nr.: MOR202C101	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0457	NIS DIEPP - A prospective dose intensity and neutropenia prophylaxis evaluation program in patients receiving myelosuppressive chemotherapy with moderate or high risk of febrile neutropenia for different cancer types - Proj.Nr.: 20100088	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0458	Celgene-Pankreas - A randomized phase III study of weekly ABI-007 plus gemcitabine versus gemcitabine alone in patients with metastatic adenocarcinoma of the pancreas - Proj.Nr.: CA-046	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FK711B0003	KOOP FA731B0702 -Induktionschemotherapie	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA714D0301	A Phase 3, randomized, double-blind, double-dummy, parallel group, multi-center, multi-national study for the evaluation of efficacy and safety of (LMW) heparin/edoxaban versus (LMW) heparin/warfarin in subjects with symptomatic deep-vein thrombosis and/or pulmonary embolism - Proj.Nr.: DU176b-D-U305	Ao.Univ.-Prof. Dr. Baghestanian Mehrdad	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1301	Simplicity HTN-2 Studie - Renale Denervation bei Patienten mit unkontrollierbarer Hypertonie	Ao.Univ.-Prof. Dr. Binder Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1302	LUX-Lung 3; A randomised, open-label, phase III study of BIBW 2992 versus chemotherapy as first-line treatment for patients with Stage IIIB or IV adenocarcinoma of the lung harbouring an EGFR activating mutation	Ao.Univ.-Prof. Dr. Binder Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1303	CLBH589D2308 - Panobinostat	Ao.Univ.-Prof. Dr. Binder Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1304	3D Echokardiographie in der Patientenversorgung	Ao.Univ.-Prof. Dr. Binder Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1305	Multicenter, randomized, double-blind, parallel-group extension to study AC-058B201 to investigate the long-term safety, tolerability and efficacy of 10, 20 and 40mg/day ACT-12880, an oral S1P1 receptor agonist, in patients with relapsing-remitting multiple sclerosis - Proj.Nr.:AC-058B202	Ao.Univ.-Prof. Dr. Binder Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1306	A Phase III randomized, open-label study comparing GSK1120212 to chemotherapy in subjects with advanced or metastatic BRAF V600E/K mutation-positive melanoma - Proj.Nr.:MEK114267	Ao.Univ.-Prof. Dr. Binder Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1307	A double-blind, randomised, parallel group, phase III study to demonstrate equivalence in efficacy and safety of CT-P6 with Herceptin, both in combination with Paclitaxel in patients with metastatic breast cancer - Proj.Nr.: CT-P6 3.1	Ao.Univ.-Prof. Dr. Binder Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1308	A single arm, phase II, open label study to determine of efficacy of oral (2x100mg) Midostaurin in systemic mastocytosis / Valent - Proj.Nr.: CPKC412D2201	Ao.Univ.-Prof. Dr. Binder Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1001	APPRAISE-2 Apixaban for Prevention of Acute Ischemic Safety Events-2 A Phase 3 Randomized Evaluation of the Safety and Efficacy of Apixaban in Patients with a recent Acute Coronary Syndrom	Ao.Univ.-Prof. Dr. Delle-Karth Georg	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1601	Multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, dose-finding study to evaluate the efficacy, safety, and tolerability of three doses of ACT-128800, an oral S1P1 receptor agonist, administered for twenty-four weeks in patients with relapsing-remitting multiple sclerosis	Ao.Univ.-Prof. Dr. Graf Senta	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1602	CSOM 230C2303	Ao.Univ.-Prof. Dr. Graf Senta	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1603	IPSEN Studie - Phase II, open, adaptive, dose escalating, multicenter titration study to assess the efficacy and safety of repeated subcutaneous administration of different doses of BIM 23A760 in patients with carcinoid syndrome - Proj.Nr.: 8-55-52060-004	Ao.Univ.-Prof. Dr. Graf Senta	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1701	A Randomized, international, multi-center, open-label study to document optimal timing of initiation of dronedarone Treatment after conversion with loading dose of a Modarone in patients with persistent atrial fibrillation requiring conversion of AF (ArtemisAF) - Proj.Nr.: DRONE_C_03668	Ao.Univ.-Prof. Dr. Gwechenberger Marianne	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1702	Prüfsubstand SR33589 (Dronedaron) - Klinische Prüfung PALLAS - Proj.Nr.: EFC11405	Ao.Univ.-Prof. Dr. Gwechenberger Marianne	Universitätsklinik für Innere Medizin II

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA714B0144	P04736 - A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled study to evaluate the safety and efficacy of SCH 530348 in addition to standard of care in subjects with acute coronary syndrome: Thrombin Receptor Antagonist for Clinical Event Reduction In Acute Coronary Syndrome (TRA-CER) - Proj.Nr.: P04736 - TRA-CER	Ao.Univ.-Prof. Dr. Neunteufl Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1101	A Prospective, Randomized, Multi-Center Trial to Assess an Everolimus-Eluting Coronary Stent System (PROMUS Element) for the Treatment of Up to Two De Novo Coronary Artery Lesions	Ao.Univ.-Prof. Dr. Neunteufl Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1102	e-Biomatrix PMR Registry	Ao.Univ.-Prof. Dr. Neunteufl Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1103	Eine randomisierte, offen etikettierte klinische Studie der Phase II bei Hochrisikopatienten mit perkutaner Koronarintervention (PCI), die mit Standardantithrombotika plus entweder ALX-0081 oder GPIIb/IIIa-Inhibitor (ReoPro) über eine Zeildauer von 24 Stunden behandelt werden - Proj.Nr.: ALX-0081-2.1/09	Ao.Univ.-Prof. Dr. Neunteufl Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1104	Pressure Wire-guided percutaneous coronary intervention of small vessels or side branches: Functional outcomes of drug-eluting stent versus Drug-Eluting Balloon with provisional bare metal stent implantation	Ao.Univ.-Prof. Dr. Neunteufl Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1105	The INFUSE-AMI Study: A 2x2 Factorial, Randomized, Multicenter, Single-Blind Evaluation of Intracoronary Abciximab Infusion and Aspiration Thrombectomy in Patients Undergoing Percutaneous Coronary Intervention for Anterior ST-Segment Elevation Myocardial Infarction - Proj.Nr.:901	Ao.Univ.-Prof. Dr. Neunteufl Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1106	Beurteilung der intimalen Hyperplasie mittels Optical Coherence Tomographie in Paclitaxel-beschichteten Stents 6 und 12 Monate nach Implantation	Ao.Univ.-Prof. Dr. Neunteufl Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1107	Auswertung der interventionellen Datenbank	Ao.Univ.-Prof. Dr. Neunteufl Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1108	Auswertung der interventionellen Datenbank	Ao.Univ.-Prof. Dr. Neunteufl Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1109	A Comparison of Prasugrel at the Time of Percutaneous Coronary Intervention (PCI) or as Pretreatment at the Time of Diagnosis in Patients with Non-ST-Elevation Myocardial Infarction (NSTEMI). The ACCOAST Study	Ao.Univ.-Prof. Dr. Neunteufl Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0701	A multicenter, randomized, double-blind, parallel group, active-controlled study to evaluate the efficacy and safety of both aiskiren monotherapy and aiskiren/enalapril combination therapy compared to enalapril monotherapy, on morbidity and mortality in patients with chronic heart failure (NYHA Class II - IV)	Ao.Univ.-Prof. Dr. Pacher Richard	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714C0301	DAPA19: Clinical Study - Substance Dapagliflozin (Phase III Study) - Proj.Nr.:D1690C00019	Ao.Univ.-Prof. Dr. Schemthaler Gerit	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714C0302	A Phase III, multicentre, international, randomised, parallel group, double blind cardiovascular safety study of BI 10773 (10 mg and 25 administered orally once daily) compared to usual care in type 2 diabetes mellitus patients with increased cardiovascular risk - Proj.Nr.: 1245.25	Ao.Univ.-Prof. Dr. Schemthaler Gerit	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0601	Simple - Shockless Implant Evaluation	Ao.Univ.-Prof. Dr. Schmidinger Herwig	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0602	Diagnostic Data Influence on Disease Management and Relation of Genetic Polymorphisms to Ventricular Tachyarrhythmia in ICD Patients	Ao.Univ.-Prof. Dr. Schmidinger Herwig	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0901	Unrestricted Research Grant	Ao.Univ.-Prof. Dr. Strametz-Juranek Jeanette	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0902	Geschlechtsspezifische Effekte einer modernen oralen antidiabetischen Therapie auf inflammatorische Parameter - Proj.Nr.: 821940	Ao.Univ.-Prof. Dr. Strametz-Juranek Jeanette	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0903	Bewusstsein kardiovaskulärer Risikofaktoren, Prävention und Barrieren zur Herzgesundheit: Gender Aspekte - Proj.Nr.: 830828	Ao.Univ.-Prof. Dr. Strametz-Juranek Jeanette	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B2501	Randomized, double-blind, triple-dummy trial to compare the efficacy of otamixaban with Unfractionated Heparin + eptifibatid, in patients with Unstable angina/Non ST segment Elevation Myocardial infarction scheduled to undergo an early invasive strategy - Proj.Nr.: EPC6204-TAO	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Glogar Helmut Dietmar	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1401	A multicenter randomized phase II study to compare the combination trastuzumab and capecitabine, with or without pertuzumab, in patients with HER2-positive metastatic breast cancer that have progressed after one line of trastuzumab-based therapy in the metastatic setting (PHEREXA)	Ass.-Prof. Dr. Gabriel Harald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0401	Prevalence of Anderson-Fabry-Disease in patients with left ventricular hypertrophy	Ass.Prof. Dr. Mundigler Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0402	Transthyretin-Associated Amyloidoses Outcomes Survey (THAOS)	Ass.Prof. Dr. Mundigler Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714D0401	PAH Screening in Certain Risk Groups	Ass.-Prof. Dr. Petkov Ventzislav	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B2401	INSIGHT (R)XT - Indications for diagnosis, Arrhythmia and Monitoring of Reveal XT	Dr.med.univ. Pezawas Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B2402	Querschnittserhebung über die Therapieinitilierung von Antiarrhythmika (CRONOS)	Dr.med.univ. Pezawas Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1801	New insights in the natural history of atrioventricular block - Proj.Nr.:AVB_v2	Ing. Mag. Dr. Plass Christian	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714D0206	RESOLVE Chronic Inflammation and Achieve Healthy Aging by Understanding Non-regenerative Repair - HEALTH-F4-2008-202047	O. Prof. Dr. Block Lutz-Henning	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714D0211	A Phase 3, Randomized, Double Blind, Placebo-Controlled, Multi-Center, Parallel-Group, Event-Driven Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Ambrisentan in Subjects with Early Idiopathic Pulmonary Fibrosis (IPF) - Proj.Nr.: GS-US-231-0101	O. Prof. Dr. Block Lutz-Henning	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714D0212	EU-Zusatzfinanzierung 7.RP "RESOLVE" - BMWF-651.322/0001-III/2/2009	O. Prof. Dr. Block Lutz-Henning	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714D0213	A Phase 3, Randomized, Double Blind, Placebo-Controlled, Multi-Center, Parallel-Group Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Ambrisentan in Subjects with Idiopathic Pulmonary Fibrosis and Pulmonary Hypertension - Proj.Nr.: GS-US-300-0128	O. Prof. Dr. Block Lutz-Henning	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714D0214	A 24-month double blind study comparing the efficacy and safety of 0,5 mg fingolimod (FTY720) administered orally once daily versus placebo in patients with relapsing-remitting multiple sclerosis - Proj.Nr.: CFTY720D2309	O. Prof. Dr. Block Lutz-Henning	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714D0215	ACT-128800 in patients with chronic psoriasis - Subcontract for Lung Function Assessments - Proj.Nr.: AC058A201	O. Prof. Dr. Block Lutz-Henning	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0145	BRAVO-Registry - A prospektive, multi-centre, registry for evaluation of the biostar septal repair implant for the closure of patent foramen ovale	O. Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationsseinheit
FA714B0147	Vergleich der Wirksamkeit und Sicherheit der Behandlungsstrategie prä-hospitaler fibrinolytische Lyse mit Tenecteplase in Kombination mit einem Plättchenaggregationshemmer und einem Gerinnungshemmer gefolgt von Katheterisierung innerhalb von 6-24 Stunden	O. Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0148	Vasomotor effects of FXO6 on arteries of different species - FXO6-1	O. Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0149	Randomisierte, placebokontrollierte Doppelblindstudie der Phase III zur Prüfung der Wirkungen von RO4607381 auf das kardiovaskuläre (KV) Risiko bei stabilen KHK-Patienten mit dokumentiertem, vor kurzem aufgetretenem akutem Koronarsyndrom (AKS) - Proj.-Nr.: NC20971	O. Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0151	DETECT-Eine zweiteilige prospektive Beobachtungs-Kohortenstudie von Sklerodermiepatienten zur Auswertung von Screening Tests und der Inzidenz von pulmonaler Hypertension	O. Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0152	Kooperation MUW - Univ.-Klinik für Chirurgie und Ärzte über Grenzen - Internat. Plattform - Jamil Babayev	O. Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0154	Contrast usage and radiation in a bifurcation intervention: Stereotaxis vs. Conventional percutaneous coronary intervention (Pilot Study); Contrast usage and radiation in a CTO intervention: Stereotaxis vs. conventional percutaneous coronary intervention (Pilot Study) and Contrast usage and radiation in an extreme angulated coronary intervention: Stereotaxis vs. conventional percutaneous coronary intervention (Pilot Study)	O. Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714C0115	Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Studie zur Beurteilung der Sicherheit und der Wirksamkeit von SCH 530348 bei Anwendung zusätzlich zur Standardtherapie bei Patienten mit anamnestisch bekannter Atherosklerose:Thrombinrezeptor	O. Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1901	PROMUS ELEMENT Everolimus-Eluting Coronary Stent System European Post-Approval Surveillance Study	Priv.-Doz. Dr. Berger Rudolf	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1501	A multi-center, randomized, placebo-controlled study to investigate the impact of multiple doses of BAY63-2521 in safety, tolerability, pharmacokinetics, and pharmacodynamics in patients with PH associated with left ventricular systolic dysfunction	Priv.-Doz. Dr. Bonderman Diana	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1503	Acute hemodynamic effects of Riociguat (BAY 63-2521) in patients with pulmonary hypertension associated with diastolic heart failure (DILATE 1)	Priv.-Doz. Dr. Bonderman Diana	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1504	Predictors of Outcome in Heart Failure with normal Ejection Fraction	Priv.-Doz. Dr. Bonderman Diana	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0505	EU FP7 - Living autologous heart valves for minimally invasive implantation procedures - Proj.Nr.: 242008	Univ.Doiz.Dr. Pavone-Gyöngyösi Mariann	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0506	A GLP Study to Evaluate the Safety of Novel Drug-Eluting Balloon in a Swine Coronary Artery Model	Univ.Doiz.Dr. Pavone-Gyöngyösi Mariann	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0507	Zürich Experimental Stem cell Projekt	Univ.Doiz.Dr. Pavone-Gyöngyösi Mariann	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0508	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 - Regeneration of infarcted myocardium - REMYO - Proj.Nr.: 830103	Univ.Doiz.Dr. Pavone-Gyöngyösi Mariann	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0509	Experimentelle Stammzelltherapie mit CXCR4 Antagonist	Univ.Doiz.Dr. Pavone-Gyöngyösi Mariann	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0510	Effect of drug-eluting balloon on coronary vasomotion; comparison with plain balloon and bare metal stent mounted on drug-eluting balloon	Univ.Doiz.Dr. Pavone-Gyöngyösi Mariann	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0511	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 - CXCR4 Antagonism for improved Regeneration after Acute Myocardial Infarction. A phase I/IIa randomized-controlled, double-blinded multicentre clinical proof of concept study in patients with acute myocardial infarction (CXAR-AMI) - Proj.Nr.: 831337	Univ.Doiz.Dr. Pavone-Gyöngyösi Mariann	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0512	Experimental PFO occlusion	Univ.Doiz.Dr. Pavone-Gyöngyösi Mariann	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714E0302	Chronische Berylliose als Sarkoidose verkannt: Stufe I - Fragebogenbasierte Prävalenz der Beryllium-Exponierten unter Sarkoidose Erkrankten	Univ.-Prof. Dr. Godnic-Cvar Jasminka	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0311	Randomized, double-blind, placebo-controlled, multi-centre, multi-national study to evaluate the efficacy and safety of oral BAV 63 2521 (1 mg, 1.5 mg, or 2.5 mg TID) in patients with symptomatic Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)- PATENT 1-Study - Proj.Nr.: IMP 12934	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0312	A multicenter, double-blind, randomized, placebo-controlled, parallelgroup, event-driven, Phase III study to assess the effects of ACT-064992 on morbidity and mortality in patients with symptomatic pulmonary arterial hypertension "SERAPHIN" - Proj.Nr.: AC-05503032	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0313	Long-term single-arm open-label extension study of the SERAPHIN study, to assess the safety and tolerability of ACT-064992 in patients with symptomatic pulmonary arterial hypertension "SERAPHINOL" - Proj.Nr.: AC-055-303	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0314	IMPRES - A 24-week randomized placebo-controlled, double-blind multicenter clinical trial evaluating the efficacy and safety of oral QTI571 as an add-on therapy in the treatment of severe pulmonary arterial hypertension	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0315	A Phase 2, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter, Dose-ranging Study of Ciclesanine in Subjects with Pulmonary Arterial Hypertension	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0316	A Comparison of Prasugrel and Clopidogrel in Acute Coronary Syndrome (ACS) Subjects with Unstable Angina/Non-ST-Elevation Myocardial Infarction (UA/NSTEMI) Who are Medically Managed-The TRILOGY ACS Study - Proj.Nr.:H7T-MC-TABY(b)	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0317	Drittmittelstellenfinanzierung Study Nurse	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0318	Long-term extension, multi-centre, multi-national study to evaluate the safety and tolerability of oral BAY 63 2521 (1 mg, 1.5 mg, 2 mg, or 2.5 mg tid) in patients with symptomatic Pulmonary Arterial Hypertension (PAH). PATENT 2-Study - Proj.Nr.: IMP 12935	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0319	Long-term extension, multi-centre, multi-national study to evaluate the safety and tolerability of oral BAY 63 2521 (1 mg, 1.5 mg, 2 mg, or 2.5 mg tid) in patients with symptomatic chronic thromboembolic pulmonary hypertension (CTEPH) PATENT 2-Study - Proj.Nr.: IMP 11349	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA714B0320	A Randomized Study of Exercise and Respiratory Training on top of Bosentan Treatment in Subjects with Chronic Thromboembolic Pulmonary Hypertension (CTEPH) Who Are Not Candidates for Pulmonary Endarterectomy (PEA)	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0321	AMBITION: Randomised, Multicenter Study of First-Line Ambrisentan and Tadalafil Combination Therapy in Subjects with Pulmonary Arterial Hypertension - Proj.Nr.:AMB112565	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0322	GRIPHON: Long-term single-arm open-label study to assess the safety and tolerability of ACT-293987 in patients with pulmonary arterial hypertension	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0323	GRIPHON: A multicenter, double-blind, placebo-controlled Phase 3 study to demonstrate the efficacy and safety of AT-293987 in patients with pulmonary arterial hypertension	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0324	Prospective observational longitudinal registry of patients with stable coronary artery disease - Proj.Nr.: CLARIFY	Univ.Prof. Dr. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA716B0216	A 24-week international, randomized, parallel-group, double-blind, placebo-controlled Phase III study with a 24-week extension period to evaluate the efficacy and safety of dapagliflozin therapy when added to the therapy of patients with type 2 diabetes with inadequate glycaemic control on insulin. - Proj.Nr.: D1690C0006	Ao. Univ.Prof. Dr. Luger Anton	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0217	European Register on Cushing's Syndrome - ERCUSYN - Proj.Nr.: 2006117	Ao. Univ.Prof. Dr. Luger Anton	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0219	A 52-week randomised, controlled, open label, multicentre, multinational treat-to-target trial comparing the efficacy and safety of SIBA and insulin glargine, both injected once daily in combination with oral anti-diabetic drugs (OAD), in subjects with type 2 diabetes mellitus currently treated with OAD(s) and qualifying for more intensified treatment. - Proj.Nr.:NN1250-3579	Ao. Univ.Prof. Dr. Luger Anton	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0220	A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled study to evaluate cardiovascular outcomes following treatment with Alogliptin in addition to standard of care in subjects with Type 2 diabetes and acute coronary syndrome - Proj.Nr.: SYR 322-402	Ao. Univ.Prof. Dr. Luger Anton	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0221	A phase III, multicentre, international, randomised, parallel group, double-blind cardiovascular safety study of BI 10773 (10 mg and 25 mg administered orally once daily) compared to usual care in type 2 diabetes mellitus patients with increased cardiovascular risk - Proj.Nr.: 1245.25	Ao. Univ.Prof. Dr. Luger Anton	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0901	Luminex-basierte Detektion Komplement-fixerender Alloantikörper - Risikostratifizierung für eine Desensibilisierung von Nierentransplantatempfängern durch Immunsorption - Proj.Nr.:P89/08 - A117/08	Ao.Univ.-Prof. Dr. Böhmig Georg	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0902	Clinical trial on "Rapamycin-based initial immunosuppression and alloantibody-mediated kidney allograft injury - a retrospective monocenter analysis"	Ao.Univ.-Prof. Dr. Böhmig Georg	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0903	Complement Deposition Patterns In Kidney Allografts: Anti-humoral effects of basal immunosuppression?	Ao.Univ.-Prof. Dr. Böhmig Georg	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C1301	Eine klinische Prüfung mit ER-Niacin und Laropipant (ERN/LRPT) bei Patienten mit Dyslipidämie Proj.Nr.: MK-0524A	Ao.Univ.-Prof. Dr. Derfler Kurt	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA102A0006	Christian Doppler Labor für Molekulare Carcinom Chemoprävention	Ao.Univ.-Prof. Dr. Gasche Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0134	FER-IBD-07-MAIN	Ao.Univ.-Prof. Dr. Gasche Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0801	A prospective descriptive Observational Study to Review Mimpara (Cincalcet) use in Patients with Primary Hyperparathyroidism in clinical Practice - Proj.Nr.: PRIMARA 20070363	Ao.Univ.-Prof. Dr. Gessl Alois	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0214	Post-authorization safety study to prospectively monitor the incidence of relevant drug-related adverse events and EPO-related lack of efficacy among CDK subjects receiving HX575 recombinant human erythropoietin alfa i.v. - Proj.Nr.: 2006-66-INJ-14	Ao.Univ.-Prof. Dr. Haas Martin	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0701	Vereinbarung zur Durchführung einer Anwendungsbeobachtung - Dosisbedarfsprojekt	Ao.Univ.-Prof. Dr. Haas Martin	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0702	Vereinbarung zur Durchführung einer Anwendungsbeobachtung - MAINTAIN	Ao.Univ.-Prof. Dr. Haas Martin	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0703	Diagnosis of renal osteodystrophy in hemodialysis patients and kidney transplant recipients	Ao.Univ.-Prof. Dr. Haas Martin	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0601	Weight gain, eating patterns, and development of body composition during initiation of basal insulin therapy: A comparison of insulin levemir, and insulin glargine	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kautzky-Willer Alexandra	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0602	Unrestricted Research Grant	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kautzky-Willer Alexandra	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0603	Generix Gender-spezifische Effekte von L. casei Shirota auf humane Mikrobiotagemeinschaften in SAPHIR 55+ Subgruppen - Proj.Nr.: 531623	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kautzky-Willer Alexandra	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0604	Eine randomisierte, doppelblinde, aktiv kontrollierte Phase-III-Parallelgruppen-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von BI 10773 verglichen mit der oralen Verabreichung von Glimperid über 104 Wochen bei Patienten il Typ-2 Diabetes trotz Behandlung mit Metformin nicht ausreichend kontrolliert werden kann - Proj.Nr.: 1245.28	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kautzky-Willer Alexandra	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0605	EU DALI: Diabetes and Pregnancy - Vitamin D And Lifestyle Intervention for Gestational Diabetes Mellitus Prevention - Proj.Nr.: 242187	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kautzky-Willer Alexandra	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0606	Multi-center, double-blind, randomized, placebo controlled study of selective 11β-HSD1 inhibition with RO5093151 for 12 weeks to investigate efficacy, safety and pharmacokinetics of RO5093151 in nonalcoholic fatty liver disease and its metabolic consequences - Proj.Nr.: BP25414	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kautzky-Willer Alexandra	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FK716B0001	Kooperation mit Geschlechtsspezifische Effekte einer modernen oralen antidiabetischen Therapie auf inflammatorische Parameter	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kautzky-Willer Alexandra	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FK716B0002	Kooperation mit Unrestricted Research Grant	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kautzky-Willer Alexandra	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0404	The Tantalus II for the treatment of Type 2 Diabetes: A Singled-blind Cross-Over Study - Proj.Nr.: MC CP TAN 2007-32	Ao.Univ.Prof. Dr. Ludvik Bernhard	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0411	Effect of liraglutide on body weight in non-diabetic obese subjects or overweight subjects with comorbidities. A randomised, double-blind, placebo controlled-parallel group, multi-centre, multinational trial with stratification of subject to either 56 or 160 weeks of treatment based on pre-diabetes status randomisation - NN8022-1839 SCALE	Ao.Univ.Prof. Dr. Ludvik Bernhard	Universitätsklinik für Innere Medizin III

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA716B0412	Two Approaches to escalate lispro therapy in patients with type 2 Diabetes mellitus not achieving adequate glycemic control on basal insulin therapy and oral agents alone - Proj.Nr.: F3Z-MC-IOCC	Ao.Univ.-Prof. Dr. Ludvik Bernhard	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0601	A Phase 2 Study of Multiple Intravenous Doses of LY2127399, an BAFF Human Antibody, in Patients with Rheumatoid Arthritis on Concomitant Methotrexate and an Inadequate Response to TNF alpha Inhibitor Therapy - Proj.Nr.: H9B-MC-BCDG	Ao.Univ.-Prof. Dr. Machold Klaus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0602	An Open-Label Study Assessing the Addition of Subcutaneous Golimumab (GLM) to Conventional Disease-Modifying Antirheumatic Drug (DMARD) Therapy in Biologic-Naive Subjects With Rheumatoid Arthritis (Part1), Followed by a Randomized Stud Assessing the Value of Combined Intravenous and Subcutaneous GLM Administration Aimed at Inducing and Maintaining Remission (Part 2). (Phase 2b) - Proj.Nr.: Golimumab SCH 900259	Ao.Univ.-Prof. Dr. Machold Klaus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0603	A Golimumab Phase 3b, Multicenter, Switch Assessment of Subcutaneous and Intravenous Efficacy in Rheumatoid Arthritis Patients who have Inadequate Disease Control Despite Treatment with Etanercept (ENBREL) or Adalimumab (HUMIRA) - Proj.Nr.: CNTO148ART3002	Ao.Univ.-Prof. Dr. Machold Klaus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0604	A double-blind, randomized, parallel-arm, multicenter study to determine the dose response of MJKethotrexate (MTX) in combination therapy with Adalimumab in subjects with early rheumatoid arthritis (CONCERTO) - Proj.Nr.: M12-073	Ao.Univ.-Prof. Dr. Machold Klaus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C1001	Systems biology towards novel chronic kidney disease diagnosis and treatment (SysKID) - Proj.-Nr.: 241544	Ao.Univ.-Prof. Dr. Oberbauer Rainer	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0215	An open-label, randomized phase 3 study of the efficacy and tolerability of Linifanib (ABT-869) versus Sorafenib in subjects with advanced hepatocellular carcinoma (HCC) - Proj.Nr.: M10-963	Ao.Univ.-Prof. Dr. Peck-Radosavljevic Markus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0501	PO5320-Observational Trial on the Value of Diagnostic Criteria in the Diagnosis of Spinal Spondyloarthropathics in Patients with Chronic Low Back Pain - Proj.Nr.: REMICADE	Ao.Univ.-Prof. Dr. Redlich Kurt	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0701	Eine randomisierte, multizentrische, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase 3 Studie mit Ustekinumab, einem rein humanen, monoklonalen Antikörper zur subkutanen Verabreichung bei Patienten mit Psoriasis-Arthritis - Proj.Nr.: CNTO1275PSA3001	Ao.Univ.-Prof. Dr. Scheinecker Clemens	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0702	Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-controlled Study of the Safety and Efficacy of 2 Doses of CP-690,550 in Patients with Active Rheumatoid Arthritis on Background Methotrexate with Inadequate Response to TNF Inhibitors - Proj.Nr.: A3921032	Ao.Univ.-Prof. Dr. Scheinecker Clemens	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0703	A randomized, double-blind, controlled study to evaluate pharmacokinetics, pharmacodynamics, safety and efficacy of GP2013 and rituximab in patients with rheumatoid arthritis refractory or intolerant to standard DMARDs and one or two anti-TNF therapies - Proj.Nr.: GP13-201	Ao.Univ.-Prof. Dr. Scheinecker Clemens	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0704	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Efficacy and Safety Study of Two Doses of Apremilast (CC-10004) in Subjects with Active Psoriatic Arthritis - Proj.Nr.: CC-10004-PSA-002	Ao.Univ.-Prof. Dr. Scheinecker Clemens	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0705	A multi-center study of the safety and effect on disease activity of tocilizumab (TCZ) in combination with MTX versus Tocilizumab Monotherapy in patients with mild to moderate rheumatoid arthritis with inadequate response to MTX (defined as DAS 28< 4,5 and >2,6) - Proj.Nr.: R0457-7533	Ao.Univ.-Prof. Dr. Scheinecker Clemens	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0901	EU BTCure - Proj.Nr.: 115142	Ao.Univ.-Prof. Dr. Steiner Günter	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA102A0020	Christian Doppler Labor für Kardio-Metabolische Immuntherapie	Ao.Univ.-Prof. Dr. Stulnig Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0304	A phase 3, randomized, multicentre, multinational, double-blind study to evaluate the efficacy, safety and pharmacokinetics of once daily vs twice daily dosing of Genz-112638 in patients with Gaucher disease Type 1 who have demonstrated clinical stability on a twice daily dose of Genz-112638 - Proj.Nr.: GZGD03109	Ao.Univ.-Prof. Dr. Stulnig Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0801	Rapamycin in Advanced Polystic Kidney Disease (Vienna RAP-Study) - Proj.Nr.:EudraCT	Ao.Univ.-Prof. Dr. Sunder-Plassmann Gere	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0802	Comparative bioavailability study of Myfenax (Teva) and Celcept (Roche) in stable patients after renal transplant - Proj.Nr.: 116B8	Ao.Univ.-Prof. Dr. Sunder-Plassmann Gere	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0803	Diagnostikinitiative	Ao.Univ.-Prof. Dr. Sunder-Plassmann Gere	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0804	Durchführung einer nicht-interventionellen Studie (NIS) mit Tacrolimus Sandoz - Proj.Nr.:TAC-SAN NIS 2011	Ao.Univ.-Prof. Dr. Sunder-Plassmann Gere	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0805	Baradoxolone Methl Evaluation in Patients with chronik Kidney Disease and Type 2 Diabetes: the Occurrence of Renal Events (Beacon) - Proj.Nr.:402-C-0903	Ao.Univ.-Prof. Dr. Sunder-Plassmann Gere	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0806	A randomized, open-label study to compare the efficacy and safety of AT1001 and Enzyme Replacement Therapy (ERT) in Patients with Fabry Disease and AT1001- responsive Glia Mutations, who were previously treated - Proj.Nr.:AT1001-012	Ao.Univ.-Prof. Dr. Sunder-Plassmann Gere	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0401	Calprotectin-Bestimmungen zur Voraussage des endoskopischen postoperativen Rezidivs bei Morbus Crohn	Ao.Univ.-Prof. Dr. Vogelsang Harald	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C1101	Sample collection study in patients receiving intravascular contrast agents	Ao.Univ.-Prof. Dr. Wagner Ludwig	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C1201	Identification of patients with high probability of not or poorly responding to therapy with mycophenolic acid pro-drugs: a pilot study with Myfortic - Proj.Nr.: CERL080AA02T	Doz. Dr. Sengölgö Gürkan	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C1701	Survey of Treatment practice for management of SHPT with Cinacalcet and Vitamin D (TRANSIT) - Verlaufsdokumentation - Proj.Nr.: 20070663	Dr. Beilhack Georg	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C1702	An international, prospective, open-label, multicenter, pharmacoepidemiological study to determine predictors of clinical outcomes in haemodialysis patients with anaemia treated with Binocrit - Proj.Nr.: HX575-503	Dr. Beilhack Georg	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C1901	Postmarketing observational study to evaluate the effect of Zemplar (Paricalcitol I.V.) on cardiac morbidity in patients with chronic kidney disease stage 5 over 2 years - Proj.Nr.: PMOS-AUSTR-08-03	Dr. Bielez Bernhard	Universitätsklinik für Innere Medizin III

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA716C1902	Long-Term Therapy Outcomes when treating CKD-patients with Paricalcitol in German and Austrian Clinical Practice (Top Study) - Proj.Nr.: P10-681	Dr. Bielez Bernhard	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C1501	Sodium Setpoint and Sodium Gradient in Hemodialysis: Impact on Patient Outcomes in the Dialysis Outcomes and Practice Patterns Study (DOPPS)* - Nr. P22/10 # A17/10	Dr. Hecking Manfred	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C1601	Vergleichende Zusammensetzung des Proteoms von High-Density Lipoprotein und Evaluation neuer Biomarker bei Diabetes mellitus, rheumatoider Arthritis, chronischer Niereninsuffizienz und akutem Koronarsyndrom - Proj.Nr.: 2010_A86	Dr. Weichhart Thomas	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0701	A 12-Week, Double-Blind, Placebo-Controlled Trial of LY2428757 in Patients with Type 2 Diabetes Mellitus* - 3485/EudraCT2008-004207-6	Dr. Riedl Michaela	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0217	Randomisierte doppelblinde plazebo-kontrollierte Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und der Sicherheit von drei Mal täglich verabreichten Sevelamercarbonat-Tabletten bei hyperphosphatämischen chronisch nierenkranken Patienten, die keine Dialyse erhalten. Prüfplan - Proj.Nr.: SVCARB00606	O. Prof. DDr. Hörl Walter	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0218	Monozentrische klinische Prüfung von Eisen_HES vs Cosmorfer	O. Prof. DDr. Hörl Walter	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0219	Studie zur Behandlung von Eisenmangelanämie bei Patienten mit einer nicht dialysebedürftigen chronischen Nierenerkrankung - Proj.Nr.: Ferinject	O. Prof. DDr. Hörl Walter	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0220	Efficacy and local tolerability of topically applied heparin (Heparin 2.400 IU/ml cutaneous spray) on the suitability of newly constructed primary arteriovenous fistulas in haemodialysed patients - Proj.Nr.: 10761401V3	O. Prof. DDr. Hörl Walter	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0221	Offene, nicht kontrollierte, einarmige, nicht interventionelle AWB an PatientInnen mit Anämie bei chronischer Niereninsuffizienz in der Pädialyse - Proj.Nr.: Retacrit	O. Prof. DDr. Hörl Walter	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0225	CARAbase Project	O. Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0227	Next Generation of Pharmacoeconomic for Rheumatoid Arthritis - Proj.-Nr.: 446879	O. Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0228	The effect of an anti-IL-6T monoclonal antibody on bone and joint pathology and structure - Proj.-Nr.: PDCI	O. Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0229	Masterswitch - Proj.-Nr.: FP7-HEALTH-2007_B	O. Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0230	Treatment Targets for RA	O. Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0231	EU Genetische Faktoren bei der rheumatoiden Arthritis in Österreich und der Slowakischen Republik - Proj.-Nr.: RASGENAS	O. Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0232	Randomized, double-blind, placebo-controlled study of evaluate the clinical efficacy and the structure modifying properties of etanercept 50/25 mg sc weekly in patients with erosive osteoarthritis of the interphalangeal finger joints (EHOA study)	O. Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0233	POST HOC ANALYSES OF JOINT DAMAGE CHANGES IN THE TOCILIZUMAB DATABASE (METHOTREXATE-IRLITHE)	O. Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0234	Research proposal on Cartilage Research - Proj. Nr.: IIS-AUSTR-09-08	O. Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0235	EIA RA33 - Proj.Nr.: PDCI	O. Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0236	Finding activity of a Consensus Statement for the use of Tocilizumab with Rheumatoid Arthritis - TOPIC - Proj.Nr.:NF_MUV_activities2011/12KD	O. Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0801	EULAR-ACR Criteria-Project for Rheumatoid Arthritis - Proj. Nr.: EPI004	Priv.-Doz. Dr. Aletaha Daniel	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C1801	Effect of Cinacalcet on functions of polymorphonuclear leukocytes (PMNs) in dialysis patients - Proj. Nr.: 20109828	Priv.-Doz. Dr. Borchhardt Kyra	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C1802	A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Using Cinacalcet to Correct Hypercalcemia in Renal Transplant Recipients with Autonomous Hyperparathyroidism - Proj.Nr.: 20062007	Priv.-Doz. Dr. Borchhardt Kyra	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0216	Evaluation of functional and morphological retinal changes in the course of systemic Aranesp treatment in patients with diabetes mellitus	Priv.-Doz. Dr. Saemann Marcus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0302	Treat-to-target trial of basal Insulin in Post-transplant hyperglycemia (TIP): efficacy and safety to a novel protocol in renal transplant recipients receiving a tacrolimus-based immunosuppression	Priv.-Doz. Dr. Saemann Marcus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0303	MR Diffusion Tensor Imaging - evaluation of a novel diagnostic technique in renal transplant patients under tacrolimus-based immunosuppressions	Priv.-Doz. Dr. Saemann Marcus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0304	Unrestricted research grant	Priv.-Doz. Dr. Saemann Marcus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0305	A 24-month, multi-center, open-label, randomized, controlled trial to investigate efficacy, safety and evolution of cardiovascular parameters in de novo renal transplant recipients after early calcineur inhibitor to everolimus conversion - Proj.Nr.: CRAD001A2429	Priv.-Doz. Dr. Saemann Marcus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0306	The mTOR pathway in cytomegalovirus-mediated immune evasion: implications for immunosuppressive therapy - Proj.Nr.: WS871221	Priv.-Doz. Dr. Saemann Marcus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0307	Continuous Glucose Monitoring in Transplant Associated Hyperglycemia and in New Onset Diabetes after Transplantation	Priv.-Doz. Dr. Saemann Marcus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0308	Are UCR and/or UCT superior to conventional HD in reducing dialysis complications in fluid-overloaded HD patients when dialyzed to adequate dry weight?	Priv.-Doz. Dr. Saemann Marcus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0401	Evaluation and development of clinical outcome measures and instruments in Systemic Sclerosis from the perspective of patients	Priv.-Doz. Dr. Stamm Tanja	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0402	Evaluation of the current status of extend roles taken by health professionals within Europe - a pilot study in the form of a web-based survey - Proj.-Nr AHP012	Priv.-Doz. Dr. Stamm Tanja	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0403	EU- European Musculoskeletal Conditions Surveillance and Information Network / EUMUSC.NET - Proj.-Nr: AgreementNo20081301	Priv.-Doz. Dr. Stamm Tanja	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0404	Explicating treatment processes in care of patients with rheumatoid arthritis: Perspectives gained from three different European welfare states - Proj.-Nr: EPI004	Priv.-Doz. Dr. Stamm Tanja	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0405	Gesundheit hat kein Alter	Priv.-Doz. Dr. Stamm Tanja	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716B0901	EUA-EU-Anbahnungsfin.: RP7 Cardiovascular risk reduction with limonene and pomegranate extract and soluble fibers in people aged 50+ (PomLIF) - Proj.Nr.: 830513	Univ.-Lektor Dr. Schindler Karin	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0117	A Multicenter, open-label study of the human anti-TNF nonoclonal antibody adalimumab to evaluate the long term safety and tolerability of repeated administration of adalimumab in subjects with ulcerative colitis (Protocol M10-223) - Protocol M10-223	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA716E0123	Ulcerative Colitis European Registry - A prospective, observational, non-interventional, post-marketing safety surveillance program	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0125	A phase IIb, multinational, randomized, double-blind, placebo-controlled trial to assess the efficacy and safety of certolizumab pegol, a pegylated Fab fragment of a humanized anti-TNF-alpha monoclonal antibody, administered subcutaneously at weeks 0,2 and 4 in subjects with moderately to severely active Crohn's disease	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0127	A randomized, double-blind, placebo-controlled, Phase III trial of 2 regimens of telaprevir (with and without delayed start) combined with pegylated interferon alfa-2a (Pegasys®) and ribavirin (Copegus®) in subjects with chronic genotype 1 hepatitis C infection who failed prior pegylated interferon plus ribavirin treatment. - Proj.-Nr.: VX-950-TIDP24-C216	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0128	Finanzierung einer Drittmittelstelle (CED-Ambulanz)	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0130	An open label, multicenter protocol providing pegylated interferon alfa-2a (PEGASYS®) as monotherapy or in combination with ribavirin (COPEGUS®) for patients with chronic hepatitis C who have participated in previous Roche or Roche partner protocols	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0131	A Phase 3b, randomized, double-blind, double dummy study evaluating the antiviral efficacy, safety and tolerability of tenofovir disoproxil fumarate (DF) monotherapy versus emtricitabine plus tenofovir DF fixed-dose combination therapy in subjects with chronic Hepatitis B who are resistant to Lamivudine - Hofer	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0132	A Phase 3b, randomized, double-blind, double dummy study evaluating the antiviral efficacy, safety and tolerability of tenofovir disoproxil fumarate (DF) monotherapy versus emtricitabine plus tenofovir DF fixed-dose combination therapy in subjects with chronic Hepatitis B who are resistant to Lamivudine - Peck	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0136	Antiviral effect, safety and pharmacokinetics of one daily BI 201335 NA in hepatitis C virus genotype 1 infected treatment-naive patients for 12 or 24 weeks as combination therapy with pegylated interferon-alpha 2a and ribavirin (double-blind, randomised, placebo)	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0137	Advanced Training Courses for Bayer Schering Pharma AG (BSP)	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0140	Randomisierte, multizentrische, placebo-kontrollierte Phase III Studie zur kontinuierlichen intravenösen Gabe von PHP bei Patienten mit katecholamin-resistentem, distributivem Schock (PHOENIX) - Prüfplan - Proj.Nr.: APX-PHP-07-008	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0143	A Phase 3, open-label to determine the long-term safety and efficacy of MLN0002 in patients with ulcerative colitis and Crohn's disease - Proj.Nr.: C13008	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0144	A Phase 3, randomized, placebo controlled, blinded, multicenter study of the induction and maintenance of clinical response and remission by MLN0002 in patients with moderate to severe crohn's disease - Proj.Nr.: C13007	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0145	A Phase 3, randomized, placebo controlled, blinded, multicenter study of the induction and maintenance of clinical response and remission by MLN0002 in patients with moderate to severe ulcerative colitis - Proj.Nr.: C13006	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0146	Double-blind, randomised, placebo-controlled, multi-centre phase III clinical study comparing the combination of ursodeoxycholic acid capsules plus budesonide capsules to ursodeoxycholic acid capsules plus placebo in the treatment of primary biliary cirrhosis	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0147	Eine multizentrische, randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Parallelgruppenstudie der Phase 2b zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit einer Ustekinumab-Therapie bei Patienten mit mäßig bis stark aktivem Morbus Crohn, die vorher eine Behandlung mit TNF-Antagonisten (CERTIFI) erhalten haben.	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0148	A phase IIb, randomized, double-blind, placebo-controlled trial to investigate the efficacy, tolerability, safety and pharmacokinetics of TMC435 as part of a treatment regimen including peginterferon alfa-2a and ribavirin in treatment-naive genotype 1 hepatitis C-infected - TMC435-TIDP16-C205	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0150	A phase II randomized, double-blind, placebo-controlled study of sorafenib or placebo in combination with transarterial chemoembolization (TACE) performed with DC Bead and doxorubicin for intermediate stage hepatocellular carcinoma (HCC)	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0151	MV22009: S-Collate-Non-Interventionelle Kohorten-Studie mit dem zugelassenen Arzneimittel Pegasys®	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0152	Randomized, single-blind, placebo controlled multicenter phase III study to assess the efficacy and safety of expanded autologous adipose-derived stem cells (eASCs) (CX-401), for treatment of complex perianal fistulase in perianal Crohn's disease - Proj.Nr.: CX-401/FATT2	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0155	Randomisierte Teilblindstudie zur Evaluierung der Sicherheit und Verträglichkeit einer Behandlung mit dem HCV Protease-Hemmer RO5190591 sowie der Auswirkung auf die virologische Antwort in Kombination mit Pegasys und Copegus über 12 oder 24 Wochen hinweg im Vergleich zur Behandlung mit Pegasys und Copegus alleine bei behandlungsnaiven Patienten mit chronischer Hepatitis C-Genotyp 1-Virusinfektion	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0201	Antiviral effect and safety of once daily BI 201335 NA in hepatitis C virus genotype 1 infected treatment-naive patients for 12 or 24 weeks as combination therapy with pegylated interferon-alpha 2a and ribavirin (open label, randomised, Phase II) - Proj.Nr.:553/2009	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0202	A phase IIb, randomized, double-blind, placebo-controlled trial to investigate the efficacy, tolerability, safety and pharmacokinetics of TMC435 as part of a treatment regimen including PegIFNalpha-2a and ribavirin in HCV genotype 1 infected subjects who failed to respond or relapsed following at least 1 course of PegIFNalpha-2a/b and RBV therapy	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0203	A 3-year, virology follow up study in subjects previously treated with telaprevir in select clinical studies	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0204	HVPG importance as baseline predictor of treatment outcome in cirrhotic HCV patients undergoing antiviral therapy	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0205	A multi-center, prospective study of the walflex® biliary RX fully covered stent for the treatment of benign biliary strictures	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA716E0207	Double-blind, randomised, placebo-controlled, multi-centre phase II study to evaluate the efficacy and safety of three different dosages of oral Trichuris suis ova (TSO) suspension in active Crohn's disease	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0208	A Phase III randomized, placebo controlled, double blind trial of Sorafenib plus Erlotinib vs. Sorafenib plus placebo as First Line systemic treatment for Hepatocellular Carcinoma (HCC) Imp - Proj.Nr.: 12917	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0209	Randomized, controlled phase 2a/b study of the efficacy and safety of PEG-rIL-29 administered in combination with ribavirin to treatment naive subjects with chronic hepatitis C virus infection - Proj.Nr.: 526H04	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0210	Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, multizentrische Phase-III-Studie zur Untersuchung von Wirksamkeit und Sicherheit von Everolimus (RAD001) bei erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem Leberzellkarzinom nach Versagen einer Behandlung mit Sorafenib - die EVOLVE-1-Studie	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0211	Safety, antiviral effect and pharmacokinetics of BI 207127 NA in combination with BI 201335 NA and with ribavirin for 4 (Part 1) and with or without ribavirin for 24-48 weeks (Part 2) in patients with chronic HCV genotype 1 (randomized, open label Phase II) - Proj.Nr.:1241.21	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0212	PegHope - Nicht Interventionelle Studie mit dem zugelassenen Arzneimittel Pegasys® und Copegus® - Proj.Nr.:ML25159	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0213	An open randomized multicenter clinical investigation to compare the efficacy and safety of prednisone plus adacolumn® GMA apheresis versus prednisone alone in the treatment of patients with mild or moderately active steroid dependent ulcerative colitis - Proj.Nr.: Ada-UC-07-102	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0501	Exploratory study on the potential influence of IL28B genotype on treatment outcome in subjects treated with telaprevir, PEG-IFN-alfa-2a, and ribavirin in Study - Proj.Nr.: VX-950-TIDP24-C208	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0502	Prospective, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled trial comparing REMICADE® (infliximab) and placebo in the prevention of recurrence in crohn's disease patients undergoing surgical resection who are at an increased risk of recurrence	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0503	GENAU Genome Austria Tissue Bank	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0504	Primär sklerosierende Cholangitis	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0505	EU FLIP - Fatty liver inhibition of progression - Proj.Nr.: CP-FP-241762	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0506	An open-label, multicenter, efficacy and safety study to evaluate two treatment algorithms in subjects with moderate to severe crohns disease	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0507	Biomarkers for personalised medicine in common metabolic disorders - Proj.Nr.: 471230	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0508	HCC Bridge Study: bridge to better outcomes in hepatocellular carcinoma (CA182-023)	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0509	A randomized, open label, multicenter, dose and duration finding study to evaluate the sustained virologic response of the HCV protease inhibitor danoprevir (RO5190591) boosted with low dose ritonavir (danoprevir/r) in combination with pegasys® and copegus® versus Pegasys® and Copegus® alone in Treatment-Naive Patients with Chronic Hepatitis C Genotype 1 or 4 Virus Infection	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0510	A long term monitoring study to evaluate the persistence of direct acting antiviral (DAA) treatment resistant mutations or the durability of sustained virological response (SVR) in patients treated with DAA containing regimens for chronic hepatitis C infection (CHC)	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0511	Clinical efficacy and safety of bosentan in patients with liver cirrhosis child-pugh class A and hepatopulmonary syndrome	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0512	A multicenter, randomized, double-blind, phase 3 study of ramucicmab (IMC-1121 B) drug product and best supportive care (BSC) vs placebo and BSC as second line treatment in patients with hepatocellular carcinoma Following first -line therapy with sorafenib - Proj.Nr.:IMCL CP12-0919	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0513	A randomized, open label, phase 3 study of telaprevir administered twice daily or every 8 hours in combination with pegylated interferon alfa 2a and ribavirin in treatment naive subjects with genotype 1 chronic hepatitis C virus infection - Proj.Nr.: VX-950-C211	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0514	Multizentrische, offene, Phase I/randomisierte Phase II Studie zur Evaluierung der Sicherheit, Pharmakokinetik und Wirksamkeit von BIBF 1120 im Vergleich mit Sorafenib bei Patienten mit fortgeschrittenem HCC	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0515	Sorafenib plus Erlotinib in a orthotopic rat model of HCC	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0516	A phase 2b, randomized, double-blind, placebo controlled trial evaluating 16 and 24 weeks of response guided therapy with GS910, GS9256, Ribavirin (Copegus®) and Peginterferon alfa 2a (Pegasys®) in treatment naive subjects with chronic genotype 1 hepatitis C virus infection	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0517	A phase III, randomized, comparative, open-label study of intravenous iron oligosaccharide (MonoFer) administered by infusions or repeated bolus injections in comparison with oral iron sulphate in inflammatory bowel disease subjects with iron deficiency anaemia - Proj.Nr.: P-Monofer-IBD-01	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0518	A Phase III, randomized, double-blind, placebo-controlled study to investigate the efficacy, safety and tolerability of TMC435 vs. placebo as a part of a treatment regimen including peginterferon alfa-2a (Pegasys®) and ribavirin (Copegus®) or peginterferon alfa-2b (Pegintron®) and ribavirin (Rebetol®) in treatment-naive, genotype 1, hepatitis C-infected subjects - Proj.Nr.: TMC435-TIDP16-C216	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0519	A Phase III, randomized, double-blind, placebo-controlled study of investigate the efficacy, safety and tolerability of TMC435 vs placebo as part of a treatment regimen including peginterferon alfa-2a and ribavirin in hepatitis C, genotype 1 infected subjects who relapsed after previous interferon-based therapy - Proj.Nr.: TMC435HPC3007	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA716E0520	A Phase 3, randomized, placebo-controlled, blinded, multicenter study of the induction of clinical response and remission by Vedolizumab in patients with moderate to severe crohns disease - Proj.Nr.: C13011	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0521	Multizentrische Studie zur Erhebung der Wirksamkeit des Zusatzes von Silymarin bei der Kombinationstherapie mit pegyliertem Interferon 2a (PEG-IFN 2a) und Ribavirin bei Patienten mit chronischer Hepatitis C	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0522	A randomized, open-label, multicenter study to evaluate the sustained virologic response of the HCV protease inhibitor Danoprevir boosted with low dose Ritonavir (DNV/r) and Copegus®, in combination with the HCV polymerase inhibitor prodrug R05024048 and/or Pegasys (r) in Chronic Hepatitis C Genotype 1 Patients who failed with a previous course of Peginterferon alfa plus Ribavirin Combination Therapy - Proj.Nr.: WV21913	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0523	CLIF Acute-on-Chronic Liver failure in cirrhosis (CANONIC) Core Study - Proj.Nr.: G-59319681	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0524	Epidemiologie, natürlicher Verlauf und Therapie der chronischen Hepatitis B bei HIV Patienten	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0525	Efficacy and safety of BI 201335 NA in combination with pegylated interferon- α and Ribavirin in treatment-naïve genotype 1 hepatitis C infected patients (double-blind, randomised, placebo-controlled, phase III) - Proj.Nr.: BI 201335 NA	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0526	A randomised, open-label, 104 week treatment study to evaluate the efficacy and safety of Telbivudine or Tenofovir treatment in HBeAG-negative chronic Hepatitis B patients based on the Roadmap Concept - Proj.Nr.: CLDT600A2409	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0527	Infliximab pharmacokinetics in inflammatory bowel disease	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0528	Eine Phase-2, randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Studie zur Beurteilung von 16 und 24 Wochen einer Vierfachkombination und 24 Wochen einer Dreifachkombination von GS-9451, Peginterferon Alfa 2a (PEG, Pegasys) und Ribavirin (RBV, Copegus) mit und ohne Tegobuvir (GS9190), gefolgt von einer Response-gesteuerten PEG und RBV bei der Behandlung von therapie-naiven chronischen Genotyp 1 Hepatitis C Virusinfektion-Patienten - Proj.Nr.: GS-US-196-0140	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0529	Multizentrische, offene Phase I/randomisierte Phase II Studie zur Evaluierung der Sicherheit, Pharmakokinetik und Wirksamkeit von BIBF 1120 im Vergleich mit Sorafenib bei Patienten mit fortgeschrittenem hepatozellulärem Carcinom	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0530	Anti-CD3 monoclonal antibody for oral use in patients with chronic hepatitis C virus (HCV) disease	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0531	A phase III, open label study of once daily BI 201335 240mg for 24 weeks in combination with pegylated interferon- α (PegIFN) and ribavirin (RBV) in patients with genotype 1 chronic hepatitis C infection who failed a prior PegIFN/RBV treatment	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0532	A phase I/II randomized, placebo-controlled study to evaluate the clinical efficacy and safety of induction and maintenance therapy with BMS-936557 in subjects with active ulcerative colitis (UC) - Proj.Nr.: IM129-005	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0533	A phase III, randomised, double-blind and placebo controlled study of once daily BI 201335, 240mg for 12 or 24 weeks in combination with pegylated interferon- α and ribavirin in patients with genotype 1 chronic hepatitis C infection who failed a prior PegIFN/RBV treatment - Proj.Nr.: 1220.7	Univ.-Prof. Dr. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA781B0702	Aranesp bei Kindern mit chronischem Nierenversagen." - "A prospective Registry Study Observing the Safety and Patterns of Use of Darbepoetin Alpha in the EU Pediatric Population - A Post Approval Commitment"	Ao. Univ.Prof. Dr. Aufricht Christoph	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0703	Underuse of growth hormone therapy in pediatric chronic kidney disease in Austria - do we have evidence?	Ao. Univ.Prof. Dr. Aufricht Christoph	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0706	Vereinbarung über die Durchführung einer präklinischen in-vivo Studie mit PD-protec	Ao. Univ.Prof. Dr. Aufricht Christoph	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0707	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 European Training and Research in Peritoneal Dialysis (EuTRIPD) - Proj.-Nr.: 830572	Ao. Univ.Prof. Dr. Aufricht Christoph	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781A0402	European Registry of Antiepileptic Drug Use in Patients with Lennox Gastaut Syndrome - Proj.Nr.: E2080-E44-401	Ao. Univ.Prof. Dr. Feucht Martha	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781A0403	An open label multicenter multinational study of lacosamide as first add-on AED treatment in subjects with partial-onset seizures - Proj.Nr.: 103444	Ao. Univ.Prof. Dr. Feucht Martha	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781A0404	Retrospective Records Review: European Patients receiving Vagus Nerve Stimulation for 12 Months or more - Proj.Nr.: E 102	Ao. Univ.Prof. Dr. Feucht Martha	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0803	Pre-POINT: The dose-finding study phase of the POINT (Primary Oral/Intranasal Insulin Trial) study	Ao. Univ.Prof. Dr. Häusler Gabriele	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0807	Europäische Wachstumsforen Datenbank zu Increlex	Ao. Univ.Prof. Dr. Häusler Gabriele	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0808	Einfluss von Somatostatin auf die IGF-I Expression porciner Chondrozyten	Ao. Univ.Prof. Dr. Häusler Gabriele	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0809	Expressionsprofil von IGF-I Varianten nach Stimulation mit Wachstumshormon in vitro	Ao. Univ.Prof. Dr. Häusler Gabriele	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781F0101	European Post-Marketing Observational Prospective Cohort Study of Children with Typ 1 Diabetes treated with Apidra - Nr.: APIDR_C_03909	Ao. Univ.Prof. Dr. Häusler Gabriele	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781F0102	A 24-week, randomized, open-label, parallel group, multinational comparison of Lantus (insulin glargine) given in the morning as once-a-day basal insulin versus Neutral Protamine Hagedorn (NPH) insulin, in children with type 1 diabetes mellitus aged at least 1 year to less than 6 years - Proj.Nr.: EFC11202/PRESCHOOL	Ao. Univ.Prof. Dr. Häusler Gabriele	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781F0103	Expression pattern of acid-labile subunit (ALS) mRNA in porcine tissues	Ao. Univ.Prof. Dr. Häusler Gabriele	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA781F0104	easypod connect: A National, Multicentre, Observational Registry to study Adherence and Long Term Outcomes of Therapy in Pediatric subjects using "easypod" electromechanical device for growth hormone treatment	Ao. Univ.Prof. Dr. Häusler Gabriele	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781F0105	Wertigkeit des Serumparameters ALS in der Diagnose des Wachstumshormonmangels	Ao. Univ.Prof. Dr. Häusler Gabriele	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781F0106	In vitro effects of growth hormone on IGF-I mRNA expression and proliferation: Comparison of GH effects on hepatic, growth plate and bone cells - Proj.Nr.: WS1925265	Ao. Univ.Prof. Dr. Häusler Gabriele	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0322	Prävention von Neusensibilisierungen durch sublinguale Allergenspezifische Immuntherapie	Ao. Univ.Prof. Dr. Szépfalusi Zsolt	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781F0201	A prospective, observational safety study in children <24 months of age receiving oseltamivir for the treatment or prophylaxis of influenza infection - Proj.Nr.: NV25182	Ao. Univ.Prof. Dr. Szépfalusi Zsolt	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B1101	Correlation between Ureaplasma biovars detected by real-time PCR from a vaginal smear at 11-14 weeks of gestation and preterm delivery	Ao.Univ.-Prof. Dr. Berger Angelika	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B1102	Severe respiratory syncytial virus infection in preterm infants 33-35 weeks gestational age - evaluation of the Austrian RSV risk-score	Ao.Univ.-Prof. Dr. Berger Angelika	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B1103	Prevention of congenital cytomegalovirus infection in infants of mothers with primary cytomegalovirus infection during pregnancy - Proj.Nr.:963	Ao.Univ.-Prof. Dr. Berger Angelika	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B1104	Nebenwirkungen, Lokalreaktion und Schmerzempfinden von Neonaten bei intramuskulärer Verabreichung eines Hepatitis B Immunglobulins	Ao.Univ.-Prof. Dr. Berger Angelika	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0901	A randomized, double-blind, placebo controlled, withdrawal study of flare prevention of canakinumab (ACZ885) in patients with Systemic Juvenile Idiopathic Arthritis (SJIA) and active systemic manifestations. - Proj.Nr.: CACZ885G2301	Ao.Univ.-Prof. Dr. Emminger Wolfgang	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0902	An open-label extension study of canakinumab (ACZ885) in patients with Systemic Juvenile Idiopathic Arthritis (SJIA) and active systemic manifestations - Proj.Nr.: CACZ885G2301E1	Ao.Univ.-Prof. Dr. Emminger Wolfgang	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0903	Clinical Outcomes and Safety: A Registry Study of Ilaris (canakinumab) patients - Proj.Nr.: CACZ885D2401	Ao.Univ.-Prof. Dr. Emminger Wolfgang	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0904	A Long-term, Multi-center, Longitudinal Post-marketing, Observational Registry of Humira (Adalimumab) in Children with Active Juvenile Idiopathic Arthritis (JIA) - Proj.Nr.: P10-262	Ao.Univ.-Prof. Dr. Emminger Wolfgang	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0905	A multicenter double blind, randomized-withdrawal trial of subcutaneous golimumab, a human anti-TNF α antibody, in pediatric subjects with active polyarticular course juvenile idiopathic arthritis (JIA) Despite Methotrexate Therapy - Proj.Nr.: EudraCT 2009_015019_42	Ao.Univ.-Prof. Dr. Emminger Wolfgang	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781A0304	Glucose POCT in der Neonatologie	Ao.Univ.-Prof. Dr. Herkner Kurt	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B1001	First Line Standard Therapie des Glioblastoma Multiforme mit oder ohne Zusatzbehandlung mit TRIVAX, einem Krebsimpfstoff auf Basis Tumorzellbeladener Dendritischer Zellen - GBM-VAX-TRX2	Ao.Univ.-Prof. Dr. Slavic Irene	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B1401	A Clinical Study of Immune Globulin Subcutaneous (Human) (IGSC), 20 % for the Evaluation of Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics in Subjects with Primary Immunodeficiency Diseases - Proj.Nr.: 170903	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Förster-Waldl Elisabeth	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781A0701	Kuvan Adult Maternal Pediatric European Registry (KAMPER) - Observational Study - Proj.Nr.: EMR700773-001	Ass.-Prof. Dr.med.univ. Möslinger Dorothea	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B1201	A new adaptive feeding plan for newborns - Proj.Nr.: 07.22.INF	Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr.med.univ. Haiden Nadja	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B1202	Suitability of an infant formula with reduced protein content based on a partial protein-hydrolysate with and without pro- and prebiotics for the particular nutritional use by infants - Proj.Nr.: 504426	Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr.med.univ. Haiden Nadja	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781A0501	DIASORIN Toxoplasmosestudie	Dipl.-Ing. DDr. Kasper David	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781A0502	Diagnostische Evaluierung eines Neugeborenen-Screening Kits	Dipl.-Ing. DDr. Kasper David	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781A0601	Analysis of the Cerebrospinal fluid (CSF) and plasma pharmacokinetics of liposomal cytarabine (DepoCyte) after intrathecal administration in children with malignant brain tumors and leptomeningeal dissemination	Dr. Peyrl Andreas	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781A0801	EU FP7 - HTDDSFMT - High Throughput Drug Discovery Studies For Meningioma Therapeutics - Proj.Nr.: 293565	Dr. Saydam Okay	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B1501	Erfassung von Aufmerksamkeitsdefiziten bei ehemaligen Frühgeborenen und ihre Auswirkung auf Verhaltensauffälligkeiten und Schulerfolg	Dr.med.univ. Klebermass-Schrehof Katrin	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B1301	High Emotion Frühgeborensimulator - Proj.Nr.: Z100362	Dr.med.univ. Schwindt Jens	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0603	Wissenschaftliche Projektmitarbeit	O. Prof. Dr. Pollak Arnold	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0604	An open-label phase 1/2 study to assess the immunogenicity and safety of 2 different dose levels of H1N1 pandemic influenza vaccine in healthy infants, children and adolescents aged 6 months to 17 years	O. Prof. Dr. Pollak Arnold	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0401	An Open-Label Study to Evaluate Prophylaxis Treatment and to Characterize the Efficacy, Safety and Pharmacokinetics of B-Domain Deleted Recombinant Factor VIII Albumin Free (ReFacto AF) in Children With Hemophilia A	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0402	A Postauthorisation Safety Surveillance Study of Patients Switching to ReFacto AF from ReFacto or other Factor VIII Products in Usual Care Settings	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0403	International Study on the etiology of inhibitors in patients with a moderate or mild form of hemophilia A	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0404	An Open-Label Study of the Safety and Efficacy of ReFacto AF in Previously Untreated Patients in Usual Care Settings, PUP STUDY	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA781D0405	Survey of Inhibitors in Plasma-Product Exposed Toddlers SIPPET STUDY	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0406	Single-dose pilot study of oral rivaroxaban in pediatric subjects with venous thromboembolism	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0407	Prospective clinical study in children with severe haemophilia A to investigate clinical efficacy, immunogenicity, pharmacokinetics and safety of Human-cl rFVIII - Proj.Nr.: GENA-03	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0408	Kontinuierliches 7-Tage-Holter-EKG-Monitoring zur Untersuchung von Arrhythmien und Repolarisationsveränderungen bei Patienten mit schwerer pulmonaler Hypertonie	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0409	Open-label safety and tolerability of dabigatran etexilate mesilate given for 3 days at the end of standard anticoagulant therapy in successive groups of children aged 2 years to less than 12 years, and 1 year to less than 2 years - Proj.Nr.: 1160.89	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0410	Pilot Study for Standardization of Diagnostic Techniques for Central Venous Catheters Venous Thromboembolism Study - Proj.Nr.: CV185077	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0411	A european, prospective, non-interventional study to assess health related quality of life and to identify key transitional life events in patients with moderate or severe haemophilia A using Helixate NexGen - Proj.Nr.: CE1250_5002	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0412	A phase II, open-label, multi-centre study to compare the pharmacokinetics of Tacrolimus in stable pediatric allograft recipients converted from a prograf based immunosuppressive regimen to a Tacrolimus prolonged release, advagraf based immunosuppressive regimen, including a long-term follow-up protocol for phase II study of advagraf - Proj.Nr.: PMR-EC-1206	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0413	A Multi-center, Interventional, Non-randomized, Open-label, Single-group Phase III Study to evaluate Plasma-derived Antihemophilic Factor / von Willebrand Factor Concentrate (Biotate) for Immune Tolerance Induction in Male Pediatric Subjects with Hemophilia A (<2%) who have Developed High-titer Antibodies to Factor VIII (Factor VIII Inhibitors) - Proj.Nr.: CSLCT-BIO-10-67	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0414	A phase 3b clinical study to assess whether regular administration of Advate at an early age and in the absence of danger signals reduces the incidence rate of inhibitors in previously untreated patients with hemophilia A - Proj.Nr.: 061002	Univ.Prof. Dr. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA765A0201	The NEURAPRO-E (North America, EUROpe, Australia PROdrome) Study: A multicenter RCT of Omega-3 Fatty Acids and Cognitive-Behavioural Case Management for Symptomatic Patients at Ultra-High Risk for Early Progression to Schizophrenia and Other Psychotic Disorders	O. Prof. Dr. Friedrich Max	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendpsychiatrie
FA765A0202	Indicated Prevention with Etyhi-Eicosapentaenoic Acid (EPA) in Adolescents with 'At-Risk-Mental-State' for Psychosis - SMRI Nr. 03T-315	O. Prof. Dr. Friedrich Max	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendpsychiatrie
FK729A0005	KOOP FA607A0502 - Retinale Angiographie	Ao.Univ.-Prof. Dipl.-Ing. Dr. Schmetterer Leopold	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie Leopold
FK729A0008	KOOP FA102A0019 - Laserentwicklung	Ao.Univ.-Prof. Dipl.-Ing. Dr. Schmetterer Leopold	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie Leopold
FA729A0117	An open label phase I study in healthy subjects with blood group AB to investigate the safety, tolerability and efficacy of Uniplas LG - Proj.Nr.: UNI-111	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0118	An open-label Phase I study assessing the safety, immunogenicity and dose response of IC84, a new vaccine against clostridium difficile, in healthy subjects - Proj.Nr.: IC84-101	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0119	A phase 1/2, randomized, open-label study to assess the immunogenicity and safety of a vaccine enhancement patch (VEP) when administered with two doses of intramuscular inactivated influenza H5N1 vaccine in healthy adults - Proj.Nr.: IC82-102	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0120	Pilot dose- escalation trial evaluating the optimal dose (pharmacokinetic and pharmacodynamic parameters) of rituximab for a subsequent biosimilarity trial in healthy volunteers - Proj.Nr.:APOCD2001	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0121	A phase I, randomised, single ascending dose study to investigate the safety and local tolerability of SST0001 subcutaneously administered in healthy male subjects - Proj.Nr.:SST000/CRO-11-001	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0122	Biosimilarity trial with PEG-GCSF - Proj.Nr.:Neulasta	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0123	A Phase 3 randomized, double-blind, placebo-controlled study of SHB004 (10% topical azithromycin) administered locally twice daily for three consecutive days for the prevention of Borreliosis in subjects bitten by a tick - Proj.Nr.: A2301	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0124	Blutabnahme zur Isolierung von monoklonalen Antikörpern - Proj.Nr.: IC-BD-2011	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0125	Förderung der Forschungstätigkeiten des Fördernehmers, im Besonderen für Untersuchungen zum Einfluss von Prothrombinkonzentraten auf die Gerinnungsaktivität bei postoperativen Patienten	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FK729A0007	KOOP FA711B0280 - Ipilimumab-Docetaxel	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FK729A0009	KOOP FA716E0509 - Danoprevier - NV22776	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FK729A0010	KOOP FA751C0608 - Thromboxane A2- PDC3111	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FK729A0011	KOOP FA716E0141 - WV21913/A	Ao.Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0218	European clinical research infrastructure network for clinical trials and biotechnology - preparatory phase for the infrastructure - Proj.Nr.: 211738	Ao.Univ.Prof. Dr. Wolzt Michael	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0221	European Medicines Research Training Network (EMTRAIN) - Proj.Nr.: 115015	Ao.Univ.Prof. Dr. Wolzt Michael	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0222	An open-label, randomized, two-period crossover study in healthy subjects to evaluate the bioequivalence of a single dose of warfarin 2,5 mg tablets compared to an equivalent dose of Waran 1,5 mg tablets - Proj.Nr.: ILP0.B02.009/01A	Ao.Univ.Prof. Dr. Wolzt Michael	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0223	Effect of systemic high dose Vitamin C therapy on forearm blood flow reactivity during endotoxaemia in healthy human subjects (Part II) - Proj.Nr.: 154S06VC	Ao.Univ.Prof. Dr. Wolzt Michael	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0224	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 European Nutrition and Wound Intervention Studies in Ageing (ENWISAGE)- Wissenschaft - 830243 / 831308	Ao.Univ.Prof. Dr. Wolzt Michael	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0225	Influence of quality of primary care on hospitalisation for heart failure	Ao.Univ.Prof. Dr. Wolzt Michael	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA729A0226	Beurteilung der Effektivität, Sicherheit und Verträglichkeit von Tapentadol PR im Vergleich zu einer kombinierten Medikation mit Tapentadol PR und Pregabalin bei schweren chronischen Rückenschmerzen im Lendenwirbelbereich mit neuropathischer Schmerzkomponente - Proj.Nr.: KF5503/58	Ao.Univ.Prof. Dr. Wolzt Michael	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0227	Safety, Tolerability and Pharmacokinetics of Liposomal Curcumin in Health Volunteers - A phase I dose escalation study - Proj.Nr.: Lipocurc1001	Ao.Univ.Prof. Dr. Wolzt Michael	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0906	Phase II, open, adaptive, dose escalating, multicentre titration study to assess the efficacy and safety of repeated subcutaneous administration of different doses of BIM 23A760 in patients with carcinoid syndrome - Proj.Nr.: 8-55-52060-004	Dr. Wacheck Volker	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0907	EU FP7: FLU-PHARM - New drugs targeting influenza virus polymerase - Proj.Nr.: 259751	Dr. Wacheck Volker	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0908	Randomised, double-blind, placebo-controlled, phase I/II study of single dose GHB16L2 trivalent influenza vaccine in healthy adults - Proj.Nr.: GHB-CS08	Dr. Wacheck Volker	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0707	A single-center, double-masked, randomized, pharmacodynamic crossover study of ocular blood flow effects of topically-administered unoprosone in adults with age-related macular degeneration - Proj.Nr.: SPA/IOS-AMD-1021	Priv.-Doz. Dr. Garhöfer Gerhard	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0708	A phase III, randomized, double-masked 6-month clinical study to compare the efficacy and safety of the preservative-free fixed dose combination of tafluprost 0.0015 % and timolol 0.5 % eye drops to those of tafluprost 0.0015 % and timolol 0.05 % eye drops given concomitantly in patients with open angle glaucoma or ocular hypertension - Proj.Nr.: 201051	Priv.-Doz. Dr. Garhöfer Gerhard	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0709	Local tolerability of Chitosan-N-Acetylcysteine eye drops in healthy young volunteers - Proj.Nr.: OPHT 141010	Priv.-Doz. Dr. Garhöfer Gerhard	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0710	Assessment of safety and tolerability of Chitosan-N-acetylcysteine eye drops in subjects while wearing contact lenses and before insertion of contact lenses - Proj.Nr.: OPHT 290311	Priv.-Doz. Dr. Garhöfer Gerhard	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A1002	An open-label Phase I Study assessing the Safety, Immunogenicity and Dose response of ATH03, a new vaccine against the cholesterol ester transfer protein (CETP), in healthy male subjects with high density lipoprotein cholesterol (HDLc) blood concentrations equal or below 60 mg/dl - Proj. Nr.: AFFIRIS007	Priv.-Doz. Dr. Zeitlinger Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A1003	Dose escalation study in healthy male subjects to investigate safety, tolerability and systemic exposure of oral inhaled single-doses of AP301 - Proj. Nr.: AP301-I-001	Priv.-Doz. Dr. Zeitlinger Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0526	Phase Ib Follow-up study to evaluate the long-term safety and tolerability of immunization with AFFITOPE AD01 applied during AFFIRIS 001 - Proj.Nr.: AFFIRIS003	Univ.Prof. Dr. Müller Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0540	Entsendung von B. Blöchl-Daum als Vertreterin im Committee for Orphan Medicinal Products (COMP) und B. Jilma als Vertreter in den Ausschuss für neuwertige Therapien	Univ.Prof. Dr. Müller Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0541	Zusammenarbeit auf dem Gebiet der 11C-markierte Verbindungen, insbesondere Entwicklung von Radiosynthesen für 11C-markierte Verbindungen, Evaluierung der 11C-Radiotracer in Tiermodellen mit microPET und Anwendung dieser Methoden in der Entwicklung neuer Arzneistoffe in einer frühen Phase	Univ.Prof. Dr. Müller Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0546	A randomized, controlled, parallel group, double-blind, multi-center, phase II study to assess the clinical- and immunological activity as well as the safety and tolerability of different doses / formulations of AFFITOPE AD02 administered repeatedly to patients with mild Alzheimer's disease - Proj.Nr.: AFFIRIS 006	Univ.Prof. Dr. Müller Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0547	Microdialysis study to describe the effects of repeated epicutaneous application of a diclofenac epolamine medicated plaster on the increase of prostaglandin concentration in skeletal muscle, induced by standardised physical exercising in healthy male volunteers - Proj.Nr.: CRO-09-99	Univ.Prof. Dr. Müller Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0548	A randomized, placebo-controlled study investigating the effects of moxaverine on ocular blood flow after oral administration in healthy subjects - Proj.Nr.: OPHT-080210	Univ.Prof. Dr. Müller Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0549	An open-label, uncontrolled phase 4 study to assess the safety and immunogenicity of the Japanese encephalitis (JE) vaccine IXIARO R (IC51) in an elderly population - Proj.Nr.: IC51 - 315	Univ.Prof. Dr. Müller Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0550	Randomized, single-blind, phase I/II clinical study to investigate the safety and immunogenicity of a multivalent recombinant ospa lyme borreliosis vaccine (mv rOspA LB vaccine) in healthy subjects aged 18 to 70 years - Proj.Nr.: 730901	Univ.Prof. Dr. Müller Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0551	Evaluation of the Aβ-specific humoral immune reactivity in sera of elderly healthy subjects - a pilot study in three age groups - Proj.Nr.: AFFEX01	Univ.Prof. Dr. Müller Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA742A0201	Computer-assistierte Planung von individualisierten Implantaten zur Optimierung chirurgischer Eingriffe am Gesichtsschädel - Proj.-Nr.: B18041	Ao.Univ.Prof. Mag. Dr. Schicho Kurt	Universitätsklinik für Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie
FA742A0401	Biophotopolymere als Knochensersatz und Osteosynthese - in-vitro Biokompatibilitätsprüfung	DDR. Russmüller Günter	Universitätsklinik für Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie
FA742A0301	Wissenschaftliche Projektmitarbeit (Dr. Samira Huseynova)	O.Univ.-Prof. DDR. Ewers Rolf	Universitätsklinik für Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie
FA736A0201	Psychologische Einflussfaktoren auf das Nutzungsverhalten und die Akzeptanz von Gerontotechnik am Beispiel der tiefen Hirnstimulation - Proj.Nr.: 820974	Ao. Univ.Prof. Dr. Alesch Francois	Universitätsklinik für Neurochirurgie
FA736A0102	AC-054-301/CONSCIOUS-2, A prospective, multi-center, double-blind, randomized, placebo-controlled, parallel-group study to assess the efficacy and safety of clazosentan in reducing vasospasm-related morbidity and all-cause mortality in adult patients with aneurysmal subarachnoid hemorrhage treated by surgical clipping - Proj.Nr.:AKH/ADR/KP19108	Ao. Univ.Prof. Dr. Gruber Andreas	Universitätsklinik für Neurochirurgie
FA736A0103	A prospective, multi-center, double-blind, randomized, placebo-controlled, parallel-group study to assess the efficacy and safety of clazosentan in reducing vasospasm-related morbidity and all-cause mortality in adult patients with aneurysmal - Proj.Nr.: AC-054-301/CONSCIOUS-3	Ao. Univ.Prof. Dr. Gruber Andreas	Universitätsklinik für Neurochirurgie
FA102A0016	Förd. Prototyp Oligodendrozyten Regeneration - Proj.Nr.: Z080350	Mag. Dr. Kroschewski Helga	Universitätsklinik für Neurochirurgie
FA761A0301	Erstellung einer gesunden Kontrollgruppe für (12i) FP-CIT und SPECT	Ao.Univ.-Prof. DDR. MSc. Asenbaum-Nan Susanne	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0201	Memories and Consciousness during cardiac arrest - a multi-centre prospective study	Ao.Univ.Prof. Dr. Beisteiner Roland	Universitätsklinik für Neurologie

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA761A0202	Setup, Durchführung und Analyse einer Lokalisation von sprachrelevanten Hirnarealen für russische Sprache mittels der funktionellen Risk Map Technik	Ao.Univ.Prof. Dr. Beisteiner Roland	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0203	Setup, Durchführung und Analyse von 2 Hirnfunktionslokalisationen (Sprachareale für rumänische Sprache und motorische Areale) mittels der funktionellen Risk Map Technik	Ao.Univ.Prof. Dr. Beisteiner Roland	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0204	Klinische Datenanalyse zu APO450OFF	Ao.Univ.Prof. Dr. Beisteiner Roland	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0401	Advanced - EEG in der Vorhersage des Verlaufs der Alzheimerdemenz - Proj.Nr.:827462	Ao.Univ.-Prof. Dr. Dal-Bianco Peter	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0120	A Phase 3, Randomized, Rater- and Dose-Blinded Study Comparing Two Annual Cycles of Intravenous Low- and High-Dose Alemtuzumab to Three-Times weekly Subcutaneous Interferon Beta-1a (Rebif) in Patients with Relapsing-Remitting Multiple Sclerosis who have relapsed on Therapy	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0123	Multi-center, placebo-controlled, double-blind trial to examine the safety and efficacy of ACP-103 in the treatment of psychosis in Parkinson's disease	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0124	A multicenter, open-label extension trial to assess the long-term use of Lacosamide monotherapy and safety of Lacosamide monotherapy and adjunctive therapy in subjects with partial-onset seizures	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0125	Eine randomisierte, doppelblinde, Parallelgruppen Placebo kontrollierte Phase III Studie zur Evaluierung der Wirksamkeit und Sicherheit von Desmoteplase bei Patienten mit einem akuten ischämischen Schlaganfall	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0126	A Phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group efficacy and safety trial of Bapineuzumab (AAB-001, ELN115727) in subjects with mild to moderate Alzheimer Disease who are Apolipoprotein Eε4 non-carriers	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0128	A multi-center and prospective trial to evaluate the effects on multiple sclerosis related fatigue during treatment with Tysabri in patients with relapsing remitting multiple sclerosis over the course of 12 months	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0129	ELAN: A phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebocontrolled, parallel-group efficacy and safety trial of Bapineuzumab (AAB-001, ELN115727) in subjects with mild to moderate Alzheimer disease who are Apolipoprotein E ε4 Carriers	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0131	ISPR and RECHARGE Sub-study: implantable systems performance registry (ISPR) and RECHARGE Sub-study to the ISPR	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0132	Multicenter, randomized, double-blind, placebo controlled, parallel-group, dose-finding study to evaluate the efficacy, safety and tolerability of three doses of ACT-128800, an oral S1P1 receptor agonist, administered for twenty-four weeks in patients with relapsing-remitting multiple sclerosis - Proj.Nr.: AC-058B201	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0133	A dose-blind, multicenter, extension study to determine the long-term safety and efficacy of two doses of BG00012 monotherapy in subjects with relapsing-remitting multiple sclerosis - Proj.Nr.: 109MS303	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0134	NETS TRIAL: Neuroregeneration enhanced by TDCS in Stroke	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0135	Affiris006: A randomized, controlled, parallel group, double-blind, multi-center, phase II study to assess the clinical - and immunological activity as well as the safety and tolerability of different doses / formulations of AFFITOPE AD02 administered repeatedly to patients with mild Alzheimer's disease	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0136	BETAPEDIC: Study Evaluating Betaferon safety and tolerability in pediatric patients with multiple sclerosis	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0137	AFFIRIS 003E: Observational follow-up extension study to evaluate long-term safety and tolerability of immunization with AFFITOPE AD01 applied during AFFIRIS001 in patients with Alzheimer's disease - Proj.Nr.:AFFIRIS 003E	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0138	Multicenter, randomized, double-blind, parallel-group extension to study AC-058B201 to investigate the long-term safety, tolerability and efficacy of 10, 20 and 40mg/day ACT-12880, an oral S1P1 receptor agonist, in patients with relapsing-remitting multiple sclerosis - Proj.Nr.AC-058B202	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0139	A multicenter, randomized, rater-blind, parallel-group, active-controlled study to evaluate the benefits of switching therapy (Glairamer Acetate or Interferon β-1a) to Natalizumab in subjects with relapsing remitting multiple sclerosis	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0140	BGG492A2211: A 12-week, randomized, double-blind, placebo-controlled exploratory dose- titration study to assess the antiepileptic activity of BGG492 given orally three times daily (TID) as adjunctive treatment in patients with refractory partial onset seizures	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0141	CFTY720D2316: A 4-month, open-label, multi-center study to explore tolerability and safety and health outcomes of FTY720 in patients with relapsing forms of multiple sclerosis	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0142	Sicherheit und Wirksamkeit von Eslicarbazepin Acetat (ESL) als Begleittherapie fokaler Anfälle bei älteren Patienten - Proj.Nr.: BIA-2093-401	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0143	A phase IIa, multi-center, double-blind, randomised, placebo-controlled, parallel group 12 month study to assess the efficacy, safety, tolerability and pharmacokinetics of AZD3241 in patients with multiple system atrophy - Proj.Nr.:D049C00014-AZD3241	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0144	A phase 3, 12-week, double-blind, placebo and active-controlled efficacy and safety study of Preladenant in subjects with moderate to severe Parkinson's disease - Proj.Nr.: SCH420814	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0145	Wirksamkeit und Sicherheit von Eslicarbazepin Acetat als Monotherapie für Patienten mit neu diagnostizierten fokal beginnenden Anfällen: eine doppelblinde, randomisierte, multizentrische, aktiv-kontrollierte Parallelgruppenstudie - Proj.Nr.: BIA-2093-311	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0146	An extension protocol for multiple sclerosis patients who participated in Genzyme-sponsored studies of Alemtuzumab - Proj.Nr.: CAMMS03409	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0147	Epidemiology of Anti-JCV Antibody Prevalence in Multiple Sclerosis Patients: JEMS	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0148	A phase 3, 40-week, active-controlled, double-blind, double dummy extension study of Preladenant in subjects with moderate to severe Parkinson's disease - Proj.Nr.: SCH 420814	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA761A0149	A phase III, randomized, double blind and open label phase, active and placebo controlled study comparing the short term efficacy of two formulations of clostridium botulium type A toxin (Dysport and Dysport RU) to placebo, and assessing the short and long term efficacy and safety of Dysport RU following repeated treatments of subjects with cervical dystonia (CD) - Nr.:Y-52-52120-134	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0150	A phase III, multicenter, randomized, parallel-group, double blinded, placebo controlled study to evaluate the efficacy and safety of ocrelizumab in adults with Primary Progressive Multiple Sclerosis - Proj.Nr.: WA25046	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0151	A randomized, double-blind, double-dummy, parallel-group study to evaluate the efficacy and safety of Ocrelizumab in comparison to Interferon Beta-1a (Rebif) in patients with relapsing multiple sclerosis - Proj.Nr.: WA21092b	Univ.Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA728A0601	Entwicklung neuer invasiver Kühlmethoden für die rasche Einleitung der Hypothermie zur Verbesserung der neurologischen Erholung nach Herzstillstand im Tiermodell als Basis zur Überleitung in die Humanmedizin	Ao. Univ.Prof. Dr. Holzer Michael	Universitätsklinik für Notfallmedizin
FA728A0602	Hypothermia induced via Automated Peritoneal Lavage following Cardiac Arrest or Acute ST-Elevation MyocARDial InfaRctIoN - Proj.Nr.: CAMARO-0409-	Ao. Univ.Prof. Dr. Holzer Michael	Universitätsklinik für Notfallmedizin
FA728A0402	STREAM - strategic reperfusion early after myocardial infarction	Ao. Univ.Prof. Dr. Schreiber Wolfgang	Universitätsklinik für Notfallmedizin
FA728A0106	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Emergency Preservation Resuscitation (EPR) - Proj.Nr.: 828853	Ao. Univ.Prof. Dr. Sterz Fritz	Universitätsklinik für Notfallmedizin
FA728A0501	Prävalenz der Kohlenmonoxidvergiftung in Wien	Dr. Havel Christof	Universitätsklinik für Notfallmedizin
FA728A0701	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Finding the most effective approach for patients with a less favourable socioeconomic status to quit smoking and reduce cardiovascular risk - Proj.Nr.: 830207	Priv.-Doz. Dr. Arrich Jasmin	Universitätsklinik für Notfallmedizin
FA725A0801	A Double-Blind, Randomized Phase III Study Evaluating the Efficacy and Safety of Sorafenib Compared to Placebo in Locally Advanced/Metastatic RAI-Refractory Differentiated Thyroid Cancer - Proj.Nr.: IMP14295	Ao.Univ.-Prof. Dr. Hoffmann Martha	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0405	AXITINIB (AG-013736) als Second- Line Therapie bei metastasiertem Nierenzellkarzinom: AXIS-Studie (Phase III Studie). Prüffürstin: Frau Univ.Prof.Dr. Manuela Schmidinger - Proj.Nr.: A4061032	Ao.Univ.Prof. Dr. Staudenherz Anton	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0406	A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Long-term Safety and Efficacy of Darbepoetin Alfa Administered at 500µg Once-Every-3-Weeks in Anemic Subjects with Advanced Stage Non-small Cell Lung Cancer Receiving Multi-cycle Chemotherapy - Proj.Nr.: 20070782	Ao.Univ.Prof. Dr. Staudenherz Anton	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0407	A phase III trial of IV vinflunine versus an alkylating agent in patients with metastatic breast cancer previously treated with or resistant to an anthracycline, a taxane, an antimetabolite and a vince-alkaloid. - Vinflunine	Ao.Univ.Prof. Dr. Staudenherz Anton	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0409	A Multinational Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Efficacy and Safety Study of Oral MDV3100 in Patients with Progressive Castration-Resistant Prostate Cancer Previously Treated with Docetaxel-Based Chemotherapy - Proj.Nr.: CRPC2	Ao.Univ.Prof. Dr. Staudenherz Anton	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0410	An International, Randomized Double-Blinded, Phase 3 Efficacy Study of XL184 vs. Placebo in Subjects with Unresectable, Locally Advanced, or Metastatic Medullary Thyroid Cancer - Proj.Nr.: XL 184-301	Ao.Univ.Prof. Dr. Staudenherz Anton	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0411	A multicenter randomized phase II study to compare the combination trastuzumab and capecitabine, with or without pertuzumab, in patients with HER2-positive metastatic breast cancer (that have progressed after one line of trastuzumab-based therapy in the metastatic setting (PHEREXA) - Proj.Nr.: MO22324-RO4368451	Ao.Univ.Prof. Dr. Staudenherz Anton	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0413	A randomized, double-blind, placebo-controlled study of Everolimus in combination with Exemestane in the treatment of post-menopausal women with Estrogen receptor positive locally advanced or metastatic breast cancer who are refractory to Letrozole or metastatic breast cancer who are refractory to Letrozole or Anastrozole - Proj.Nr.:CRAD001Y2301	Ao.Univ.Prof. Dr. Staudenherz Anton	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0414	A randomized, 3 arm, multicentre, phase III study to evaluate the efficacy and the safety of T-DM1 combined with pertuzumab or T-DM1 combined with pertuzumab-placebo (blinded for pertuzumab), versus the combination of trastuzumab plus taxane, as first line treatment in HER2-positive progressive or recurrent locally advanced or metastatic breast cancer (MBC) - Proj.Nr.:BO22589	Ao.Univ.Prof. Dr. Staudenherz Anton	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0415	Prospective randomised phase II trial of oral vinorelbine and cisplatin or pemetrexed and cisplatin in first line Metastatic or Locally Advanced Non-Small-Cell Lung Cancer patients with non-squamous histological type - Nr:PM 0259 CA 227 J1	Ao.Univ.Prof. Dr. Staudenherz Anton	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0416	A Double-blind, Randomized, Parallel Group, Phase III Study to Demonstrate Equivalence in Efficacy and Safety of CT-P6 with Herceptin, Both in Combination with Paclitaxel, in Patients with Metastatic Breast Cancer - Proj.Nr.: 102247	Ao.Univ.Prof. Dr. Staudenherz Anton	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0417	An open-label, randomized, multi-centre, Phase III study to compare the safety and efficacy of TKI258 vs Sorafenib in patients with metastatic renal cell carcinoma after failure of anti-angiogenic (VEGF-targeted and mTOR inhibitor) therapies - Proj.Nr.: CTKI258A2302	Ao.Univ.Prof. Dr. Staudenherz Anton	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0104	Quantifizierung von PET/CT Daten	O. Prof. Dr. Dudczak Robert	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA725A0105	Evaluierung von F-18 markierten Radiopharmaka für die erweiterte Anwendung in der PET/CT Technologie	O. Prof. Dr. Dudczak Robert	Universitätsklinik für Nuklearmedizin
FA737A0901	Klinische Studie mit Denosumab bei Patienten mit benignen Riesenzelltumoren	Ao.Univ.-Prof. Dr. Dominkus Martin	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A0210	An international, randomised, double-blind, multi-centre, active- and placebo-controlled dose response trial to evaluate the efficacy and safety of SABER-Bupivacaine for postoperative pain control in patients following arthroscopic shoulder surgery	Ao.Univ.Prof. Dr. Grohs Josef	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A0211	Protocol 150-CL-040, " A Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Parallel Group Study to Compare YM150 bid and qd Doses and Enoxaparin for Prevention of Venous Thromboembolism in Subjects Undergoing Elective Hip Replacement Surgery"	Ao.Univ.Prof. Dr. Grohs Josef	Universitätsklinik für Orthopädie

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA737A0212	Study to evaluate the clinical performance of the VBS system for the treatment of osteoporotic vertebral fractures in a multicenter, prospective, partially randomized, partially concurrently controlled setting	Ao.Univ.Prof. Dr. Grohs Josef	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A0213	Xamos	Ao.Univ.Prof. Dr. Grohs Josef	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A0214	Linkage analysis and gene mapping of familial spinal disorders	Ao.Univ.Prof. Dr. Grohs Josef	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A0215	Observational cohort study to evaluate the safety and efficacy of Pradaxa® (dabigatran etexilate) for the prevention of venous thromboembolism in patients undergoing elective total hip replacement surgery or total knee replacement surgery in a routine - Proj.: 43022830 / 4301	Ao.Univ.Prof. Dr. Grohs Josef	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A0216	Observational cohort study to evaluate safety and efficacy of Pradaxa® (dabigatran etexilate) in patients with moderate renal impairment (creatinine clearance 30-50ml/min) undergoing elective total hip replacement surgery or total knee replacement surgery. - Proj.: 43022830/4301	Ao.Univ.Prof. Dr. Grohs Josef	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A0217	Observational cohort study to evaluate the safety and efficacy of switching from Lovenox® (enoxaparin) 40mg to Pradaxa® (dabigatran etexilate) 220mg in patients undergoing elective total hip or knee replacement surgery	Ao.Univ.Prof. Dr. Grohs Josef	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A0218	An open label, non-comparative, pharmacokinetic and pharmacodynamic study to evaluate the effect of Pradaxa (dabigatran etexilate) on coagulation parameters including a calibrated thrombin time test in patients with moderate renal impairment (creatinine clearance 30-50 ml/min) undergoing primary unilateral elective total knee or hip replacement surgery - Proj.Nr.: B1160.86	Ao.Univ.Prof. Dr. Grohs Josef	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A0219	Xpander II System Evaluation	Ao.Univ.Prof. Dr. Grohs Josef	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A1101	A Randomized Open-Label Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Denosumab and Monthly Actonel® Therapies in Postmenopausal Women Transitioned from Weekly or daily Alendronat Therapy - Proj.Nr.: 20080099	Ao.Univ.-Prof. Dr. Holzer Gerold	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A0701	Langzeitnachtsuntersuchung der Chiari Beckenosteotomie	Dr. Chiari Catharina	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A1201	MMP inhibitory effect of a functionalized hyaluronan formulation invitro	Dr. Tögel Stefan	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A1001	Die Effektivität von Orthesen zur postoperativen Protektion nach Band- und Begleitverletzung im oberen Sprunggelenk	Dr. Ziai Pejman	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A0604	Single intravenous administration of TB-402 for the prophylaxis of VTE after total hip replacement surgery: a phase 2b, multicenter, randomised, active-controlled, double-blind, double-dummy, parallel group study - Proj.Nr.: TB-402-006	Univ.-Prof. Dr. Windhager Reinhard	Universitätsklinik für Orthopädie
FA737A0605	Hüftstudie - Comparison of direct anterior and anterolateral approach in THA, klinische Nachuntersuchung Schulterarthroskopie - Rotatorenmanschettennaht, Acromed Cage	Univ.-Prof. Dr. Windhager Reinhard	Universitätsklinik für Orthopädie
FA763C0403	European network of national schizophrenia networks studying Gene Environment Interactions - HEALTH-F2-2010-241909	Ao.Univ.Prof. DDR. Sachs Gabriele	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0502	Study on the Development of an EU Framework for Minimum quality standards and benchmarks in drug demand reduction (EQUUS)	Ao.Univ.-Prof. Dr. Fischer Gabriele	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763C0501	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Multimediale digitale Bibliotheken - Archivierung und offener Zugang zu komplexen Informationen (Multimedial digital libraries - Archiving and accessing complex information in a multicultural societies (MULTILIB) - Proj.Nr.: 817231	Ao.Univ.Prof. Dr. Wenzel Thomas	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763C0502	Psychological Health Services (PSYSERVE) - Proj.Nr.: 822419	Ao.Univ.Prof. Dr. Wenzel Thomas	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763C0503	Cognitive Health Care Assistant (CHA) - Proj.Nr.: 822614	Ao.Univ.Prof. Dr. Wenzel Thomas	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763C0504	VERGIL/ptrainer - Proj.Nr.: 824655	Ao.Univ.Prof. Dr. Wenzel Thomas	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763C0601	EU RESTORE - RP7 Research into implementation Strategies to support patients of different Origins and language background in a variety of European primary care settings - Proj.Nr.: 257258	Dr. Spiegel Wolfgang	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763A0111	Randomized, double-blind, 12-month study of pregabalin in subjects with restless legs syndrome - Proj.Nr.: A0081186	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763A0112	A randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, multicenter study to demonstrate improvement of symptoms of RLS in subjects with moderate to severe idiopathic RLS with daytime symptoms who take oxycodone/naloxone prolonged release (OXN PR) compared to subjects taking placebo (PLA) - Proj.Nr.:OXN3502	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763A0113	Bipolar-affektive Störungen und somatische Komorbidität: eine Meta-Analyse	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0118	Patient Satisfaction and Quality of Life under treatment with Seroquel XR - A non-interventional study - Proj.Nr.: NIS-NAT-SER-2008/1	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0407	Maintainance of Response After Open-Label Treatment with Atomoxetine Hydrochloride in Adult Outpatients with Attention-Deficit/Hyperactivity Disorder (ADHD): A Placebo-Controlled, Randomized Withdrawal Study B4Z-MC-LYDO(a) - B4Z-MC-LYDO(a)	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0408	Long term safety and efficacy study of pregabalin in subjects with generalized anxiety disorder - Proj.-Nr.: A0081147	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0410	A 12-Week, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Adjunctive Aripiprazole Therapy in the Treatment of Mania in Bipolar I Disorder Patients Treated with Valproate or Lithium and in Need of Further Clinical Improvement - Proj.-Nr.: CN 138-502	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0412	A randomized, controlled, parallel group, double-blind, multi-center, phase II study to assess the clinical and immunological activity as well as the safety and tolerability of different doses / formulations of AFFITOPE AD02 administered repeatedly to patients with mild Alzheimer's disease - Proj.Nr.: AFFIRIS06	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA763B0414	A 24-month, prospective, randomized, active-controlled, open-label-rater-blinded, multicenter, international study of the prevention of Relapse comparing Long-Acting Injectable Paliperidone Palmitate to treat as usual with oral antipsychotics Monotherapy in Adults with Schizophrenia - Proj.Nr.: R092670SCH3005	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0415	A randomized, controlled, parallel group, patient-blinded, single-center, phase I pilot study to assess the tolerability and safety of repeated administrations of a single-dose of AFFITOPE AD03 to Alzheimer's disease patients - Proj.Nr.: Affiris 005A Mimo VAX	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0417	Post-injection in Patients with Schizophrenia Receiving Olanzapine Long-Acting Injection - Proj.Nr.:F1D-MCB034	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0418	A 38-Week, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Active-controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety and Tolerability of an Intramuscular Depot Formulation of Aripiprazole (OPC-14597) as Maintenance treatment in Patients with Schizophrenia "ASPIRE EU" - Proj.Nr.:31-07-247	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0419	First-In-Patient study to assess the safety and tolerability and to explore the potential therapeutic efficacy of a novel Glutamate modulator as monotherapy and as add-on therapy in patients with schizophrenia - Proj.Nr.:40411813	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0420	Multicenter, open-label clinical trial to evaluate the efficacy and safety of Rhodiola rosea extract WS 1375 in subjects with burnout symptoms - Proj.Nr.:578001.01.012	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0421	Observational follow-up extension study to evaluate long-term safety and tolerability of immunization with AFFITOPE AD02 applied during AFFIRIS002/4A in patients with Alzheimer's disease - Proj.Nr.: Affiris004E	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0422	Effects of Silexan (WS 1265) on the serotonin-1A receptor and microstructure of the brain: a randomized, placebo-controlled, double-blind study with molecular and structural neuroimaging - Proj.Nr.: 750201.01.029	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0423	Eine randomisierte, placebo-kontrollierte, doppelblinde Studie mit LY2216684 in flexiblen Dosierungen von 12 mg bis 18 mg zur täglichen Verabreichung als Zusatztherapie bei Patienten mit Major Depression (MDD), die nur partiell auf eine Behandlung mit einem selektiven Serotoninwiederaufnahmehemmer ansprechen - Proj.Nr.: H9P-MC-LNBR	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0424	A phase 3, multicentre, double-blind comparison of LY2140023 and Aripiprazole in patients with DSM-IV-TR schizophrenia followed by open-label treatment with LY2140023 - Proj.Nr.: H6Y-MC-HBDE	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0425	Phase Ib follow-up study to evaluate long-term safety and tolerability of immunization with AFFITOPE AD03 applied during AFFIRIS 005A - Proj.Nr.: AFFIRIS 005B	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0601	Nalmefene Wirksamkeitsstudie 1: Randomisierte, doppelt verblindete placebokontrollierte Parallelgruppenstudie zur Beurteilung der Wirksamkeit von 20 mg Nalmefene nach Bedarf bei alkohol-abhängigen Patienten	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763B0602	A multi-centre, open short term follow-up Phase II study to evaluate the clearance of NRL972 in patients undergoing alcohol withdrawal commencing in a controlled clinical setting	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763C0105	Suicidal Behaviour, Trauma and mental health in Kosovo - Proj.Nr.:K-17-2009	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763C0106	EU - Key Competence Happiness - A New Horizontal Theme in Adult Education and Counselling - 603510-LLP-1-2009-1-AT	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763C0107	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Health Professions Portal - Proj.Nr.: 826498	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763C0109	Serviceportal Sport: Wissen und Beratung - Proj.Nr.:821706	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763C0110	Post-Injection Syndrome in Patients with Schizophrenia Receiving Olanzapine Long-Acting Injection - Proj.Nr.:F1D-MC-B034	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763C0111	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Epidemic Awareness - EPIAWARE - Proj.Nr.: 380140	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA763C0112	EU Leonardo - Implementierung des Istanbul Protocols - Proj.Nr.: 510459-LLP-1-2010-1-AT-LEONARDO-LMP	O.Univ.-Prof. Dr. Kasper Siegfried	Universitätsklinik für Psychiatrie und Psychotherapie
FA771A0103	Contrast Enhanced High Resolution Susceptibility Weighted Magnetic Resonance imaging at 3 Tesla and 7 Tesla (3T CT-HR-SW-MR) of healthy volunteers and patients with malignant brain tumors	Ao. Univ.-Prof. Dr. Trattng Siegfried	Universitätsklinik für Radiagnostik
FA771A0201	Multislice-Computertomographie auf dem Gebiet Dental-Software hinsichtlich eines modernen lösungsorientierten CT Dental-Workflow	Ao.Univ.-Prof. Dr. Gahlleitner André	Universitätsklinik für Radiagnostik
FA771E0108	A 12-month double-blind, randomized, multicenter, active-controlled, parallel-group study comparing the efficacy and safety of 0,5mg and 1,25mg fingolimod (FTY720) administered orally once daily versus interferon β-1a (Avonex®) administered i.m. once weekly in patients with relapsing-remitting multiple sclerosis and extension. - Proj.Nr.: CFTY720D2302	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kainberger Franz	Universitätsklinik für Radiagnostik
FA771E0201	ABCSG 18 - Amgen 20050209	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kainberger Franz	Universitätsklinik für Radiagnostik
FA771E0202	An Open label single arm trial investigating zalutumumab, a Human Monoclonal Anti-EGF receptor Antibody, in combination with Best Supportive Care, in Patients with Non-Curable Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck who have failed Standard Platinum-based chemotherapy	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kainberger Franz	Universitätsklinik für Radiagnostik
FA771E0203	Study no. 12402A (the "Study")	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kainberger Franz	Universitätsklinik für Radiagnostik
FA771E0204	A Phase 3b, Randomized, Double-Blind, Double-Dummy Study Evaluating the Antiviral Efficacy, Safety, and Tolerability of Tenofovir Disoproxil Fumarate (DF) Monotherapy Versus Emtricitabine plus Tenofovir DF Fixed-Dose Combination Therapy in Subjects with Chronic Hepatitis B who are Resistant to Lamivudine	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kainberger Franz	Universitätsklinik für Radiagnostik
FA771E0205	BUC-56/PBC	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kainberger Franz	Universitätsklinik für Radiagnostik

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA771E0206	A Randomized Open-Label Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Denosumab and Monthly Actonel Therapies in Postmenopausal Women Transitioned from Weekly or Daily Alendronate Therapy - Proj.Nr.: 20080099	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kainberger Franz	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771E0207	Unterstützung des Projektes "Seronegative Spondylarthropathien"	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kainberger Franz	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771E0208	Open-label, randomized, controlled Phase III study of cilengitide to evaluate the safety and efficacy of the combination of different regimens of cilengitide added to cisplatin, 5-FU, and cetuximab in subjects with recurrent/metastatic squamous cell cancer of the head and neck (ADVANTAGE) - Proj.Nr.: EMR 200052-013	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kainberger Franz	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771E0209	Imaging Research Network in Osteology Vienna (IRNO)	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kainberger Franz	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771E0210	EU FP7 - Information and Communication Technologies - Collaborative Project KHRESMOI Knowledge Helper for Medical and Other Informations user - Proj.Nr.: 257528	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kainberger Franz	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771E0211	A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Using Cinacalcet to Correct Hypercalcemia in Renal Transplant Recipients with Autonomous Hyperparathyroidism - Proj.Nr.: 20062007	Ao.Univ.-Prof. Dr. Kainberger Franz	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0301	Efficacy evaluation of DOTAREM-enhanced MRA compared to GADOVIST-enhanced MRA in the diagnosis of clinically significant abdominal or limb arterial diseases	Ao.Univ.-Prof. Dr. Loewe Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0302	Offene, multizentrische Studie zur Evaluierung der Sicherheit und Wirksamkeit der Kontrastmittelverstärkten Magnetresonanztomographie nach einer Einmalinjektion von 0,1mmol/kg Gadobutrol bei Patienten mit bekannter oder vermuteter Erkrankung der supraaortalen Arterien - Proj.Nr.: 222/2011	Ao.Univ.-Prof. Dr. Loewe Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771E0301	Efficacy and Safety of AP 12009 in Adult Patients with Recurrent or Refractory Anaplastic Astrocytoma (WHO grade III) as Compared to Standard Treatment with Temozolomide or BCNU: A Randomized, Actively Controlled, Open Label Clinical Phase III Study, AP 12009-G005	Ao.Univ.-Prof. Dr. Prayer Daniela	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771E0302	Phase II randomized, double-blind, placebo-controlled multicenter efficacy and safety study of tanezumab as add-on therapy to opioid medication in patients with pain due to bone metastases - Proj.Nr.: A4091003	Ao.Univ.-Prof. Dr. Prayer Daniela	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771E0303	Eine multizentrische, randomisierte, untersucherblinde, aktiv kontrollierte Studie mit parallel geführten Gruppen zur Beurteilung des Nutzens einer Therapieumstellung (Glatirameracetat oder Interferon β -1a) auf Natalizumab bei Patienten mit schubförmig-remittierender Multipler Sklerose (SURPASS) - Proj.Nr.: 398/2010	Ao.Univ.-Prof. Dr. Prayer Daniela	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771E0304	A Phase III, multicenter, randomized, parallel-group, double blinded, placebo controlled study to evaluate the efficacy and safety of ocrelizumab in adults with Primary Progressive Multiple Sclerosis - Proj.Nr.: WA25046	Ao.Univ.-Prof. Dr. Prayer Daniela	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771E0305	A Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Parallel-Group Study To Evaluate the Efficacy And Safety Of Ocrelizumab in Comparison To Interferon Beta-1a in Patients With Relapsing Multiple Sclerosis - Proj.Nr.: WA251092	Ao.Univ.-Prof. Dr. Prayer Daniela	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0401	A double-Blind, Randomized Phase III Study Evaluating the Efficacy and Safety of Sorafenib Compared to Placebo in Locally Advanced/Metastatic RAI-Refractory Differentiated Thyroid Cancer - Proj.Nr.:14295	Dr. Köblinger Claus	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0402	A single arm phase II study of neoadjuvant therapy using Irinotecan Bead in patients with resectable liver metastases from colorectal cancer #CA 1016	Dr. Köblinger Claus	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0403	Eine offene multizentrische Expanded Access Studie mit Everolimus bei Patienten mit fortgeschrittenen neuroendokrinen Tumoren - Proj.Nr.: CRAD001K24133	Dr. Köblinger Claus	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0303	Vertrag über eine Zusammenarbeit auf dem Gebiet der Computertomographie	Dr. Ringl Helmut	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0132	A Randomized, Open-Label, Controlled, Phase II Trial of Combination Chemotherapy with or without Panitumumab as First-Line Treatment of Subjects with Metastatic of Recurrent Head and Neck Cancer and Cross-over Second-line Panitumumab Monotherapy of Subjects who fail the combination Chemotherapy only arm.	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0134	Single agent phase II study of Forodesine (BCX17777) in the treatment of cutaneous T-cell lymphoma	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0135	CC-5013-MM 015	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0137	A Randomised, Open-Label, Multicentre Phase 3 Study of the Combination of Rituximab, Cyclophosphamide, Doxorubicin, VELCADE, and Prednisone (VcR-CAP) or Rituximab, Cyclophosphamide, Doxorubicin, Vincristine, and Prednisone (R-CHOP) in patients with newly diagnosed mantle cell lymphoma who are not eligible for a bone marrow transplant. - Proj.-Nr.: 26866138-LYM-3002	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0138	A Phase III randomized, double-blind, placebo-controlled study of sorafenib as adjuvant treatment for hepatocellular carcinoma after surgical resection or local ablation	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0139	A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-Controlled Study of Abiraterone Acetate (CB7630) Plus Prednisone in Patients with Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer Who Have Failed Docetaxel-Based Chemotherapy	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0140	Multi-center, randomized comparison study to evaluate outcomes and resource needs of imaging and treatment following Primovisten-enhanced MRI of the liver in comparison to extracellular contrast media (ECCM)-enhanced MRI and contrast-enhanced computed tomography (CT) in patients with a history of colorectal cancer and known or suspect metachronous liver metastases - Proj.-Nr.: 312041	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0141	Hx-CD20-406 Eine einarmige, internationale, multizentrische Studie mit HuMax-CD20, einem vollständig humanen monoklonalen Anti-CD20-Antikörper bei Patienten mit chronisch lymphatischer B-Zell-Leukämie, bei denen Fludarabin und Alemtuzumab nicht gewirkt haben - Proj.-Nr.: Hx-CD20-406	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0142	Axitinib (AG-013736) als second-line Therapie bei metastasiertem Nierenzellkarzinom: Axis-Studie	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA771B0143	A multicenter, randomized, blinded efficacy and safety study of pasireotide LAR vs octreotide LAR in patients with metastatic carcinoid tumors whose disease-related symptoms are inadequately controlled by somatostatin analogues	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0144	Sicherheit von Gadovist bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion (GRIP-Studie), BAY 13273 / IMP 13273	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0145	Primovist/Eovist bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktionsstörungen (PERI-Studie), BAY 13701/IMP 13701	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0146	An International, Multicenter, Randomized, Double-Blind Study of Vorinostat (MK-0683) or Placebo in Combination with Bortezomib in Patients with Multiple Myeloma - Proj.Nr.: MM-088	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0147	CC-5013-CLL-002 - A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group Study of the Efficacy and Safety of Lenalidomide as Maintenance Therapy for Patients With B-Cell Chronic Lymphocytic Leukemia Following Second-Line Therapy	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0148	A Phase II, Multicenter, Single-arm, Open-label Study to Determine the Efficacy and Safety of Single-agent Lenalidomide (RevlimidR) in Patients with Mantle Cell NHL who have Relapsed or Progressed after Treatment with Bortezomib or are Refractory to Bortezomib - Proj.Nr.: CC.5013 MCL 001	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0149	An international, randomised, double-blinded, multi-centre, active- and placebo-controlled dose response trial to evaluate the efficacy and safety of SABER-Bupivacaine for postoperative pain control in patients following arthroscopic shoulder surgery	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0151	A phase II, Dose-Escalation to Rash Trial of Erlotinib plus Gemcitabine in Patients with Metastatic Pancreatic Cancer - Protocoll BC21128 - Rachel-Study	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0152	Randomisierte, offene Phase-II-Prüfung zur Beurteilung von EKG-Ergebnissen und pharmakokinetischen Parametern für Fludarabin, Cyclophosphamid und Rituximab (FCR) in Kombination mit Lumiliximab versus FCR allein bei Patienten mit nicht vorbehandelter chronisch-lymphatischer Leukämie - Proj.Nr.: 152CL202	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0153	A Randomized, Phase 1b/2 Trial of AMG 102 or AMG 479 in Combination with Panitumumab versus Panitumumab Alone in Subjects with Wild-Type KRAS Metastatic Colorectal Cancer	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0154	A Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Parallel Group Study to Compare YM150 bid and qd Doses and Enoxaprin for Prevention of Venous Thromboembolism in Subjects Undergoing Elective Hip Replacement Surgery	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0155	Incyte Corporation INCB 182424-352-Comfort II Controlled MyeloFibrosis Study with Oral JAK Inhibitor Treatment-II	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0156	An open-label, multi-centre, dose escalating, phase I/randomized phase II study to investigate the safety and tolerability of RO5072759 given as monotherapy in patients with CD20+ malignant disease	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0157	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-Label, Parallel-Group Study of the Efficacy and Safety of Lenalidomide (Revlimid) versus Chlorambucil as First-line Therapy for Previously Untreated Elderly with B-Cell Chronic Lymphocytic Leukaemia - Proj.Nr.: CC-5013-CLL-008	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0158	A Phase III, Randomized, Double-Blind Study of Galiximab in Combination with Rituximab Compared with Rituximab in Combination with Placebo for the Treatment of Subjects with Relapsed or Refractory, Follicular Non Hodgkin's Lymphoma	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0159	A Phase III, randomize, placebo controlled, double blind trial of Sorafenib plus Erlotinib vs. Sorafenib plus placebo as First Line systemic treatment for Hepatocellular Carcinoma (HCC), IMP - Proj.Nr.: 12917	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0160	An open-label, multi-centre, three arm randomized, phase III study to compare the efficacy and safety of RO 5072759+chlorambucil (GCb), rituximab+chlorambucil (RCb) or chlorambucil (Cb) alone in previously untreated CLL patients with comorbidities	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0161	Phase II, open, adaptive, dose escalating, multicentre titration study to assess the efficacy and safety of repeated subcutaneous administration of different doses of BIM 23A760 in patients with carcinoid syndrome - P.Nr: 8-55-52060-004	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0162	AFFIRM: A Multinational Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-Controlled efficacy and Safety Study of Oral MDV3100 in Patients with Progressive Castration-Resistant Prostate Cancer Previously Treated with Docetaxel-Based Chemotherapy - P.Nr: MDV3100	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0163	A phase 2, multicentre, randomised, open-label, parallel group study to evaluate the effect of VELCADE on Myeloma related bone disease (MMY2060)	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0164	Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, multizentrische Phase-III-Studie zur Untersuchung von Wirksamkeit und Sicherheit von Everolimus (RAD001) bei erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem Leberzellkarzinom nach Versagen einer Behandlung mit Sorafenib - die EVOLVE-1-Studie	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0165	PEGINERVA: An open-label, prospective, multicenter, phase I/II dose escalation study to determine the optimal dose and to assess the safety and efficacy of P1101, PEG-Proline-Interferon alpha-2b at all dose levels for patients with Polyzystämie vera	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0166	A Phase III Double-blind, Placebo-Controlled Study of the Efficacy and Safety of 2 Doses of CP-690 550 in Subjects with Rheumatoid Arthritis - Proj.Nr.: A3921032	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0167	Multizentrische, randomisierte, doppel-blinde Phase III Studie zur Prüfung der Wirksamkeit und Sicherheit von BIBF 1120 in Kombination mit Carboplatin und Paclitaxel im Vergleich zu Placebo plus Carboplatin und Paclitaxel bei Patientinnen mit fortgeschrittenem Ovarialkarzinom - Proj.Nr.: AGO-OVAR 12 / BI 1199.15	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0168	A phase 2/3 multicenter, randomized, open-label study to compare the efficacy and safety of lenalidomide (Revlimid) versus investigator's choice in patients - Proj.Nr.: CC-5013-DLC-001	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0169	Safety and Efficacy Evaluation of DOTAREM in Magnetic Resonance Imaging (MRI) in Patients with Central Nervous System (CNS) Lesions (SENTIO Study) - Proj.Nr.:DGD-44-050	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA771B0170	A Randomized Trial of temsirolimus and sorafenib as second-line therapy in patients with advanced renal cell carcinoma Who Have Failed First-Line Sunitinib Therapy Prüflplan 3066K1-404WW	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0171	Pfizer Protocol CV 185057	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0172	APL-C-001-09 Admyre: Apilidin-Dexamethasone in Relapsed/Refractory	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0173	A Single Arm, Phase II, open-label Study to Determine The Efficacy of 100 mg Twice Daily oral Dosing of Midostaurin Administered to Patients with Aggressive Systemic Mastocytosis or Mast Cell Leukemia +- an Associated Hematological Clonal Non-Mast Cell Lineage Disease	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0174	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Phase 3 Study of Ramucirumab Drug Product and Best Supportive Care (BSC) versus Placebo and BSC as Second-line Treatment in Patients with Hepatocellular Carcinoma Following First-line Therapy with Sorafenib - Proj.Nr.: IMC-1121B	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0175	A Long Term, Open-Label Follow-up Study of Tasociclinib (CP-690,550) for Treatment of Rheumatoid Arthritis - Proj.Nr.: A3921024	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0176	A multicentre, open label, phase I/randomised phase II study to evaluate safety, pharmacokinetics and efficacy of BIBF 1120 in comparison with Sorafenib for advanced hepatocellular carcinoma patients - Proj.Nr.: BI 1199.37	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0177	A phase 3, randomized, multi-center, multi-national, double-blind study to evaluate the efficacy, safety, and pharmacokinetics of once daily versus twice daily dosing of Genz-112638 in patients with gaucher disease Type 1 who demonstrated clinical stability on a twice daily dose of Genz-112638 - Proj.Nr.: 2009-015811-42	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0178	A double-blind, randomised, parallel group, phase III study to demonstrate Equivalence in efficacy and safety of CT-P6 with herceptin, both in combination with Paclitaxel, in Patients with metastatic breast cancer	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0179	A multi-centre, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, phase II trial to investigate the efficacy and safety of weekly intra-articular (i.a.) injections of 10, 30 and 100 µg of AS902330 for three consecutive weeks in patients with acute cartilage injury of the knee ("the Study") - Proj.Nr.: EMR700692-003	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0180	An Open Label, Multicenter, Randomized, Phase III Study of the Efficacy and Safety of Bendamustine compared with Bendamustine+RO5072759(GA101) in Patients with RILuximab-Refractory indolent non-Hodgkin's Lymphoma(NHL)	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0181	PREVAIL: A Multinational Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Efficacy and Safety Study of Oral MDV3100 in Chemotherapy Naive Patients with Progressive Metastatic Prostate Cancer Who Have Failed Androgen Deprivation Therapy - Proj.Nr.: MDV 3100-03	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0182	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Multicenter Trial Comparing Orteronel (TAK) Plus Prednisone with Placebo Prednisone in Patients with Chemotherapy Naive Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer - Proj.Nr.: Millenium C21004	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0183	A randomized, double-blind, placebo-controlled phase III study of regorafenib plus best supportive care versus placebo plus best supportive care for subjects with metastatic and/or unresectable gastrointestinal stromal tumors (GIST) whose disease has progressed despite prior treatment with at least imatinib and sunitinib - Proj.Nr.: 2009-017957-37	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0184	Global Study to Assess the Addition of Bevacizumab to Carboplatin and Paclitaxel as First-Line Treatment of Epithelial Ovarian Cancer, Fallopian Carcinom of Peritoneal Carcinoma - Proj.Nr.: MO22923	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0185	A randomized, double-blind, placebo-controlled phase III study to evaluate the efficacy and safety of Pazopanib as adjuvant therapy for subjects with localized or locally advanced RCC following nephrectomy	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0186	Eine randomisierte, doppelt-blinde Phase III Studie zum Einsatz von pegyliertem liposomalem Doxorubicin (PLD) plus AMG 386 oder Placebo bei Frauen mit rezidivierendem, partiell platinensensitivem oder resistentem epitheliale Ovarialkarzinom, primärem Peritonealkarzinom oder Eileiterkrebs - Proj.Nr.: 20060517	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0187	A randomized, open-label, multicenter, phase III study to compare the efficacy and safety of Eribulin with Dacarbazine in subjects with Soft Tissue Sarcoma	O.Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0401	Molecular imaging	Univ.Prof. Dr. Helbich Thomas	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0402	A phase III trial of IV vinflunine versus an alkylating agent in patients with metastatic breast cancer previously treated with or resistant to an anthracycline, a taxane, an antimetabolite and a vinca-alkaloid	Univ.Prof. Dr. Helbich Thomas	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0119	Xpert Stent versus Balloon Angioplasty in complex lesions of small arteries below the knee XXS Study	Univ.Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0121	Unterstützung von Forschungsvorhaben mit dem Medizinprodukt "Viabahn-Endoprothese"	Univ.Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0122	Sorafenib als Inhibitor des kollateralen Gefäßwachstums während transarterieller Chemoembolisation in Patienten mit hepatozellulärem Karzinom: eine Pilotstudie über Sicherheit und biologische Wirksamkeit	Univ.Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0123	An international, Randomized, Double-Blinded, Phase 3 Efficacy Study of XXL 184 versus Placebo in Subjects with Unresectable, Locally Advanced, or Metastatic Medullary Thyroid Cancer - Proj.Nr.: XL184-301	Univ.Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0125	Evaluation of Sorafenib in combination with local micro-therapy guided by Gd-EOBA-DTPA enhanced MRI in patients with inoperable hepatocellular carcinoma	Univ.Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0126	FIRSTPASS - Treatment of Stenosis and Occlusion of the Femoro-popliteal Arteries with the Passeo 18 LUX Paclitaxel releasing PTA Balloon-Catheter	Univ.Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0127	The Freeway Stent Study	Univ.Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0128	Restore II Registry Agreement	Univ.Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA771D0129	Evaluation of the 25 cm Viabahn to treat de novo and/or restenotic lesions of the superficial femoral artery (SFA)	Univ.Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0130	Bewertung von Sicherheit und Wirksamkeit des Formula TM PTXTM Ballonexpandierbaren Stents bei Stenosis der A.Renalis - Proj.Nr.: 06-008	Univ.Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0131	Multicenter, open-label study to evaluate the safety and efficacy of Gadobutrol-enhanced magnetic resonance angiography after a single injection of 0.1 mmol/kg of Gadobutrol in subjects with known or suspected renal artery disease - Proj.Nr.: IMP 91759	Univ.Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA774B0302	Quality assurance in treatment planning for image based cervix cancer brachytherapy	Ao.Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Kirisits Christian	Universitätsklinik für Strahlentherapie
FA774B0303	Acuros for brachytherapy planning	Ao.Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Kirisits Christian	Universitätsklinik für Strahlentherapie
FA774A0105	Klinische Radioonkologie und Präzisionsradiotherapie	O.Univ.-Prof. Dr. Pötter Richard	Universitätsklinik für Strahlentherapie
FA774A0106	EU ULICE (Union of Light-Ion Centres in Europe) - Proj.Nr.:228436	O.Univ.-Prof. Dr. Pötter Richard	Universitätsklinik für Strahlentherapie
FA774A0107	Quality assurance in reporting and recording of image based cervix cancer brachytherapy treatments	O.Univ.-Prof. Dr. Pötter Richard	Universitätsklinik für Strahlentherapie
FA774A0110	3D QA for image based cervix cancer brachytherapy	O.Univ.-Prof. Dr. Pötter Richard	Universitätsklinik für Strahlentherapie
FA774B0401	Ergänzungsvereinbarung (Strahlentherapie zur Hauptvereinbarung über die Durchführung der klinischen Prüfung CA184-043: A Randomized Double-Blind, Phase 3 Trial Comparing Ipilimumab vs. Placebo Following Radiotherapy in Subjects with Castration Resistant Prostate Cancer that have received Prior Treatment with Docetaxel)	O.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Pötter Richard	Universitätsklinik für Strahlentherapie
FA102A0022	Christian Doppler Laboratory for Medical Radiation Research for Radiation Oncology	Univ.-Doz. Dipl.-Ing. Dr. Georg Dietmar	Universitätsklinik für Strahlentherapie
FA774B0106	ENVISION (European NoVel Imaging Systems for ION therapy) - HEALTF4-2010-241851	Univ.-Doz. Dipl.-Ing. Dr. Georg Dietmar	Universitätsklinik für Strahlentherapie
FA774B0107	Nicht klinische Evaluierung der Prototyp-Software und Klinische Evaluierung von iPlan RT4.5 - Brain LAB AG	Univ.-Doz. Dipl.-Ing. Dr. Georg Dietmar	Universitätsklinik für Strahlentherapie
FA774B0108	SIMTARA - Simulations in Targeted Radionuclide Therapy - Proj.Nr.: 822756	Univ.-Doz. Dipl.-Ing. Dr. Georg Dietmar	Universitätsklinik für Strahlentherapie
FA735A0301	Multizentrische randomisierte kontrollierte Studie über die Behandlung von chondralen und osteochondralen Läsionen des Kniegelenkes: Techniken der Knochenmarkstimulation gegenüber MaioRegen	Ass.-Prof. Dr. Aldrian Silke	Universitätsklinik für Unfallchirurgie
FA735A0302	A multi-center, randomized double-blind, placebo-controlled, parallel-group, phase-II trial to investigate the efficacy and safety of weekly intra-articular (i.a.) injections of 10, 30, and 100µg of AS902330 for three consecutive weeks in patients with acute cartilage injury of the knee	Ass.-Prof. Dr. Aldrian Silke	Universitätsklinik für Unfallchirurgie
FA735A0401	Chondrogene Differenzierung equiner Bone Marrow-Derived Stem Cells (BMSCs)	DDr. MBA Albrecht Christian	Universitätsklinik für Unfallchirurgie
FA735A0501	Datenerhebung zur Thromboembolieprophylaxe bei Traumatopatienten - Pfizer Corp. Austria GmbH	Univ.-Lektor Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr.med.univ. Platzer Patrick	Universitätsklinik für Unfallchirurgie
FA743A0102	A randomized, double-blind, placebo-controlled phase III study to evaluate the efficacy and safety of Pazopanib as adjuvant therapy for subjects with localized or locally advanced RCC following nephrectomy - Proj.Nr.: VEG113387	Ao. Univ.Prof. Dr. Kramer Gero	Universitätsklinik für Urologie
FA743A0103	PREVAIL: A Multinational Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Efficacy and Safety Study of Oral MDV3100 in Chemotherapy-Naive Patients with Progressive Metastatic Prostate Cancer who have Failed Androgen Deprivation Therapy - Proj.Nr.: MDV3100-03	Ao. Univ.Prof. Dr. Kramer Gero	Universitätsklinik für Urologie
FA670D0101	Betriebung einer interakullären Forschungseinrichtung für Elektronenmikroskopie und Mikroanalyse an der BGZMK	Ao.Univ.-Prof. DDr. Moritz Andreas	Universitätsklinik für Zahn-, Mund- und Kieferheilkunde
FA670A0101	Einfluss von PTH-beschichteten Implantatoberflächen auf die Proliferation und Differenzierung von AOB (alveolar osteoblastic bone derived cells)	Ao.Univ.-Prof. DDr. Schedle Andreas	Universitätsklinik für Zahn-, Mund- und Kieferheilkunde
FA670B0202	Evaluierung der Repositionsgenauigkeit und Implantatstabilität bei Anwendung einer stereolithographisch hergestellten Implantationsschablone: Eine Humankadaver-Studie - Proj.-Nr.: 2006-518	Ao.Univ.Prof. DDr. Zechner Werner	Universitätsklinik für Zahn-, Mund- und Kieferheilkunde
FA670F0201	Biomarkers of periodontal disease in human saliva and serum	Ass.-Prof. Univ.-Doz. Dr. Rausch-Fan Xiaohui	Universitätsklinik für Zahn-, Mund- und Kieferheilkunde
FA670B0402	Projekt Thermische Aspekte bei der Implantatbetaufbereitung von Keramik- vs. Metallbohrern der Fa. Thommen - Proj.Nr.: 773_2011	Dr. Sirbac Georg D.	Universitätsklinik für Zahn-, Mund- und Kieferheilkunde
FA670B0302	Ein klinischer 5-Jahres Vergleich von Branemark System RP 4.5 x 4.5 mm Implantaten im Oberkiefer vs. Unterkiefer - Proj.Nr.: T 163	O. Prof. DDr. Watzek Georg	Universitätsklinik für Zahn-, Mund- und Kieferheilkunde
FA670B0102	Tierstudie (Schwein) Untersuchung der frühen Einheilphase von oberflächenmodifizierten Implantaten. Histologische und histomorphometrische Untersuchung im Minipig	Univ.Do. Dipl.-Ing. Dr. Gruber Reinhard	Universitätsklinik für Zahn-, Mund- und Kieferheilkunde
FA103FC006	Analyzing Health Data for the Evolution of Patient Treatment Processes - Pilot Project Skin Cancer	Ao. Univ.Prof. Dr. Binder Michael	Vizerektorat Forschung
FA103FC003	Shared Neural Resources for Music and Language: Verification and Clinical Exploitation	Ao.Univ.Prof. Dr. Beisteiner Roland	Vizerektorat Forschung
FA103FC005	Role of disbalanced mRNA stability in the development of inflammation-associated colorectal cancer	Ao.Univ.-Prof. Dr. Gasche Christoph	Vizerektorat Forschung
FA103FC004	Microbial Infections & Host Immune Response	Ao.Univ.-Prof. PhD. Dr. Knapp Sylvia	Vizerektorat Forschung
FA103FC001	MULTIMODAL NEUROIMAGING IN CLINICAL NEUROSCIENCES. Assessment of neurobiological markers for psychiatric disorders (Acronym: MMI-CNS)	Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Lanzenberger Rupert	Vizerektorat Forschung
FA103FC002	Chalcoones and hematological malignancies - A model for the development of a drug optimisation platform in malignant diseases	Univ.Prof. Dr. Jäger Ulrich	Vizerektorat Forschung
FA611A0102	Ermittlung und Visualisierung der 3D Mikrostrukturen von Materialien und biomedizinischen Präparaten - µSTRUCSCOP - Proj.-Nr.: 818651	Ao. Univ.Prof. Dr. Weninger Wolfgang	Zentrum für Anatomie und Zellbiologie
FA102A0013	Förderung von Prototyp: Rac1 Hemmung - Proj.Nr.: Z080347	Ao.Univ.-Prof. DDr. Aharinejad Seyedhossein	Zentrum für Anatomie und Zellbiologie
FA610A0201	A tRNA methyltransferase and 5' endonuclease: Molecular mechanisms of a multifunctional mitochondrial enzyme - Proj.Nr.: LS09-032	Univ.Do. Mag. Dr. Rossmannith Waller	Zentrum für Anatomie und Zellbiologie
FA610A0202	Mitochondrial tRNA maturation and Alzheimer's disease: are they linked via HSD17B10-mediated amyloid-? toxicity? - Proj.Nr.: AF-ALZ2.10.1	Univ.Do. Mag. Dr. Rossmannith Waller	Zentrum für Anatomie und Zellbiologie

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA627A0104	EU Therapeutic challenge in Leukodystrophies: Translational and ethical research towards clinical trials (Project Acronym: LeukoTreat) Grant/Agreement - Proj.Nr.: 241622	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. Berger Johannes	Zentrum für Hirnforschung
FA627A0401	Treatment of MOG peptide-induced EAE in marmosets	Ao.Univ.-Prof. Dr. Bauer Jan	Zentrum für Hirnforschung
FA633A0101	Characterizing the role of the RNA transport machinery at the synapse and its implication for learning and memory	Mag. Härtel Renate	Zentrum für Hirnforschung
FA620A0101	EU- The chronocircuitry of the hippocampus during cognitive behaviour	Univ.-Prof. Mag. Dr. Klausberger Thomas	Zentrum für Hirnforschung
FA102A0019	Christian Doppler Labor für Laserentwicklung und deren Anwendung in der Medizintechnik	Ao. Univ.Prof. Dr. Drexler Wolfgang	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A1001	EU - Functional Optical Coherence Tomography (FUN OCT) - Proj.Nr.: 201880	Ao. Univ.Prof. Dr. Drexler Wolfgang	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A1002	Studie zur "Swept source Biometrie am Auge"	Ao. Univ.Prof. Dr. Drexler Wolfgang	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A1003	EU FP7 - PEOPLE-2009-IEF - 3D3CSI - Support for training and career development of researchers - Proj.Nr.: 255178	Ao. Univ.Prof. Dr. Drexler Wolfgang	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA102A0021	Förd. Prototyp Atraumatische Cuff-Elektrode - Proj.Nr.: Z100382	Ao.Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Mayr Winfried	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A0801	Mobilität im Alter (Akronym: MOBIL) - Proj.Nr.: N00033	Ao.Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Mayr Winfried	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A0802	Augmentation of residual neural control by non-invasive spinal cord stimulation to modify spasticity in spinal cord injured people - Proj.Nr.: LS11-057	Ao.Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Mayr Winfried	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A0803	Non-invasive spinal cord stimulation and assisted treadmill stepping to generate rhythmic activities in motor complete spinal cord injured people: Control of produced motor patterns - Proj.Nr.: WFL-AT-007/11-49	Ao.Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Mayr Winfried	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA607A0502	Retinale Angiographie mittels OCT - Proj. Nr.: 822691	Ao.Univ.-Prof. Dipl.-Ing. Dr. Schmetterer Leopold	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A0701	Modulares Biosignal-Messsystem - Proj.Nr.: 822803	Ao.Univ.-Prof. Dr. Bijak Manfred	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A0702	Vermeidung von Sternuminstabilität nach herzchirurgischen Eingriffen - Bestimmung der Effektivität von Stützsystemen durch Messung der Druckverteilung an der Thoraxwand - Proj.Nr.: 09011	Ao.Univ.-Prof. Dr. Bijak Manfred	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA607A0302	Functional Optical Coherence Tomography - FUN OCT (FP7-HEALTH-2007-A) Workpackage 4 - Proj.Nr.: 201880	Ao.Univ.-Prof. Dr. Hitzberger Christoph	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA607A0304	EU-Zusatzfinanz. FP7 Projekt: FUN OCT (FP7-HEALTH-2007-A)851.369/0001-1/12/2009	Ao.Univ.-Prof. Dr. Hitzberger Christoph	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA607A0305	Polarization Sensitive Spectral Domain Optical Coherence Tomography with Multichannel Spectrometers	Ao.Univ.-Prof. Dr. Hitzberger Christoph	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A1201	Entwicklung eines Energieübertragungssystems für einen Totalherz-Ersatz	Ao.Univ.-Prof. Dr. Lanmüller Hermann	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A1202	Laserschweißen zur Verbindung von Elektrode und Implantatelektronik sowie Entwurf und Fertigung eines Implantatgehäuses	Ao.Univ.-Prof. Dr. Lanmüller Hermann	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A0601	Nervenstecker	Ao.Univ.Prof. Dr. Rafolt Dietmar	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A0602	Tinnitus: Messung, Simulation, TMS	Ao.Univ.Prof. Dr. Rafolt Dietmar	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A1101	EU FP7 - People - 2009 IIF, PIIF-GA-2009-252305-ROBOGYN	Ao.Univ.-Prof. Mag. Dr. Birkellner Wolfgang	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA663A0902	Basic research for technical quality control parameters of ultrasound equipment	Ass.-Prof. Dipl.-Phys. Dr. Kollmann Christian	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA631A0103	Klassifikation von Vigilanzstadien auf der Basis von EEG und EOG Daten (KlaVig)	Ao. Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Dorfner Georg	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FA660A0801	Analyse medizinischer Behandlungsketten im Kontext von Diabetes mellitus	Ao.Univ.-Prof. Dipl.-Ing. Dr. Dultschmid Georg	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FK660A0001	KOOP FA716C1001 - EU-FP7 - SysKID	Ao.Univ.-Prof. Mag. Dr. Heinze Georg	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FA660A0306	Optimal Selection Procedures in Genome Wide Association Studies (GWAS) - Proj.Nr.: MA09007A	Dipl.-Ing. Dr. Frommel Florian	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FA660A0102	Austrian GRID II - BMWF-10.220/0002-1/10/2007	O. Prof. Dr. Schreiner Wolfgang	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FA660A0501	Fuzzy Logic: From Mathematics to Medical Applications - Proj.Nr.: MA07-016	Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Adlassnig Klaus-Peter	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FA660A0304	OF-LÖG - Outcome-Forschung basierend auf Leistungsdaten des Österr. Gesundheitswesens	Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Dorda Wolfgang	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FA660A0307	Wissenschaftliche Evaluierung e-Medikation	Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Dorda Wolfgang	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FA660A0308	Grazer Universitätskliniken: Wissenschaftssystem ArchiMed zur Unterstützung der klinischen Forschung	Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Dorda Wolfgang	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FA660A0701	In-Silico Cell - Proj.Nr.: FN 334868d	Univ.-Prof. Mag. DDr. Thurner Stefan	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FA660A0702	EU RP 7 - INSITE - The Innovation Society, Sustainability, and ICT - Proj.Nr.: 271574	Univ.-Prof. Mag. DDr. Thurner Stefan	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FA608A0110	AD-NOTAM - Action Concept for the Development of Novel Therapeutic Agents against Malaria	Ao. Univ.Prof. Dr. Chiba Peter	Zentrum für Pathobiochemie und Genetik

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA608A0111	Study 700802 *Open-label phase IV study to investigate the seropersistence of tick-borne encephalitis (TBE) virus antibodies after the first booster vaccination with FSME-IMMUN in children, adolescents and young adults (follow up to study 700401) - Proj.Nr.: 700802	Ao. Univ.Prof. Dr. Chiba Peter	Zentrum für Pathobiochemie und Genetik
FA608A0112	Study 700801 Single-blind, Randomized, Phase IV Study to Investigate the Immunogenicity and Tolerability of two Tick-Borne Encephalitis (TBE) Vaccines in Children aged 1-11 Years - Proj.Nr.: 700801	Ao. Univ.Prof. Dr. Chiba Peter	Zentrum für Pathobiochemie und Genetik
FA608A0113	A phase II, open label trial of a vaccine (FSME-IMMUN 0,5mL Baxter) against tick-borne encephalitis (TBE) for NIAID workers manipulating tick-borne encephalitis virus (TBEV) in the laboratory	Ao. Univ.Prof. Dr. Chiba Peter	Zentrum für Pathobiochemie und Genetik
FA608A0302	Oxidativer Stress - Proj.Nr.: 832575	Ao.Univ.Prof. Dr. Scheiber-Mojdehkar Barbara	Zentrum für Pathobiochemie und Genetik
FA608A0303	Eisenmetabolismus - Proj.Nr.: 832528	Ao.Univ.Prof. Dr. Scheiber-Mojdehkar Barbara	Zentrum für Pathobiochemie und Genetik
FA681A0101	EU UM-MUKI: Umweltschadstoffe in Mutter-Kind-Paaren - Belastungssituation im Raum Bratislava-Wien - Proj.Nr.:SK-AT_N_00055	Priv.-Doz. Mag. Dr. Gundacker Claudia	Zentrum für Pathobiochemie und Genetik
FA648A1001	Automatisierte Zellerkennungs-Technologie für Forschung und Diagnose - Proj.Nr.: 818094	Ao. Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Ellinger Isabella	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A1004	FcRn-Lokalisation (Talente - Praktika für Schülerinnen und Schüler 2011) - Proj.Nr.: 831887	Ao. Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Ellinger Isabella	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A1005	IgG Lokalisation (Talente - Praktika für Schülerinnen und Schüler 2011) - Proj.Nr.: 831932	Ao. Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Ellinger Isabella	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA623A0401	OCUVAC - Centre for ocular inflammation and infection - Proj.-Nr.: 822768	Ao. Univ.Prof. Dr. Barisani Talin	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA623A0402	A multicenter study of the efficacy and safety of the human anti-TNF monoclonal antibody Adalimumab as maintenance therapy in subjects requiring high dose corticosteroids for active non-infectious intermediate-, posterior-, or pan-uveitis - Proj.-Nr.:M10-877	Ao. Univ.Prof. Dr. Barisani Talin	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA623A0403	A multicentre open-label study of the long-term safety and efficacy of the human anti-Tnf monoclonal antibody Adalimumab in subjects with non-infectious intermediate-, posterior-, or pan-uveitis - Proj.-Nr.:M11-327	Ao. Univ.Prof. Dr. Barisani Talin	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA623A0404	A multicentre study of the efficacy and safety of the human anti-Tnf monoclonal antibody Adalimumab in subjects with inactive non-infectious intermediate-, posterior-, or pan-uveitis - Proj.-Nr.:M10-880	Ao. Univ.Prof. Dr. Barisani Talin	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0802	Strukturelles Engineering der Hauptallergene der Erdnuss für die allgenspezifische Immuntherapie - Proj.Nr.: 820127/18800	Ao. Univ.Prof. Dr. Breiteneder Heimo	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0803	EU FP 7 - EngCaBra - Biomedical engineering for cancer and brain disease diagnosis and therapy development - Proj.Nr.: 264417	Ao. Univ.Prof. Dr. Breiteneder Heimo	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0202	Austrian Nano Initiative National cooperative RTD Projects - Research and Technology Development in Project Clusters	Ao. Univ.Prof. Dr. Jensen-Jarolim Erika	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0203	Proof of Concept-Studien für Mimotop-Impfstoffe	Ao. Univ.Prof. Dr. Jensen-Jarolim Erika	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA623A0108	Randomized, single-blind, phase/III clinical study to investigate the safety and immunogenicity of a multivalent recombinant ospa lyme borreliosis vaccine (mv rOspA LB vaccine) in healthy subjects aged 18 to 70 years - Proj.Nr.: 730901	Ao. Univ.Prof. Dr. Kollaritsch Herwig	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA623A0109	An open-label, uncontrolled phase IV study to assess the safety and immunogenicity of the Japanese Encephalitis (JE) vaccine ixiaro (IC51) in an elderly population - Proj.Nr.: IC51-315	Ao. Univ.Prof. Dr. Kollaritsch Herwig	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA624A0401	Universitätsinfrastrukturprogramm 2010 - Ultrazentrifuge mit Rotor-Set	Ao. Univ.Prof. Dr. Pickl Winfried	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA624A0103	Plattform für moderne Messtechnologien	Ao. Univ.Prof. Dr. Zlabinger Gerhard-Johann	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA644A0401	Untersuchung und Bewertung der Leistung einer UV-Desinfektionsanlage für Abwasser	Ao.Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Sommer Regina	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA644A0402	Groundwater Resource Systems Vienna	Ao.Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Sommer Regina	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0901	TCM and Age Related Diseases	Dr. Ma Yan	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA624A0201	DOC-FORTE Stipendium *Identification of tumor antigens using antibodies induced by Dendritic Cell (DC) based vaccines	Dr. Steinberger Peter	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA624A0203	Identifizierung der Spezifitäten in ATGs - Proj.Nr.: P2409	Dr. Steinberger Peter	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA624A0204	Psoriasis-Forschungsprojekt -Untersuchung der Auswirkung der hemmenden Wirkung einer TNF- α -Blockade auf verschiedene T-Zells subsets und der möglichen Rolle von TNF- α in der funktion von regulatorischen T-Zellen	Dr. Steinberger Peter	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA624A0205	The functional role of CGEN-15001T molecules in human T cell responses	Dr. Steinberger Peter	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A1101	7. EU-Rahmenprogramm, Collaborative project, FAST - Towards safe and effective immunotherapy of persistent life-threatening food allergies - Proj.-Nr.: 201871	Mag. Dr. Linhart Birgit	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A1102	EU-Zusatzfinanzierung - Förderung des Bundesministeriums für Wissenschaft und forschung für Ust betreffend Rechnung für 7. EU-Rahmenprogramm, Collaborative Projekt, FAST	Mag. Dr. Linhart Birgit	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA623A0302	AD-NOTAM - Action Concept for the Development of Novel Therapeutic Agents against Malaria	Priv.Doiz. Dr. PhD Noedi Harald	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA623A0303	Medizinische Forschung der Malaria Research Initiative Bandarban	Priv.Doiz. Dr. PhD Noedi Harald	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0109	EU- Anbahnungsfinanzierung: RP7 Food Allergy: Innovative prevention and intervention strategies (AllergyIntervent) - Proj.Nr.:830443	Univ.Doiz. Dr. Hoffmann-Sommergruber Karin	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA648A0403	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 A holistic view on the role of the calcium sensing receptor in health and disease - Nr. 824854	Univ.-Doz. Dr. Kallay Enikő	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0404	EU-Zusatzfinanzierung "NUCSYS" Refundierung der Mehrwertsteuer	Univ.-Doz. Dr. Kallay Enikő	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0405	EU Multifaceted CaSR - The role of the Calcium Sensing Receptor (CaSR) in health and disease, implications for translational medicine - Proj.Nr.: 264663	Univ.-Doz. Dr. Kallay Enikő	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0406	EUA EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Multifaceted CaSR - The role of the Calcium Sensing Receptor (CaSR) in health and disease, implications for translational medicine - Proj.Nr.: 828871	Univ.-Doz. Dr. Kallay Enikő	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA102A0015	Entwicklung von Allergenchips Christian Doppler Laboratory for Allergy Research	Univ.-Doz. Dr. Vrtala Susanne	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA623A0501	Cryptosporidium spp. - epidemiology and phylogeny	Univ.Doiz. Dr. Walochnik Julia	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA794A0302	Wirkmechanismus von Pentamycin	Univ.Doiz. Dr. Walochnik Julia	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA644A0103	"Ultra-sensitive Proteogenomics and Genomics III - towards correlated analysis of structure, function and content of single cells" des Genomforschungsprogramm GEN-AU - Proj.Nr.:820960	Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Stockinger Hannes	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA644A0104	EU- NANOFOL "Folate-based nanobio devices for integrated diagnosis/therapy targeting chronic inflammatory diseases - Proj.Nr.:228827	Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Stockinger Hannes	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA644A0105	EU-Zusatzfinanzierung: 7.RP "NANOFOL" - Proj.Nr.:228827	Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr. Stockinger Hannes	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0302	Bestimmung spezifischer IgE Antikörper und Seren mittels ISAC Chips - Proj.Nr.: Phadia 1 /SAC	Univ.Prof. Dr. Valenta Rudolf	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0303	EU FP7 - PreDicta - Post-infectious immune reprogramming and its association with persistence and chronicity of respiratory allergic diseases - Proj.Nr.: HEALTH-F2-2010-260895	Univ.Prof. Dr. Valenta Rudolf	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0304	EU FP7 - MeDALL - Mechanisms of the development of allergy - Proj.Nr.: HEALTH-F.2-2010-261357	Univ.Prof. Dr. Valenta Rudolf	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA625A0601	EU KIKT - Kosovo Interdisciplinary Knowledge Center-PhD based Education, Research and Training for Medical and Natural Sciences - Proj.Nr.: 145129-TEMPUS-2008-BA-SMHES	Ao. Univ.Prof. Dr. Geiger Margarethe	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA625A0112	The function of MEF2C in Endothelial Cell differentiation and Neovascularization - Proj.-Nr.: 22689	Ao. Univ.Prof. Dr. Hofer Erhard	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA625A0113	EU RP7 Therapy after heart infarct: Prevention of reperfusion injury and repair by stem cell transfer (Infarct Therapy) - Proj.-Nr.: 222995	Ao. Univ.Prof. Dr. Hofer Erhard	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA625A0114	EUM Zusatzfinanzierung "HEALTH" Ref.MwSt - Proj.Nr.: 222995	Ao. Univ.Prof. Dr. Hofer Erhard	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA625A0115	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 Novel Leukemia therapies: Development of adoptive natural killer (NK) cell transfer and of bispecific reagents for NK-mediated elimination of tumor cells (LEUKAPIES) Anbahnungsfinanzierung - Proj.Nr.: 825723	Ao. Univ.Prof. Dr. Hofer Erhard	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA625A0118	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP 7 Development of novel cellular therapies for multiple myeloma (NOVATHER) - Proj.Nr.: 830185	Ao. Univ.Prof. Dr. Hofer Erhard	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA625A0119	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP 7 Natural Killer Cell-Based Anti-Tumor and Anti-Viral Immunotherapies (NATURIMMUN) - Proj.Nr.: 830807	Ao. Univ.Prof. Dr. Hofer Erhard	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA625A0120	Research Studio Austria: Stem Cell Systems - Proj.Nr.: 832042	Ao. Univ.Prof. Dr. Hofer Erhard	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA641A0601	Fluoreszenz Spektroskopie	Ao. Univ.Prof. Dr. Sitte Harald	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA641A0602	Regulatory Pathways of the Human Serotonin Transporter - Proj.Nr.: R11704	Ao. Univ.Prof. Dr. Sitte Harald	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA641A0801	Cardiogener Wirkstoff - Proj.Nr.: Z090391	Ao.Univ.-Prof. Mag. Dr. Hilber Karlheinz	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA621A0501	Characterisation of Alzheimer's disease Biomarkers in Blood	Dipl.-Ing. Dr. Zellner Maria	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA621A0502	Schizophrenia Biomarker Discovery by Proteomic Technologies	Dipl.-Ing. Dr. Zellner Maria	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA621A0503	EU-Anbahnungsfinanzierung: RP7 - LOAD Dual Chip Array - Development of the LOAD Dual Chip Array for diagnosing of late-onset Alzheimer's disease - Proj.Nr.: 830684	Dipl.-Ing. Dr. Zellner Maria	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FK621A0001	KOOP FA731dA0102 - Consortium Agreement - Platelet Chip	Dipl.-Ing. Dr. Zellner Maria	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA621A0401	Die Rolle des Tag-Nachrythmus bei depressiven Erkrankungen	Dr. Pollek Daniela	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA625A0701	Nano-surface chemistry and MALDI mass spectrometry as a tool for detection of oxidized phospholipids and proteins (Nano-MALDI) - Proj.Nr.: 828701	Mag. Dr. Stübiger Gerald	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA641A0701	DOC-FORTE (Frauen in Forschung und Technologie) STAT1 Serie 727 - key regulator for NK cell mediated cytotoxicity and tumor surveillance - Proj.-Nr.: 22601	Mag. Putz Eva Maria	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA625A0801	Delineating the inflammatory cascades and pathways during invasion of Aeromonas hydrophila to human intestinal cells causing diarrhea in murine model - Proj.Nr.: 1-432-1243	Univ.-Lektor Ao.Univ.-Prof. Dr. Breuss Johannes	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA625A0406	Immune Modulation of Cardiovascular Disease - Proj.Nr.: 05 CVD 04	Univ.-Prof. DDr. Binder Christoph	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA641A0110	Adenosine-receptor - Identification of the protein interactome of the A2A-adenosine receptor - Proj.-Nr.: 230970	Univ.Prof. Dr. Freissmuth Michael	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA641A0112	GEN-AU Plattform Austria for Chemical Biology (PLACEBO) des Genomforschungsprogramms GEN-AU	Univ.Prof. Dr. Freissmuth Michael	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA641A0113	Treprostinil und Knochenmarkstammzellen	Univ.Prof. Dr. Freissmuth Michael	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA641A0114	Baxter Qualitätskontrolle	Univ.Prof. Dr. Freissmuth Michael	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA638A0203	ISAAC Steiermark II - Proj.Nr.: FA8B 20.2-171/2004-40	Ao. Univ.Prof. Dr. Haidinger Gerald	Zentrum für Public Health
FA647A0307	EU Projekt: Risk of brain cancer from exposure to radiofrequency fields in childhood and adolescence (MOBI-KIDS) - Proj.Nr.: 226873	Ao. Univ.Prof. Dr. Kundi Michael	Zentrum für Public Health
FA647A0308	Toxikologische Bewertung von Schadstoffen in der Innenraumluft im Rahmen der Arbeitsgruppe "Toxikologie" des Arbeitskreises "Innenraumluft" (Teil 7) - Proj.Nr.:04/2009	Ao. Univ.Prof. Dr. Kundi Michael	Zentrum für Public Health
FA647A0309	EU-Zusatzfinanzierung 7.RO "MOBI-KIDS" Refundierung der Mehrwertsteuer - Proj.Nr.:651.415/0001-III/2/2009	Ao. Univ.Prof. Dr. Kundi Michael	Zentrum für Public Health

Auftrag	Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA647A0310	ATHEM - 2	Ao. Univ.Prof. Dr. Kundi Michael	Zentrum für Public Health
FA647A0311	Meta-Analyse der Zusammenhänge zwischen der Gesundheit des Arbeitenden und den Faktoren Arbeitszeit, Eignung für die jeweilige Tätigkeit sowie Eingebundensein in ein Team	Ao. Univ.Prof. Dr. Kundi Michael	Zentrum für Public Health
FA647A0409	Innovative Systems for Personalised Aircraft Cabin Environment (iSPACE) - Proj.Nr.: 234360	Ao. Univ.Prof. Dr. Trimmel Michael	Zentrum für Public Health
FA637A0104	Wissenschaftliche Untersuchung zum Reproduktionserfolg von Karpfen (<i>Cyprinus carpio</i>) am Standort Kühwörtherwasser	Ao. Univ.Prof. Dr. Wittmann Karl	Zentrum für Public Health
FA647A0601	ITS-works - Intelligente Verkehrssysteme wirken - Proj.Nr.: 819281	Ass.Prof. Dr. Cervinka Renate	Zentrum für Public Health
FA647A0602	Gesundheitsförderliches Erleben und Handeln in Frei- und Grünräumen medizinischer Einrichtungen in NÖ - Erarbeitung einer Checkliste zur Analyse, Beurteilung und Optimierung	Ass.Prof. Dr. Cervinka Renate	Zentrum für Public Health
FA646A0201	Körperliche Aktivität bei Wiener Volksschulkindern: eine qualitative Erhebung	Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr. MPH Dörner Thomas Ernst	Zentrum für Public Health
FA647A0504	Humanbiomonitoring in Österreich	Dipl.-Ing. Dr. Hutter Hans-Peter	Zentrum für Public Health
FA647A0506	Biokraftstoffe - Potential, Risiken, Zukunftsszenarien	Dipl.-Ing. Dr. Hutter Hans-Peter	Zentrum für Public Health
FA647A0507	Luftionen in Innenräumen: Einfluss auf Wohlbefinden, Gesundheit und Leistungsfähigkeit	Dipl.-Ing. Dr. Hutter Hans-Peter	Zentrum für Public Health
FA647A0508	Akzeptanzverbesserung energieeffizienter Häuser durch Erhebung der Raumluftqualität und deren Auswirkung auf die Gesundheit der Bewohner - Proj.Nr.: 819037	Dipl.-Ing. Dr. Hutter Hans-Peter	Zentrum für Public Health
FA647A0509	Cool towns for the elderly - protecting the health of elderly residents against urban heat (STOPHOT) - Proj.Nr.: K10AC1K00025	Dipl.-Ing. Dr. Hutter Hans-Peter	Zentrum für Public Health
FA636A0201	Medical Anthropology and International Health: Master Program and Research	Dr. Kutalek Ruth	Zentrum für Public Health
FA647A0107	Evaluation of the impact of smoke-free policies in Member States on exposure to secondhand smoke and tobacco consumption (IMPASHS)	Priv.-Doz. Dr. Moshhammer Hanns	Zentrum für Public Health
FA647A0108	Improving Knowledge and Communication for Decision Making on Air Pollution and Health in Europe (APHEKOM)	Priv.-Doz. Dr. Moshhammer Hanns	Zentrum für Public Health
FA647A0110	Climate-TRAP - Climate Change Adaptation by Training, Assessment and Preparedness	Priv.-Doz. Dr. Moshhammer Hanns	Zentrum für Public Health
FA647A0111	Spätfolgen der Berufstätigkeit in der Hartmetallproduktion - Analyse der Expositionen und Todesursachen einer österreichischen Kohorte	Priv.-Doz. Dr. Moshhammer Hanns	Zentrum für Public Health
FA647A0112	EU - SINPHONIE - Schools Indoor Pollution and Health: Observatory Network in Europe - Proj.Nr.: SANCO/2009/C4/04	Priv.-Doz. Dr. Moshhammer Hanns	Zentrum für Public Health
FA647A0113	Health at Risk through UV induced Skin Cancer in the Context of a Changing Climate - Proj.Nr.: K10AC0K00056	Priv.-Doz. Dr. Moshhammer Hanns	Zentrum für Public Health
FA636A0102	EU, FP7, Health -F2-2009 APRES	Univ.Prof. Dr. Maier Manfred	Zentrum für Public Health
FA636A0103	Early Recognition of Inflammatory Bowel Disease ("CED-Check- Validierungsstudie")	Univ.Prof. Dr. Maier Manfred	Zentrum für Public Health
FA636A0104	EU FP7, AFRICA-2010 HURAPRIM - Human Resource for Primary Health Care in Africa - Proj.Nr.: 265727	Univ.Prof. Dr. Maier Manfred	Zentrum für Public Health

Wolfgang Schütz
Rektor

Redaktion: Univ.-Prof. Dr. Wolfgang Schütz

Druck und Herausgabe: Medizinische Universität Wien

Erscheinung: nach Bedarf; termingebundene Einschaltungen sind mindestens 3 Arbeitstage vor dem gewünschten Erscheinungsdatum in der Redaktion einzubringen.