

15. Mitteilungsblatt

Nr. 17

Mitteilungsblatt der Medizinischen Universität Wien
Studienjahr 2016/2017
15. Stück; Nr. 17

Bevollmaechtigungen

17. Bevollmächtigungen gem. § 27 Abs. 2 UG

17. Bevollmächtigungen gem. § 27 Abs. 2 UG

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

Auftrag	Titel der Projektes	ProjektleiterIn	Organisationseinheit
FA603A0201	EU IMI HARMONY (Healthcare Alliance for Resourceful Medicines Offensive against Neoplasms in Hematology) Proj.Nr.: 116026	Dr. Druml Christiane	Ethik, Sammlungen und Geschichte der Medizin
FA793B0102	Resistenzgenanalyse mittels next generation sequencing zur Untersuchung von Resistenzmechanismen bei Candida species	Ao.Univ.-Prof. Univ.-Lektor Dr. Willinger Birgit	Klinisches Institut für Labormedizin
FA793A1703	CSL Behring - Diagnostische Analyse bei Alpha-1-Antitrypsin-Mangel	Ass.-Prof. Dr.med.univ. PhD. Hörmann Gregor	Klinisches Institut für Labormedizin
FK793A0002	KOOP FA716C1008 Prolongation of kidney transplant survival through risk stratification of omicswide incompatibilities using systems biology - a personalized medicine approach WWTF Life Sciences Call 2016 Proj. Nr.: LS16-019	Univ.-Prof. DDR. Binder Christoph	Klinisches Institut für Labormedizin
FA796A0110	Promoting Implementation of Recommendations on Policy, Information and Data for Rare Diseases - National Co-Funding BMG-GÖG	Assoc. Prof. Priv.-Doz. Dr. Voigtländer Till	Klinisches Institut für Neurologie
FA791A1409	A PHASE III, MULTICENTER, RANDOMIZED, PLACEBO-CONTROLLED, DOUBLE-BLIND STUDY OF ATEZOLIZUMAB (ANTI-PD-L1 ANTIBODY) AS ADJUVANT THERAPY IN PATIENTS WITH RENAL CELL CARCINOMA AT HIGH RISK OF DEVELOPING METASTASIS FOLLOWING NEPHRECTOMY Zentrum Prof. Schmidinger Proj.Nr.: WO39210	Ao.Univ.-Prof. Dr. Haitel Andrea	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1410	AN OPEN LABEL, SINGLE ARM, MULTICENTER, SAFETY STUDY OF ATEZOLIZUMAB IN LOCALLY ADVANCED OR METASTATIC UROTHELIAL OR NON-UROTHELIAL CARCINOMA OF THE URINARY TRACT Zentrum Prof. Locker Proj.Nr.: MO29983	Ao.Univ.-Prof. Dr. Haitel Andrea	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A2102	An Open Label, Randomized, Two Arm Phase III Study of Nivolumab in Combination with Ipilimumab versus Extreme Study Regimen (cetuximab + cisplatin/carboplatin + fluorouracil) as First Line Therapy in Recurrent or Metastatic Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck (SCCHN) Zentrum Prof. Füreder Proj.Nr.: CA209-651	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Pammer Johannes	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1120	A multicenter phase II, open label, single arm study to evaluate the efficacy and safety of ruxolitinib in the treatment of anemic myelofibrosis patients Zentrum Prof. Gisslinger Proj.Nr.: CINC242A2411	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Simonitsch-Klupp Ingrid	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1121	"Phase II single-arm "window-of-opportunity" study of a combination of obinutuzumab (GA-101) and venetoclax (ABT-199) in relapsed or refractory diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL)" Zentrum Prof. Jäger Proj.Nr.: NHL15 GA101(ABT-199)	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Simonitsch-Klupp Ingrid	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A2003	AN OPEN LABEL, SINGLE ARM, MULTICENTER, SAFETY STUDY OF ATEZOLIZUMAB IN LOCALLY ADVANCED OR METASTATIC UROTHELIAL OR NON-UROTHELIAL CARCINOMA OF THE URINARY TRACT Zentrum Prof. Shariat Proj.Nr.: MO29983	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Susani Martin	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1804	An open label phase II study to evaluate the efficacy and safety of PDR001 in patients with advanced or metastatic non-functional neuroendocrine tumors of pancreatic, gastrointestinal (GI), or thoracic origin who have progressed on prior treatment Zentrum Prof. Raderer Proj.Nr.: CPDR001E2201	Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr.med.univ. Koperek Oskar	Klinisches Institut für Pathologie
FK791A0006	A phase II trial evaluating the efficacy of MK-3475, an anti-PD-1 monoclonal antibody, and trastuzumab in patients with trastuzumab-resistant, HER2-overexpressing metastatic breast cancer Proj.Nr.: IBCSG 45-13	Assoc. Prof. Priv.-Doz. Dr.med.univ.et scient.med. Bago-Horvath Zsuzsanna	Klinisches Institut für Pathologie
FK791A0007	A phase III randomized, double blind, placebo controlled study of BKM120 with fulvestrant, in postmenopausal women with hormone receptor-positive HER2-negative AI treated, locally advanced or metastatic breast cancer who progressed on or after mTOR inhibitor based treatment	Assoc. Prof. Priv.-Doz. Dr.med.univ.et scient.med. Bago-Horvath Zsuzsanna	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A2303	"A Multicenter, Randomized, Open-label, 3-Arm Phase 3 Study of Encorafenib + Cetuximab Plus or Minus Binimetinib vs. Irinotecan/Cetuximab or Infusional 5-Fluorouracil (5-FU)/Folinic Acid (FA)/Irinotecan (FOLFIRI)/Cetuximab with a Safety Lead-in of Encorafenib + Binimetinib + Cetuximab in Patients with BRAF V600E-mutant Metastatic Colorectal Cancer" Zentrum Prof. Prager Proj.Nr.: 818-302-15	Dr.med.univ. Herac Merima	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1004	A PHASE III, DOUBLE-BLINDED, RANDOMIZED, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ATEZOLIZUMAB PLUS COBIMETINIB AND VEMURAFENIB VERSUS PLACEBO PLUS COBIMETINIB AND VEMURAFENIB IN PREVIOUSLY UNTREATED BRAFV60 Zentrum Prof. Höller Proj. Nr.: CO39262	PhD. Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Kain Renate	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1005	Talente - Praktika f. Schülerinnen und Schüler 2017 Proj. Nr.: 861124_10854576	PhD. Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Kain Renate	Klinisches Institut für Pathologie
FA791A1006	Nationale Vernetzungsplattform für personalisierte Medizin "Plattform" Proj. Nr. GZ BMWFW-360.086/0001-WFV/5b/2017	PhD. Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Kain Renate	Klinisches Institut für Pathologie
FA746A2603	Multicenter, randomized, double-blind, parallel-group, add-on, superiority study to compare the efficacy and safety of ponesimod to placebo in subjects with active relapsing multiple sclerosis who are treated with dimethyl fumarate (Tecfidera®) Proj.Nr.: AC-058B302	Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr. Pemp Berthold	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A2302	Personalized risk prognosis for the development of advanced age-related macular degeneration	Dr.med.univ. Waldstein Sebastian	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A1617	A Multicenter, Randomized, Open-label, 3-Arm Phase 3 Study of Encorafenib + Cetuximab Plus or Minus Binimetinib vs. Irinotecan/ Cetuximab or Infusional 5-Fluorouracil (5-FU)/Folinic Acid (FA) /Irinotecan (FOLFIRI)/Cetuximab with a Safety Lead-in of Encorafenib + Binimetinib + Cetuximab in Patients with BRAF V600E-mutant Metastatic Colorectal Cancer Proj. Nr.: ARRAY-818-302	Univ.-Lektor Assoc. Prof. Priv.-Doz. Dr. Sacu Gülhan Stefan	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie

Auftrag	Titel der Projektes	ProjektleiterIn	Organisationseinheit
FA746A0264	A PHASE III, DOUBLE-BLINDED, RANDOMIZED, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ATEZOLIZUMAB PLUS COBIMETINIB AND VEMURAFENIB VERSUS PLACEBO PLUS COBIMETINIB AND VEMURAFENIB IN PREVIOUSLY UNTREATED BRAFV600 Proj. Nr.:CO39262	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0265	An Extension Study of APD334-003 in Patients with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis Proj.Nr.: APD334-005	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA727A0703	Optimierung der HLA-Typisierung von Stammzellspendern mittels Genotypisierung von Short Tandem Repeats	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Panzer Simon	Universitätsklinik für Blutgruppenserologie und Transfusionsmedizin
FA731E0604	Long term effects of steroid donor pretreatment on liver allograft function	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Berlakovich Gabriela	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731E0605	„Retrospektive Auswertung von CMV Mismatch zwischen Spender und Empfänger nach Nierentransplantation im Zeitraum von 2013 - 2015 unter Berücksichtigung der CMV Replikation und CMV Erkrankung in Relation zur immunsuppressiven Therapie“	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Berlakovich Gabriela	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C1802	Europäische multizentrische Registerstudie für Patienten zur Beurteilung von Ergebnissen bei Bypass-Operationen von Koronararterien: Behandlung von vaskulären Gefäßstützen mit DuraGraft, einem neuen Hemmstoff von Endothelrissen	Ass.-Prof. Priv.-Doz. Dr.med.univ. Sandner Sigrid	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731E0701	The impact of iron homeostasis on liver regeneration - a pilot study	Dr. Schwarz Christoph	Universitätsklinik für Chirurgie
FA722B1122	A Phase 1b/3, Multicenter, Trial of Talimogene Laherparapvec in Combination with Pembrolizumab (MK-3475) for Treatment of Unresectable, Stage IIB to IVM1c Melanoma (MASTERKEY-265).	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Höller Christoph	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C1102	EU HUMAN PAPILLOMAVIRUS INFECTION: FROM MOLECULES TO TISSUES TO PREVENTION The host-pathogen interaction in regards to clinically relevant strains and the assessment of factors influencing this interplay	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Kirnbauer Reinhard	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0435	A Phase 3, Randomized, Double-blind Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Emtricitabine and Tenofovir Alafenamide (F/TAF) Fixed-Dose Combination Once Daily for Pre-Exposure Prophylaxis in Men and Transgender Women Who Have Sex with Men and Are At Risk of HIV-1 Infection“	Ass.-Prof. Dr.med.univ. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FK722C0002	A prospective, single center, randomized, double-blind, placebo controlled study in two phases to evaluate the safety and efficacy of ATx201 as a topical antibiotic agent (DECOLAD)	O.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA751C0129	A Phase III, Double-blinded, randomized, Placebo-controlled Study of Atezolizumab plus Combimetinib and Vemurafenib versus Placebo plus Cobimetinib and Vemurafenib in previously untreated BRAFV600 Mutation-positive patients with unresectable locally advanced or metastatic Melanoma	Ao. Univ.Prof. Dr. Reinthaller Alexander	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751B0501	A Phase IIa randomized, active-controlled, double-blind, dose-escalation study in patients with vulvovaginal candidiasis to evaluate dose response relationship of clinical efficacy, safety and tolerability of topically administered ProF-001 Proj. Nr.: ProF-001_Phase IIa	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. MBA Kiss Herbert	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C1202	Eine offene multizentrische Phase-IIIb-Studie zur Untersuchung der Sicherheit und Wirksamkeit von Ribociclib (LEE011) in Kombination mit Letrozol zur Behandlung von Männern und postmenopausalen Frauen mit Hormonrezeptor-positivem (HR+) HER2-negativem (HER2-) fortgeschrittenem Brustkrebs ohne vorhergehende Hormontherapie für fortgeschrittene Krankheit Proj.Nr.: CLEE011A2404	Assoc. Prof. Dr.med.univ. Pfeiler Georg	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751D0805	Prospektive nicht-interventionelle Anwendungsbeobachtung zur Verwendung von Bemfola in der humanen assistierten Reproduktion	Assoc. Prof. Priv.-Doz. Dr.med.univ. Nouri Kazem	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0644	Randomised phase II study comparing, as first-line chemotherapy, single-agent oral vinorelbine administered with two different-schedules in patients with Advanced Breast Cancer. Proj.Nr.: PM0259 CA 233 B0	Univ.-Prof. Dr.med.univ. MPH Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA711A0166	A phase III randomized open-label multi-center study of ruxolitinib versus best available therapy in patients with corticosteroid-refractory acute graft vs. host disease after allogeneic stem cell transplantation Proj.Nr.: CINC424C2301	Univ.-Prof. Dr. Dr.h.c. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0711	A Phase 1b/3 Multicenter, Randomized, Open-label Trial of Talimogene Laherparapvec in combination with Pembrolizumab for the Treatment of Subjects With Recurrent or Metastatic Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck Proj.Nr.: 20130232	Univ.-Prof. Dr. Dr.h.c. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0712	Randomisierte Phase II, 2-Arm Studie bei für Transplantation ungeeignete Patienten mit neu diagnostizierten multiplen Myelom (NDMM) zum Vergleich von Carfilzomib + Thalidomid + Dexamethason (KTD) Induktionstherapie mit Carfilzomib + Lenalidomid + Dexamethason (KRD) Induktionstherapie in Bezug auf Ansprechraten und Untersuchung einer Monotherapie mit Carfilzomib (K) als Erhaltungstherapie (AGMT_M	Univ.-Prof. Dr. Dr.h.c. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0713	Real-World Evidence of the Use of Carfilzomib among Patients with Relapsed Multiple Myeloma in Europe Proj.Nr.: 20150262	Univ.-Prof. Dr. Dr.h.c. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0714	Phase III Randomized Clinical Trial of Lurbinectedin (PM01183)/ Doxorubicin (DOX) versus Cyclophosphamide (CTX), Doxorubicin (DOX) and Vincristine (VCR) (CAV) or Topotecan as Treatment in Patients with Small-Cell Lung Cancer (SCLC) Who Failed One Prior Platinum-containing Line (ATLANTIS Trial)“ Proj.Nr.: PM1183-C-003-14	Univ.-Prof. Dr. Dr.h.c. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0715	A PHASE III, MULTICENTER, RANDOMIZED, PLACEBO-CONTROLLED, DOUBLE-BLIND STUDY OF ATEZOLIZUMAB (ANTI-PD-L1 ANTIBODY) AS ADJUVANT THERAPY IN PATIENTS WITH RENAL CELL CARCINOMA AT HIGH RISK OF DEVELOPING METASTASIS FOLLOWING NEPHRECTOMY (IMmotion)	Univ.-Prof. Dr. Dr.h.c. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I

Auftrag	Titel der Projektes	ProjektleiterIn	Organisationseinheit
FA711B0716	A PHASE 3, PROSPECTIVE, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, MULTI-CENTER, STUDY OF THE EFFICACY AND SAFETY OF LANREOTIDE AUTOGENE/ DEPOT 120 MG PLUS BSC VS. PLACEBO PLUS BSC FOR TUMOR CONTROL IN SUBJECTS WITH WELL DIFFERENTIATED, METASTATIC AND/OR UNRESECTABLE TYPICAL OR ATYPICAL LUNG NEUROENDOCRINE TUMORS	Univ.-Prof. Dr. Dr.h.c. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0717	An open label phase II study to evaluate the efficacy and safety of PDR001 in patients with advanced or metastatic non-functional neuroendocrine tumors of pancreatic, gastrointestinal (GI), or thoracic origin who have progressed on prior treatment Proj.Nr.: CPDR001E2201	Univ.-Prof. Dr. Dr.h.c. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0718	The Search for Biomarkers to Predict Nivolumab Response in NSCLC: Identification of Genomic Changes Proj. Nr.: CA209-894	Univ.-Prof. Dr. Dr.h.c. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C1009	Phase II single-arm "window-of-opportunity" study of a combination of obinutuzumab (GA-101) and venetoclax (ABT-199) in relapsed or refractory diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL)	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C1010	Randomisierte Phase II, 2-Arm Studie bei für Transplantation ungeeignete Patienten mit neu diagnostizierten multiplen Myelom (NDMM) zum Vergleich von Carfilzomib + Thalidomid + Dexamethason (KTD) Induktionstherapie mit Carfilzomib + Lenalidomid + Dexamethason (KRD) Induktionstherapie in Bezug auf Ansprechraten und Untersuchung einer Monotherapie mit Carfilzomib (K) als Erhaltungstherapie	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C1011	A Phase II, Single Arm, Open-Label, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of MOR00208 Combined with Idelalisib in Patients with Relapsed or Refractory CLL/SLL Previously Treated with Bruton's Tyrosine Kinase (BTK) Inhibitor	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C1012	Einsatz von Lenalidomid (Revlimid®) beim unbehandelten nicht transplantierbaren Multiplem Myelom unter Praxisbedingungen	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C1013	A Phase 2, Open-label, Multicenter Study to Evaluate the Safety and Clinical Activity of Durvalumab in Combination with Rituximab, Cyclophosphamide, Doxorubicin, Vincristine, Prednisone (R CHOP) or with Lenalidomide plus R CHOP (R2 CHOP) in Subjects With Previously Untreated, High Risk Diffuse Large B Cell Lymphoma Proj.Nr.: MEDI4736-DLBCL-001	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C1014	A multicenter phase II, open label, single arm study to evaluate the efficacy and safety of ruxolitinib in the treatment of anemic myelofibrosis patients Proj. Nr.: CINC424A2411	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FK711C0001	KOOP FA729A0136 - Safety, tolerability and activity of TNT009 in healthy volunteers and patients with complement-mediated disorders. A single/multiple ascending dose phase 1 study Proj.Nr.: TNT009-01	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0361	Safety, tolerability, and pharmacokinetics study of single and multiple subcutaneous doses of turoctocog alfa pegol in patients with haemophilia A	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA714C0310	Observational Serial Chart Review of Repatha® Use in European Subjects with Hyperlipidaemia Protocol number 20130296 Proj.Nr.: 20130296	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Scherthaner Gerit	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1403	A Multicenter, Randomized, Open-label, 3-Arm Phase 3 Study of Encorafenib + Cetuximab Plus or Minus Binimetinib vs. Irinotecan/Cetuximab or Infusional	Ass.-Prof. Dr.med.univ. Gabriel Harald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B1511	A multicenter, randomized, parallel group, double blind, dose finding Phase II trial to study the efficacy, safety, pharmacokinetic and pharmacodynamic effects of the oral partial adenosine A1 receptor agonist neladenoson bialanate over 20 weeks in patients with chronic heart failure and preserved ejection fraction" (PANACHE)	Assoc. Prof. Priv.-Doz. Dr.med.univ. Bonderman Diana	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0530	TEXAS	Assoc. Prof. Univ.-Doz. Dr. Pavone-Gyöngyösi Mariann	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0357	BIOTRONIKS - Safety and Performance in de NOvo Lesion of NatIve Coronary Arteries with Magmaris- Registry: BIOSOLVE-IV	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0358	First In Human Study of the Aria CV Device to Assess Acute Safety and Performance in Patients with Pulmonary Hypertension (Protocol Number 2041001(EN))	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0359	Studie CV185-316	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0360	A Phase 3, Placebo Controlled, Double-blind, Randomized, Clinical Study to Determine Efficacy, Safety and Tolerability of Pulsed, Inhaled Nitric Oxide (iNO) versus Placebo in Symptomatic Subjects with Pulmonary Arterial Hypertension (PAH): INOvation-1	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Lang Irene	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA716D0903	Evaluierung von RA33 als Biomarker für die Diagnose von Rheumatoider Arthritis und für die Vorhersage von Behandlungserfolgen	Ao.Univ.-Prof. Dr. Steiner Günter	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0819	A Cross-sectional Study of Renal Function in Treatment-naive, Young Male Patients with Fabry Disease - MSC 12711	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Sunder-Plaßmann Gere	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C1010	EU BEAT-DKD Biomarker Enterprise to Attack DKD to IMI2 JU as part of the Innovative Medicines Initiative 2 Joint Undertaking programme Proj.Nr.: 115974	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Oberbauer Rainer	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0865	Preclinical assessment of the non-steroidal FXR agonist GS-9674 and the ASK1-inhibitors GS-4997/GS-4793 for treatment of fibrosis and portal hypertension in biliary and toxic cirrhosis	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0866	A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled study to evaluate the safety and efficacy of ABT-494 for induction and maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716E0867	A Phase 3 multicenter, open-label extension (OLE) Study to evaluate the long-term safety and efficacy of ABT-494 in subjects with ulcerative colitis (UC)	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Trauner Michael	Universitätsklinik für Innere Medizin III

Auftrag	Titel der Projektes	ProjektleiterIn	Organisationseinheit
FA781F1005	Testung auf Saure-Lysosomale-Lipase-Defizienz (LAL-D)	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. MBA Greber-Platzer Susanne	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781A0703	Eine Studie zur Beurteilung der langfristigen Sicherheit von Orfadin zur Behandlung von Hypertyrosinämie Typ 1 in der klinischen Standardversorgung	Ass.-Prof. Dr.med.univ. Möslinger Dorothea	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0440	A prospective, randomized, open label, multicenter study of the safety of Apixaban vsrus vitamin K antagonist or LMWH in pediatric subjects with congenital or acquired heart disease requiring chronic anticoagulation for thromboembolism prevention Proj.Nr.: CV185362	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0441	Nicht interventionelle Studie bei einer Langzeitbehandlung mit Haemoclin SDH Proj.Nr.: Biotest NIS 016	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0442	Safety and Efficacy of turoctocog alfa pegol (N8-GP) in Previously Untreated Patients with Haemophilia A Proj.Nr.: NN-7088-3908	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Michel-Behnke Ina	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA729A0143	Standardized evaluation of anti-inflammatory/anti-coagulatory effects and effects on leels of circulating endothelial cells of Defibrotide in a human LPS- model* Proj.Nr.: 20369	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0247	An open-label, randomized, crossover-design bioequivalence study with pharmacokinetic endpoints, comparing a single dose of Ferrinemia® injection of Help S.A., with a single dose of Venofer® injection of Vifor AG in healthy male volunteers under fasting conditions. Proj. Nr.: AZAD-BE03	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Wolzt Michael	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0248	Safety and immunogenicity of Ikaser assisted epidermally administered seasonal influenza vaccine in comparison to intradermally administered seasonal influenza vaccine Proj. Nr.: PCT-007	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Wolzt Michael	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A1020	Pharmacokinetic crossover study of two topically administered 5% lidocain containing patches in healthy male volunteers - a microdialysis study Proj.Nr.: LGP-06-15-01	Assoc. Prof. Priv.-Doz. Dr.med.univ. Zeitlinger Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA794C0401	Clinical marker for monitoring Pseudomonas infection Proj. Nr.: 10296301	Priv.-Doz. Dr.med.univ. MSc. Diab-El Schahawi Magda	Universitätsklinik für Krankenhaushygiene und Infektionskontrolle
FA761A0205	Darstellung motorischer und somatosensorischer Hirnaktivitäten mit der Risk Map Technik Prof. Beisteiner	Ao.Univ.Prof. Dr. Beisteiner Roland	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0181	A 12-week double-blind, randomized, multicenter study comparing the efficacy and safety of once monthly subcutaneous 140mg AMG334 against placebo in adult episodic migraine patients who have failed 2-4 porphyllactic treatments	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0182	Multicenter, randomized, double-blind, parallel-group, add-on, superiority study to compare the efficacy and safety of ponesimod to placebo in subjects with active repasing multiple sclerosis who are treated with dimethyl fumarate (Tecfidera)	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0183	A prospective, multicenter, observational postauthorization safety study to evaluate the long term safety profile of LEMTRADA (Alemtuzumab) treatment in Patients with relapsing forms of multiple sclerosis	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0184	OBS14449: A prospective, observational study to evaluate quality of life, patient-reported outcomes, and safty in patients with relapsing-remitting multiple sclerosis who are being treated with alemtuzumab (LEMTRADA) in routine clinical practice	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA771D0312	ANCHOR: Aneurysm Treatment using the Aptus™ Heli-FX™ EndoAnchor™ System Global Registry	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Loewe Christian	Universitätsklinik für Radiologie und Nuklearmedizin
FA771B0833	Dual Source CT SOMATOM Drive	O.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiologie und Nuklearmedizin
FA771G0226	Durchführung einer retrospektiven Datenauswertung mit Lu-177 PSMA-617 therapeutisch zur Behandlung von Prostatakarzinomen Proj. Nr.:PSMA-617	Univ.-Prof. Dr. MD Hacker Marcus	Universitätsklinik für Radiologie und Nuklearmedizin
FA771G0227	Multicenter, Randomized, Open-label, 3-Arm Phase 3 Study of Encorafenib + Cetuximab Plus or Minus Binimetinib vs. Irinotecan/Cetuximab or Infusional 5- Fluorouracil (5-FU)/Folinic Acid (FA) /Irinotecan (FOLFIRI)/Cetuximab with a Safety Proj.Nr.: ARRAY 818-302	Univ.-Prof. Dr. MD Hacker Marcus	Universitätsklinik für Radiologie und Nuklearmedizin
FA771G0228	A PHASE III, MULTICENTER, RANDOMIZED, PLACEBO-CONTROLLED, DOUBLE-BLIND STUDY OF ATEZOLIZUMAB (ANTI-PD-L1 ANTIBODY) AS ADJUVANT THERAPY IN PATIENTS WITH RENAL CELL CARCINOMA AT HIGH RISK OF DEVELOPING METASTASIS FOLLOWING NEPHRECTOMY Proj.Nr.: IMmotion 010	Univ.-Prof. Dr. MD Hacker Marcus	Universitätsklinik für Radiologie und Nuklearmedizin
FA743A0224	Offene, einarmige, multizentrische Sicherheitsstudie zu Atezolizumab bei lokal fortgeschrittenem oder metastasierendem urothelialen oder nicht urothelialen Harnwegkarzinom	Univ.-Prof. Dr.med.univ. Shariat Shahrokh	Universitätsklinik für Urologie
FA662A0305	Repeated Dose Toxicity and Local Tolerance of the BioMed rSEB Variant Candidate Vaccine	Ass.-Prof. Mag. DDr. Bergmeister Helga	Zentrum für Biomedizinische Forschung
FA605A0802	Selektive Muskel und Nervstimulation	Ao.Univ.-Prof. Dipl.-Ing. Dr. Mayr Winfried	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA605A1003	One-Channel-Microstimulator	Ao.Univ.-Prof. Dr. Bijak Manfred	Zentrum für Medizinische Physik und Biomedizinische Technik
FA660A1204	Optimal gender-specific treatment paths on healthcare multiplex networks Proj. Nr.: MA16-045	Ass.-Prof. Mag. Dr. Klimek Peter	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FA660A1701	Zusatzvertrag über die Durchführung von Teilleistungen im Rahmen der klinischen Prüfung „Safety and immunogenicity of laser assisted epidermally administered seasonal influenza vaccine in comparison to intradermally administered seasonal influenza vaccine“	Univ.-Prof. Mag. Dr. Mittlböck Martina	Zentrum für Medizinische Statistik, Informatik und Intelligente Systeme
FA623A0409	Talente Praktika für Schülerinnen und Schüler Proj.Nr.: 857152	Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Barisani Talin	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA623A0505	Comparative evaluation of disinfectants against Acanthamoeba cysts	Ass.-Prof. Univ.-Doz. Mag. Dr. Walochnik Julia	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A1801	Herstellung, Reinigung und Aufbereitung von Nahrungsmittel Allergenen sowie wissenschaftliche Dokumentation	Assoc.-Prof. Priv.-Doz. Mag. Dr. Merima Bublín	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie

Auftrag	Titel der Projektes	ProjektleiterIn	Organisationseinheit
FA623A0218	Double blind, Randomized, Placebo controlled, Dose finding trial to evaluate the optimal dose of MV-Zika, a new vaccine against Zika Virus, in regard to immunogenicity, safety, and tolerability in healthy volunteers Proj. Nr.: 2016-004212-34	PhD. Univ.-Prof. Dr.med.univ. Wiedermann- Schmidt Ursula	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA648A0807	Life Science Call 2015 LS15-007 - Die Rolle des Chondroitin Sulfat Proteglycan (CSPG4) bei der Entstehung von Multidrug-Toleranzen in Melanomzellen Proj.Nr.: LS15-007	Univ.-Prof. Dr. Breiteneder Heimo	Zentrum für Pathophysiologie, Infektiologie und Immunologie
FA625A0304	Research Agreement "Kyttä in vitro model, analysis of effect in human endothelial cells"	Ao. Univ.Prof. Mag. Dr. De Martin Rainer	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA641A0903	Zyklotide zur Krebstherapie	Assoc. Prof. Priv.-Doz. Dr. PhD. BAppSc (Hons) Gruber Christian	Zentrum für Physiologie und Pharmakologie
FA636A0403	EU Study on the Action plan on childhood Obesity 2014-2020 in the European Union Proj.Nr.: KWA053	Ass.-Prof. Dr. MPH Hoffmann Kathryn	Zentrum für Public Health
FA646A0207	Evaluierungsstudie der Programme "Bewegung bis ins Alter - Bewegung zum Wohlfühlen" und BleibAKTIV. Bewegung zuhause.	Assoc. Prof. Priv.-Doz. Dr. MPH Dorner Thomas Ernst	Zentrum für Public Health
FA646A0208	Recherche und Protokollerstellung für das Studienprojekt Physische Aktivität und Krankheitsaktivität bei Patienten mit rheumatoider Arthritis	Assoc. Prof. Priv.-Doz. Dr. MPH Dorner Thomas Ernst	Zentrum für Public Health
FA647A0115	EU H2020 European Human Biomonitoring Initiative Proj.Nr.: 733032	Oberrat Priv.-Doz. Dr. Moshhammer Hanns	Zentrum für Public Health

Markus Müller

Rektor

Redaktion: Univ.-Prof. Dr. Markus Müller
Druck und Herausgabe: Medizinische Universität Wien
Erscheinung: nach Bedarf; termingebundene Einschaltungen sind mindestens 3 Arbeitstage vor dem gewünschten
Erscheinungsdatum in der Redaktion einzubringen.