

Max-Eder-Nachwuchsgruppenleiter/innen

Laufende Förderungen

(1)

Projektleiter: **PD Dr. Neeße**, Albrecht/Universitätsmedizin Göttingen, Klinik für Gastroenterologie und gastrointestinale Onkologie
Titel: Tumor assoziierte Makrophagen (TAM) induzierte epigenetische Mechanismen der Therapieresistenz im Pankreaskarzinom

(2)

Projektleiter: **PD Dr. Stange**, Daniel/Universitätsklinikum Carl Gustav Carus an der Technischen Universität Dresden, Klinik und Poliklinik für Viszeral-, Thorax- und Gefäßchirurgie
Titel: Individualisierung der Therapie des Magenkarzinoms anhand von Mausmodellen und Tumor-Organoiden

(3)

Projektleiterin: **Dr. Sander**, Sandrine/Nationales Centrum für Tumorerkrankungen (NCT), Abteilung Translationale Onkologie, Heidelberg
Titel: Entwicklung klinisch relevanter Mausmodelle der B-Zell-Lymphomentstehung

(4)

Projektleiter: **Prof. Dr. Reichert**, Maximilian/Technische Universität München, Klinikum rechts der Isar, II. Medizinische Klinik und Poliklinik
Titel: Analyse von Prrx1-regulierten transkriptionellen Netzwerken in azinärer-zukduktalear Metaplasie und im Pankreaskarzinom zur Identifikation gezielter Therapien

(5)

Projektleiterin: **Dr. Pabst**, Caroline/Universitätsklinikum Heidelberg, Innere Medizin V
Titel: Identifizierung von Leukämie propagierenden genetischen Netzwerken in primären humanen Leukämienstammzellen

(6)

Projektleiterin: **Dr. Sevenich**, Lisa/Georg-Speyer-Haus, Forschungsbereich 2, Tumor-Stroma Interaktionen und Tumormikroumgebung, Frankfurt a. M.
Titel: Auswirkungen der Standardtherapie auf die Tumormikroumgebung in der Hirnmetastasierung und Perspektiven für die Entwicklung neuartiger adjuvanter Therapien

(7)

Projektleiter: **PD Dr. Hermann**, Patrick/Universitätsklinikum Ulm, Klinik für Innere Medizin I
Titel: Die Rolle von zirkulierenden Tumorstammzellen in EMT und Metastasierung

(8)

Projektleiterin: **Dr. Buchner**, Maike/Technische Universität München, Klinikum rechts der Isar, Institut für Klinische Chemie und Pathobiochemie
Titel: Inhibition von negativen Regulatoren als neuer therapeutischer Ansatz für die Chronische Lymphatische Leukämie

(9)

Projektleiterin: **Dr. Turcan**, Sevin/Universitätsklinikum Heidelberg, Neurologische Klinik
Titel: Die Rolle von IDH1-Mutationen in der Pathogenese maligner Gliome

(10)

Projektleiter: **PD Dr. Schneidawind**, Dominik/Universitätsklinikum Tübingen, Medizinische Klinik und Poliklinik II
Titel: Invariante natürliche Killer-T-Zellen und immunologische Toleranz

(11)

Projektleiterin: **PD Dr. Roth**, Susanne/Universitätsklinikum Heidelberg, Klinik für Allgemein-, Viszeral- und Transplantationschirurgie
Titel: Mechanismen der angeborenen Immunität in der Pankreaskarzinogenese

(12)

Projektleiter: **Dr. Singh**, Shiv/Universitätsmedizin Göttingen, Klinik für Gastroenterologie und gastrointestinale Onkologie
Titel: Regulation und therapeutisches Targeting der Zytokin-induzierten Plastizität und Resistenz im Pankreaskarzinom

(13)

Projektleiterin: **Prof. Dr. Hämmerle**, Monika/Universitätsklinikum Halle (Saale), Institut für Pathologie
Titel: Entschlüsselung der funktionellen Rolle und des therapeutischen Potentials von Thrombozyten und Koagulationsproteinen beim Pankreaskarzinom

(14)

Projektleiter: **Dr. Braun**, Jörg Christian/Klinikum der Universität München, Campus Innenstadt, Dr. von Haunersches Kinderspital
Titel: Das Tumor-Epi-Transkriptom als therapeutisch ausnutzbare Schwachstelle maligner kindlicher Gliome

(15)

Projektleiterin: **Dr. Vehling**, Sigrun/Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf, Institut und Poliklinik für Medizinische Psychologie
Titel: Existenzielle Belastung bei Patienten mit fortgeschrittener Krebserkrankung und ihren Angehörigen

(16)

Projektleiter: **Dr. Koch**, Raphael/Universitätsmedizin Göttingen, Klinik für Hämatologie und Medizinische Onkologie
Titel: Entwicklung innovativer Therapiestrategien für periphere T-Zell Lymphome

(17)

Projektleiter: **Dr. Müller**, Fabian/Universitätsklinikum Erlangen, Medizinische Klinik 5
Titel: Neue Immunotoxin-basierte Therapiekonzepte gegen myc-getriebene Lymphome greifen metabolische Abhängigkeiten an und reprogrammieren das Tumor-Immun Mikromilieu

(18)

Projektleiter: **Dr. Ruess**, Dietrich Alexander/Universitätsklinikum Freiburg, Klinik für Allgemein- und Viszeralchirurgie
Titel: Synergistische Effekte einer SHP2-Inhibition in KRAS-mutierten Tumoren auf anti-Tumor Immunantwort, Tumor-Stroma-Interaktion und metabolische Dependenz

(19)

Projektleiter: **Dr. Kather**, Jakob Nikolas/Universitätsklinikum Aachen, Medizinische Klinik III
Titel: Optimierung von Immuntherapie-Strategien bei gastrointestinalen Tumoren mit prädiktiven und mechanistischen Computermodellen

(20)

Projektleiterin: **Dr. Haraszti**, Reka Agnes/Universitätsklinikum Tübingen, Medizinische Klinik, Abteilung Innere Medizin II
Titel: RNA-basierte Mechanismen in Graft-versus-Host-Disease und die Entwicklung von Oligonukleotid-Immuntherapien

(21)

Projektleiter: **Dr. Dill**, Michael/Deutsches Krebsforschungszentrum Heidelberg, Forschungsschwerpunkt Infektion, Entzündung und Krebs sowie Universitätsklinikum Heidelberg, Klinik für Gastroenterologie, Infektionskrankheiten und Vergiftungen
Titel: Die veränderte Gestaltung der Tumormikroumgebung durch onkogene Signale in genetisch verschiedenartigen Cholangiokarzinomen

(22)

Projektleiterin: **Dr. Cremer**, Anjali/ Universitätsklinikum Frankfurt a. M., Medizinische Klinik II
Titel: Untersuchung von onkogenen transkriptionellen Programmen sowie deren therapeutischer Relevanz in der akuten lymphatischen Leukämie

(23)

Projektleiter: **Dr. Ostendorf**, Benjamin/ Charité - Universitätsmedizin Berlin, Campus Virchow-Klinikum, Medizinische Klinik mit Schwerpunkt Hämatologie, Onkologie und Tumorimmunologie
Titel: Die Rolle erblicher Genetik und von Tumor-Immuninteraktionen bei der Krebsimmuntherapie

(24)

Projektleiter: **Dr. Mager**/Universitätsklinikum Tübingen, Medizinische Klinik, Innere Medizin I
Titel: Das Mikrobiom als maßgeblicher Regulator in der Entwicklung und Therapie des Krebses

(25)

Projektleiterin: **Dr. Hinze**/Medizinische Hochschule Hannover, Klinik für Pädiatrische Hämatologie und Onkologie
Titel: Entschlüsselung der Regulationsmechanismen von GSK3 α im Aminosäuremetabolismus in akuten Leukämien

(26)

Projektleiter: **Dr. Leimkühler/** Universitätsklinikum Essen, Klinik für Hämatologie und Stammzelltransplantation

Titel: Entwicklung und Validierung von neuen Kombinationstherapien für Myelofibrose durch Einzelzellanalysen

(27)

Projektleiter: **PD Dr. Johann/**Universitätsklinikum Augsburg, I. Klinik für Kinder und Jugendliche

Titel: Neue Vulnerabilitäten und Mechanismen in SWI/SNF defizienten Nieren- und ZNS-Tumoren