

## 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: **Dr. Reichert**, Maximilian/Technische Universität München, Klinikum rechts der Isar, II. Medizinische Klinik und Poliklinik  
Titel: Analyse von Prrx1-regulierten transkriptionellen Netzwerken in azinärer-zuktalear 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/Nationales Centrum für Tumorerkrankung (NCT), Neuroonkologie Programm, Heidelberg

Titel: Die Rolle von IDH1-Mutationen in der Pathogenese maligner Gliome

**(10)**

Projektleiter: **Dr. Schneidawind**, Dominik/Universitätsklinikum Tübingen, Medizinische Klinik und Poliklinik II

Titel: Invariante natürliche Killer-T-Zellen und immunologische Toleranz

**(11)**

Projektleiterin: **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: **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 Hauersches 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. Haraszi**, 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 Signalwege in genetisch verschiedenartigen Cholangiokarzinomen

**(22)**

Projektleiter: **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 Tumorummunologie  
Titel: Die Rolle erblicher Genetik und von Tumor-Immuninteraktionen bei der Krebsimmuntherapie