



Bisherige Studien (Auswahl)

***SiLVER Study:** “A prospective, open-labeled, randomized clinical trial comparing Sirolimus-containing versus mTOR-inhibitor-free immunosuppression in patients undergoing liver transplantation for hepatocellular carcinoma”*

Die *SiLVER Study* ist eine internationale, multizentrische Phase III Studie. Sponsor dieser IIT ist das Universitätsklinikum Regensburg, vertreten durch Prof. Edward K. Geissler, PhD. Die Koordination dieser Studie, an der 525 lebertransplantierte Patienten an 45 Studienzentren in 13 Ländern weltweit (Europa, Kanada, Australien) teilnahmen, erfolgte durch unser Studienteam. (2006 – 2015) www.silver-study.org

***The ONE Study:** “A Unified Approach to Evaluating Cellular Immunotherapy in Solid Organ Transplantation”*

Die *ONE Study* ist ein groß angelegtes EU FP7 Projekt der translationalen Forschung zur Entwicklung und Anwendung neuartiger zellbasierter Immuntherapie bei Organtransplantationen. Der Leiter unseres Studienteams, Prof. Edward K. Geissler, ist zugleich Koordinator dieses internationalen Konsortiums, das aus 16 Partnern besteht, darunter 10 akademischen Einrichtungen und sechs Wirtschaftsunternehmen. Im Rahmen dieses EU Projektes werden eine Phase IV und sechs Phase I/II Studien durchgeführt, an denen acht Studienzentren in fünf Ländern (Deutschland, Frankreich, Großbritannien, Italien und USA) teilnehmen. (2010 – 2017) www.onestudy.org

***EXPAND Study:** “Extended Pancreas Donor Program”*

Die *EXPAND Study* ist eine deutsche non-AMG Studie, angelegt als prospektive, kontrollierte, multizentrische Machbarkeitsstudie, um ein neues Pankreas-Zuteilungssystem in Deutschland zu etablieren. (2011 – 2016) www.expand-study.org

***MISOT-I Study:** “Safety and feasibility of multipotent adult progenitor cells for immunomodulation therapy after liver transplantation: A phase I study of the MISOT study consortium”*

Monitoring der *MISOT-I Studie*, einer IIT durchgeführt vom Universitätsklinikum Regensburg unter der Leitung von Apl.-Prof. Dr. med. Marc H. Dahlke als Sponsor-Vertreter. Der Zweck dieser Pionierstudie (Phase I) ist es, die Sicherheit und Machbarkeit der MAPC (MultiStem®, Athersys Inc.) Zelltherapie bei Patienten nach einer Lebertransplantation bewerten zu können. (2013 – 2017) www.misot.eu

Zusätzlich unterstützen wir mit unserer Expertise auch andere/externe Sponsoren bei ihren Studien in den folgenden Indikationen:

- Alzheimer-Demenz (Washington University, St. Louis, Missouri, USA)
- Medulloblastoma (Neuro-Onkologie, medbo, Universität Regensburg)
- Glioma (Istituto Neurologico, Milano / Neurochirurgie, Universitätsklinikum Regensburg)
- Aktinische Keratose (Dermatologie, Universitätsklinikum Regensburg)
- Septische Multi-Organfunktionsstörung (Chirurgie, Universitätsklinikum Regensburg)
- Akute myeloische Leukämie (Onkologie, Universitätsklinikum Regensburg)
- Prostatakrebs (Onkologie, Universitätsklinikum Regensburg)
- Periphere Arterienerkrankung (Gefäßchirurgie, Universitätsklinikum Regensburg)