

# MITTEILUNGSBLATT

Studienjahr 2005/2006 - Ausgegeben am 3.11.2005 - 2. Stück

---

## BEVOLLMÄCHTIGUNGEN

### 2. Bevollmächtigungen gem. § 27 Abs. 2 UG 2002



## 2. Bevollmächtigungen gemäß § 27 Abs. 2 UG 2002

Gemäß § 27 Abs. 2 UG 2002 werden folgende Bevollmächtigungen erteilt:

Auftrag	Vollständiger Titel des Projektes	Projektleiter	Organisationseinheit
FA738A0501	A Prospective, Randomized, Double-blind, Placebo Controlled, Dose Ranging, Multit-Center Study of the Safety and Efficacy of GR270773 in the Treatment of Suspected or Confirmed Gram-negative Severe Sepsis in Adults	Ao. Univ.-Prof. Dr. Spiß Christian	Universitätsklinik für Anästhesie und Allgemeine Intensivmedizin
FA738B0202	Investigation of mechanisms of secondary hyperalgesia in an UV-B induced inflammatory skin pain model in healthy volunteers	Ao.Univ.-Prof. Dr. Gustorff Burkhard	Universitätsklinik für Anästhesie und Allgemeine Intensivmedizin
FA738B0203	Investigation of peripheral endogenous opioid release in the UV-burn model of inflammatory hyperalgesia in healthy volunteers	Ao. Univ.-Prof. Dr. Gustorff Burkhard	Universitätsklinik für Anästhesie und Allgemeine Intensivmedizin
FA746A0106	Autofocus-assisted digital retroillumination photography for enhanced reproducibility of PCO image acquisition	Ao. Univ.-Prof. Dr. Findl Oliver	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0107	Pseudophakic Accommodation	Ao. Univ.-Prof. Dr. Findl Oliver	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0108	Corneal endothelial protection with a viscoelastic agent during phacoemulsification	Ao. Univ.-Prof. Dr. Findl Oliver	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0109	Effect of topical prednisolone and diclofenac on the morphology of Posterior Capsule Opacification	Ao. Univ.-Prof. Dr. Findl Oliver	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0203	Open-label, Multicenter Phase II Study Assessing in Safety of Lucentis (ranibizumab) Administered in Conjunction with Photodynamic Therapy with Visudyne in Patients with Occult or Predominantly Classic Subfoveal Choroidal Neovascularization Secondary to Age-... Proj.Nr.: C-02-60	Univ.-Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0401	A Study of the Glaukos TM Trabecular Bypass Micro Stent in Newly Diagnosed Open-Angle Glaucoma Subjects Proj.-Nr.: GCF-006	Ao. Univ.-Prof. Dr. Vass Clemens	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA751C0101	AGO-Phase II Studie einer Chemotherapie mit Irinotecan und Docetaxel beim latinrefraktären und platinresistenten epithelialen Karzinom des Ovars, der Tube und des Peritoneums	Ao. Univ.-Prof. Dr. Reinthaller Alexander	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751C0102	Randomized open-label study of darbepoetin alpha administered every three weeks with or without parenteral iron in anemic subjects with nonmyeloid malignancies receiving chemotherapy	Ao. Univ.-Prof. Dr. Reinthaller Alexander	Universitätsklinik für Frauenheilkunde



FA751D0102	Multi-center, open, randomized, parallel group comparison of cycle control for seven cycles and endometrial safety in a subgroup for thirteen cycles of contraceptive patch SH P00331F (0.9mg ethinylestradiol/1.9mg gestodene) v s a contraceptive comparator Proj.Nr.: 307969	Univ.-Prof. DR. Huber Johannes	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0105	Randomisierte, aktiv-kontrollierte Studie von AMG 162 bei Frauen mit durch Brustkrebs verursachten Knochenmetastasen die zuvor noch keine Therapie mit Bisphosphonaten erhalten haben	Univ.-Prof. Dr. Kubista Ernst	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0106	ABCSG-Studie Protokoll-Nr. BIG 05-02, An international multicentre study of tamoxifen vs anastrozole in postmenopausal woman with ductal Carcinoma in situ (DCIS)	Univ.-Prof. Dr. Kubista Ernst	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0107	S.A.L.S.A. (Sekundär Adjuvante Langzeit-Studie mit Arimidex)	Univ.-Prof. Dr. Kubista Ernst	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0202	"Chemosense" Projektanbahnung EU-Projekt	Ao. Univ.-Prof. Dr. Singer Christian	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0301	Proteogenomics of Breast and Ovarian Cancers - GENAU	Ao. Univ.-Prof. Dr. Wagner Teresa	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA761A0101	A randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel group design study to evaluate the efficacy and safety of teriflunomide (HMR1726D) in reducing the frequency of relapses and delaying the accumulation of physical disability in subjects with multiple sclerosis with relapses	Univ.-Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA761A0102	Etablierung der Methodik zur Bestimmung von Antikörpern gegen Interferon-beta an der Universitätsklinik für Neurologie Wien	Univ.-Prof. Dr. Auff Eduard	Universitätsklinik für Neurologie
FA771B0103	Wissenschaftliche Zusammenarbeit auf dem Gebiet der digitalen Radiografie	Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0104	PM 0259 CA301 J1 - Radiologist Agreement (5 Pat. mit je 4 Visiten)	Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0105	Abdominal Computed tomography: Iomeron 400 vs Visipaque 320 enhancement (activ) Prot.no IOM-114 EudraCT number 2004-00711-26 (12 Pat.)	Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0106	A 2x2 Factorial Randomized Phase III Study of Intermittent Oral Capecitabine in Combination with Intravenous Oxaliplatin (Q3W) ("Xelox") with/without Intravenous Bevacizumab (Q3W) versus Bolus and Continuous Infusion Fluorouracil/Intravenous Leucovorin Proj.Nr.: NO16966	Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771C0101	Erprobung neuer Software- und Hardware-Upgrades für LOGIQ9 Imagine II Ultraschallgerät (Sonographie der Brust)	Ao. Univ.-Prof. Dr. Helbich Thomas	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0104	Stent versus PTA bei Stenosen und /oder Verschlüssen der Unterschenkelarterien "Infrapopliteal Randomized Study"	Univ.-Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik



FA781B0202	Retrospektive Erfassung der Ergebnisse eines standardisierten diagnostischen und therapeutischen Vorgehens bei der Fragestellung nach einem ADHS (Aufmerksamkeitsdefizit- und Hyperaktivitätsstörungen)	Ao. Univ.-Prof. Dr. Weninger Manfred	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0302	A 22 week, randomized, multicenter, parallel-group, double-blind study to evaluate the safety and efficacy of pimecrolimus cream 1% administered twice daily or once daily vs. Placebo as maintenance therapy for pediatric patients with atopic dermatitis	Ao. Univ.-Prof. Dr. Szépfalusi Zsolt	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781C0101	"EU-PRESTO - Prevention Study of Obesity"	Univ.-Prof. Dr. Widhalm Kurt	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781C0201	A Phase IV, case-matched, cohort surveillance study in preterm children who receive Synagis prophylaxis in the first year of life versus preterm children without RSV prophylaxis: incidence of RSV hospitalization and assessment of disease severity in the season Proj.Nr.: M02-489	Ao. Univ.-Prof. Dr. Weninger Manfred	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA792A0101	European Leukemianet - Strengthen and develop scientific and technological excellence in research and therapy of leukemia (CML, AML, ALL, CLL, MDS, CMPD) by integration of the leading national leukemia networks and their interdisciplinary partner groups in Europe	Univ- Prof. Dr. Fonatsch Christa	Klinisches Institut für Medizinische und Chemische Labordiagnostik
FA793A0101	Monitoring und Analyse des Gebrauches illegaler Drogen in Niederösterreich	Ao. Univ.-Prof. Dr. Schmid Rainer	Klinisches Institut für Medizinische und Chemische Labordiagnostik
FA793A0102	Analyse von Drogen in Harnproben zur Monitoring des Gebrauches illegaler Drogen in Niederösterreich	Ao. Univ.-Prof. Dr. Schmid Rainer	Klinisches Institut für Medizinische und Chemische Labordiagnostik
FA793A0201	FLEX-Cetuximab EMR 62202-46, EXTREME-Cetuximab EMR 62202-002	Ao. Univ.-Prof. Dr. Szekeres Thomas	Klinisches Institut für Medizinische und Chemische Labordiagnostik
FA793A0301	Routine Calibration Cardiac Reader Evaluation of a New Master Lot of CARDIAC D-Dimer	Ao. Univ.-Prof. Dr. Quehenberger Peter	Klinisches Institut für Medizinische und Chemische Labordiagnostik
FA793A0302	Analytische Evaluierung des ACL TOP Gerinnungsanalysesystems	Ao. Univ.-Prof. Dr. Quehenberger Peter	Klinisches Institut für Medizinische und Chemische Labordiagnostik
FA793A0401	Covance VIF03	Ao. Univ.-Prof. Dr. Hamwi Ahmad	Klinisches Institut für Medizinische und Chemische Labordiagnostik
FA794A0101	Development of a prophylactic vaccine and diagnostic markers to prevent and diagnose Lyme Borreliosis specific to Europe and North America	Ao. Univ.-Prof. Dr. Stanek Gerold	Klinisches Institut für Hygiene
FA794C0102	Überprüfung des Flächendesinfektionsmittels VP 355/1R zur bakteriziden und fungiziden Wirksamkeit mit Mechanik auf OP-Fliesen sowohl unter geringer als auch unter hoher Belastung	Dipl.-Ing. Suhomel Miranda	Klinisches Institut für Hygiene
FA794C0103	Überprüfung der antibakteriellen Wirksamkeit der antibakteriell beschichteten Melaminharzplatten	Dipl.-Ing. Suhomel Miranda	Klinisches Institut für Hygiene
FA794C0104	Überprüfung von Witty-Lavalin 30 zur Flächendesinfektion und zur desinfizierenden Händewaschung	Dipl.-Ing. Suhomel Miranda	Klinisches Institut für Hygiene
FA794C0105	Geissler Cosmetics GmbH - Überprüfung des Händedesinfektionsmittels gemäß EN 1500	Dipl.-Ing. Suhomel Miranda	Klinisches Institut für Hygiene
FA795A0103	Diagnostisches Influenza Netzwerk Österreich	Univ.-Prof. Mag. Dr. Heinz Franz-Xaver	Klinisches Institut für Virologie



FA795A0201	Strategy to Control SPREAD of HIV Drug Resistance	Ao. Univ.-Prof. Dr. Puchhammer-Stöckl Elisabeth	Klinisches Institut für Virologie
FA618A0102	Solid-Phase Bead Arrays zur Bestimmung kinetischer Parameter von Protein-Protein Interaktionen	Univ. Prof. Dr. Schneider Wolfgang	Department für Medizinische Biochemie
FA619A0102	Herstellung eines monoklonalen Antikörpers gegen Duramycin	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA619A0103	Herstellung eines monoklonalen Antikörpers gegen HACE 1	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA619A0104	Herstellung eines monoklonalen Antikörpers gegen Affris Transferase Peptid	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA619A0105	NMR Tools for Drug design validated on Phosphatases	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA619A0106	Lizensierung monoklonaler Antikörper (anti-PTPA und anti-Alpha4) Proj.Nr.: Ogris/UBI/PTPAalpha4	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA648A0101	Reinigung, Herstellung und Qualitätskontrolle rekombinanter Allergene	Univ.-Doz. Dr. Hoffmann-Sommergruber Karin	Zentrum für Physiologie und Pathophysiologie
FA711B0134	Phase II study of Herceptin, alone or in combination with a taxane, as a first-line treatment for patients with metastatic breast cancer, who have relapsed after receiving Herceptin in the adjuvant setting for HER2 positive early breast cancer Proj.Nr.: WO17299	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0135	A randomized, three arm Multinational Phase III Study to investigate Bevacizumab (q3w od q2w) in Combination with either Intermittent Capecitabine plus Oxaliplatin (XELOX) (q3w) or Fluorouracil/Leucovorin with Oxaliplatin (FOLFOX-4) versus FLOFOX-4 Regimen Alone as Adjuvant Chemotherapy in Colon Carcinoma Proj.Nr.: BO17920	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0136	A randomized, three arm Multinational Phase III Study to investigate Bevacizumab (q3w od q2w) in Combination with either Intermittent Capecitabine plus Oxaliplatin (XELOX) (q3w) or Fluorouracil/Leucovorin with Oxaliplatin (FOLFOX-4) versus FLOFOX-4 Regimen Alone as Adjuvant Chemotherapy in Colon Carcinoma Proj.Nr.: BO17920	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0137	Offene, multizentrische Phase I Studie zur Untersuchung der Verträglichkeit und Sicherheit der intravenösen Infusion einer Kombination des EP-Cam Antikörpers MT201 und Docetaxel bei Patienten mit EP-Cam pos., rezidiviertem oder primär refraktärem fortgeschrittenem Brustkrebs.	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0138	EXTREME: Cetuximab (Erbix®) in combination with cislatin or carboplatin and 5-fluorouracil in the first line treatment of subjects with recurrent and/or metastatic squamous cell carcinoma of the head and neck Proj.Nr.: EMR 62202-002	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0139	Offener, randomisierter Vergleich von FEMARA® 2,5 mg täglich mit oder ohne wöchentliche Gabe von Herceptin® bis zur Krankheitsprogredienz als first-line Behandlung von postmenopausalen Frauen mit fortgeschrittenem Mamakarzinom	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0207	Evaluierung von biologischen Parametern im Rahmen einer Gasteiner Heilstollentherapie bei Morbus Bechterew Patienten	Univ.-Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0208	Randomisierte multizentrische offene Studie über BMS-354825 vs. ImatinibMesylat (Glivec®) 800 mg/Tag bei	Univ.-Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I



	Patienten in der chronischen Phase einer Philadelphia-Chromosom-positiven chronisch-myeloischen Leukämie mit einer Resistenz gegen Imatinib bei einer Dosierung von 400-600 mg/Tag. Proj.Nr.: CA180-017		
FA711C0209	Phase-II-Studie zur Ermittlung von BMS-354825 bei Patienten in der chronischen Phase einer Philadelphia-Chromosom-positiven chronische-myeloischen Leukämie (CML) mit Resistenz gegenüber einer hochdosierten Therapie mit Imatinib-Mesylat (Glivec®) oder mit Imatinib-Intoleranz. Proj.Nr.: CA180-013	Univ.-Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0210	Phase-II-Studie zum Einsatz von BMS-354825 bei Patienten im Myeloblastenschub einer chronisch-myeloischen Leukämie mit Theapieresistenz oder Unverträglichkeit gegenüber Imatinib Proj.Nr.: CA180-006	Univ.-Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0211	Eine Phase-II-Studie zum Einsatz von BMS-354825 bei Patienten im Lymphoblastenschub einer chronisch myeloischen Leukämie oder mit Philadelphia-Chromosom-positiver akuter lymphatischer Leukämie mit Therapieresistenz oder Unverträglichkeit gegenüber Imatinib. Proj.Nr.: CA180-015	Univ.-Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0212	Phase-II-Studie zum Einsatz von BMS-354825 bei Patienten in der Akzelerationsphase einer chronisch-myeloischen Leukämie mit Theapieresistenz oder Unverträglichkeit gegenüber Imatinib Proj.Nr.: CA180-005	Univ.-Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0301	ADVANTE-PASS: A Post-Observational Safety Surveillance of ADVATE rAHF-PFM in Hemophilia A	Univ.-Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0302	ESCHQoL, QLQ7-CT-2002-02475 (European Study of Clinical, Health economic and Quality of Life outcomes in Haemophilia treatment)	Univ.-Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA716C0203	The Vienna Prograf and Endothelial Progenitor Cell Study (Vienna PEP Study)	Univ.-Prof. DDr. Hörl Walter	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0204	Evaluation immunologischer Parameter bei nierentransplantierten Patienten nach Leukozytendepletierender Induktionstherapie (Campath) versus konventioneller Immunsuppression	Univ.-Prof. DDr. Hörl Walter	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0205	WA17822 "A randomized, double-blind, parallel group study of the safety and reduction of sings and symptoms during treatment with MRA versus placebo, in combination with methotrexate, in patients with moderate to svere active rheumatoid arthritis." Proj.Nr.: WA 17822	Univ.-Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA719B0114	PARC, Peginterferon alfa-2a (40 KD) (PEGASYS) and Ribavirin (COPEGUS) combination therapy in patients with HBeAg-negative chronic HBV infection	Univ.-Prof. Dr. Gangl Alfred	Universitätsklinik für Innere Medizin IV
FA722C0103	Subprojekt: Placebokontrollierte Multicenter Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit, Unbedenklichkeit, Pharmakokinetik und Pharmakodynamik nach mehrmaliger Verabreichung von AEB071 in steigender Dosierung bei Patienten mit mittelschwerer und schwerer Psoriasis.	Univ.-Prof. Dr. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0104	A single center, double-blind, placebo controlled, randomized, ascending oral dose (10, 25, 50, 100, 200 and 350 mg) study to assess the safety, tolerability, pharmacokinetics and pharmacodynamics of QA0642 in healthy volunteers either with or without atopic tendency	Univ.-Prof. Dr. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722D0102	A multicentre, open label Phase IIIb/IV study of subcutaneously administered efalizumab in the treatment of adult patients with moderate to severe	Univ.-Prof. Dr. Hönigsmann Herbert	Universitätsklinik für Dermatologie



	chronic plaque psoriasis who have failed to respond to, or who have a contraindication to, or are intolerant of other systemic therapies including ciclosporin, methotrexate and PUVA		
FA722D0201	UV- Belastung und UV-induzierte Gesundheitsschäden in der bäuerlichen Bevölkerung Österreichs unter besonderer Berücksichtigung der Betriebsausrichtung zur Erstellung eines Präventivprogramms	Dr. Maier Harald	Universitätsklinik für Dermatologie
FA726A0102	Arbeitsmedizinische Evaluierung der Gesundheitsgefährdungen an einer repräsentativen Auswahl von Arbeitsplätzen beim Österreichischen Bundesheer; Fortsetzung für Zeitraum Okt. 2004- Juni 2005	Univ.-Prof. Dr. Fialka-Moser Veronika	Universitätsklinik für Physikalische Medizin und Rehabilitation
A729A0104	Safety and tolerability of the japanese encephalitis vaccine IC51 (JE-PIV). Double blind, randomized, placebo controlled phase 3 study Proj.Nr.: IC51-302	Ao. Univ.-Prof. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0306	Investigation of the free, not protein-bound concentrations of the ciclesonide active metabolite RM1 in subcutaneous adipose tissue, muscle tissue, and serum after oral inhalation of ciclesonide Proj.Nr.: BY9010/CP-035	Dr. Joukhadar Christian	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0307	Comparative bioavailability pilot study of a new fentanyl 200µg fast melting oral formulation (Alpex) vs. Actiq 200µg in healthy male volunteers Proj.Nr.: CRO-04-64	Dr. Joukhadar Christian	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA731B0201	Chimeric Vaccines - Development of influenza delns1 virus as a vector for foreign antigens	Ao. Univ.-Prof. Dr. Bergmann Michael	Universitätsklinik für Chirurgie
FA738B0204	Zusatzvertrag Augenuntersuchungen im Rahmen der Studie: Doppelblinde, plazebo-kontrollierte, randomisierte multizentrische Phase-II-Dosistitratons-Pilotstudie zur Untersuchung der Verträglichkeit, zur Bestimmung der Einzelmaximaldosis und zum vorläufigen Nachweis der Wirksamkeit von 80-320 mg Ralfinamid bei Patienten mit neuropathischen Schmerzen	Ao. Univ.-Prof. Dr. Gustorff Burkhard	Universitätsklinik für Anästhesie und Allgemeine Intensivmedizin
FA742A0101	Elektronenmikroskopische Aufnahmen von Knochenbiopsien im Rückstreuелеktronenmodus	Mag. Dr. Moser Doris	Universitätsklinik für Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie
FA744A0102	Netzwerksimulation und Social Network Analysis	Ao. Univ.-Prof. DDr. Thurner Stefan	Universitätsklinik für Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten
FA751F0108	Multizentrische, offene Phase II-Studie zur Beurteilung von vier Zyklen Docetaxel (Taxotere) und Anthrazyklin (Epirubicin gefolgt von vier Zyklen Docetaxel als first-line Therapie bei Patientinnen mit Her2 negativem lokal fortgeschrittenen oder metastasiertem Brustkrebs XRP 6976A/2504	Univ.-Prof. Dr. Kubista Ernst	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0109	Eine randomisierte, offene, multizentrische Phase II Prüfung zum Vergleich der Effekte auf die Proliferation und die Wirksamkeit und Verträglichkeit von Fulvestrant 500 mg mit Fulvestrant 250 mg in der neoadjuvanten Behandlung von postmenopausalen Frauen mit positivem Brustkrebs Proj.-Nr.: D6997C00003 (9238IL/0065)	Univ.-Prof. Dr. Kubista Ernst	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0110	A randomized controlled, Phase 3 Study of Docetaxel Monotherapy or Doxil/Caelyx for the Treatment of Advanced Breast Cancer Proj.Nr.: Doxil-BCA-3001	Univ.-Prof. Dr. Kubista Ernst	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA771B0107	An Open Label, Randomized, Phase 3 Clinical Trial of ABX-EGF Plus Best Supportive Care Versus Best Supportive Care in Subjects with Metastatic Colorectal Cancer (Prot.Nr.:20020408-1001)	Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0108	AstraZenca Studie 1839IL/0533-Iressa bei CRC Proj.Nr.: 1839IL/0533	Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik



FA771D0105	BMX200401: Feasibility Study of the Safety and Effectiveness of the Biomerix Vascular Occlusion Device (5Patienten)	Univ.-Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0106	Verstärkung d. Computertomographie der unt.Extremitäten: Verstärkung durch IOMERON-400 vs. VISIPAQUE-320 - Protokoll Nr. IOM-115	Univ.-Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0107	Stentgraftimplantation versus konservative Therapie bei Dissektion der Aorta descendens und der abdominalen Aorta	Univ.-Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA774B0101	Bewegungsdetektion von kleinen Lungentumoren für die Präzisionsradiotherapie unter Verwendung eines Portal Imaging Gerätes	Univ.-Doz. Dipl.-Ing. Dr. Georg Dietmar	Universitätsklinik für Strahlentherapie und Strahlenbiologie
FA793A0501	Methodenvergleichsstudie von Roche CsA II und EMIT Tacrolimus Assays auf COBAS INTEGRA Systemen vs. Kommerziell erhältliche Tests und Referenzbereiche (LC/MS/MS)	Ao. Univ.-Prof. Dr. Vukovich Thomas	Klinisches Institut für Medizinische und Chemische Labordiagnostik
FA794C0106	Prüfung des Präparates TPH 5742 für die hygienische Händewaschung gemäß DGHM-Methoden	Dipl.-Ing. Suchomel Miranda	Klinisches Institut für Hygiene
FA625A0201	Molecular basis of vascular events leading to thrombotic stroke Proj.Nr.: LSHM-CT-204-005206	Mag. Dr. Bochkov Valery	Zentrum für Biomolekulare Medizin und Pharmakologie
FA660A0204	Real time lesion tracking in fundus image sequences during photodynamic therapy using a scanning digital ophthalmoscope	Univ.-Prof. Dr. Schemper Michael	Besondere Einrichtung für Medizinische Statistik und Informatik
FA670F0101	In vitro Effects of Emdogain (Amelogenin) on Mouse Bone Marrow Cells and Osteoclasts	Univ.-Prof. DDr. Matejka Michael	Universitätsklinik für Zahn-, Mund- und Kieferheilkunde
FA711A0201	TRANSNET - Identification of genomic and biological markers as predictive/diagnostic/therapeutic tools for use in allogeneic stem cell transplantation: Translational research towards individualised patient medicine Proj.Nr.: MRTN-CT-2004-512253	Ao. Univ.-Prof. Dr. Greinix Hildegard	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0140	Eine randomisierte, offene, multizentrische Phase II Studie zum Vergleich der Wirkung auf die Proliferation sowie zum Vergleich der Wirksamkeit und Verträglichkeit von Fulvestrant (Faslodex) 500 mg mit Fulvestrant (Faslodex) 250 mg bei neoadjuvanter Verabreichung in der Behandlung von postmenopausalen Frauen mit positivem Brustkrebs.	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0141	Eine Phase 2, doppel-blinde, randomisierte, placebo-kontrollierte, multizentrische Studie zur Beurteilung einer Zusatztherapie mit RAD001 zu Letrozol (Femara®) bei der präoperativen Behandlung von primärem Brustkrebs bei postmenopausalen Frauen	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0142	Eine multizentrische, randomisierte, doppelblinde, plazebo-kontrollierte Dosisfindungs- und Parallelgruppenstudie der Phase II zur Untersuchung der Sicherheit und Wirksamkeit der oralen Neurokinin-1Rezeptorantagonisten GW679769-Tabletten in den täglichen Dosierungen von 50/100/150 mg in Kombination mit Ondansetron hydrochlorid und Dexamethason zur Prävention vonchemotherapieinduzierter Übelkeit und Erbrechen bei Krebspatienten, die eine hochemetogene Cisplatin enthaltende Chemotherapie erhalten. Proj.Nr.: NKV20001	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0143	Eine multizentrische, randomisierte, doppelblinde, plazebo-kontrollierte Dosisfindungs- und Parallelgruppenstudie der Phase II zur Untersuchung der Sicherheit und Wirksamkeit der oralen Neurokinin-1Rezeptorantagonisten GW679769-Tabletten in den täglichen Dosierungen von 50/100/150 mg in Kombination mit Ondansetron hydrochlorid und Dexamethason zur Prävention	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I





	vonchemotherapieinduzierter Übelkeit und Erbrechen bei Krebspatienten, die eine mäßig emetogene Chemotherapie erhalten. Proj.Nr.: NKV101983		
FA711C0105	Study of Safety and Efficacy of Antihepatic Factor/von Willerand Factor Complex (Humate-P®) Using Individualized Dosing in Pediatric and Adult Surgical Subjects with Willebrand's Disease	Univ.-Prof. Dr. Kyrle Paul-Alexander	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0213	CAMPATH-1H (Alemtuzumab: MABCAMPATH®) s.c. bei chronischer lymphatischer Leukämie (B-CLL) nach Versagen einer Fludarabinhaltigen Therapie	Univ.-Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0214	European User Evaluation of the CoaguCheck XS System - Patient Self Monitoring Proj.Nr.: LB132-2004	Univ.-Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA712A0201	Untersuchung von Aktivin C im Hinblick auf eine mögliche Anwendung zur Therapie von Leberkrebs und anderen Lebererkrankungen	Univ.-Prof. Dr. Schulte-Hermann Rolf	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA719B0115	Austrian Treat Registry in Crohn's Disease	Univ.-Prof. Dr. Gangl Alfred	Universitätsklinik für Innere Medizin IV
FA719B0116	A Phase IIa, open-label study of Visilizumab for treatment of perianal fistulas in patients with Crohn's Disease	Univ.-Prof. Dr. Gangl Alfred	Universitätsklinik für Innere Medizin IV
FA722D0301	Study on the distribution of reinfused leukocytes in photoimmunotherapy in human subjects	Ao. Univ.-Prof. Dr. Trautinger Franz	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722D0401	Eine multizentrische Open-Label-Studie der extrakorporalen Photoimmuntherapie mit UVADEX® bei der Behandlung von Patienten mit mäßig aktivem Morbus Crohn, die refraktär oder intolerant gegenüber Immunsuppressiva und/oder Anti-TNF-Wirkstoffen sind	Ao. Univ.-Prof. Dr. Knobler Robert	Universitätsklinik für Dermatologie
FA729A0308	An analyst-blinded, randomised, six-sequence, three-period, cross-over trial investigating bioavailability and bioequivalence of three different dexibuprofen pharmaceutical dosage forms in 24 healthy male volunteers Proj.Nr.: I/28.1	Dr. Joukhadar Christian	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0309	Pulmonary and systemic pharmacokinetics of inhaled Moli 1901 in healthy male volunteers Proj.Nr.: Moli1901-007A	Dr. Joukhadar Christian	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA746A0204	Comparison of reduced fluence versus standard photodynamic therapy (in combination with intravitreal tricinolone acetate): A prospective, randomized, comparative study Proj.Nr.: 000776-41	Univ.-Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA751F0111	Protocol 24 - ABSG, Randomisierte, multizentrische Phase III-Studie bei Patientinnen mit primärem Mammakarzinom ohne Fernmetastasen im neoadjuvanten Setting mit 6 Zyklen EpiTax in Kombination mit Capecitabine + GCSF versus 6 Zyklen EpiTax + GCSF	Univ.-Prof. Dr. Kubista Ernst	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA761B0101	A therapeutic confirmatory, open-label, multi-center, randomized 2 parallel groups, community-based trial studying the efficacy and safety of levetiracetam compared to valproate and carbamazepine as monotherapy in newly diagnosed epilepsy Proj.Nr.: N01175-levetiracetam	Ao. Univ.-Prof. Dipl.-Ing. Dr. Baumgartner Christoph	Universitätsklinik für Neurologie
FA763B0101	A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter study to evaluate the efficacy, safety and tolerability of licarbazepine 750-2500 mg/d combined with lithium or dicalproate in the treatment of manic episodes of bipolar I disorder over weeks, Prot.No. CLIC477D2303 Proj.Nr.: CLIC477D2303	Univ.-Prof. Dr. Katschnig Heinz	Universitätsklinik für Psychiatrie



FA763B0102	A double-blind, randomised, multicenter, fixed-dose study comparing the efficacy of escitalopram (20mg/day) with that of citalopram (40mg/day) in patients with Major Depressive Disorder, Prot.No. 10796 Proj.Nr.: 10796	Univ.-Prof. Dr. Katschnig Heinz	Universitätsklinik für Psychiatrie
FA794C0107	Überprüfung von Desderman N und Sensiva gemäß prEN 12791 Proj.Nr.: E01/05	Dipl.-Ing. Suchomel Miranda	Klinisches Institut für Hygiene
FA794C0108	Überprüfung von Normbau Antibacterial Produkten (Wirkstoff: Microban ®)	Dipl.-Ing. Suchomel Miranda	Klinisches Institut für Hygiene
FA607A0301	Messung an rauen Oberflächen	Ao. Univ.-Prof. Dr. Hitzberger Christoph	Zentrum für Biomedizinische Technik und Physik
FA616D0102	"FLIPPASES" - Lipid flippases - protein-mediated lipid translocation - regulation and physiological significance of transbilayer lipid distribution. Proj.Nr.: MRTN-CT-2004-005330	Ao. Univ.-Prof. Dipl.-Ing. Dr. Kuchler Karl	Department für Medizinische Biochemie
FA616D0103	Can Train - Host-pathogen interaction systems and tools to identify antifungal drug target genes in Candida albicans and Candida dubliniensis. Proj.Nr.: MRTN-CT-2004-512481	Ao. Univ.-Prof. Dipl.-Ing. Dr. Kuchler Karl	Department für Medizinische Biochemie
FA619A0107	Herstellung eines monoklonalen Antikörpers gegen MELVIR TWO	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA619A0108	Herstellung eines monoklonalen Antikörpers gegen TM7sf1	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA623A0201	Evaluierung von epidemiol. Daten u. serolog. Befunden von der aus der "Gruppenpraxis: Zentrum f. Reisemedizin" stammenden Studie "Langzeitimmunität 10 Jahre nach Hepatitis A Impfungen":	Ao. Univ.-Prof. Dr. Wiedermann-Schmidt Ursula	Zentrum für Physiologie und Pathophysiologie
FA627A0201	Feasibility Study for Project: "Expression of CEACAM 1 in multiple sclerosis"	Univ.-Prof. Dr. Lassmann Hans	Zentrum für Hirnforschung
FA632A0101	Provide statistical expert services and support DSMB activities for study BO17704 (AVASTIN in non-small cell lung cancer) Theme 3319 Protocol BO17704	Univ.-Prof. Dr. Bauer Peter	Besondere Einrichtung für Medizinische Statistik und Informatik
FA647A0302	"Kids: Healthy feet - healthy life" part 1 Proj.Nr.: GZ 23.100/189-III/A/3/2005	Ao. Univ.-Prof. Dr. Kundi Michael	Zentrum für Public Health
FA647A0303	"Kids: Healthy feet - healthy life" part 2 (Fonds)	Ao. Univ.-Prof. Dr. Kundi Michael	Zentrum für Public Health
FA648A0102	The Prevalence, Cost and Basis of Food Allergy across Europe (EUOPREVALL)	Univ.-Doz. Dr. Hoffmann-Sommergruber Karin	Zentrum für Physiologie und Pathophysiologie
FA648A0103	Establishment and quality control of allergen tests for diagnosis and labelling issues (AQUACO) - Anbahnungsfinanzierung Ministerium	Univ.-Doz. Dr. Hoffmann-Sommergruber Karin	Zentrum für Physiologie und Pathophysiologie
FA711B0144	A randomized open label phase II study evaluating the efficacy and safety of FOLFOX6 + Cetuximab vs. FOLFIRI + Cetuximab as first-line Therapy in patients with metastatic colorectal cancer - CECOG/CORE.1.2.001	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0145	A randomized Phase III Study of 2 Doses of ALIMTA (LY231514) in Patients with Locally Advanced or Metastatic Non-small Cell Lung Cancer Who Have Failed a Prior Platinum-Containing Chemotherapy Proj.Nr.: H3E-MC-JMGX	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0146	A Phase 3, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of Maintenance Pemetrexed plus Best Supportive Care versus Best Supportive Care Immediately Following Induction Treatment for Advanced Non-Small Cell Lung Cancer H3E-MC-JMEN	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I



FA711B0147	A randomised, double blind, placebo controlled, multicentre phase III trial to evaluate the efficacy and safety of adding bevacizuman to gemcitabine and erlotinib in patients with metastatic pancreatic cancer Proj.Nr.: BO17706	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0215	Investigation to Prove Usefulness and Efficacy of a Training Concept using SmartCheck™ INR System for the Self Management of the Oral Anticoagulation Therapy	Univ.-Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA714B0102	MERLIN-TIMI 36: A randomized, double-blind, parallel-group, placebo controlled, multinational, clinical trial to evaluate the efficacy and safety of ranolazine versus placebo in patients with non -ST segment elevation acute coronary syndromes EudraCT: 2005-001090-25	Univ.-Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA716B0102	Research Cooperation Agreement (herbal anti-diabetic activity)	Univ.-Prof. Dr. Waldhäusl Werner-Klaus	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716C0205	A randomized, open label, comparative evaluation of the safety and efficacy of sirolimus versus cyclosporine when combined in a regimen containing basiliximab, mycophenolate mofetil, and corticosteroids in primary de novo renal allograft recipients Prot.Nr.: 0468H1-318-VW	Univ.-Prof. DDR. Hörl Walter	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA719B0117	A randomized, prospective, double-blinded, placebo-controlled (sham controlled) study to evaluate the safety and effectiveness of the adacolumn apheresis system for the treatment of moderate to severe ulcerative colitis	Univ.-Prof. Dr. Gangl Alfred	Universitätsklinik für Innere Medizin IV
FA719B0118	Multicenter, randomized, double-blind, active-controlled trial comparing REMICADE® (Infliximab) and REMICADE plus azathioprine to azathioprine in the treatment of patients with crohn's disease naive to both immunomodulators and biologic therapy (Study of Biologic and Immunomodulator Naive Patients in Crohn's Disease) - SONIC	Univ.-Prof. Dr. Gangl Alfred	Universitätsklinik für Innere Medizin IV
FA722C0105	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Placebo-Controlled Study Comparing the Safety and Efficacy of Adalimumab to Methotrexate and Placebo in Subjects with Moderate to Severe Chronic Plaque Psoriasis Proj.Nr.: M04-716	Univ.-Prof. Dr. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA729A0105	Long term immunogenicity of the japanese encephalitis vaccine IC51 (JE-PIV). An open uncontrolled phase 3 Follow-Up study	Ao. Univ.-Prof. Univ.-Doz. Dr. Jilma Bernd	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0206	A phase I dose escalating study evaluating the pharmacokinetics, safety and tolerability of PST 2744 (istaroxime) in healthy male volunteers	Ao. Univ.-Prof. Univ.-Doz. Dr. Wolzt Michael	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0502	Endometrial effects of daily subcutaneous administration of a progesterone 25 and 50mg aqueous formulation to female healthy volunteers Proj.Nr.: CRO-05-66	Univ.-Prof. Dr. Müller Markus	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA731B0102	A randomized, open label, multicenter phase II study to investigate the efficacy and safety of two dose levels of the human monoclonal antibody MT201 administered intravenously to patients with metastatic breast cancer Proj.Nr.: MT201-202	Univ.-Prof. Dr. Gnant Michael	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0201	Prospektive Evaluation der ATG unterstützten Immunsuppression	Univ.-Prof. Dr. Klepetko Walter	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731C0202	Switch from Mycophenolate mofetil to Mycophenolate sodium in patients after lung transplantation	Univ.-Prof. Dr. Klepetko Walter	Universitätsklinik für Chirurgie
FA751F0112	Multiple doses of a mimotope vaccine for Ep-CAM (IGN101) administered by subcutaneous injection to patients with carcinoma likely to express Ep-CAM antigen to evaluate safety, tolerability, immunogenicity	Univ.-Prof. Dr. Kubista Ernst	Universitätsklinik für Frauenheilkunde



	and efficacy against disseminated tumor cells in blood Proj.Nr.: IGN101/2-03		
FA763B0103	5-HT1A neuroreceptor imaging during treatment with escitalopram - A longitudinal study in patients with anxiety disorders using PET and [11C]WAY-100635	Univ.-Prof. Dr. Katschnig Heinz	Universitätsklinik für Psychiatrie
FA763B0104	A 52-week, open-label extension study to evaluate the safety and tolerability of licarbazepine 750 - 2000 mg/d in the treatment of manic episodes of bipolar I disorder, Prot.No. CLIC477D2303E1	Univ.-Prof. Dr. Katschnig Heinz	Universitätsklinik für Psychiatrie
FA763B0105	Efficacy of agomelatine (25 mg/day with potential adjustment to 50 mg) given orally on rest/activity circadian rhythms in outpatients with Major Depressive Disorder. A randomized, double blind international study with parallel groups versus sertraline (50 mg/day with potential adjustment to 100 mg). Six-week treatment plus optional continuation for 18 weeks. Proj.Nr.: CL3-20098-046	Univ.-Prof. Dr. Katschnig Heinz	Universitätsklinik für Psychiatrie
FA771B0109	The renal effects of the non-ionic iso-osmolar contrast medium, iodixanol 320 mg/mL (Visipaque TM), with the non-ionic low osmolar contrast medium, iopamidol 300 mg/mL, in subjects with impaired renal function and diabetes mellitus undergoing multidetector-row	Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771B0110	Randomisierte, offene Phase III Studie von RPR109881 i.v. versus Capecitabine (Xeloda®) Tabletten in Patienten mit metastasierendem Brustkrebs bei Tumorprogression nach Taxan- und Anthrazyclin Therapie (XRP9881B-3001) 5 Pat. mit je 4 Untersuchungen	Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA781B0501	Untersuchung zum Schutz von humanen, peritonealen Mesothelzellen in vitro durch Anwendung der neuen Peritonealdialyse-Lösung von Fresenius, namentlich von den Lösungen Balance und BicaVera	Univ.-Prof. Dr. Urbaneck Radvan	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0502	Assessment of the safety, efficacy, tolerability and pharmacokinetics of PEG-Intron plus REBETOL in pediatric patients with chronic hepatitis C Proj.Nr.: P02538	Univ.-Prof. Dr. Urbaneck Radvan	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781C0102	EU-Projekt "Helena" - Healthy Lifestyle in Europe by Nutrition in Adolescence Contract Number: 007034	Univ.-Prof. Dr. Widhalm Kurt	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0201	Retrospektive Studie zur Beschreibung der Inzidenz mittelschwerer bis schwerer allergischer Reaktionen auf Faktor IX bei Patienten mit Hämophilie B Proj.Nr.: 3090A-101657	Univ.-Prof. Dr. Widhalm Kurt	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA793A0601	Performance Evaluation Elecsys Prolactin II (assay with low crossreactivity to macro-prolactin) Proj.Nr.: B05 M007	Ao. Univ.-Prof. Dr. Bieglmayer Christian	Klinisches Institut für Medizinische und Chemische Labordiagnostik
FA794A0102	IgG VLSE ELISA Evaluierung	Ao. Univ.-Prof. Dr. Stanek Gerold	Klinisches Institut für Hygiene
FA795A0104	Evaluation of plaque-reduction neutralization assays with homologous and heterologous strains of Japanese encephalitis virus	Univ.-Prof. Mag. Dr. Heinz Franz-Xaver	Klinisches Institut für Virologie
FA608A0104	Study 609501 Follow-up Study to Study 225 - Immunogenicity and Safety after a Third Vaccination with FSME IMMUN 0,5 ml	Ao. Univ.-Prof. Dr. Chiba Peter	Zentrum für Physiologie und Pathophysiologie
FA608A0202	Intravenous iron preparations: A comparative study on bioavailability and biostability	Univ. Prof. Dr. Goldenberg Hans	Zentrum für Physiologie und Pathophysiologie
FA619A0109	Lizensierung einer Hybrid-Myelom-Zelllinie (clone 4C10/A/PR65) Proj.Nr.: Ogris/Alexis/A/PR65	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA619A0110	Lizenzvertrag über den Verkauf von 20mg eines monoklonalen Antikörpers gegen HDAC1 Proj.Nr.: Ogris/Alexis/HDAC1	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie



FA619A0111	Herstellung eines monoklonalen Antikörpers gegen MELVIR 3	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA619A0112	Lizensierung einer Hybrid-Myelom-Zelllinie (clone 1E4/EAPP) Proj.Nr.: Ogris/UBI/EAPP	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA660A0205	Wissenschaftssystem ArchiMed zur Unterstützung der klinischen Forschung an den Grazer Universitätskliniken	Univ.-Prof. Dr. Schemper Michael	Besondere Einrichtung für Medizinische Statistik und Informatik
FA663A0201	Untersuchung der Abbildungsqualität zweier SPECT-CT Gammakameras	Univ.-Prof. Dr. Bergmann Helmar	Zentrum für Biomedizinische Technik und Physik
FA670E0101	Biegen Kieferorthopädischer Drähte mittels Roboter	Univ.-Prof. DDr. Bantleon Hans-Peter	Universitätsklinik für Zahn-, Mund- und Kieferheilkunde
FA711A0104	POMA - Prospective Oral Mucositis Audit	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0105	A Phase IIIb Study to Determine Efficacy and Safety of Extended Drotrecogin Alfa (Activated) Therapy in Patients with Persistent Requirement for Vasopressor support After 96-Hour Infusion With Commercial Drotrecogin Alfa (Activated) Proj.Nr.: F1K-MC-EVBO- "Extend"	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0148	Behandlung EpCAM positiver Tumorpatienten mit symptomatischem malignen Aszites in zweiarmiger, randomisierter (2:1), offener Phase II/III Studie mit dem trifunktionalen Antikörper Removab® (anti-EpCAM x anti-CD3) und Aszitespunktion im Vergleich zu Aszitespunktion allein Proj.Nr.: IP-REM-AC-01	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0149	An Open-Label, Randomized, Phase III Trial of Intravenous Temsirolimus (CCI-779) at Two Dose Levels Compared to Investigator's Choice Therapy in Relapsed, Refractory Subjects with Mantle Cell Lymphoma (MCL)	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0150	A pilot study of trastuzumab monotherapy in patients who progressed under a previous platinum-based or 5-fluorourimidin-based chemotherapy in metastatic or locally advanced gastric cancer Proj.Nr.: ML 17263	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0151	MAURICE: Open-label, single-arm, multicenter phase II study of matuzumab in combination with irinotecan background chemotherapy in subjects with epidermal growth factor receptor (EGFR)-expressing metastatic colorectal cancer that developed progressive disease while on therapy or within 4 weeks after termination of an irinotecan based regimen. Proj.Nr.: EMR200020-034	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0216	A Randomized Controlled study of DOXIL®/CAELYX® (doxorubicin HCl liposome injection) and VELCADE® Monotherapy for the Treatment of Relapsed Multiple Myeloma	Univ.-Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0303	A retrospective study to describe the incidence of moderate to severe allergic reactions to Factor IX in patients with hemophilia B	Univ.-Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA714B0103	Longterm (1 year) evaluation of the OPTIMIZER III system in subjects with heart failure resulting from systolic dysfunction FIX HF 10	Univ.-Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0104	TRIUMPH Tilarginine Acetat Injection in a Randomized International Study in Unstable AMI Patients / Cardiogenic Shock Proj.Nr.: ARG-CS-3-001	Univ.-Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0105	SYNTAX (Synergy between PCI with TAXUS paclitaxel eluting stent and Cardiac Surgery) Proj.Nr.: E1-C-0403	Univ.-Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II



FA714B0106	STRIDE II (Prüfplan-Nummern: FPH02, FPH02-X, FPH03)	Univ.-Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA716D0206	A phase II multi-center, randomized, blinded study of 14 weeks duration comparing the effect of CRx-139 plus DMARD therapy to that of steroid plus DMARD therapy using ACR-20 in subjects with active rheumatoid arthritis partially responsive to the DMARD: Proj.-Nr.: CRx-139-002	Univ.-Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA722C0401	Eine randomisierte, offene, Vergleichsstudie zur Untersuchung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von TMC114/Ritonavir gegen Lopinavir/Ritonavir bei vorbehandelten HIV-1-infizierten Patienten Proj.Nr.: TMC114-C214	Ass.Prof. Dr. Rieger Armin	Universitätsklinik für Dermatologie
FA729A0310	A single center, prospective, randomized, cross over, controlled, single blind study to evaluate palatability of two N-acetylcysteine formulations in healthy volunteers Proj.Nr.: 7147 J 01	Dr. Joukhadar Christian	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA731B0103	A randomised, double blind, placebo controlled, multicentre phase III trial to evaluate the efficacy and safety of adding bevacizumab to gemcitabine and erlotinib in patients with metastatic pancreatic cancer Proj.Nr.: BO17706	Univ.-Prof. Dr. Gnant Michael	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731E0105	Belatacept Evaluation of Nephroprotection and Efficacy as First - line Immunosuppression Trial - EXTended Criteria Donors (BENEFIT-EXT)	Univ.-Prof. Dr. Mühlbacher Ferdinand	Universitätsklinik für Chirurgie
FA736A0101	Eine internationale, multicenter, doppelblinde, randomisierte, placebokontrollierte Parallelgruppenstudie der Phase IIb zur Dosisfindung einer intravenösen Gabe von Clazosentan, einem selektiven Endothelin - A - (ETA) Rezeptor-Antagonisten, zur Prävention von zerebralem Vasospasmus nach aneurysmatischer Subarachnoidalblutung (aSAB)	Ao. Univ.-Prof. Dr. Gruber Andreas	Universitätsklinik für Neurochirurgie
FA743A0101	Eine multizentrische, offene Phase II Studie zur Bestimmung der Sicherheit, Verträglichkeit, Immunogenität und Wirksamkeit aus disseminierte Tumorzellen unter der Gabe von multiplen subkutane Impfungen mit IGN 101 bei Patienten mit EpCAM exprimierenden Karzinomen.	Ao. Univ.-Prof. Dr. Kramer Gero	Universitätsklinik für Urologie
FA746A0205	A six Month, Phase 3, Multicenter, Masked, Randomized, Sham-controlled trial (with Six-Month Open-Label Extension) to Assess the Safety and Efficacy of 700ug Dexamethasone Posterior Segment Drug Delivery System (DEX PS DDS) Applicator System in the Treatment of Patients with Macular Edema Following Central Retinal Vein Occlusion or Branch Retinal Vein Occlusion.	Univ.-Prof. Dr. Schmidt-Erfurth Ursula	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0402	Eine Studie des Glaukos™ Trabekel-Bypass-Mikrostent in Kombination mit der Kataraktchirurgie mit Patienten, bei denen ein Weitwinkelglaukom neu diagnostiziert wurde, und mit Patienten mit okulärer Hypertension Proj.Nr.: GCF-007	Ao. Univ.-Prof. Dr. Vass Clemens	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA746A0403	Eine Studie des Glaukos™ Trabekel-Bypass-Mikrostent bei Patienten mit Weitwinkelglaukom: 1 Stent im Vergleich zu 2 Stents Proj.Nr.: GCF-005	Ao. Univ.-Prof. Dr. Vass Clemens	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA751C0202	GeneStick-Biochipsystem zur Diagnostik des Ovarialkarzinoms durch Gen-Methylierungsanalyse: Entwicklung und klinische Validierung an Tumorgewebe und Serumproben Proj.-Nr. PTJ-Az.: 0403z003	Ao. Univ.-Prof. Dr. Zeillinger Robert	Universitätsklinik für Frauenheilkunde



FA751D0103	Ein 6-monatiger, doppel-blinder, randomisierter, placebo-kontrollierter, multizentrischer Parallelgruppenvergleich zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit von zwei ultra-niedrig dosierten Kombinationen, Proj.Nr.: ALD-1537	Univ.-Prof. DR. Huber Johannes	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751D0104	Neue endoskopische Therapiemöglichkeiten	Univ.-Prof. DR. Huber Johannes	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751F0113	Wirkung des Arzneimittels RAD001 und Femara bei medikamentöser Behandlung von Brustkrebs als First-Line Therapie geprüft werden soll Proj.Nr.: CRAD001C2223	Univ.-Prof. Dr. Kubista Ernst	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA771B0111	Behandlung EpCAM positiver Tumorpatienten mit symptomatischem malignem Aszites in zweiarmiger, randomisierter (2:1) offener Phase II/III Studie mit dem trifunktionalen Antikörper removab (anti-EpCAMxanti-CD3) und Aszitespunktion	Univ.-Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA781A0101	Molecular Substrates of Spinal Cord Injury	Ao. Univ.-Prof. Dr. Lubec Barbara	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781A0201	Molecular Substrates of SCI	Univ.-Prof. Dr. Lubec Gert	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781B0503	A phase III, multi-centre, randomised, parallel group study of safety and efficacy of LB03002, a new sustained release formulation of human recombinant growth hormone as compared to standard daily therapy with Genotropin in treatment naive children with growth hormone secretion	Univ.-Prof. Dr. Urbanek Radvan	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781C0103	Klinische Prüfung von Ezemibide / Simvastatin bei Kindern und Jugendlichen mit familiärer Hypercholesterinämie	Univ.-Prof. Dr. Widhalm Kurt	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781D0202	Clinical Scholarship Award / The Bayer Hemophilia Awards Program	Univ.-Prof. Dr. Widhalm Kurt	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA791A0102	Informed Consent zwischen Biomedizin und Gesellschaft Proj.Nr.: GZ 3.036/17-VI/3/2005	Dr. Wick Nikolaus	Klinisches Institut für Klinische Pathologie
FA794C0109	Überprüfung des Flächendesinfektionsmittels THP 5253	Dipl.-Ing. Suhomel Miranda	Klinisches Institut für Hygiene
FA794C0110	Überprüfung eines DEB Produktes zur Hygienischen Händedesinfektion	Dipl.-Ing. Suhomel Miranda	Klinisches Institut für Hygiene
FA618A0103	Solid-Phase Protein Interaktionen	Univ.-Prof. Dr. Schneider Wolfgang	Department für Medizinische Biochemie
FA619A0113	Herstellung eines monoklonalen Antikörpers (MELVIR 4)	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA619A0114	Herstellung von Hybrid-Myelom-Zelllinien (proANP)	Ao. Univ.-Prof. Dr. Ogris Egon	Department für Medizinische Biochemie
FA627A0202	Neuroprotective strategies for multiple sclerosis (Project Acronym: NeuroproMiSe) Proj.Nr.: PL018637	Univ.-Prof. Dr. Lassmann Hans	Zentrum für Hirnforschung
FA647A0401	ICE (Ideal Cabin Environment) Proposal Nr. 516131	Ao. Univ.-Prof. Dr. Trimmel Michael	Zentrum für Public Health
FA648A0201	Biokompatible Partikel für Schluckimpfung bei Pollenallergien	Ao. Univ.-Prof. Dr. Jensen-Jarolim Erika	Zentrum für Physiologie und Pathophysiologie
FA660A0206	Statistische Analyse für die wissenschaftliche Publikation: UST - Minimal Invasive Belastungsinkontinenzoperation	Univ.-Prof. Dr. Schemper Michael	Besondere Einrichtung für Medizinische Statistik und Informatik
FA663A0301	Design Study for an Inflow Cannula of a Rotary Blood Pump	Ao. Univ.-Prof. Dr. Schima Heinrich	Allg. KST Zentrum für Biomedizinische Technik und Physik



FA711A0106	Förderung der Koordinatoren in SZT-Zentren	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711A0107	Förderung des Stallzelltransplantationsregisters (ASCTR)	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711B0152	Randomisierte, doppelblinde, Phase-I, Pharmakodynamik-Studie zur Beurteilung der Wirkung von mehreren Dosierungen AZD5438 oder Placebo auf die Zellproliferation vor dem chirurgischen Eingriff bei post-menopausalen Frauen mit bisher unbehandeltem...	Univ.-Prof. Dr. Zielinski Christoph	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0217	Eine 2 zu 2 randomisierte, multizentrische, offene Phase-III Studie mit BMS 354825 mit einer oralen Dosierung von 2 x tgl. 50 mg oder 70 mg oder 1 x tgl. 100 mg oder 140 mg bei Patienten in der chronischen Phase einer Philadelphia- bzw. BCR-ABL-pos. chron.myeloischen Leukämie (CML), die eine Resistenz oder Unverträglichkeit gegenüber Imatinib Mesylat (Gleevec®) aufweisen. Proj.-Nr.: CA 180034	Univ.-Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0218	Eine in 2 Arme randomisierte, multizentrische, offene Phase II Studie mit BMS354825 mit einer oralen Dosierung von 2 x tgl. 70 mg oder 1 x tgl. 140 mg bei Patienten mit chronischer myeloischer Leukämie in der akzelerierten Phase oder in der myeloischen oder lymphoiden Blastenphase oder einer Philadelphiachromosompositiven akuten lymphoblastischen Leukämie, die eine Resistenz oder Unverträglichkeit gegenüber Imatinib Mesylat (Gleevec®) aufweisen. Proj.-Nr.: CA 180035	Univ.-Prof. Dr. Jäger Ulrich	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711C0305	A prospective registry of cancer and events involving Venous Thromboembolism	Univ.-Prof. Dr. Pabinger Ingrid	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711D0101	GSK pleuromutilin study: IV 202/04/04 - Clinical isolates for the sensitivity study of leuromutilin	Univ.-Prof. DDR. Graninger Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA711D0102	A Phase III randomized, double blind, comparative study of micafungin (FK 463) vs. Caspofungin as antifungal treatment in patients with invasive candidiasis or candidemia	Univ.-Prof. DDR. Graninger Wolfgang	Universitätsklinik für Innere Medizin I
FA714B0107	Einmalige Förderung der Forschung und wissenschaftlichen Dokumentation im Rahmen der Tätigkeit für Pulmonale Hypertonie	Univ.-Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0108	Direct Inhibition of delta Protein Kinase C Enzyme to Limit Total Infarct Size in Acute Myocardial Infarction (Delta MI)	Univ.-Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0109	EARLY AC-052-364 - A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter study to assess the efficacy, safety and tolerability of bosentan in patients with mildly symptomatic pulmonary arterial hypertension.	Univ.-Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0301	SERVIER Ivabradin-Studie CL3-16257-056-AUT	Univ.-Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA714B0302	AC-052-366 BENEFIT	Univ.-Prof. Dr. Maurer Gerald	Universitätsklinik für Innere Medizin II
FA716D0207	DE 013: A prospective multi-centre randomized, double-blind, active comparator-controlled, parallel-groups study ... in patients with early rheumatoid arthritis (PREMIER)	Univ.-Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III
FA716D0208	A Phase 2A, Randomized, Double-blind, Placebo-Controlled, Multicenter Study to Compare 3 Dose Levels of CP-690,550 versus Placebo, Administered Orally Twice Daily (BID) for 6 weeks, in the Treatment	Univ.-Prof. Dr. Smolen Josef	Universitätsklinik für Innere Medizin III





	of the Signs and Symptoms of Subjects with Active Rheumatoid Arthritis Proj.Nr.: A3921019		
FA719B0119	AVATACE-1: Bevacizumab (Avastin) as inhibitor of collateral tumor vessel growth during transarterial chemoembolisation (TACE) for hepatocellular carcinoma (HCC): a pilot trial	Univ.-Prof. Dr. Gangl Alfred	Universitätsklinik für Innere Medizin IV
FA719B0201	Investigation comparing treatment duration (48 weeks vs. 72 weeks) depending on HCV viral decline at week 4 with pegylated interferon alfa (PEG-IFN alpha 2a) and ribavirin in patients with chronic hepatitis C and HIV-coninfection	Ao. Univ.-Prof. Dr. Peck-Radosavljevic Markus	Universitätsklinik für Innere Medizin IV
FA719B0301	Randomised cross-over study on the relative bioavailability of mesalazine foam (Salofalk® foam 2x1g/30ml) and mesalazine foam (Claversal® foam 2x1g/60ml) in patients with ulcerative colitis and healthy volunteers with additional investigations on mesalazine enema (Salofalk® enema 2g/30ml) and mesalazine granules (Salofalk® granules 2g) in healthy subjects only	Ao. Univ.-Prof. Dr. Novacek Gottfried	Universitätsklinik für Innere Medizin IV
FA722B0302	Randomisierte, offene Multicenterstudie zum Vergleich der Wirksamkeit u. Tolerabilität von pegyliertem Interferon Alpha 2 a mit Low dose Interferon Alpha 2 a bei Melanompatienten Std IIA-III B (AJCC 2002)	Univ.-Prof. Dr. Pehamberger Hubert	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722C0106	Open label, Randomized Efficacy and Safety Study of Infliximab versus Methothrexate in the treatment of moderate to severe psoriasis	Univ.-Prof. Dr. Stingl Georg	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722D0103	Eine klinische Prüfung der Phase I mit oraler Suberolylanilidhydroxaminsäure in Kombination mit Targretin (Bexaroten) bei Patienten mit fortgeschritten kutanen T-Zell-Lymohomen	Univ.-Prof. Dr. Hönigsmann Herbert	Universitätsklinik für Dermatologie
FA722D0104	Open-Label, Randomized efficacy and safety Study of Infliximab versus Methotrexate in the Treatment of Moderate to Severe Psoriasis	Univ.-Prof. Dr. Hönigsmann Herbert	Universitätsklinik für Dermatologie
FA727A0101	How do MHC Genes determine chemosensory individuality	Univ.-Prof. Dr. Mayr Wolfgang	Universitätsklinik für Blutgruppenserologie und Transfusionsmedizin
FA729A0311	Pharmacokinetics of CAB-175 in blood and soft tissues after single dose administration and at steady state in healthy volunteers	Dr. Joukhadar Christian	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0312	Evaluierung des pharmakokinetischen Profils von BC-3205 im Minipig	Dr. Joukhadar Christian	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA729A0601	A 2-year study to assess the efficacy, safety and tolerability of L-000899055 in obese patients	Dr. Firbas Christa	Universitätsklinik für Klinische Pharmakologie
FA731B0104	A Phase II Clinical Trial to evaluate Intralesional Injection of Partitaxel (DTS-301) as Neoadjuvant Therapy of Patients with Breast Cancer	Univ.-Prof. Dr. Gnant Michael	Universitätsklinik für Chirurgie
FA731E0106	Eine explorative Studie zur Bewertung der Wirksamkeit, Sicherheit, im Besonderen der Nierenfunktion und der Verträglichkeit von 3 immunsuppressiven Behandlungsregimen bei Patienten nach Lebertransplantation (ELITE ReSpECT)	Univ.-Prof. Dr. Mühlbacher Ferdinand	Universitätsklinik für Chirurgie
FA738A0203	Multizentrische, randomisierte, offene, Phase-III-Studie zu Sicherheit und Wirksamkeit von Doripenem i.v. im Vergleich zu Imipenem i.v. bei beatmungsassoziierter Pneumonie (VAP)...	Univ.-Prof. Dr. Zimpfer Michael	Universitätsklinik für Anästhesie und Allgemeine Intensivmedizin
FA738A0204	Eine randomisierte, doppelblinde, plazebokontrollierte Parallelgruppenstudie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Verträglichkeit von aktiviertem rekombinanten Faktor VII (rFVIIa) bei der Behandlung von refraktären Blutungen bei Patienten mit...	Univ.-Prof. Dr. Zimpfer Michael	Universitätsklinik für Anästhesie und Allgemeine Intensivmedizin
FA738B0205	Topische Behandlung Sonnenbrand-Hyperalgesie	Ao. Univ.Prof. Dr. Gustorff Burkhard	Universitätsklinik für Anästhesie und Allgemeine Intensivmedizin



FA746A0303	HOYA STUDY: Effect of Blue-Ligt-Filter-IOL's on Colour vision	Ao. Univ.-Prof. Dr. Pieh Stefan	Universitätsklinik für Augenheilkunde und Optometrie
FA751D0201	Placebokontrollierte, doppelblinde, randomisierte klinische Studie zur Beobachtung des Effekt der Einnahme von Isoflavonen aus Rotklee (menoflavon®), sowie eines Calcium/Vitamin D3-Präparates (Cal-D-Vita®) auf die Knochendichte peri-/postmenopausaler Frauen mit	Dr. Lipovac Markus	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA751D0301	Validation of the Sexual Interest and Desire Inventory- Female in Woman with Hypoactive Sexual Disire Disorder or no Sexual Dysfunktion	Ao. Univ.-Prof. Dr. Sator Michael	Universitätsklinik für Frauenheilkunde
FA763B0106	Escitalopram vs. Citalopram - Treatment effects on cortical and subcortical activity assessed by pharmacological fMRI	Univ.-Prof. Dr. Katschnig Heinz	Universitätsklinik für Psychiatrie
FA763B0107	A naturalistic study of the efficacy and safety of escitalopram in treatment resistant depression, Final Prot. 15.09.2004	Univ.-Prof. Dr. Katschnig Heinz	Universitätsklinik für Psychiatrie
FA771B0112	An Open-Label, Randomized, Phase 3 Trial of Intravenous Temsirolimus (CCI-779) at Two Dose Levels Compared to Investigator's Choice Therapy in Relapsed, Refractory Subjects with Mantle Cell Lymphoma (MCL) Proj.-Nr.: CC 305	Univ.- Prof. Dr. Herold Christian	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0108	LifeStent TM NT Self-Expanding Peripheral Stent and Delivery System	Univ.-Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0109	Assess Registry: Non-Randomized, Prospective, Multi-center Evaluation of the ABSOLUTE TM.035 Peripheral Self-Expanding Stent System for Occluded or Stenotic Superficial Femoral or Proximal Popliteal Arteris	Univ.-Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA771D0110	Bioabsorbable metal stent investigation in chronic limb ischemia treatment - AMS Insight 1 Study	Univ.-Prof. Dr. Lammer Johannes	Universitätsklinik für Radiodiagnostik
FA774A0102	Kooperation mit Firma Theranostic	Univ.-Prof. Dr. Pötter Richard	Universitätsklinik für Strahlentherapie und Strahlenbiologie
FA781B0504	A phase III, multic centre, randomised, parallel group study of safety and efficacy of LB03002, a new sustained release formulation of human recombinant growth hormone as compared to standard daily therapy with Genotropin in treatment naive children with growth..	Univ.-Prof. Dr. Urbanek Radvan	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA781C0104	Auswirkungen von konj. Linolsäure in Fleisch auf Glukosetoleranz, Serumlipide, Lipoproteine und Körperzusammensetzung (Feasibility Study)	Univ.-Prof. Dr. Widhalm Kurt	Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde
FA794C0111	TPH 5645	Dipl.-Ing. Suchoemel Miranda	Klinisches Institut für Hygiene
FA795A0105	Baxter FSME Studien 700401 und 700501	Univ.-Prof. Mag. Dr. Heinz Franz-Xaver	Klinisches Institut für Virologie

Der Rektor  
Wolfgang Schütz

-----  
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.