

Erfassungsbogen

zur Erhebung der Daten für die Vergabe von Mitteln aus dem Landeszuschuss für Forschung und Lehre - 2015

Bezugsjahr für die nachstehenden Angaben: Kalenderjahr 2014

Struktureinheit:

Department für Diagnostik
Institut für Medizinische Mikrobiologie und
Infektionsepidemiologie

Direktor: Prof. Dr. med. Arne C. Rodloff

Leistungsbezogene Vergabekriterien

- 1** Eine Liste der 2014(nur in 2014 gedruckte Veröffentlichungen)erschienenen Publikationen soll nach vollständigem Eintrag in die Publikationsdatenbank ausgedruckt und der Leistungsabrechnung beigelegt werden. Auf einen Veröffentlichungsnachweis - z. B. Kopie erste Seite kann i.d.R. verzichtet werden. Er ist nur erforderlich, wenn Sie dazu in der Publikationsdatenbank aufgefordert werden (s.a. eingetragene Information in der Publikations-datenbank)

Wichtig:GleichberechtigteErst-/ Seniorautorschaften werden nur bei Hinweis im Originalartikel (ggf. Vorlage eines Nachweises) bewertet, ansonsten erfolgt eine Wertung wie in den Publikationen ausgewiesen.

Publikationstexte, Publikationen mit mehr als 25 Autoren (Koautorschaften):

Staffelung zur Wertung	CoA 1/4 IF
26 - 50 Autoren	1/10 IF
≥ 51 Autoren	1/20 IF

Sofern ein Koautor der Meinung ist, einen größeren Anteil an der Publikation geleistet zu haben, wird dies durch die Forschungskommission geprüft und entschieden.

Namentliche Nennung in studygroups wird nicht bewertet

Korrespondenzen und Letter to the Editor, werden künftig mit 1/10 der Bewertungspunkte in der entsprechenden Rubrik bewertet, unabhängig von der Länge des Artikels.

- 1.1** **Liste Publikationen mit Erst- oder Seniorautorschaft aus Ihrer Struktureinheit** (bitte keine Poster bzw. Abstracts eintragen)

Siehe Publikationsdatenbank

- 1.2** **Liste Publikationen nur mit Koautorschaft aus Ihrer Struktureinheit** (bitte keine Poster bzw. Abstracts eintragen)

Siehe Publikationsdatenbank

- 1.3** **Liste der Bücher/Buchbeiträge** (ab 10 Seiten und nur Bücher mit ISBN-Nummern)

Siehe Publikationsdatenbank

- 2** **Eingeworbene/Ausgegebene Drittmittel 2014**

Die Angaben bitte in tabellarischer Form zusammenstellen.

- 2.1 Projekte mit externer Begutachtung (z. B. DFG, BMBF)** (Angaben zur Höhe der eingeworbenen Drittmittel werden unter Einbeziehung der Drittmittelverwaltung im Referat Forschung ergänzt. Bitte keine Rückfragen an die Drittmittelverwaltung! Drittmittelinwerbungen im Rahmen von Großprojekten wie LIFE und IFB werden nicht bewertet, wenn es sich um strukturelle Förderungen handelt. Einzelprojektförderungen gehen in die Bewertung ein.

Projektnummer (von Drittmittelverwal- tung vergeben)	Projektleiter	Kurzthema	Drittmittelgeber
981000-067	Prof. Dr. A. C. Rodloff	Konsiliarlabor für anaerobe Bakterien FKZ 1369-353	Robert Koch-Institut
981000-069	Prof. Dr. B. König	MIDAS – array-basierte Schnellanalytik spezifischer Teilspektren der intestinalen Mikroflora als frühe Krankheitsindikatoren	BMBF
981000-073	Prof. Dr. B. König	Antibakteriell -Deodorant	VDI/VDE/IT

2.2 Klinische Studien/Industriemittel u. a.

Projektnummer (von Drittmittelverwal- tung vergeben)	Projektleiter	Kurzthema	Drittmittelgeber
BGADL-0224	Prof. Dr. B. König	Chlamydia trachomatis	Fraunhofer Institut IZI

Stipendiaten					
Geldgeber	Stipendiat	Projektleiter	Zuwendungs- zeitraum	entsendende Einrichtung	Höhe der Zuwendung 2014
DAAD	Degeneh, Fantahun Biadlegne	Prof. Dr. A.C. Rodloff	01.10.2011 - 30.06.2015	Bahir Dar University, Ethiopia	20.188,00 €
DAAD	Hoza, Abubakar Shaaban	Prof. Dr. B. König	01.04.2012 - 31.06.2015	University of Morogoro, Tanzania	12.460,00 €
DAAD	Efunshile, Akinwale Michael	Prof. Dr. B. König	01.10.2011 - 30.09.2014	University of Lagos, Nigeria	22.468,00€
KAAD	Tewodros Debebe Aklilu	Prof. Dr. B. König	16.04.2013 - 15.04.2016	University of Ethiopia	12.000,00€

Bitte unbedingt für nicht in der Medizinischen Fakultät Leipzig verwaltete Drittmittel entsprechende Nachweise (**Zuwendungsbescheid**, für Teilprojekte, **FuE-Verträge** oder Zuwendungs-Weiterleitungsverträge mit namentlicher Benennung des Zuwendungsempfängers) beifügen. Nicht belegte Drittmittel werden nicht bewertet, Belege werden nicht nachgefordert.

3 Patente oder Patentanmeldungen 2014

Die Angaben bitte in tabellarischer Form zusammenstellen und eine Kopie des Bescheids beilegen.

Namen der Erfinder	Name des Anmel- ders	Titel	1. Datum Anmeldung 2. Aktenzeichen	1. Patent-Nr. 2. Veröffentli- chungs-Datum
-----------------------	-------------------------------	-------	---------------------------------------	--

Für den Forschungsbericht

Die Form des Forschungsberichtes 2014 orientiert sich an dem des Vorjahres. Ausgewählte Teile sollen wiederum zusätzlich in **englischer Sprache** veröffentlicht werden. Für die Darstellung der Einrichtungen sind folgende Zuarbeiten und Informationen erwünscht:

Bearbeitete Forschungsprojekte (Muster siehe Anlage)

1. Die Darstellung der Forschungsprojekte soll sich an die bekannte Gliederung und den Mustertext halten. Das Forschungsthema soll in **deutscher und englischer Sprache** formuliert werden. Internationale Forschungskooperationen sollen anhand der Angaben zum ausländischen Kooperationspartner verdeutlicht werden.

Identifizierung von Clostridien durch MALDI/TOF-MS

Identification of Clostridia strains with MALDI/TOF-MS

PD Dr. Reiner Schaumann (reiner.schaumann@medizin.uni-leipzig.de), Christiane Rosenkranz, Prof. Dr. Klaus Eschrich (Institut für Biochemie) (eschrich@uni-leipzig.de), Prof. Dr. Arne C. Rodloff (acr@medizin.uni-leipzig.de)

Mittels MALDI/TOF Massenspektrometrie werden Clostridien-Stämme, die aus klinischem Material von Patienten isoliert wurden, sowie Referenzstämme untersucht. Verschiedene Clostridien-Spezies lassen sich mit herkömmlichen biochemischen und molekularbiologischen Methoden nur schwer unterscheiden. Es soll geklärt werden, ob mittels MALDI/TOF Massenspektrometrie eine Differenzierung und Identifizierung von Clostridien möglich ist und damit eine Alternative zur herkömmlichen bakteriologischen Identifizierung besteht.

Weiterführung: ja

Finanzierung: Haushaltfinanzierte Forschung

Identifizierung von Stämmen aus der Bacteroides fragilis Gruppe durch MALDI/TOF-MS

Identification of Bacteroides fragilis Group strains with MALDI/TOF-MS

PD Dr. Reiner Schaumann (reiner.schaumann@medizin.uni-leipzig.de), Kevin Losensky, Prof. Dr. Klaus Eschrich (Institut für Biochemie) (eschrich@uni-leipzig.de), Prof. Dr. Arne C. Rodloff (acr@medizin.uni-leipzig.de)

Mittels MALDI/TOF Massenspektrometrie werden Stämme der Bacteroides fragilis Gruppe, die aus klinischem Material von Patienten isoliert wurden, sowie Referenzstämme untersucht. Es soll geklärt werden, ob mittels MALDI/TOF Massenspektrometrie eine Differenzierung und Identifizierung von Stämmen der Bacteroides fragilis Gruppe möglich ist und damit eine Alternative zur herkömmlichen bakteriologischen Identifizierung besteht.

Weiterführung: nein

Finanzierung: Haushaltfinanzierte Forschung

Periprothetische Infektionen

Periprosthetic infection

PD Dr. Reiner Schaumann (reiner.schaumann@medizin.uni-leipzig.de), Florian Hesse, Normann Lippmann

Periprothetische Infektionen bei Patienten mit Endoprothesen werden anhand von Daten aus dem laboreigenen Computersystem und Krankenakten erfasst und ausgewertet.

Weiterführung: ja

Finanzierung: Haushaltfinanzierte Forschung

Adhäsion und Überlebensfähigkeit oraler Besiedler auf verschiedenen Restaurationsmaterialien – eine in vitro Studie.

Adherence and viability of oral colonizers on different restoration materials- an in vitro study

OÄ Dr. Catalina S Stingu (CatalinaSuzana.Stingu@medizin.uni-leipzig.de), Dr. Reiner Schaumann (reiner.schaumann@medizin.uni-leipzig.de), Cindy Nabert, Prof. Dr. Arne C. Rodloff (acr@medizin.uni-leipzig.de).

Die Adhäsion und Überlebensfähigkeit von oralen Streptokokken, Actinomyceten, Fusobacterium, Prevotella spp. werden auf verschiedenen Restaurationsmaterialien in Mono und Mischkulturen miteinander verglichen. Hierzu werden die Erreger mit künstlichem Speichel in BHI Bouillon angezüchtet. Die Restaurationsmaterialien werden in einer 6 well Platte mit dieser Lösung bedeckt, inkubiert und nach 24 Stunden mit PBS gewaschen. Danach wird die Anzahl der vitalen Bakterien bestimmt, um somit Aussagen treffen zu können, welche Wirkung die verschiedenen Restaurationsmaterialien auf die Vitalität von Bakterien haben.

Weiterführung: ja

Finanzierung: haushaltsfinanziert

Nachweis und Charakterisierung von Actinomyceten bei parodontal erkrankten Patienten und parodontal gesunden Patienten. Characterization of Actinomyces species in Patients with periodontal disease and periodontally healthy Subjects.

OÄ Dr. Catalina S Stingu (CatalinaSuzana.Stingu@medizin.uni-leipzig.de), Prof. Dr. Dr.h.c. Holger Jentsch (Holger.Jentsch@medizin.uni-leipzig.de), Paul Vielkind, Prof. Dr. Arne C. Rodloff (acr@medizin.uni-leipzig.de).

Ziel der Untersuchung ist es, statistisch zu ermitteln, in welchem Zusammenhang Vorkommen, Arten und Anzahl von Actinomyceten mit unterschiedlichen Sondierungstiefen bzw. dem Schweregrad der Parodontitis stehen. Supra und subgingivale Plaque von verschiedenen Sondierungstiefen werden auf spezielle Nährboden angesetzt. Die Identifizierung erfolgt mittels API Rapid 32 A und MALDI-TOF-MS.

Weiterführung: ja

Finanzierung: haushaltsfinanziert

Untersuchung mittels MALDI-TOF-MS bei oralen Actinomyceten. Characterization of oral Actinomyces species using MALDI-TOF-MS.

OÄ Dr. Catalina S Stingu (CatalinaSuzana.Stingu@medizin.uni-leipzig.de), Prof. Dr. Dr. h.c. Holger Jentsch (Holger.Jentsch@medizin.uni-leipzig.de), Prof. Dr. Klaus Eschrich, (klaus.eschrich@uni-leipzig.de) Toralf Borgmann, Prof. Dr. Arne C. Rodloff (acr@medizin.uni-leipzig.de).

Verschiedene orale Actinomyceten von Projekt 3. werden mittels MALDI-TOF-MS identifiziert.

Weiterführung: ja

Finanzierung: haushaltsfinanziert

Untersuchung über das mögliche Auftreten einer oral bedingten Bakteriämie bei der professionellen Zahnreinigung. Investigation of the frequency of bacteraemia following professional tooth brushing.

OÄ Dr. Catalina S Stingu (CatalinaSuzana.Stingu@medizin.uni-leipzig.de), Prof. Dr. Dr. h.c. Holger Jentsch (Holger.Jentsch@medizin.uni-leipzig.de), Jakob Beutler, Prof. Dr. Arne C. Rodloff (acr@medizin.uni-leipzig.de).

Ziel der geplanten Studie ist es, statistisch abgesichert qualitative und quantitative zu ermitteln, ob das Durchführen einer professionellen Zahnreinigung bei Parodontitispatienten zu einer Bakteriämie führt. Außerdem soll dabei der Zeitpunkt des Auftretens einer eventuellen Bakteriämie ermittelt werden.

Weiterführung: ja

Finanzierung: haushaltsfinanziert

Typisierung von Actinomyceten die aus Parodontaltaschen mit unterschiedlichen Sondierungstiefen (bei parodontal erkrankten Patienten) entnommen wurden. Typing of Actinomyces species collected from different periodontal pockets depths of periodontitis patients.

OÄ Dr. Catalina S Stingu (CatalinaSuzana.Stingu@medizin.uni-leipzig.de), Prof. Dr. Dr. h.c. Holger Jentsch (Holger.Jentsch@medizin.uni-leipzig.de), Lehmeyer Lena, Prof. Dr. Arne C. Rodloff (acr@medizin.uni-leipzig.de).

Mittels Typisierungsmethoden wird der Herkunft den Stämmen nachgewiesen. Es soll geprüft werden ob die Stämme aus verschiedenen Sondierungstiefe denselben Herkunft haben oder nicht.

Weiterführung: ja

Finanzierung: haushaltsfinanziert

Prospektive klinische Untersuchung zur Gewebeverträglichkeit zahnärztlicher Prothesenbasiskunststoffe.

Tissuecompatibility of the synthetical dental implants- a prospective clinical study.

OÄ Dr. Catalina S Stingu (CatalinaSuzana.Stingu@medizin.uni-leipzig.de), OÄ Dr. Constanze Olms (constanze.olms@medizin.uni-leipzig.de), Prof. Dr. Arne C. Rodloff (acr@medizin.uni-leipzig.de).

In der vorliegenden Studie soll geprüft werden, ob sich die Prothesenbasiskunststoffe Polymethylmethacrylat (PMMA) und ein methacrylatfreies Polyamid in ihrem gentoxischen Potenzial auf die Mundschleimhaut unterscheiden.

Weiterführung: ja

Finanzierung: haushaltsfinanziert

Untersuchungen zur Immuno-Epidemiologischen Wechselwirkung zwischen Malaria und intestinalen Parasiten bei Kindern in Nigeria

Immuno-epidemiologic interaction between malaria and intestinal parasites among children in Nigeria

Dr. Akinwale Efunshile (drefunshile@yahoo.com), Prof. Dr. Juergen May (juergen.may@me.com), Prof. Dr. Jørgen Kurtzhals (Joergen.Kurtzhals@regionh.dk); Prof. Dr. Arne C. Rodloff (acr@medizin.uni-leipzig.de), Prof. Dr. Brigitte König (brigitte.koenig@medizin.uni-leipzig.de)

Das Ziel der Studie besteht in 1) einer epidemiologischen Erfassung der Durchfallerreger (Bakterien, Parasiten, Viren) bei Kindern in Nigeria; 2) der Analyse eines möglichen Zusammenhanges zwischen einer Malariainfektion und Parasitenbefall und Durchfallerregern im Stuhl bei Kindern in Nigeria. Die Stuhlproben und Blutproben sind in Nigeria im Rahmen einer Feldstudie gesammelt worden. Erste Arbeiten zur Detektion, Isolierung und Charakterisierung von akuten und chronischen Durchfallerregern aus menschlichen Stuhlproben sind durchgeführt worden. Die Typisierung der Malariaerreger ist begonnen.

Weiterführung: ja

Finanzierung: DAAD, University of Lagos, Bernhard-Nocht-Institut, Department of Clinical Microbiology, Rigshospitalet, Kopenhagen, Department of Microbiology and Infection Control, Division of Diagnostics and Infection Control, STATENS SERUM INSTITUT

Molekulare Charakterisierung von Mycobacterium tuberculosis complex Bakterien sowie Prävalenz nicht-tuberkulöser Mykobakterien (MOTT) und weiteren potentiell pathogenen Bakterien bei Patienten mit Tuberkuloseverdacht in Tansania

Molecular characterization of Mycobacterium tuberculosis complex and prevalence of nontuberculous mycobacteria and other potential pathogenic bacteria from TB suspected patients in Tanzania

Abubakar Shaaban Hoza [abubakar hoza [shemsanga@yahoo.co.uk], Dr. Konrad Sachse (konrad.Sachse@fli.bund.de); PD Dr. Irmgard Moser (irmgard.moser@fli.bund.de) Prof. Dr. Arne C. Rodloff (acr@medizin.uni-leipzig.de), Prof. Dr. Brigitte König (brigitte.koenig@medizin.uni-leipzig.de)

Ziel der Studie ist festzustellen 1) wie häufig bei einem Tuberkuloseverdachtsfall Bakterien des Mykobakterium tuberculosis complex nachgewiesen werden können; 2) wie häufig weitere Pathogene von Lungeninfektionen ursächlich oder mitverantwortlich detektiert werden können. Die Proben sind im Rahmen einer Feldstudie in Tansania gesammelt worden. Grundlegende Vorarbeiten sind durchgeführt worden.

Weiterführung: ja

Finanzierung: DAAD, University of Morogoro in Tanzania, WHO, Friedrich-Löffler-Institut

Modulation der *Clostridium difficile* Besiedlung durch Vertreter der physiologischen Darmflora

Modulation of *Clostridium difficile* by members of the physiological stool flora

Sukumar Rathinam [sukumar.rathinam@gmail.com], Prof. Dr. Arne C. Rodloff [acr@medizin.uni-leipzig.de], Prof. Dr. Brigitte König [brigitte.koenig@medizin.uni-leipzig.de]

Das übergeordnete Ziel der Studie ist ein Beitrag zur Aufklärung der *C. difficile* bedingten Durchfallerkrankung. Um diesem Ziel näher zu kommen, werden 1) die pathogenen und apathogenen *C. difficile* Stämme charakterisiert; 2) die Begleitflora der pathogenen und apathogenen *C. difficile* Stämme bestimmt; 3) die Rolle unterschiedlicher Laktobazillus Spezies auf die Pathogenität von *C. difficile* analysiert.

Weiterführung: ja

Finanzierung: Klinik für Allgemeine Pädiatrie und Neonatologie, OvG-Universität Magdeburg, BMBF

Modulation der Biofilmbildung von *Candida spp.* durch synthetische Pyruvatanaloga

Modulation of biofilm formation of *Candida spp.* by synthetic pyruvatanaloga

Tewodros Debebe Aklilu [teddyrozg@yahoo.com], Prof. Dr. Gerd Birkenmeier [gerd.birkenmeier@medizin.uni-leipzig.de]; Prof. Dr. A. C. Rodloff [acr@medizin.uni-leipzig.de]; Prof. Dr. Brigitte König [Brigitte.koenig@medizin.uni-leipzig.de]

Das übergeordnete Ziel ist die Entwicklung einer Formulierung die sowohl die Biofilmbildung durch *Candida spp.* verhindert, Biofilme durch *Candida spp.* auflöst, die Expression von Pathogenitätsfaktoren verhindert und idealerweise nicht toxisch für humane Zellen ist.

Weiterführung: ja

Finanzierung: Institut für Biochemie, Lehrstuhl für Allgemeine Biochemie, UKL; KAAD (katholischer akademischer Austauschdiens)

Nitrocefin-Indikator-Test zur Resistenzerkennung und Therapie-Optimierung

Nitrocefin-indicator-assay for determination of resistance pattern and therapy optimization

Sebastian Wendt (WendtS@medizin.uni-leipzig.de), Norman Lippmann (normann.lippmann@medizin.uni-leipzig.de), Prof. Dr. Arne C. Rodloff [acr@medizin.uni-leipzig.de], Prof. Dr. Brigitte König [brigitte.koenig@medizin.uni-leipzig.de]

Im Projekt „NITRO“ wird in Zusammenarbeit mit der ACA-pharma concept GmbH und der Vitebsk State Medical University (Weißrussland) ein weltweit einmaliger diagnostischer Schnelltest entwickelt und evaluiert, der zur optimierten Antibiotikatherapie beiträgt, indem er Beta-Laktamase-Aktivitäten detektiert und quantifiziert. Dauerte die konventionelle mikrobiologische Resistenzdiagnostik inklusive aller Aufbereitungsschritte bisher mindestens 48 Stunden, so ist der Nitrocefin-basierte Assay in der Lage, diese Zeit wenigstens zu halbieren. In einem zweiten Ansatz wird der Beta-Laktamase-Schnelltest im Sinne eines „Bedside-Testes“ mit nativen Patientenmaterialien wie Sputum und Blut evaluiert, um innerhalb weniger Stunden die Entscheidung für eine bestimmte empirische Antibiose zukünftig erheblich erleichtern zu können. Dabei beschränkt sich die Aussagekraft des Testes nicht nur auf die bisher beachteten bakteriellen Beta-Laktamasen, sondern auf sämtliche therapierelevante Beta-Laktamase-Aktivitäten des menschlichen Körpers wie sie beispielsweise von einigen Proteinen wie Albumin etc. ausgehen. Dadurch ist der Assay in der Lage ein Therapieversagen – auch bei Abwesenheit von resistenten Bakterien – vorherzusagen und zu erklären.

Weiterführung: ja

Finanzierung: haushaltsfinanziert

2. Wissenschaftliche Veröffentlichungen

Für die Medizinische Fakultät werden die Publikationslisten der leistungsbezogenen Forschungsbewertung verwendet. (Hier ist keine extra Auflistung erforderlich)

3. Es wird um weitere Information zu folgenden Punkten gebeten:

3.1. Liste zu internationalen Beziehungen mit Angabe des Forschungsthemas (Kurzform), Kooperationspartner und Anschrift der Partnereinrichtung

Prof. Dr. Brigitte König		
Kooperationspartner	Anschrift der Partnereinrichtung	Forschungsthema
Prof. Dr. Jørgen Kurtzhals (Joergen.Kurtzhals@regionh.dk); Consultant Professor,	Department of Clinical Microbiology, Klinisk Mikrobiologisk Afdeling 7602 Rigshospitalet, Tagensvej 18-20, Entrance 76, 2200 Copenhagen, Denmark	Untersuchungen zur Immuno-Epidemiologischen Wechselwirkung zwischen Malaria und intestinalen Parasiten bei Kindern in Nigeria .
C Rune Stensvold (run@ssi.dk), Senior Scientist, PhD,	Unit of Mycology and Parasitology, Department of Microbiology and Infection Control, Division of Diagnostics and Infection Control, STATENS SERUM INSTITUT, 5 Artillerivej, 2300 Copenhagen, Denmark	
Prof. Dr. Juergen May (juergen.may@me.com);	Bernhard-Nocht-Institut für Tropenmedizin, Infektionsepidemiologie, Bernhard-Nocht-Str. 74; D-20359 Hamburg, Deutschland	
Dr. Konrad Sachse (Konrad.Sachse@fli.bund.de)	Friedrich-Loeffler-Institut Bundesforschungsinstitut für Tiergesundheit	Charakterisierung von Mykoplasma spp. und Chlamydien spp. humanen und tierischen Ursprungs in humanen

	Institut für molekulare Pathogenese Naumburger Str. 96a 07743 Jena	Sputumproben aus Tansania.
PD Dr. Irmgard Moser Irmgard.Moser@fli.bund.de	Friedrich-Loeffler-Institut Bundesforschungsinstitut für Tiergesundheit Institut für molekulare Pathogenese Naumburger Str. 96a 07743 Jena	Charakterisierung von Mykobakterien spp. in humanen Sputumproben aus Tansania.

3.2. Mitgliedschaft in Leitungsgremien wissenschaftlicher Gesellschaften, Einrichtungen der Forschungsförderung u. ä., berufene oder gewählte Gutachter (z. B. der DFG)

Prof. Dr. A. C. Rodloff

- Mitglied des Wissenschaftlichen Beirats für die drei Institute des Medizinischen ABC-Schutzes beim Amtschef des Sanitätsamtes der Bundeswehr
- Mitglied des Expertengremiums des Europäischen Centers for Disease Control, Stockholm

Prof. Dr. Brigitte König

- Gutachter bei der Bayerischen Forschungsstiftung
- Gutachter bei DAAD-scholarship Programmen
- Aktives Mitglied des DAAD-ALUMNI-Programms für Nigeria

3.3. Mitgliedschaft in Redaktionskollegien, Herausbergremien u. ä.

Prof. Dr. Brigitte König

- European Society of Clinical Microbiology and Infectious Diseases
- International Journal of Infectious Diseases
- Biotechnology Progress
- Biomedcentral
- Microbes and Infection
- Immunology
- Mycoses
- Current Microbiology
- Journal Antimicrobial Therapy
- The Open Microbiology Journal (*Editorial board Member*)
- Toxins (*Editorial Board Member*)

3.4. Preise, Auszeichnungen und Ehrungen

(An wen [Titel, Vorname, Name] – Name des Preises, ... , von wem vergeben)

An	Name des Preises	Vergeben von	Ort	Zeitpunkt
Tewodros Debebe	Oral presentation award	International Society of Microbiota	Paris	17.10.2014

3.5. Auflistung der bedeutenden wissenschaftlichen Tagungen und Veranstaltungen, die von der Einrichtung 2014 organisiert worden sind

Prof. Rodloff: „Chemotherapieforum – 23. Potsdamer Gespräch“, 23./24.5.2014
Wiss. Leitung: Prof. Dr. T.T. Bauer und Prof. Dr. A.C. Rodloff

Datei per Email als Word-Datei(keine PDF)versandt.



Abgabe aller Unterlagen (mit Anlagen) im Dekanat bis spätestens 30.01.2015.

Leipzig, 27.01.2014


.....
Unterschrift des Direktors

Prof. Dr. med. A. C. Rodloff
Institutsdirektor
Universitätsklinikum Leipzig AöR
Department für Diagnostik
Institut für Medizinische Mikrobiologie
und Infektionsepidemiologie