

Curriculum Vitae



Zu meiner Person

Prof. Dr med. **Andreas Schneeweiss**
geboren am 06.12.1961
in Heidelberg
verheiratet, 3 Kinder

Ausbildung und beruflicher Werdegang

- | | |
|-------------|--|
| Seit 2007 | Leiter der Sektion Gynäkologische Onkologie am Nationalen Centrum für Tumorerkrankungen (NCT) Heidelberg |
| 09/2006 | Außerplanmäßige Professur Ruprecht-Karls Universität Heidelberg |
| Seit 2005 | Leiter der Sektion Onkologische Ambulanz mit Tagesklinik an der Frauenklinik der Universität Heidelberg |
| Seit 2004 | Leiter der Studienzentrale an der Frauenklinik der Universität Heidelberg |
| Seit 2004 | Stellv. Leiter der Kooperierenden Onkologischen Gruppe für gynäkologische Tumore und das Mammakarzinom am Nationalen Centrum für Tumorerkrankungen (NCT) Heidelberg |
| 05/2004 | Habilitation an der Medizinischen Fakultät der Ruprecht-Karls Universität Heidelberg |
| 2002 – 2003 | Vorsitzender des Onkologischen Arbeitskreises des Tumorzentrums Heidelberg/Mannheim |
| 10/2001 | Europäische Onkologenprüfung der European Society of Medical Oncology |
| 1998 – 2005 | Internistisch-Onkologischer Oberarzt an der Frauenklinik der Universität Heidelberg |

1997 – 1998	Hämatologisch-Onkologischer Oberarzt an der Medizinischen Klinik der Universität Heidelberg
07/1997	Schwerpunktbezeichnung für Hämatologie und Internistische Onkologie
10/1995	Facharzt für Innere Medizin
1989 – 1997	Wissenschaftlicher Assistent an der Medizinischen Klinik der Universität Heidelberg mit den Schwerpunkten Hämatologie, Onkologie, Rheumatologie und Kardiologie
12/1989	Promotion an der Ruprecht-Karls Universität Heidelberg
1988 – 1989	Grundwehrdienstleistender Truppenarzt
11/1987	Approbation an der Ruprecht-Karls Universität Heidelberg
1983	Auslandspraktikum am Johns Hopkins Hospital in Baltimore, USA
1981 – 1987	Studium der Humanmedizin an der Universität Heidelberg
1972 – 1981	Helmholtz-Gymnasium Heidelberg

Mitgliedschaften

American Society of Clinical Oncology (ASCO)
European Society of Medical Oncology (ESMO)
Deutsche Krebsgesellschaft e.V. (DKG)
Arbeitsgemeinschaft Internistische Onkologie (AIO) in der DKG e.V.
Arbeitsgemeinschaft Gynäkologische Onkologie (AGO) in der DKG e.V.

Haupt-Arbeitsgebiete

Innovative, medikamentöse Therapien des Mammakarzinoms und gynäkologischer Karzinome (Phase I-IV Studien)

- **Dosisintensivierte** Chemotherapien
- **Neue Substanzen**, z.B.
 - Signaltransduktionshemmer
 - Immunotoxine
 - Antisense-Oligonukleotide
- **Immuntherapie**

Detektion und Evaluation prädiktiver molekularer Marker

- Genexpressionsprofile
- Single Nucleotide Polymorphisms (SNPs)
- Methylierungsmuster

Leitung der Studienzentrale an der Universitäts-Frauenklinik

- Anzahl aktuell unterstützter klinischer Studien: 42 (16 rekrutierend, 18 im Follow-up, 8 in Vorbereitung)
- Aktuell Principal Investigator bzw. Leiter klinische Prüfung in 11 Studien

Publikationsverzeichnis 2002-2008

Rom J, von Minckwitz G, Eiermann W, Sievert M, Schlehe B, Marmè F, Schuetz F, Scharf A, Eichbaum M, Sinn HP, Kaufmann M, Sohn C, **A. Schneeweiss**. Oblimersen combined with docetaxel, adriamycin and cyclophosphamide as neo-adjuvant systemic treatment in primary breast cancer: final results of a multicentric phase I study. *Ann Oncol* 2008 May 13 [Epub ahead of print].

Schneeweiss A, Lauschner I, Ruiz A, Guerrero A, Sánchez-Rovira P, Angel Seguí M, Goerke K, Wolf M, Manikhas AG, Wacker J, Marmè F, Lichter P, Sinn HP, Sohn C, Mansouri K, Bauknecht T, Hahn M. Doxorubicin plus pemetrexed followed by docetaxel versus doxorubicin plus cyclophosphamide followed by docetaxel as neoadjuvant treatment for early breast cancer: a randomized, phase II trial. *Clin Breast Cancer* 7:555-558, 2007.

Rupp U, Schoendorf-Holland E, Eichbaum M, Schuetz F, Lauschner I, Schmidt P, Staab A, Hanft G, Huober J, Sinn HP, Sohn C, **Schneeweiss A**. Safety and pharmacokinetics of bivatuzumab mertansine in patients with CD44v6-positive metastatic breast cancer: final results of a phase I study. *Anticancer Drugs* 18:477-485, 2007.

Thuerigen O*, **Schneeweiss A***, Toedt G, Warnat P, Hahn M, Kramer H, Brors B, Rudlowski C, Benner A, Schuetz F, Tews B, Eils R, Sinn HP, Sohn C, Lichter P. Gene expression signature predicting pathologic complete response with gemcitabine, epirubicin, and docetaxel in primary breast cancer. *J Clin Oncol* 24:1839-1845, 2006.

* both authors contributed equally

Von Minckwitz G, Jonat W, Fasching P, du Bois A, Kleeberg U, Luck HJ, Kettner E, Hilfrich J, Eiermann W, Torode J, **Schneeweiss A**. A multicentre phase II study on gefitinib in taxane- and anthracycline-pretreated metastatic breast cancer. *Breast Cancer Res Treat* 89:165-172, 2005.

Schneeweiss A, Schuetz F, Rudlowski C, Hahn M, Lauschner I, Sinn HP, von Fournier F, Sohn C. Dose-dense primary systemic chemotherapy with gemcitabine plus epirubicin sequentially followed by docetaxel for early breast cancer: final results of a phase I/II trial. *Anticancer Drugs* 16:1023-1028, 2005.

Schneeweiss A, Diel I, Hensel M, Kaul S, Sinn HP, Unnebrink K, Rudlowski C, Lauschner I, Schuetz F, Egerer G, Haas R, Ho AD, Bastert G. Micrometastatic bone marrow cells at diagnosis have no impact on survival of primary breast cancer patients with extensive axillary lymph node involvement treated with stem cell-supported high-dose chemotherapy. *Ann Oncol* 15:1627-1632, 2004.

Schneeweiss A, Huober J, Sinn HP, von Fournier D, Rudlowski C, Beldermann F, Krauss K, Solomayer E, Hamerla R, Wallwiener D, Bastert G. Gemcitabine, epirubicin and docetaxel as primary systemic therapy in patients with early breast cancer: results of a multicentre phase I/II study. *Eur J Cancer* 40:2432-2438, 2004.

Schneeweiss A, Katretchko J, Sinn HP, Unnebrink K, Rudlowski C, Geberth M, Beldermann F, Bastert G, Strittmatter HJ. Only grading has independent impact on breast cancer survival after adjustment for pathological response to preoperative chemotherapy. *Anticancer Drugs* 15:127-135, 2004.

Schneeweiss A, Sinn HP, Ehemann V, Khbeis T, Neben K, Krause U, Ho AD, Bastert G, Krämer A. Centrosomal aberrations in primary invasive breast cancer are associated with nodal status and hormone receptor expression. *Int J Cancer* 107: 346-352, 2003.

Schneeweiss A, Hensel M, Sinn P, Khbeis T, Haas R, Bastert G, Ho AD. Characteristics associated with long-term progression-free survival following high-dose chemotherapy in metastatic breast cancer and influence of chemotherapy dose. *Ann Oncol* 13:679-688, 2002.

Hensel M*, **Schneeweiss A***, Sinn HP, Egerer G, Kornacker M, Solomayer E, Haas R, Bastert G, Ho AD. Stem cell dose and tumorbiologic parameters as prognostic markers for patients with metastatic breast cancer undergoing high-dose chemotherapy with autologous blood stem cell support. *Stem Cells* 20:32-40, 2002.

* both authors contributed equally