

**Univ.-Prof. Dr. med. Thomas Wölfel**

\*28.04.1956

Professor für Hämatologie und internistische Onkologie, C3  
Arbeitsgruppenleiter

III. Medizinische Klinik und Poliklinik  
Universitätsmedizin der Johannes Gutenberg-Universität Mainz  
D-55131 Mainz, Langenbeckstr. 1, Geb. 911  
Tel. +49-6131 17-7394, Fax: +49-6131-176404

[thomas.woelfel@unimedizin-mainz.de](mailto:thomas.woelfel@unimedizin-mainz.de)

<http://www.unimedizin-mainz.de/3-med/arbeitsgruppen/ag-woelfel/ag-woelfel/startseite-home.html>



**Akademische Ausbildung**

- 1975 - 1982 Studium der Humanmedizin in Würzburg und Mainz
- 1983 Promotion (Dr. med.), Universität Mainz
- 1995 Habilitation in Innerer Medizin („Identifizierung von Zielantigenen einer T-lymphozytären Immunantwort gegen Zellen eines menschlichen Melanoms“)

**Beruflicher Werdegang**

- 1982 – 1983 Wehrdienst als Arzt
- 1984 – 1987 Postdoktorand, Ludwig Institut für Krebsforschung, Brüssel (Prof. Th. Boon)
- seit 1987 Arbeitsgruppenleiter (1987-1996: I. Medizinische Klinik; seit 1996: III. Medizinische Klinik) an der Universitätsmedizin Mainz
- 1987 – 1995 Assistenzarzt an der I. Medizinischen Klinik (Universitätsmedizin Mainz)
- 1995 Facharzt für Innere Medizin
- 1995 – 1997 Oberarzt an der I. Medizinischen Klinik (Gastroenterologie)
- seit 1997 Oberarzt an der III. Medizinischen Klinik (Hämatologie/Onkologie)
- 1996 – 1999 Hochschuldozent (C2) für Innere Medizin
- 1998 Zusatzbezeichnung Hämatologie und Internistische Onkologie
- seit 1998 zertifiziertes Mitglied der European Society for Medical Oncology (ESMO)
- seit 1999 Professor (C3) für Hämatologie und internistische Onkologie an der III. Medizinischen Klinik
- 2003-2012 Lehrbeauftragter der III. Medizinischen Klinik
- 04–10/2009 Kommissarischer Direktor der III. Medizinischen Klinik
- seit 2010 Stellvertreter des Direktors der III. Medizinischen Klinik

### Auszeichnungen und Preise

1975 – 1981	Stipendium nach dem Bayerischen Begabtenförderungsgesetz
1984 – 1986	Ausbildungsstipendium der Deutschen Forschungsgemeinschaft (DFG)
1989	„Vincenz Czerny“-Preis der Deutschen Gesellschaft für Hämatologie und Onkologie (DGHO)
1995	„Boehringer Ingelheim-Preis“ der Medizinischen Fakultät der Johannes Gutenberg-Universität Mainz
2002	Gründungsmitglied der Assoziation für Krebsimmuntherapie (CIMT; <a href="http://www.cimt.eu/">http://www.cimt.eu/</a> )
2002 – 2008	Vorsitzender des wissenschaftlichen Programmkomitees der jährlichen internationalen CIMT-Symposien
seit 2003	Ratsmitglied der CME (continued medical education)–Initiative MTTC („Molecular Targeted Therapy of Cancer“) in Deutschland
2004-2013	Mitglied des Fachausschusses für „Medizinische und wissenschaftliche Nachwuchsförderung“ der Deutschen Krebshilfe
8/2004 – 3/2009	Stellvertretender Sprecher des Graduiertenkollegs GRK 1043 "Immuntherapie" der Deutschen Forschungsgemeinschaft (DFG)
seit 4/2009	Sprecher des Graduiertenkollegs "Immuntherapie" (GRK1043)
seit 04/2009	Mitglied des FZI-Leitgremiums an der Universität Mainz
seit 11/2010	Mitglied des wissenschaftlichen Beratungsgremiums von CureVac, Tübingen

### Publikationen (Auswahl)

Lennerz V\*, Gross S\*, Gallerani E, Sessa C, Mach N, Boehm S, Hess D, von Boehmer L, Knuth A, Ochsenbein AF, Gnad-Vogt U\*, Zieschang J, Forssmann U\*, **Wölfel T\***, Kaempgen E\*. Immunologic response to the survivin-derived multi-epitope vaccine EMD640744 in patients with advanced solid tumors. *Cancer Immunol Immunother.* 2014 Feb 2. \*equal contributions

Landsberg J, Kohlmeyer J, Renn M, Bald T, Rogava M, Cron M, Fatho M, Lennerz V, **Wölfel T**, Hölzel M, Tüting T. Melanomas resist T-cell therapy through inflammation-induced reversible dedifferentiation. *Nature.* 2012;490(7420):412-6.

Graf C, Heidel S, Tenzer S, Radsak MP, Solem FK, Britten CM, Huber C, Fischer T, **Wölfel T.** A neoepitope generated by a FLT3 internal tandem duplication (FLT3-ITD) is recognized by leukemia-reactive autologous CD8+ T cells. *Blood* 109:2985-2988, 2007

Lennerz V, Fatho M, Gentilini C, Frye RA, Lifke A, Ferrel D, Wölfel C, Huber C, **Wölfel T.** The response of autologous T cells to a human melanoma is dominated by mutated neoantigens. *Proc Natl Acad Sci USA* 102:246-253, 2005.