

Cornelia Zeidler, Dr. med., MPH

Geburtsdatum: 21.06.1962 in Hannover
Nationalität: Deutsch

Aktuelle berufliche Stellung(en):

- Wissenschaftliche Mitarbeiterin / Oberärztin der Klinik für Hämatologie, Hämostase, Onkologie und Stammzelltransplantation, Medizinische Hochschule Hannover
- Studienleiterin der „GPOH-Langzeitbeobachtungsstudie schwere chronische Neutropenie“
- Leiterin der Europazentrale des SCNIR (Severe Chronic Neutropenia International Registry)

Akademische Ausbildung und Anstellungen

| | |
|-------------------|---|
| Seit 10/2015 | Ärztliche Mitarbeiterin der Klinik für Hämatologie, Hämostase, Onkologie und Stammzelltransplantation; Medizinische Hochschule Hannover |
| Seit 01/2008 | Oberärztin der Spezialsprechstunde "Neutropenie" |
| 10/2008 – 09/2015 | Wissenschaftliche Mitarbeiterin der Abteilung Molekulare Hämatopoese, Medizinische Hochschule Hannover |
| Seit 1995 | Clinical Consultant für das Severe Chronic Neutropenia International Registry (SCNIR) |
| 2013 | Master of Public Health (MPH) |
| 2009 bis 2013 | Ergänzungsstudium Public Health, Medizinische Hochschule Hannover |
| 04/1989 – 10/2007 | Facharztausbildung Pädiatrie, Medizinische Hochschule Hannover |
| 1993 | Dissertation (Dr. med.), Medizinische Hochschule Hannover |
| 02/1988 – 03/1989 | Forschungstätigkeit (Präklinischer Einsatz von Zytokinen) im Labor von Prof. K. Welte, Medizinische Hochschule Hannover |
| 1987 | Approbation, Medizinische Hochschule Hannover |
| 1981-1987 | Medizinstudium an der Medizinische Hochschule Hannover |

Forschungsinteressen

Schwere chronische Neutropenie, Bone Marrow Failure Syndrome, Hämatologie, Leukämogenese, Seltene Erkrankungen

| | |
|-----------|--|
| 2000-2003 | EU Projekt: "European Network on the Epidemiology, Pathophysiology and Treatment of Severe Chronic Neutropenia" |
| 2003-2013 | Koordinatorin des BMBF-Netzwerkes zu seltenen Erkrankungen: Congenital bone marrow failure syndromes (bmfs-network), „Angeborene Blutbildungsstörungen“ |
| 2010-2013 | Projektleiterin im E-Rare Netzwerk: Clinical Genotype-phenotype analysis for all European patients by neutropenia subtype |
| 2014-2017 | Koordinatorin „Deutsches Netzwerk und Beratungszentrum für Patienten mit dem Risiko für sekundäre Leukämien bei schwereren angeborenen Neutropenien“ gefördert von der Deutschen José Carreras Leukämie Stiftung |
| 2011-2016 | Stellvertretende Leiterin des ZSE-MHH |
| 2016-2018 | Kommissarische Leiterin des ZSE-MHH |
| Seit 2004 | NIH Projektleiterin "SCNIR Europe" |
| Seit 2007 | Leiterin der Europazentrale des SCNIR und Mitglied des SCNIR Advisory Board |
| Seit 2011 | Studienleiterin der „GPOH-Langzeitbeobachtungsstudie schwere chronische Neutropenie“ |
| Seit 2018 | Projektleiterin ZSE-DUO am ZSE der MHH |
| Seit 2019 | Projektpartner im BMBF Netzwerk „MyPred“ |

Weitere relevante Aktivitäten im Bereich Seltene Erkrankungen

- 2004-2013 Mitglied in der Rare Disease Task Force (RDTF), die 2004 von dem Public Health Direktorat der EU-Kommission eingesetzt wurde und ab 2009 als EUCERD (European Union Committee of Experts on Rare Diseases) weitergeführt wurde
- 2010-2013 Teilnahme am Nationalen Aktionsbündnis für Menschen mit Seltenen Erkrankungen (NAMSE) als Leiterin der AG 2: Wege zur frühzeitigen Diagnose Seltener Erkrankungen
- 2014-2020 Vorstandsvorsitzende der Arbeitsgemeinschaft der Zentren für Seltene Erkrankungen (AG-ZSE) in Deutschland