



Aktuelle Position und Funktion: Ordinaria, Chefärztin, Direktorin
Lehrstuhl und Institut für Umweltmedizin, UNIKA-T, TUM und HMGU
Ambulanz für Umweltmedizin, Klinikum Augsburg
Telefon: 0821 598 6411 oder 6424 (Sekretariat Umweltmedizin)
E-Mail: claudia.traidl-hoffmann@tum.de
Web: [Webseite des UNIKA-T, Bereich Umweltmedizin](#)

Forschungsexpertise und Forschungsinteressen

- Molekulare Mechanismen der Interaktion Mensch-Umwelt
- Chronisch entzündliche Hautkrankheiten
- Klimawandel und -effekt sowie deren Folgen

Profession

2006	Lehrbefugnis für Dermatologie, Venerologie und Allergologie (2008)
2004	Habilitation in Dermatologie und Venerologie
1992 - 1997	Dissertation in Dermato-Genetik, RWTH Aachen Universität
1989 - 1996	Medizinstudium an der RWTH Aachen Universität

Funktionen

2015 - aktuell	Direktorin, Institut für Umweltmedizin, Helmholtz Zentrum München
2014 - aktuell	Chefärztin, Ambulanz für Umweltmedizin, Klinikum Augsburg
2013 - aktuell	Ordinaria, Lehrstuhl und Institut für Umweltmedizin, TUM
2016 - 2018	Geschäftsführende Direktorin, UNIKA-T
2011 - 2013	Oberärztin, Interdisziplinäres HIV-Zentrum am MRI (IZAR)
2011 - 2013	Direktorin, Poliklinik für Neurdermitis, Klinik für Dermatologie, TUM
2011 - 2013	Direktorin, Diagnostisches Laboratorium Borreliose, Klinik für Dermatologie, TUM
2010 - 2011	Ärztliche Assistenzprofessorin, Klinik für Dermatologie und Allergologie, TUM
2001 - 2009	Assistenzärztin, Klinik für Dermatologie, Technische Universität München, TUM
1996 - 1998	Ärztin im Praktikum, Assistenzärztin, Klinik für Dermatologie, RWTH Aachen

Ehrungen und Auszeichnungen

2015	Oskar-Gans-Preis, Deutsche Dermatologische Gesellschaft, DDG
2011	PhARF-Award, Ehrenvolle Erwähnung als Kandidatin
2011	Egon-Macher-Preis, Arbeitsgemeinschaft Dermatologische Forschung, ADF
2009	Auszeichnung für die Arbeit "Eyerich et al. JID 2009", DMykG
2006	Allergopharma-Award

Vorstandsmitglied in Wissenschaftsakademien/ -gesellschaften: DGAKI, ADF, EAACI, DDG

Fünf zentrale Publikationen

1. Groß C et al. *K⁺ Efflux-Independent NLRP3 Inflammasome Activation by a Small Molecule Targeting Mitochondria*. Immunity 45(4), 761-773 (2016). doi: 10.1016/j.immuni.2016.08.010.
2. Toubiana J et al. *Heterozygous STAT1 gain-of-function mutations underlie an unexpectedly broad clinical phenotype*. Blood. 2016 Jun 23;127(25):3154-64. doi: 10.1182/blood-2015-11-679902.
3. Dittlein DC et al. *Pollen and UV-B radiation strongly affect the inflammasome response in human primary keratinocytes*. Exp Dermatol. 2016 Jun 16. doi: 10.1111/exd.13120.
4. Oeder S et al. *Pollen-derived nonallergenic substances enhance Th2-induced IgE production in B cells*. Allergy. 2015 Nov; 70(11):1450-60. doi: 10.1111/all.12707.
5. Quaranta M et al. *Intraindividual genome expression analysis reveals a specific molecular signature of psoriasis and eczema*. Sci Transl Med. 2014 Jul 9;6(244):244ra90. doi: 10.1126/scitranslmed.3008946