



## **Dr. med. Gian-Marco Semadeni**

Gastroenterologie | Hepatologie · Dept. I

### **Kontakt**

Dr. med. Gian-Marco Semadeni  
Rorschacher Strasse 95  
9007 St. Gallen  
Switzerland

T 071 494 11 11  
gian-marco.semadeni@kssg.ch

### **Bereiche**

Gastroenterologie | Hepatologie

## Publikationen (7)

Frei N, Frei R, Semadeni G, Jochum W, Brand S, Borovicka J. Endoscopic Treatment of Early Barrett's Adenocarcinoma and Dysplasia: Focus on Submucosal Cancer. *Digestion* 2018; 99:293-300.

Sulz M, Frei R, Semadeni G, Sawatzki M, Borovicka J, Meyenberger C. The role of single-balloon colonoscopy for patients with previous incomplete standard colonoscopy: Is it worth doing it?. *Surg Endosc* 2015

Sulz M, Bertolini R, Frei R, Semadeni G, Borovicka J, Meyenberger C. Multipurpose use of the Over-the-Scope-Clip system ('Bear claw') in the gastrointestinal tract: Swiss experience in a tertiary center. *World Journal of Gastroenterology* 2014; 20: :16287-16292.

Sulz M, Bertolini R, Frei R, Semadeni G, Borovicka J, Meyenberger C. Multipurpose use of the over-the-scope-clip system ("Bear claw") in the gastrointestinal tract: Swiss experience in a tertiary center. *World J Gastroenterol* 2014; 20:16287-92.

Sulz M, Frei R, Meyenberger C, Bauerfeind P, Semadeni G, Gubler C. Routine use of Hemospray for gastrointestinal bleeding: prospective two-center experience in Switzerland. *Endoscopy* 2014

Lehner R, Fontanel D, Imoberdorf R, Semadeni G. Eine hartnäckige Eisenmangelanämie. *Schweiz Med Forum* 2011; 11:572-574.

Schatzmann S, Shaw S, Peter U, Ballmer P, Semadeni G. Abszedierende, phlegmonöse Gastritis als Ursache von Oberbauchschmerzen. *Schweiz Med Forum* 2011; Suppl. 55:81.

## Projekte (18)

### **GA29145**

*Klinische Forschung - 28.08.2017 - 28.08.2021*

*Automatisch geschlossen*

### **GA29144/Bergamot**

*Klinische Forschung - 01.08.2017 - 01.08.2021*

*Automatisch geschlossen*

### **GA289103/Gardenia**

*Klinische Forschung - 28.06.2015 - 28.06.2020*

*Automatisch geschlossen*

### **Abbvie M 14-347**

*Klinische Forschung - 01.03.2015 - 01.12.2017*

*Abgeschlossen*

### **Abbvie M14-033**

*Klinische Forschung - 01.03.2015 - 01.02.2018*

*Automatisch geschlossen*

### **AbbVie M14-115**

*Klinische Forschung - 01.02.2015 - 15.02.2018*

*Automatisch geschlossen*

### **GA28950/Hickory**

*Klinische Forschung - 01.01.2015 - 31.12.2017*

*Automatisch geschlossen*

### **GA28951**

*Klinische Forschung - 28.06.2014 - 28.06.2020*

*Abgeschlossen*

### **Bern Cohort study of patients with hepatocellular carcinoma**

*Klinische Forschung - 16.04.2014 - 16.04.2023*

*Automatisch geschlossen*

**Liver Function Assessment after Placement of a Transjugular Intrahepatic Portosystemic Shunt (TIPS) a Monocenter, prospective interventional study**

*Klinische Forschung - 16.11.2013 - 16.04.2019*

*Abgeschlossen*

**Diagnostic value of calprotectin measurement in ascitic fluid for the diagnosis of Spontaneous Bac-terial Peritonitis**

*Klinische Forschung - 09.10.2012 - 16.04.2014*

*Abgeschlossen*

**Non-Interventional Cohort Study on the Utilization and Impact of Dual and Triple Therapies Based on Pegylated Interferon for the Treatment of Chronic Hepatitis C**

*Klinische Forschung - 02.04.2012 - 30.11.2014*

*Abgeschlossen*

**An International, Multi-Center Study Evaluating the Correlation of IL28B Genotypes with Chronic Hepatitis C Disease Characteristics and Patient Demographics**

*Klinische Forschung - 02.04.2012 - 30.05.2014*

*Abgeschlossen*

**Eine randomisierte, doppelblinde klinische Prüfung der Phase III zur Untersuchung der Wirksamkeit, Si-cherheit und Verträglichkeit von TMC435 vs. Telaprevir, beide in Kombination mit PegIFN $\alpha$ -2a und Ribavirin, bei Patienten mit chronischer Hepatitis-C-Genotyp-1-Infektion, die bei einer früheren Therapie mit PegIFN $\alpha$ - und Ribavirin Null- oder partielle Responder waren**

*Klinische Forschung - 06.02.2012 - 31.05.2014*

*Abgeschlossen*

**Eine randomisierte, doppelblinde und placebokontrollierte Phase III Studie mit einmal täglich 240 mg BI 201335 für 12 oder 24 Wochen in Kombination mit pegyliertem Interferon- $\alpha$  und Ribavirin bei vorbehan-delten Patienten mit chronischer Hepatitis C Infektion vom Genotyp 1, die nicht auf die Therapie ange-sprochen haben**

*Klinische Forschung - 01.07.2011 - 30.11.2013*

*Abgeschlossen*

**Eine randomisierte, doppelblinde und placebokontrollierte Phase III Studie mit einmal täglich 120 mg BI 201335 für 12 oder 24 Wochen, oder einmal täglich 240 mg BI 201335 für 12 Wochen in Kombination mit pegyliertem Interferon- $\alpha$  und Ribavirin bei nicht vorbehandelten Patienten mit chronischer Hepatitis C Infektion vom Genotyp 1**

*Klinische Forschung - 30.06.2011 - 30.06.2013*

*Abgeschlossen*

**Sicherheit, antivirale Wirksamkeit und Pharmakokinetik von BI 207127 in Kombination mit BI 201335 und Ribavirin über 4 Wochen und mit der ohne Ribavirin für 24 bis 48 Wochen bei Patienten mit einer chronischen Hepatitis-C-Infektion**

*Klinische Forschung - 30.04.2010 - 30.04.2014*

*Abgeschlossen*

**IBD-Kohorte**

*Klinische Forschung - 01.12.2006 - 31.12.2015*

*Automatisch geschlossen*

---

Kantonsspital St.Gallen

Rorschacher Strasse 95

CH-9007 St.Gallen

T: +41 71 494 11 11

[support.forschung@kssg.ch](mailto:support.forschung@kssg.ch)