

ลำดับ	เลขที่โครงการ	CREC	ชื่อโครงการ (ไทย)	ชื่อโครงการ (อังกฤษ)	หัวหน้าโครงการ
1	HE561090	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 2/3 แบบเปิดผลยาเพื่อศึกษาเภสัชจลนศาสตร์ ความปลอดภัย และการออกฤทธิ์ต้านไวรัสของยาเอลวิกราทิกราเวียร์/โคบิซิสเทท/เอมโทรซิทาบิน/ทีโนโฟวีร์ อะลาฟินาไมด์ (อี/ซี/เอฟ/ทีเอเอฟ) สูตรรวมในหนึ่งเม็ด (เอลทีอาร์) ในผู้ติดเชื้อเอชไอวี-1 วัยรุ่นที่ไม่เคยได้รับการรักษาด้วยยาต้านไวรัสมาก่อน	A Phase 2/3, Open-Label Study of the Pharmacokinetics, Safety, and Antiviral Activity of the Elvitegravir/Cobicistat/Emtricitabine/ Tenofovir Alafenamide (E/C/F/TAF) Single Tablet Regimen (STR) in HIV-1 Infected Antiretroviral Treatment-Naïve Adolescents	รศ.ภพ โภศลาภรักษ์
2	HE571049	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 2/3 เปิดผลยาภายใต้การในสหสถาบันมีกลุ่ม การรักษายาหลายกลุ่ม เพื่อประเมินเภสัชจลนศาสตร์ (PK) ความปลอดภัย และประสิทธิผลของยาอะทาซานาเวียร์ที่เสริมประสิทธิภาพด้วยยาโคบิซิสเทท (ATV/co) หรือยาดาร์นาเวียร์ที่เสริมประสิทธิภาพด้วยยาโคบิซิสเทท (DRV/co) และยาเอมโทรซิทาบิน/ยาทีโนโฟวีร์ อะลาฟินาไมด์ (F/TAF) ในผู้เข้าร่วมการวิจัยซึ่งเป็นเด็กที่ติดเชื้อเอชไอวีชนิดที่ 1 และสามารถควบคุมปริมาณไวรัสได้	A Phase 2/3, Multicenter, Open-label, Multicohort, Two-Part Study Evaluating Pharmacokinetics (PK), Safety, and Efficacy of Cobicistat-boosted Atazanavir (ATV/co) or Cobicistat-boosted Darunavir (DRV/co), Administered with a Background Regimen (BR) in HIV-1 Infected, Treatment-Experienced, Virologically Suppressed Pediatric Subjects	รศ.ภพ โภศลาภรักษ์
3	HE571377	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 แบบสุ่ม ปกปิดข้อมูลการรักษาทั้งสองฝ่าย ควบคุมด้วยยาหลอกของการใช้ยา Z-100 ร่วมกับรังสีรักษาในผู้ป่วยที่เป็น มะเร็งปากมดลูกเฉพาะที่ระยะลุกลาม	Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Trial of Z-100 plus Radiation Therapy in Patients with Locally Advanced Cervical Cancer — A Phase III trial”, Protocol No. Z100-01	รศ.ศรัชย์ ศุภสินธุ์
4	HE571397	-	การศึกษารอคอยการรอดชีวิตโดยรวมระยะที่ 3 แบบสุ่ม เปิดผลการรักษา เพื่อเปรียบเทียบยาแพมโบโรลิซุมบ (ยาเอ็มเค-3475) กับการรักษาด้วยยาเคมีบำบัดที่มีแพลทินัมเป็นส่วนประกอบ ในอาสาสมัครโรคมะเร็งปอดชนิด ไม่ใช่เซลล์ขนาดเล็กระยะลุกลามหรือระยะแพร่กระจายที่ตรวจพบที่ติ-แอล1 ที่ไม่เคยได้รับการรักษามาก่อน (Keynote 042)	A Randomized, Open Label, Phase III Study of Overall Survival Comparing Pembrolizumab (MK-3475) versus Platinum Based Chemotherapy in Treatment Naïve Subjects with PD-L1 Positive Advanced or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer (Keynote 042)	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
5	HE581116	-	การศึกษาในระยะที่ 3 แบบสุ่ม ปกปิดข้อมูลการรักษาสองด้าน ควบคุม ด้วยยาหลอก เพื่อประเมินประสิทธิผล ความปลอดภัย และความสามารถ ในการสร้างภูมิคุ้มกันของวัคซีนเดงกีเตตราแวลนต์ (Tetavalent Dengue Vaccine, TDV) ที่ให้โดยการฉีดเข้าใต้ผิวหนังในเด็กที่มี สุขภาพดีที่มีอายุระหว่าง 4 ถึง 16 ปี	Phase III, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Trial to Investigate the efficacy, Safety and Immunogenicity of a Tetavalent Dengue Vaccine (TDV) Administered Subcutaneously in Healthy Children Aged 4-16 Years Old	รศ.ภพ โภศลาภรักษ์
6	HE581165	-	ปัจจัยที่เป็นตัวกำหนดความสามารถในการดำรงชีวิตและการปรับตัวในเด็ก วัยรุ่นที่ติดเชื้อเอชไอวีและเด็กวัยรุ่นที่ได้รับผลกระทบจากการติดเชื้อเอชไอวี	Determinants of resilience in youth with HIV infection and youth affected by HIV	รศ.ภพ โภศลาภรักษ์
7	HE581263	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 แบบสุ่ม ปกปิดข้อมูลทั้งสองด้าน ควบคุมด้วยยา หลอก ที่ดำเนินการในศูนย์วิจัยหลายแห่ง เพื่อประเมินประสิทธิผลและ ความปลอดภัยของการรักษาด้วยยาเอซดที 9291 เปรียบเทียบกับยา หลอก ในผู้ป่วยโรคมะเร็งปอดชนิดที่ไม่ใช่เซลล์ขนาดเล็ก ระยะ IB-IIIA และมีผลการสลายพันธุของเอพิเดอโรมอลโกรทแฟคเตอร์เป็นบวก หลังจาก ได้รับการผ่าตัดมะเร็งอย่างสมบูรณ์ โดยได้รับหรือไม่ได้รับเคมีบำบัดเป็น การรักษาร่วม	A Phase III, Double-blind, Randomized, Placebo-Controlled Multi-centre, study to assess the efficacy and safety of AZD9291 versus Placebo, in Patients with Epidermal Growth Factor Receptor Mutation Positive Stage IB-IIIA Non-small Cell Lung Carcinoma, following Complete Tumour Resection With or Without Adjuvant Chemotherapy (ADAURA)	อ.ชลัช มีตรประชาปราณี
8	HE581380	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 ดำเนินการในสถานี่วิจัยหลายแห่ง แบบเปิดผล ข้อมูลการรักษาของยาเอเวลูมบ (MSB0010718C) เปรียบเทียบกับการ รักษาโดยการให้ยาพร้อมกันสองชนิดที่มีแพลทินัมเป็นพื้นฐานเป็นการรักษา ชั้นแรกสำหรับโรคมะเร็งปอดที่ไม่ใช่เซลล์ขนาดเล็กระยะที่ 4 ที่มีทีดี-แอล1 เป็นบวก (PD-L1+) หรือที่มีะเร็งกลับเป็นซ้ำ	A Phase III, opened-label, multicenter trial of avelumab (MSB0010718C) versus platinum-based doublet as a first-line treatment of recurrent or Stage IV PD-L1+ non-small-cell lung cancer)	รศ.อนัญพงษ์ พันธุ์เมณี
9	HE581406	-	การศึกษาวิจัยทางคลินิกระยะที่ 3 แบบสุ่ม เปิดผลการรักษาดำเนินการใน พหุสถาบันของการรักษาด้วยยาเจมิไซทาบินและยาคาร์โบพลาตินตามด้วยการให้เอมโกลิส ไซโตทอกซิก ที ลิมโฟไซด์ที่เฉพาะเจาะจงต่อเชื้อไวรัส เอปสไตน์-บาร์นเปรียบเทียบกับการรักษาด้วยยาเจมิไซทาบินและยาคาร์ โบพลาตินที่ใช้เป็นการรักษาลำดับแรกสำหรับผู้ป่วยโรคมะเร็งหลังโพรง จุกในระยะลุกลาม	(A Multicenter, Randomized, Open-Label, Phase III Clinical Trial Of Gemcitabine And Carboplatin Followed By Epstein-Barr Virus-Specific Autologous Cytotoxic T Lymphocytes Versus Gemcitabine And Carboplatin As First Line Treatment For Advanced Nasopharyngeal Carcinoma Patients, FF01)	รศ.โกสินทร์ วีระขร
10	HE591264	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 2/3 แบบเปิดผลยาเพื่อศึกษาด้านเภสัช จลนศาสตร์ ความปลอดภัย และการออกฤทธิ์ต้านไวรัสของยาสูตรผสม ขนาดยาคงที่ (FDC) ของสูตรยาจีเอส-9883/ยาเอมโทรซิทาบิน/ยาทีโนโฟ เวียร์ อะลาฟินาไมด์ (GS-9883/F/TAF) ในวัยรุ่นและเด็กที่ติดเชื้อเอชไอวี-1 ที่สามารถควบคุมปริมาณไวรัสได้	A Phase 2/3, Open-Label Study of the Pharmacokinetics, Safety, and Antiviral Activity of the GS-9883/Emtricitabine/Tenofovir Alafenamide (GS-9883/F/TAF) Fixed Dose Combination (FDC) in HIV-1 Infected Virologically Suppressed Adolescents and Children	รศ.ภพ โภศลาภรักษ์

11	HE591461	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 แบบสุ่มที่เปิดเผยข้อมูลการรักษาของยาอะเทโซลิซูแม็บ (ATEZOLIZUMAB) (แอนติบอดีต้านต่อพีดีแอล1 (PD-L1)) เปรียบเทียบกับสารแพลทินัม (ยาซิสพลาติน (cisplatin) หรือยาคาร์โบพลาติน (carboplatin)) ร่วมกับยาเพมีเทเรด (pemetrexed) หรือยาแกมไลดาบีน (GEMCITABINE) สำหรับผู้ป่วย โรคมะเร็งปอดชนิดที่ไม่ใช่เซลล์ขนาดเล็กและไม่ใช้สความัสเซลล์หรือสความัสเซลล์ ระยะที่ 4 ซึ่งไม่เคยได้รับเคมีบำบัดมาก่อนและได้รับเลือกจากการตรวจพบพีดีแอล1 (PD-L1)	A PHASE III, OPEN-LABEL, RANDOMIZED STUDY OF ATEZOLIZUMAB (ANTI-PD L1 ANTIBODY) COMPARED WITH A PLATINUM AGENT (CISPLATIN OR CARBOPLATIN) IN COMBINATION WITH EITHER PEMETREXED OR GEMCITABINE FOR PD L1-SELECTED, CHEMOTHERAPY NAIVE PATIENTS WITH STAGE IV NON-SQUAMOUS OR SQUAMOUS NON-SMALL CELL LUNG CANCER	รศ.อนันท์พงษ์ พันธุ์ณี
12	HE601214	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 2/3 แบ่งเป็นสองส่วน แบบสุ่ม เปิดเผยข้อมูลการรักษาของยาดีนุติซิมบและยาอิรีโนทีนที่แคนเปรียบเทียบกับยาอิรีโนทีนที่แคน สำหรับการรักษาลำดับที่สองในอาสาสมัครโรคมะเร็งปอดชนิดเซลล์ขนาดเล็กที่กลับเป็นซ้ำหรือไม่ตอบสนองต่อการรักษา	A Two-Part, Open-Label, Randomized, Phase II/III Study of Dinutuximab and Irinotecan versus Irinotecan for Second Line Treatment of Subjects with Relapsed or Refractory Small Cell Lung Cancer	รศ.โกสินทร์ วีระขจร
13	HE601230	-	การศึกษาวิจัยระยะ 3 ปี (IIIb) ไม่ปกปิดการรักษา ทำในพหุสถาบัน เพื่อประเมินความปลอดภัยและประสิทธิผลของยาโรบิคลิบ (แอลอีอี011) ที่ให้ร่วมกับยาเลโทรโซล สำหรับการรักษาผู้ป่วยชาย และผู้ป่วยหญิง ก่อน/หลังหมดประจำเดือน ที่เป็นโรคมะเร็งเต้านมระยะลุกลาม (aBC) ชนิดตัวรับฮอร์โมนเป็นผลบวก (HR+) และตัวรับฮอร์โมนเป็นผลลบ (HER2-) ซึ่งไม่เคยได้รับการรักษาด้วยฮอร์โมนสำหรับโรคมะเร็งเต้านมมาก่อน	COMPLEEMENT-1: An open-label, multicenter, Phase IIIb study to assess the safety and efficacy of ribociclib (LEE011) in combination with letrozole for the treatment of men and pre/postmenopausal women with hormone receptor-positive (HR+) HER2-negative (HER2-) advanced breast cancer (aBC) with no prior hormonal therapy for advanced disease	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
14	HE601241	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 แบบสุ่มที่มีการเปิดเผยข้อมูล (ผู้สนับสนุนการวิจัยได้รับการปกปิดข้อมูลการรักษา) ควบคุมด้วยยาออกฤทธิ์ ดำเนินการในกลุ่มคู่ขนาน แบบพหุสถาบัน โดยมีเหตุการณ์ที่สนใจเป็นตัวขับเคลื่อนการดำเนินการศึกษาวิจัยในอาสาสมัครที่ไม่มีโรคไตที่มีภาวะโลหิตจางซึ่งสัมพันธ์กับโรคไตเรื้อรัง เพื่อประเมินความปลอดภัยและประสิทธิผลของยาดาโปรดัสแทท (daprodustat) เปรียบเทียบกับบี โปอีตินอัลฟา (darbepoetin alfa)	A phase 3 randomized, open-label (sponsor-blind), active-controlled, parallel-group, multi-center, event driven study in non-dialysis subjects with anemia associated with chronic kidney disease to evaluate the safety and efficacy of daprodustat compared to darbepoetin alfa	รศ.ศิริรัตน์ อนุตระกูลชัย
15	HE601408	-	โครงการวิจัยระยะที่ 3 ชนิดสุ่ม แบบปกปิดกลุ่มการรักษาทั้งสองฝ่าย เพื่อศึกษาวิจัยยาแพมโบรลิซูแมบเมื่อให้ร่วมกับยาอิลิปิอิมูแมบ เปรียบเทียบกับยาแพมโบรลิซูแมบเมื่อให้ร่วมกับยาหลอก ในอาสาสมัครโรคมะเร็งปอดชนิดที่ไม่ใช่เซลล์ขนาดเล็กขั้น 4 ระยะแพร่กระจาย ที่ยังไม่เคยได้รับการรักษามาก่อน และมีผลตรวจพีดีแอล1 (PD-L1) ในเซลล์มะเร็งเป็นบวก (คะแนนสัดส่วนของเซลล์มะเร็ง (TPS) มากกว่าหรือเท่ากับร้อยละ 50)	A Phase 3, Randomized, Double-Blind Study of Pembrolizumab plus Ipilimumab vs Pembrolizumab plus Placebo in Previously Untreated, Stage IV, Metastatic Non-small Cell Lung Cancer Subjects Whose Tumors are PD-L1 Positive (TPS ≥ 50%)	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
16	HE601422	-	การศึกษาวิจัยด้านความปลอดภัยแบบเปิดเผยข้อมูลการรักษาของผู้เข้าร่วมโครงการวิจัยที่เป็นโรคมะเร็งปอดชนิดที่ไม่ใช่เซลล์เล็กที่ได้รับยาnivolumab ในรูปแบบของยาเดี่ยวเป็นการรักษาลำดับที่สองในทวีปเอเชีย	An Open Label, Safety Study of Participants with Non-Small Cell Lung Cancer Receiving Second-Line Nivolumab Monotherapy in Asia	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
17	HE601491	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 1b/2 แบบเปิดเผยข้อมูลการรักษาของการให้วัคซีนเปปไทด์ IMU-131 ของตัวรับฮอร์โมนร่วมกับยาซิสพลาตินและการให้ยาเคมีบำบัดด้วยยา 5-ฟลูออโรไพริดีนหรือยาเคพโตบีนอย่างใดอย่างหนึ่ง ในผู้ป่วยมะเร็งกระเพาะอาหารหรือมะเร็งบริเวณรอยต่อระหว่างหลอดอาหารกับกระเพาะอาหารระยะแพร่กระจายหรือระยะลุกลามที่มีระดับการแสดงออกของตัวรับฮอร์โมน (HER2/NEU) มากกว่าปกติ	A Phase 1b/2 Open-Label Study Of IMU-131 Her2/Neu Peptide Vaccine Plus Cisplatin And Either 5-Fluorouracil or Capecitabine Chemotherapy In Patients With Her2/Neu Overexpressing Metastatic or Advanced Adenocarcinoma of The Stomach or Gastroesophageal Junctio	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
18	HE611001	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 แบบสุ่ม ปกปิดข้อมูลทั้งสองด้าน แบบกลุ่มคู่ขนาน ขนาดยาที่สมมูลกัน ดำเนินการแบบพหุสถาบัน เพื่อเปรียบเทียบประสิทธิผล ความปลอดภัย และเภสัชจลนศาสตร์ของยาเฮอเซปทีน (HD201) กับยาฮอร์เซปทีน (Herceptin®) ในผู้ป่วยโรคมะเร็งเต้านมระยะเริ่มต้นที่มีตัวรับฮอร์โมนเป็นบวก (HER2+)	A randomised, double-blind, parallel group, equivalence, multicentre phase III trial to compare the efficacy, safety and pharmacokinetics of HD201 to Herceptin® in patients with HER2+ early breast cancer	ผศ.องอาจ โสมอินทร์
19	HE611092	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 โดยวิธีการสุ่ม แบบปกปิดทั้งสองฝ่ายและควบคุมด้วยยาหลอก ทำในหลายสถาบันทั่วโลก ของยาเดอรัลุมบ์เมื่อให้กับการรักษาด้วยรังสีรักษาและยาเคมีบำบัดกลุ่มแพลทินัม ในคนไข้มะเร็งปอดชนิดเซลล์ไม่เล็กระยะลุกลามเฉพาะที่ซึ่งไม่สามารถรักษาได้ด้วยยาผ่าตัด (ระยะที่ 3)	A Phase III, Randomized, Placebo-controlled, Double-blind, Multi-center, International Study of Durvalumab Given Concurrently with Platinum-based Chemoradiation Therapy in Patients with Locally Advanced, Unresectable Non-small Cell Lung Cancer (Stage III)	ผศ.จาริณญ์ จินดาประเสริฐ
20	HE611212	-	การศึกษาแบบสุ่มทางคลินิกถึงผลการรักษาด้วยการให้สารกลูตามีนผ่านทางเดินอาหารในการลดการบาดเจ็บของผู้ป่วยแผลไหม้	A Randomized trial of ENTERal Glutamine to minimize thermal injury	อ.ปีพมา ปัญญาวงศ์

21	HE611225	-	การศึกษาวิจัยระยะที่ 1 แบบเปิดแผนการรักษา ดำเนินการในพหุสถาบัน โดยมีการเพิ่มขนาดยาของยาซีเค-301 เพื่อให้ทางหลอดเลือดดำเป็นยาเดียวแก้อาสาสมัครที่เป็นโรคมะเร็งระยะลุกลาม	A Phase 1, Open-label, Multicenter, Dose escalation Study of CK-301 Administered Intravenously as a Single Agent to Subjects with Advanced Cancers	ผศ.เอี่ยมแช สุขประเสริฐ
22	HE611257	-	การศึกษาระยะที่ 3 โดยวิธีการสุ่ม แบบปกปิดทั้งสองฝ่ายและควบคุมด้วยยาหลอก ทำในหลายสถาบันทั่วโลก ของยาออสเมอโรทินิบที่ให้เป็นการรักษาแบบต่อเนื่องในผู้ป่วยโรคมะเร็งปอดชนิดเซลล์ไม่เล็กระยะลุกลามเฉพาะที่ซึ่งไม่สามารถรักษาได้ด้วยวิธีการผ่าตัด (ระยะที่ 3) และมีผลการกลายพันธุ์ของเอพิเตอร์มอลโกรทแฟคเตอร์เป็นบวก โดยโรคไม่ลุกลาม หลังจากได้รับการรักษาหลักด้วยการฉายรังสีร่วมกับให้ยาเคมีบำบัดกลุ่มแพลทินัม (การศึกษาลอรา)	A Phase III, randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter, international study of osimertinib as maintenance therapy in patients with locally advanced, unresectable EGFR mutation-positive Non-Small Cell Lung Cancer (Stage III) whose disease has not progressed following definitive platinum-based chemoradiation therapy (LAURA)	ผศ.จาริณญ์ จินดาประเสริฐ
23	HE611268	-	การศึกษาระยะที่ 3 แบบสุ่ม เปิดเผยชื่อยา ดำเนินการในศูนย์วิจัยหลายแห่ง เพื่อเปรียบเทียบการให้ยาอะทีซอลิซูแมบ (แอนติบอดีต้านพีดี-แอลวัน) ร่วมกับยาเคมีบำบัดกลุ่มแอนทราไซคลิน/แทกซ์แอนกับการให้เคมีบำบัดเพียงอย่างเดียวในผู้ป่วยโรคมะเร็งเต้านมชนิดที่รับได้เนกาทีฟที่สามารถผ่าตัดได้	A Phase III, Multicenter, Randomized, Open-Label Study Comparing Atezolizumab ( Anti-PD-L1 Antibody) in Combination with Adjuvant Anthracyclin /Taxane-based Chemotherapy Versus Chemotherapy Alone in Patients with Operable Triple-negative Breast Cancer	ผศ.องอาจ โสมอินทร์
24	HE611393	-	โครงการวิจัยระยะที่ 3 ซึ่งดำเนินการทั่วโลก ในหลายศูนย์ แบบปกปิดการรักษาทั้ง 2 ฝ่าย ชนิดสุ่ม เพื่อศึกษาประสิทธิภาพของการให้ยาโซลเบติซูแมบ (ไอแมบ362) ร่วมกับยาแคฟพอค (CAPOX) เทียบกับการให้ยาหลอก ร่วมกับยาแคฟพอค (CAPOX) เมื่อให้เป็นการรักษาลำดับแรกในอาสาสมัครที่เป็นโรคมะเร็งกระเพาะอาหารหรือบริเวณรอยต่อระหว่างหลอดอาหารและกระเพาะอาหาร (GEJ) ชนิดอะดีโนคาร์ซิโนมา ระยะลุกลามเฉพาะที่ซึ่งไม่สามารถผ่าตัดได้หรือระยะแพร่กระจาย ที่มีผลตรวจคลอดิน (CLDN) 18.2 เป็นบวก และผลตรวจเฮอรัท (HER2) เป็นลบ	A Phase 3, Global, Multi-Center, Double-Blind, Randomized, Efficacy Study of Zolbetuximab (IMAB362) Plus CAPOX Compared with Placebo Plus CAPOX as First-line Treatment of Subjects with Claudin (CLDN)18.2-Positive, HER2-Negative, Locally Advanced Unresectable or Metastatic Gastric or Gastroesophageal Junction (GEJ) Adenocarcinoma	ผศ.จาริณญ์ จินดาประเสริฐ
25	HE611416	-	การศึกษาระยะที่ 3 ในหลายศูนย์ ชนิดสุ่ม แบบปกปิดกลุ่มการรักษาทั้งสองฝ่าย เพื่อประเมินความสามารถในการสลับเปลี่ยนกันได้ของวัคซีน วี 114 (V114) และ เพรฟนาร์ 13™ (Pprevnar 13™) ในด้านความปลอดภัย ความสามารถในการทนต่อยา และความสามารถในการกระตุ้นให้เกิดภูมิคุ้มกัน ในทารกสุขภาพดี (PNEU-DIRECTION)	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind Study to Evaluate the Interchangeability of V114 and PrevnaR 13TM with Respect to Safety, Tolerability, and Immunogenicity in Healthy Infants (PNEU-DIRECTION)	รศ.ภพ โกศลารักษ์
26	HE611460	-	การศึกษาระยะที่ 3 แบบสุ่ม ปกปิดข้อมูลทั้งสองด้าน มีกลุ่มคู่ขนาน และควบคุมด้วยยาออกฤทธิ์ เพื่อเปรียบเทียบประสิทธิภาพและความปลอดภัยของซีที-พี16 (CT-P16) และยาอวาสติน (Avastin®) ที่ได้รับอนุมัติในสหภาพยุโรป เป็นการรักษาขั้นแรกสำหรับโรคมะเร็งปอดชนิดที่ไม่ใช่เซลล์ขนาดเล็กและไม่ใช่แควมัสเซลล์ระยะแพร่กระจายหรือกำเริบ	"A Double-Blind, Randomized, Active-Controlled, Parallel-Group, Phase 3 Study to Compare Efficacy and Safety of CT-P16 and EU-Approved Avastin® as First-Line Treatment for Metastatic or Recurrent Non-Squamous Non-Small Cell Lung Cancer"	รศ.อนันท์พงษ์ พันธุ์เมธี
27	HE611492	-	การศึกษาในระยะที่ 3 โดยวิธีสุ่ม แบบเปิดแผนการรักษา และมีกลุ่มควบคุม ดำเนินการในหลายสถาบันทั่วโลก เพื่อศึกษาการใช้ยาเดอรัวัลูแมบ ร่วมกับยาเคมีบำบัดที่เป็นการรักษามาตรฐาน หรือ ยาเดอรัวัลูแมบและยาที่มีลิมูแมบร่วมกับยาเคมีบำบัดที่เป็นการรักษามาตรฐาน เปรียบเทียบกับการใช้เฉพาะยาเคมีบำบัดที่เป็นการรักษามาตรฐานเท่านั้น ในการรักษาเป็นลำดับแรกสำหรับผู้ป่วยโรคมะเร็งกระเพาะปัสสาวะชนิดยูโรที่เลียลเซลล์ในระยะลุกลามเฉพาะที่หรือระยะแพร่กระจายซึ่งไม่สามารถผ่าตัดได้	A Phase III, Randomized, Open-Label, Controlled, Multi-Center, Global Study of First-Line Durvalumab in Combination with Standard of Care Chemotherapy and Durvalumab in Combination with Tremelimumab and Standard of Care Chemotherapy Versus Standard of Care Chemotherapy Alone in Patients with Unresectable Locally Advanced or Metastatic Urothelial Cancer	ผศ.จาริณญ์ จินดาประเสริฐ
28	HE611498	-	การศึกษาระยะที่ 3 ในหลายศูนย์ ชนิดสุ่ม แบบปกปิดกลุ่มการรักษาทั้งสองฝ่าย โดยควบคุมด้วยตัวเปรียบเทียบที่ออกฤทธิ์จริง เพื่อประเมินความปลอดภัย และความสามารถในการทนต่อยาได้ ของวัคซีน วี 114 (V114) ในทารกสุขภาพดี (PNEU-LINK)	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Active Comparator- controlled Study to Evaluate the Safety and Tolerability of V114 in Healthy Infants (PNEU - LINK)	รศ.ภพ โกศลารักษ์
29	HE611522	-	การศึกษาระยะที่ 2 แบบเปิดแผนการระยะ 2a ในทารกที่ติดเชื้อไวรัสเฮปไฟราทอรีซินเซียลในทางเดินหายใจส่วนล่าง ตามด้วยส่วนของการศึกษาวิจัยแบบปกปิดข้อมูลทั้งสองฝ่าย และมีการควบคุมด้วยยาหลอกเพื่อประเมินความปลอดภัย ความสามารถในการทนต่อยา เกสซอลนศาสตร์ และฤทธิ์ด้านไวรัสของยาอาร์วี 521 (REVIRAL 1)	Immunogenicity and Safety of a DTwP-HepB-Hib-IPV (SHAN6™) Vaccine when Administered Concomitantly with Routine Pediatric Vaccines in Healthy Infants and Toddlers in Thailand	ผศ.รัฐพล รูปลา

30	HE611568	-	การศึกษาวิจัยระยะ 3 แบบสุ่มที่ควบคุมด้วยยาหลอกและปกปิดข้อมูลสองทาง เพื่อประเมินประสิทธิผลและความปลอดภัยของยาเพมโบโรซิคูแมบ ร่วมกับยาเคมีบำบัดสองชนิดที่มีพื้นฐานเป็นแพลทินัมที่มีหรือไม่มียานาคินูแมบร่วมด้วยเป็นการรักษารักษาขั้นแรกสำหรับโรคมะเร็งปอดชนิดที่ไม่ใช่เซลล์ขนาดเล็กแบบสความัสและไม่ใช่สความัสในระลอกกลุ่มาเฉพาะที่หรือระยะแพร่กระจาย (CANOPY-1)	A randomized, double-blind, placebo-controlled, phase III study evaluating the efficacy and safety of pembrolizumab plus platinum-based doublet chemotherapy with or without canakinumab as first line therapy for locally advanced or metastatic non-squamous and squamous non-small cell lung cancer subjects (CANOPY-1)	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
31	HE621268		การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 โดยวิธีการสุ่ม แบบปกปิดทั้งสองฝ่ายและควบคุมด้วยยาหลอก ทำในหลายสถาบันทั่วโลก โดยการให้ยาเคมีบำบัดทางสายสวนหลอดเลือด (ทีเอซีอี) ร่วมกับการให้ยาเดอรัวาลูแมบชนิดเดียวหรือร่วมกับยาเดอรัวาลูแมบและยาบีวาซิซูแมบในผู้ป่วยโรคมะเร็งตับชนิดเอชซีซีที่เป็นเฉพาะที่	A Phase III, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Study of Transarterial Chemoembolization (TACE) in Combination with either Durvalumab Monotherapy or Durvalumab plus Bevacizumab Therapy in Patients with Locoregional Hepatocellular Carcinoma	ผศ.ธนิดา สุทธิชัยมงคล
32	HE621300	-	การศึกษาวิจัยระยะที่สาม, ทำในหลายสถาบัน, มีการสุ่ม, ปกปิดการรักษาทั้งสองทาง, ควบคุมด้วยยาหลอก เพื่อประเมินประสิทธิผลและความปลอดภัยของยานาคินูแมบเทียบกับยาหลอก เมื่อให้เป็นการรักษาเสริมหลังการผ่าตัด (แอดจูแวนท์ เทอราพี) ในอาสาสมัครผู้ใหญ่โรคมะเร็งปอดชนิดที่ไม่ใช่เซลล์ขนาดเล็ก (NSCLC) ที่มีระยะของโรคมะเร็งที่ตัดตาม AJCC/UICC ฉบับที่ 8 เป็นระยะ II-IIIa และ IIIb (T > 5 ซม. N2) และผ่าตัดออกทั้งหมดแล้ว (R0)	A phase III, multicenter, randomized, double blind, placebo-controlled study evaluating the efficacy and safety of canakinumab versus placebo as adjuvant therapy in adult subjects with stages AJCC/UICC v. 8 II-IIIa and IIIb (T>5cm N2) completely resected (R0) non-small cell lung cancer (NSCLC)	รศ.อนันท์พงษ์ พันธุ์ณี
33	HE621341	CREC005/62BPs	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 โดยวิธีการสุ่ม แบบปกปิดทั้งสองฝ่ายและควบคุมด้วยยาหลอก ทำในหลายสถาบันทั่วโลก ของยาเดอรัวาลูแมบที่ให้อ่อนและหลังการผ่าตัดในผู้ป่วยโรคมะเร็งปอดชนิดเซลล์ไม่เล็กในระยะที่ 2 และ 3 ที่สามารถผ่าตัดได้ (การศึกษาเอเจียน)	A Phase III, Double-blind, Placebo-controlled, Multi-center International Study of Neoadjuvant/Adjuvant Durvalumab for the Treatment of Patients with Resectable Stages II and III Non-small Cell Lung Cancer (AEGEAN)	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
34	HE621351	CREC023/62BPm	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 แบบปกปิดกลุ่มการรักษาทั้งสองฝ่าย ที่มี 2 กลุ่มการรักษา เพื่อประเมินความปลอดภัยและประสิทธิผลของยาเพมโบโรซิคูแมบ (เอ็มเค-3475) เทียบกับยาหลอก เมื่อให้เป็นการรักษาเสริมหลังการผ่าตัดในผู้เข้าร่วมการวิจัยที่เป็นโรคมะเร็งเซลล์ตับและมีการตอบสนองทางรังสีวิทยาแบบสมบูรณ์หลังจากการผ่าตัดเอกซเรย์หรือการจี้ทำลายก้อนมะเร็ง (KEYNOTE-937)	A Phase 3 Double-blinded, Two-arm Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Pembrolizumab (MK-3475) versus Placebo as Adjuvant Therapy in Participants with Hepatocellular Carcinoma and Complete Radiological Response after Surgical Resection or Local Ablation (KEYNOTE-937)	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
35	HE621378	CREC032/62BPm	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 ในหลายศูนย์ ชนิดสุ่ม แบบปกปิดทั้งสองฝ่าย โดยควบคุมด้วยตัวเปรียบเทียบที่ออกฤทธิ์จริง เพื่อประเมินความปลอดภัย ความสามารถในการทนต่อยาได้ และความสามารถในการกระตุ้นให้เกิดภูมิคุ้มกันของสูตรการให้วัคซีน วี114 (V114) แบบ 4 ครั้ง ในทารกสุขภาพดี (PNEU-PED)	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Active-Comparator-controlled Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Immunogenicity of a 4-dose Regimen of V114 in Healthy Infants (PNEU-PED)	รศ.ภพ โกศลาภักษ์
36	HE621424	CREC021/62BPm	การวิจัยระยะสามในหลายสถาบัน แบบสุ่ม ปกปิดการรักษาทั้งสองฝ่าย ระยะเวลา 18 เดือน เพื่อประเมินประสิทธิผลและความปลอดภัยของยาโบรลูซิคูแมบ เทียบกับยาอะฟลิเบอร์เซป ในผู้ใหญ่ที่มีภาวะบวมพร่องทางกรมมองเห็น เนื่องจากการบวมของจอตาส่วนกลางจากหลอดเลือดดำส่วนกลางจอประสาทตาอุดตัน (เรเวน)	An Eighteen-Month, Two-Arm, Randomized, Double-Masked, Multicenter, Phase III Study Assessing the Efficacy and Safety of Brodalumab versus Aflibercept in Adult Patients with Visual Impairment due to Macular Edema secondary to Central Retinal Vein Occlusion (RAVEN)	รศ.สุชาลีณี สีนะวัฒน์
37	HE621461	CREC051/62BPm	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 ในหลายศูนย์ ชนิดสุ่ม แบบปกปิดกลุ่มการรักษาทั้งสองฝ่าย โดยควบคุมด้วยตัวเปรียบเทียบที่ออกฤทธิ์จริง เพื่อประเมินความปลอดภัย ความสามารถในการทนต่อยา และความสามารถในการกระตุ้นให้เกิดภูมิคุ้มกันของวัคซีน วี114 (V114) เมื่อมีการฉีดวัคซีนวีโมแวกซ์™ 23 (PNEUMOVAX™ 23) ให้ด้วยในอีกแปดสัปดาห์ต่อมา ในเด็กที่ติดเชื้อไวรัสภูมิคุ้มกันบกพร่องของมนุษย์ (เอชไอวี) (PNEU-WAY PED)	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Active Comparator-controlled Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Immunogenicity of V114 Followed by Administration of PNEUMOVAX™23 Eight Weeks Later in Children Infected with Human Immunodeficiency Virus (HIV) (PNEU-WAY PED)	รศ.ภพ โกศลาภักษ์
38	HE621462	CREC036/62BPm	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 ในหลายศูนย์ชนิดสุ่มแบบปกปิดทั้งสองฝ่ายโดยควบคุมด้วยตัวเปรียบเทียบที่ออกฤทธิ์จริงเพื่อประเมินความปลอดภัย ความสามารถในการทนต่อยาได้และความสามารถในการกระตุ้นให้เกิดภูมิคุ้มกันของวัคซีนวี114 ในสูตรการให้วัคซีนในทารกเด็กและวัยรุ่นสุขภาพดีที่ยังไม่ได้รับวัคซีนป้องกันการติดเชื้อนิวโมคอคคัสชนิดคอนจูเกตตามกำหนด (PNEU- PLAN)	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Active Comparator-controlled Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Immunogenicity of Catch-up Vaccination Regimens of V114 in Healthy Infants, Children, and Adolescents (PNEU- PLAN)	รศ.ภพ โกศลาภักษ์

39	HE621500	CREC049/62BPm	การศึกษาในระยะที่สาม แบบสุ่ม ปกปิดทั้งสองฝ่าย ควบคุมด้วยยาหลอก และทำในหลายสถาบันทั่วโลก ของยาเดอรวาลูแมบเมื่อให้ร่วมกับยาเคมีบำบัดเจมิซาดานีน และซิสพลาติน เทียบกับยาหลอกที่ให้ร่วมกับยาเคมีบำบัดเจมิซาดานีน และซิสพลาติน โดยให้เป็นการรักษาลำดับแรกในคนไข้โรคมะเร็งท่อน้ำดีระยะลุกลาม (การศึกษาโทแพซ-1)	A Phase III Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Multi-Regional, International Study of Durvalumab in Combination with Gemcitabine plus Cisplatin versus Placebo in Combination with Gemcitabine plus Cisplatin for Patients with First-Line Advanced Biliary Tract Cancers (TOPAZ-1)	ผศ.เอี่ยมแพะ สุขประเสริฐ
40	HE621501	CREC048/62BPm	การศึกษาในระยะที่สามแบบสุ่ม ปกปิดทั้งสองฝ่าย ควบคุมด้วยยาหลอก และทำในหลายสถาบันของยาเดอรวาลูแมบเมื่อให้เพียงชนิดเดียว หรือให้ร่วมกับยาเบิวาซิซูแมบ โดยให้เป็นการรักษาเสริมในผู้ป่วยโรคมะเร็งตับที่มีความเสี่ยงสูงต่อการกลับมาเป็นซ้ำหลังจากได้รับการรักษาหลักด้วยการผ่าตัดหรือการทำลายเซลล์มะเร็งด้วยวิธีอเบลชัน (การศึกษาเอ็มเมอร์ล-2)	A Phase III, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Multi-Center Study of Durvalumab Monotherapy or in Combination With Bevacizumab as Adjuvant Therapy in Patients With Hepatocellular Carcinoma Who Are at High Risk of Recurrence After Curative Hepatic Resection or Ablation (EMERALD-2)	ผศ.อรุณพล ดิยะปัญญา
41	HE621521		การวิจัยในหลายสถาบัน ระยะเวลา 24 สัปดาห์ แบบปกปิดการรักษาทั้งสองฝ่าย ควบคุมด้วยยาหลอกหาช่วงขนาดยาเพื่อศึกษาประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาควิบีดับลิว251 ชนิดรับประทานในผู้ป่วยโรคปอดอุดกั้นเรื้อรัง ที่ได้รับการรักษาด้วยยาพ่นสูดสามชนิดร่วมกัน (LABA/LAMA/ICS)	A 24-week multi-center, double-blind, placebo controlled dose-range finding study to investigate the efficacy and safety of oral QBW251 in COPD patients on triple inhaled therapy (LABA/LAMA/ICS)	รศ.อนันท์พงษ์ พันธุ์เมณี
42	HE621522	CREC066/62BPm	การศึกษาระยะที่ 3 แบบสุ่ม ดำเนินการในศูนย์วิจัยหลายแห่ง เปิดเมยการรักษาและมีกลุ่มควบคุมสำหรับยาอินทิเกรตินิบเปรียบเทียบกับยาเจมิซาดานีนร่วมกับยาซิสพลาตินในอาสาสมัครที่เป็นมะเร็งท่อน้ำดีระยะลุกลาม/แพร่กระจายหรือไม่สามารถผ่าตัดได้ร่วมกับการเชื่อมต่อน้ำ/การเปลี่ยนสลับที่ของยีน FGFR2: การวิจัย PROOF	A Phase 3 Multicenter, Open-Label, Randomized, Controlled Study of Oral Infigratinib Versus Gemcitabine With Cisplatin in Subjects With Advanced/Metastatic or Inoperable Cholangiocarcinoma With FGFR2 Gene Fusions/Translocations: the PROOF Trial	รศ.โกสินทร์ วีระขร
43	HE621559	CREC082/62BPm	การศึกษาในระยะที่สาม แบบสุ่ม ปกปิดทั้งสองฝ่าย ควบคุมด้วยยาหลอก แบบกลุ่มคู่ขนาน ที่ดำเนินการในหลายสถาบัน เพื่อศึกษาประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาเบนราลิซูแมบในผู้ป่วยโรคไซนัสอักเสบชนิดอีโอสิโนฟิลที่เรื้อรังและมีริดสีดวงจมูก (การศึกษาออคิด)	A Multicentre, Randomised, Double-Blind, Parallel-Group, Placebo-Controlled Phase 3 Efficacy and Safety Study of Benralizumab in Patients with Eosinophilic Chronic Rhinosinusitis with Nasal Polyps (ORCHID) Protocol No.D3252C00002	รศ.ภาธร ภิรมย์ไชย
44	HE631063	CREC064/62BPm	การศึกษาระยะที่ 3 แบบสุ่ม ของการผ่าตัดกระเพาะปัสสาวะออกกับการให้ยาต้านมะเร็งในระหว่างของการผ่าตัด เปรียบเทียบกับการผ่าตัดกระเพาะปัสสาวะออกอย่างเดียว ในอาสาสมัครโรคมะเร็งกระเพาะปัสสาวะที่มีการลุกลามเข้าสู่ชั้นกล้ามเนื้อที่ไม่สามารถให้ยาซิสพลาติน (KEYNOTE-905)	A Phase 3 Randomized Study of Cystectomy plus Perioperative Pembrolizumab versus Cystectomy Alone in Cisplatin-ineligible Participants with Muscle-invasive Bladder Cancer (KEYNOTE-905)	ผศ.จาริณญา จินดาประเสริฐ
45	HE631082	CREC067/62BPm	การศึกษาระยะสั้นเพื่อเปรียบเทียบประสิทธิภาพและความปลอดภัยของ generic rosuvastatin (K-zuva) กับ brand rosuvastatin (Crestor) ในการรักษาผู้ป่วยที่มีภาวะ hypercholesterolemia	Short term efficacy and safety of generic rosuvastatin (K-zuva) versus brand rosuvastatin (Crestor) for the treatment in patients with hypercholesterolemia	รศ.ธงชัย ประวิภาณวัตร
46	HE631110	CREC086/62BPm	การศึกษาระยะที่ 3 ซึ่งดำเนินการในหลายศูนย์ แบบปกปิดการรักษาสองฝ่าย ชนิดสุ่ม โดยควบคุมด้วยยาหลอก เพื่อเปรียบเทียบประสิทธิภาพและความปลอดภัยของการให้ยาทิสเลลิซูแมบ (บีจีบี-เอ317) ร่วมกับยาเจมิซาดานีนและซิสพลาติน เทียบกับการให้ยาหลอก ร่วมกับยาเจมิซาดานีนและซิสพลาตินเมื่อให้เป็นการรักษาลำดับแรกสำหรับรักษาโรคมะเร็งหลังโพรงจมูกที่กลับเป็นซ้ำหรือมีการแพร่กระจาย	A Phase 3, Multicenter, Double-Blind, Randomized, Placebo-controlled Study to Compare the Efficacy and Safety of Tislelizumab (BGB-A317) Combined with Gemcitabine plus Cisplatin Versus Placebo Combined with Gemcitabine plus Cisplatin as First-Line Treatment for Recurrent or Metastatic Nasopharyngeal Cancer)	รศ.โกสินทร์ วีระขร
47	HE631139	CREC093/62BPm	การตอบสนองทางภูมิคุ้มกันและความปลอดภัยของวัคซีนป้องกันโรคคอตีบ-บาดทะยัก-ไอกรนชนิดทั้งเซลล์-ตับอักเสบบี-อีบี-โปลิโอชนิดชนิด (ชื่อการค้า SHAN6TM) เมื่อให้ร่วมกับวัคซีนสำหรับเด็กตามปกติในทารกและเด็กวัยหัดเดินที่มีสุขภาพดีในประเทศไทย	Immunogenicity and Safety of a DTWP-HepB-Hib-IPV (SHAN6™) Vaccine when Administered Concomitantly with Routine Pediatric Vaccines in Healthy Infants and Toddlers in Thailand	รศ.ภพ โกศลรักษ์
48	HE631149		การศึกษาระยะที่ 2 แบบสุ่ม ปกปิดข้อมูลทั้งสองทาง ดำเนินการพร้อมกันในสถาบันหลายแห่งเพื่อประเมินประสิทธิภาพของถุงยางอนามัยที่ผลิตจากสารสังเคราะห์โพลียูรีเทนในคู่รักสุขภาพดีที่มีความสัมพันธ์แบบเสถียร-เมียเดียวเปรียบเทียบกับถุงยางอนามัยที่ผลิตจากน้ำยางธรรมชาติที่มีมาตรฐาน	A randomized, double-masked, 2-way cross-over, multi-centre, clinical investigation to evaluate the performance rate of a polyurethane condom in healthy monogamous couples when compared with a standard latex condom	นพ.เจน โสธรวิทย์

49	HE631163		การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 แบบสุ่ม ปกปิดข้อมูลทั้งสองฝ่าย เพื่อประเมินการให้ยาเคมีบำบัดแบบโรสลิซูแมบในช่วงก่อนและหลังการผ่าตัดร่วมกับยาเคมีบำบัดก่อนการผ่าตัด เปรียบเทียบกับการให้ยาหลอกในช่วงก่อนและหลังการผ่าตัดร่วมกับยาเคมีบำบัดก่อนการผ่าตัด ในผู้เข้าร่วมการวิจัยซึ่งเป็นมะเร็งกระเพาะปัสสาวะที่มีการลุกลามเข้าสู่ชั้นกล้ามเนื้อ และมีคุณสมบัติเหมาะสมที่จะรับยาซิพลาดิน (KEYNOTE-866)	A Phase 3, Randomized, Double-blind Study to Evaluate Perioperative Pembrolizumab (MK-3475) + Neoadjuvant Chemotherapy versus Perioperative Placebo + Neoadjuvant Chemotherapy in Cisplatin-eligible Participants with Muscle-invasive Bladder Cancer (KEYNOTE-866)	ผศ.จาริณญา จินดาประเสริฐ
50	HE631191	CREC084/62BPm	โครงการวิจัยระยะที่ 3 ชนิดสุ่ม แบบปกปิดข้อมูลทั้งสองฝ่าย เพื่อศึกษาการให้ยาเคมีบำบัดโรสลิซูแมบร่วมกับยาเจมิตาบิน/ซิพลาดิน เทียบกับการให้ยาหลอกร่วมกับยาเจมิตาบิน/ซิพลาดิน เมื่อให้เป็นการรักษาลำดับแรก ในผู้เข้าร่วมการวิจัยที่เป็นโรคมะเร็งในระบบทางเดินน้ำดีระยะลุกลามและ/หรือผ่าตัดไม่ได้	A Phase 3 Randomized, Double Blind Study of Pembrolizumab Plus Gemcitabine/Cisplatin versus Placebo Plus Gemcitabine/Cisplatin as First-Line Therapy in Participants with Advanced and/or Unresectable Biliary Tract Carcinoma	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
51	HE631322	CREC002/63BPm	การศึกษาวิจัยระยะที่ 2 ปี ในศูนย์วิจัยหลายแห่ง แบบสุ่ม ปกปิดข้อมูลทั้งสองด้าน ควบคุมด้วยยาหลอก ศึกษาประสิทธิภาพเพื่อประเมินประสิทธิภาพความปลอดภัย และเภสัชจลนศาสตร์ของยา PF-06480605 ในผู้เข้าร่วมการวิจัยผู้ใหญ่ที่เป็นโรคลำไส้ใหญ่อักเสบชนิด Ulcerative Colitis	A Phase 2b, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Dose-Ranging Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Pharmacokinetics of PF-06480605 in Adult Participants with Moderate to Severe Ulcerative Colitis	ผศ.ธนิดา สุทธิชัยมงคล
52	HE631312	CREC006/62BPm	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 แบบเปิดแผนการรักษา โดยวิธีการสุ่ม ของยาออสิเมอริทินิบ โดยให้ร่วมกับหรือไม่ได้ร่วมกับยาเคมีบำบัดกลุ่มแพลทินัมและ 5-ฟลูออโรยูราซิลเพื่อเป็นการรักษาลำดับแรกในผู้ป่วยโรคมะเร็งปอดชนิดเซลล์ไม่เล็กระยะลุกลามเฉพาะที่หรือระยะแพร่กระจายที่มีผลการกลายพันธุ์ของเอพิเดอร์มัลโกรทแฟคเตอร์รีเซปเตอร์เป็นบวก (การศึกษาฟลอรา 2)	A Phase III, Open-label, Randomized Study of Osimertinib with or without Platinum Plus Pemetrexed Chemotherapy, as First-line Treatment in Patients with Epidermal Growth Factor Receptor (EGFR) Mutation-Positive, Locally Advanced or Metastatic Non-small Cell Lung Cancer (FLAURA2)	ผศ.จาริณญา จินดาประเสริฐ
53	HE631373	CREC088/62BPm	การศึกษาวิจัยแบบสุ่ม มีกลุ่มควบคุม ดำเนินการในศูนย์วิจัยหลายแห่ง เพื่อประเมิน ประสิทธิภาพ ปลอดภัย และความทนต่อของฟลิเบอร์เซพท์ (aflibercept) ใน รูปแบบการฉีดเข้าหน้าตาเปรียบเทียบกับ การยิงแสงเลเซอร์ (Laser photocoagulation) ในทารกคลอดก่อนกำหนดที่เป็นโรคจอประสาทตามืดปกติ	RANDOMIZED, CONTROLLED, MULTI-CENTER STUDY TO ASSESS THE EFFICACY, SAFETY, AND TOLERABILITY OF INTRAVITREAL AFLIBERCEPT COMPARED TO LASER PHOTOCOAGULATION IN PATIENTS WITH RETINOPATHY OF PREMATURITY	ผศ.พรรณทิพา ว่องไว
54	HE631394		การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 ชนิดสุ่ม แบบปกปิดข้อมูลทั้งสองฝ่าย ของการรักษาด้วยยาเคมีบำบัดคู่กับรังสีรักษาโดยมีหรือไม่มียาเคมีบำบัดโรสลิซูแมบร่วมด้วยสำหรับการรักษามะเร็งปากมดลูกระยะลุกลามเฉพาะที่ที่มีความเสี่ยงสูง (ศียเอนต์-เอ18 /เอ็นโกท-ซีเอกซ์11)	A Randomized, Phase 3, Double-Blind Study of Chemoradiotherapy With or Without Pembrolizumab for the Treatment of High-risk, Locally Advanced Cervical Cancer (KEYNOTE-A18 / ENGOT-cx11)	รศ.บัณฑิต ชุมวรรฐายี
55	HE631395		การศึกษาวิจัยแบบเปิดเผยข้อมูล ที่มีกลุ่มเดียว เพื่อประเมินความปลอดภัย ความทนต่อและเภสัชจลนศาสตร์ของยาเซฟิเดโรคอลที่ให้ครั้งเดียว และหลายครั้งในผู้ป่วยเด็กที่เข้าพักรักษาตัวในโรงพยาบาล ซึ่งมีอายุตั้งแต่ 3 เดือนถึง < 18 ปี และสงสัยหรือยืนยันว่าติดเชื้อแบคทีเรียแกรมลบแบบแอโรบิก	A Single Arm, Open-label Study to Assess the Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics of Single and Multiple Doses of Cefiderocol in Hospitalized Paediatric Subjects 3 Months to < 18 Years of Age with Suspected or Confirmed Aerobic Gram-negative Bacterial Infections	รศ.ภพ โกศลารักษ์
56	HE631397	CREC008/62BPm	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 ชนิดสุ่ม แบบปกปิดการรักษา 2 ฝ่าย เพื่อประเมินประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาลาเซอร์ทิบิน เทียบกับยาเจทิทิบิน เมื่อให้เป็นการรักษาลำดับแรกในผู้ป่วยโรคมะเร็งปอดชนิดที่ไม่ใช่เซลล์ขนาดเล็กระยะลุกลามเฉพาะที่หรือแพร่กระจาย ที่ตรวจพบการกลายพันธุ์ของอีพีเดอร์มัลโกรทแฟคเตอร์รีเซปเตอร์ชนิดที่ไวต่อยา	A Phase III, Randomized, Double-blind Study to Assess the Efficacy and Safety of Lazertinib versus Gefitinib as the First-line Treatment in Patients with Epidermal Growth Factor Receptor Sensitizing Mutation Positive, Locally Advanced or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
57	HE631417	CREC012/62BPm	โครงการวิจัยระยะที่ 3 ชนิดสุ่ม แบบปกปิดข้อมูลทั้งสองฝ่าย เพื่อศึกษาการให้ยาเคมีบำบัดโรสลิซูแมบ (เอ็มเค-3475) ร่วมกับยาเอนซาลูตามิดและการรักษาด้วยการลดฮอร์โมนแอนโดรเจน เทียบกับการให้ยาหลอกร่วมกับยาเอนซาลูตามิดและการรักษาด้วยการลดฮอร์โมนแอนโดรเจน ในผู้เข้าร่วมการวิจัยที่เป็นมะเร็งต่อมลูกหมากชนิดไวต่อฮอร์โมนที่มีการแพร่กระจาย (KEYNOTE-991)	A Phase 3, Randomized, Double-blind Trial of Pembrolizumab (MK-3475) Plus Enzalutamide Plus ADT Versus Placebo Plus Enzalutamide Plus ADT in Participants With Metastatic Hormone-Sensitive Prostate Cancer (mHSPC) (KEYNOTE-991)	ผศ.จาริณญา จินดาประเสริฐ
58	HE631426		การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 แบบสุ่ม ปกปิดข้อมูลการรักษาสองด้าน พหุสถาบัน ของยาเอซอลเอ็กซ์10 (ยาคีโมโนโคลนอลแอนติบอดีต้านพีดี-1 ที่เลียนแบบสารสังเคราะห์ในมนุษย์) ร่วมกับยาเคมีบำบัดเปรียบเทียบยาหลอกร่วมกับยาเคมีบำบัดที่เป็นการรักษาก่อนและหลังผ่าตัดในมะเร็งกระเพาะอาหาร	A randomized, double-blinded, multicenter, phase III clinical study of HLX10 (recombinant humanized Anti-PD-1 monoclonal antibody injection) combined with chemotherapy versus placebo combined with chemotherapy for Neoadjuvant/Adjuvant treatment of gastric cancer	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
59	HE631427		การศึกษาวิจัยวัคซิ่น วี114 และหูชั้นกลางอักเสบเฉียบพลันในเด็ก (นิว-อีรา)	A Study of V114 and Acute Otitis Media in Children (PNEU-ERA)	รศ.ภพ โกศลารักษ์

60	HE631418		การศึกษาโดยสังเกตเชิงวิเคราะห์ไปข้างหน้าในการใช้ยาอะทีซอลิซุมแมบ และยาเบวาซิซุมแมบรักษาผู้ป่วยมะเร็งตับระยะลุกลามในประเทศไทย	A prospective cohort study of Atezolizumab and Bevacizumab treatment in Thai advanced hepatocellular carcinoma	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
61	HE631536	CREC006/63BPm	การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 ของการให้ยาเพมโบรลิซุมแมบ (เอ็มเค-3475) ร่วมกับการรักษาด้วยยาเคมีบำบัดคู่กับรังสีรักษา แล้วตามด้วยการให้ยาเพมโบรลิซุมแมบเพียงตัวเดียวหรือร่วมกับยาโอลาพาริบ เปรียบเทียบกับการรักษาด้วยยาเคมีบำบัดคู่กับรังสีรักษา แล้วตามด้วยยาดูรวาลูแมบ ในผู้เข้าร่วมการวิจัยที่เป็นโรคมะเร็งปอดชนิดที่ไม่ใช่เซลล์ขนาดเล็ก (เอ็นเอสซีแอลซี) ระยะ 3 ที่มีการลุกลามของโรคเฉพาะที่ที่ไม่สามารถผ่าตัดได้	A Phase 3 Study of Pembrolizumab (MK-3475) in Combination with Concurrent Chemoradiation Therapy Followed by Pembrolizumab with or without Olaparib vs Concurrent Chemoradiation Therapy Followed by Durvalumab in Participants with Unresectable, Locally Advanced, Stage III Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC)	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
62	HE631664	CREC028/63BPm	การวิจัยระยะที่ 2 แบบสุ่มและปกปิดการรักษาทั้งสองฝ่าย ในหลายศูนย์วิจัย เพื่อศึกษาการให้ยาซาโวลิตินิบร่วมกับยาออลิเมอิตินิบ เปรียบเทียบกับการให้ยาซาโวลิตินิบร่วมกับยาหลอก ในผู้ป่วยโรคมะเร็งปอดชนิดเซลล์ไม่เล็กระยะลุกลามเฉพาะที่หรือระยะแพร่กระจายที่มีการกลายพันธุ์ของ ยีนอีจีเอฟอาร์ (EGFRm+) และการเปลี่ยนแปลงของยีนเอ็มอีทีแบบเพิ่มจำนวน (MET amplified) ที่มีการลุกลามของโรคภายหลังการรักษาด้วยยาออลิเมอิตินิบ	A Multi-centre Phase II, Double-Blind, Randomised Study of Savolitinib in Combination with Osimertinib vs Savolitinib in Combination with Placebo in Patients with EGFRm+ and MET Amplified Locally Advanced or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer who have Progressed Following Treatment with Osimertinib	ผศ.จาริณญ์ จินดาประเสริฐ
63	HE631657		การศึกษาระยะที่ 3 โดยวิธีการสุ่ม แบบควบคุม ในหลายสถาบัน แบ่งเป็น 3 กลุ่มการศึกษาของการให้ยาออลิ เมอิตินิบก่อนการผ่าตัดเพียงตัวเดียว หรือให้ร่วมกับยาเคมีบำบัด เทียบกับยาเคมีบำบัดมาตรฐานเพียงอย่างเดียว ในการ รักษาผู้ป่วยโรคมะเร็งปอดชนิดเซลล์ไม่เล็กและมีผลการกลายพันธุ์ของเอพิเดอร์มัลโกรทแฟคเตอร์รีเซปเตอร์เป็นบวกที่ สามารถผ่าตัดได้ (มีโอเอสอาร์)	A Phase III, Randomised, Controlled, Multicentre, 3 -Arm Study of Neoadjuvant Osimertinib as Monotherapy or in Combination with Chemotherapy versus Standard of Care Chemotherapy Alone for the Treatment of Patients with Epidermal Growth Factor Receptor Mutation Positive, Resectable Non-small Cell Lung Cancer	อ.อนชัย แสลง
64	HE631604	CREC006/63BPm	การศึกษาวิจัยส่วนต่อขยายเพื่อประเมินผลลัพธ์ในระยะยาวของทารกคลอดก่อนกำหนดที่ได้รับการรักษาโรคจอประสาทตามืดปกปิดมาจากโครงการวิจัยวีจีจีเอฟทีอี-อาร์ไอที-1920		ผศ.พรรณทิพา ว่องไว
65	HE631598		การศึกษาระยะที่ 3 โดยวิธีการสุ่ม แบบปกปิดทั้งสองฝ่ายและควบคุมด้วยยาหลอก ในหลายสถาบัน เพื่อประเมินประสิทธิภาพของยาเดอรวาลูแมบที่ให้ร่วมกับเคมีบำบัดสูตรแพลทินัมในโรคมะเร็งปอดชนิดเซลล์ไม่เล็กระยะที่ 2-3 ภายหลังการผ่าตัดนำก้อนมะเร็งออกทั้งหมดแล้ว (การศึกษาเมอร์เมด 1)	A Phase III, Randomized, Multicenter, Double-blind, Placebo-controlled Study to Determine the Efficacy of Adjuvant Durvalumab in Combination with Platinum-based Chemotherapy in Completely Resected Stage II-III NSCLC (MeRmaid 1)	ผศ.จาริณญ์ จินดาประเสริฐ
66	HE641039	CREC011/63BPm	การศึกษาระยะที่ 1 บี แบบเปิดแผนการรักษา และมีการปรับ ขนาดยา ทำ ในหลายสถาบัน เพื่อศึกษาความปลอดภัยและความสามารถในการทนต่อ ยาทรอสตูซุมแมบ เดอรัททีแคน (ที ดี เอ็กซ์ดี) และยาเดอรวาลูแมบ ที่ให้ร่วมกับยาเคมีบำบัดซิสพลาติน หรือยาคาร์โบพลาติน หรือยาพิมิเทรีกซด เมื่อให้เป็นการ รักษาลำดับแรกในคนไข้มะเร็งปอดชนิดเซลล์ไม่เล็กแบบนอนสแควมัส ในระยะลุกลามหรือแพร่กระจาย และมีการ แสดงออกของ ยีนเฮอรัทมาสูงกว่าระดับปกติ (การศึกษาเดสทินี่ ลัง 03)	A Phase Ib Multicenter, Open-label Dose escalation Study to Evaluate the Safety and Tolerability of Trastuzumab Deruxtecan (T DxD) and Durvalumab in Combination with Cisplatin, Carboplatin or Pemetrexed in First line Treatment of Patients with Advanced or Metastatic Non-squamous Non-small Cell Lung Cancer (NSCLC) and Human Epidermal Growth Factor Receptor 2 Overexpression (HER2+) (DESTINY-Lung 03)	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ
67	HE641023	CREC044/63BPm	การศึกษาวิจัยทางคลินิกระยะที่ 3 ตามินการแบบสุ่ม ปกปิด ข้อมูลการรักษาทั้งสองด้าน ควบคุมด้วยยาหลอกเพื่อประเมินประสิทธิผลและความปลอดภัยของยาอะทีซอลิซุมแมบที่ให้หลัง การผ่าตัดหรือยาหลอก และยาทรอสตูซุมแมบเอ็มแทนซินสำหรับรักษามะเร็งเต้านมที่มีเฮอรัททูเป็นบวก ซึ่งมีความเสี่ยงสูง ที่มะเร็งจะกลับเป็นซ้ำหลังจากได้รับการรักษาด้วยการผ่าตัด	A Phase III, randomized, double-blind, placebo controlled clinical trial to evaluate the efficacy and safety of adjuvant atezolizumab or placebo and trastuzumab emtansine for HER2 -positive breast cancer at high risk of recurrence following preoperative therapy	ผศ.องอาจ โสมอินทร์
68	HE641007		การศึกษาระยะที่ 2 แบบเปิด ทำในหลายสถาบัน เพื่อศึกษา ประสิทธิภาพ และความปลอดภัยของยาทรอสตูซุมแมบ เดอรัททีแคน (ที ดี เอ็กซ์ดี หรือ ดี เอส 8201 เอ) ในการรักษามะเร็งที่ มีการแสดงออกของยีนเฮอรัททู (การศึกษาเดสทินี่ แพนทิวเมออร์ 02)	A Phase II, Multicenter, Openlabel Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd, DS-8201a) for the Treatment of Selected HER2-expressing Tumors (DESTINY PanTumor02)	ผศ.จาริณญ์ จินดาประเสริฐ
69	HE641026		การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 เพื่อประเมินยาซิมเบรลิแมบ (เอบี122) เมื่อให้เพียงชนิดเดียวเปรียบเทียบกับยาเคมีบำบัดที่เป็นการรักษามาตรฐาน หรือ ยาซิมเบรลิแมบเมื่อให้ร่วมกับยาเอบี154 เป็นการรักษาลำดับแรกในโรคมะเร็งปอดชนิดที่ไม่ใช่เซลล์ขนาดเล็กในระยะลุกลามเฉพาะที่หรือในระยะแพร่กระจายที่มี ที ดี-แอล1 เป็นบวก	A Phase 3 Study to Evaluate Zimberelimumab (AB122) Monotherapy Compared to Standard Chemotherapy or Zimberelimumab Combined with AB154 in Front-Line, PD-L1-Positive, Locally Advanced or Metastatic Non Small Cell Lung Cancer.)	ผศ.เอี่ยมแซ สุขประเสริฐ

70	HE641008		การศึกษาเพื่อประเมินประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยา พันสูตรแบบกำหนดขนาดยาคงที่ ที่ประกอบด้วยตัวยาสามชนิด คือ บูเดโซนิด์/ไกลโคไพรโรเนียม/ฟอร์มิโพรเทอโรล ฟูมาเรต ด้วยระยะเวลาการรักษาต่างกันในผู้เข้าร่วมการศึกษาวิจัยผู้ใหญ่และผู้ร่วมที่ควบคุมโรคหืดได้ไม่ดี (การศึกษาคาลอส)	A Randomized, Double-Blind, Double Dummy, Parallel Group, Multicenter 24 to 52 Week Variable Length Study to Assess the Efficacy and Safety of Budesonide, Glycopyrronium, and Formoterol Fumarate Metered Dose Inhaler (MDI) Relative to Budesonide and Formoterol Fumarate MDI and Symbicort® Pressurized MDI in Adult and Adolescent Participants with Inadequately Controlled Asthma (KALOS)	รศ.อนันท์พงษ์ พันธุ์ณี
71	HE641009		การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 แบบสุ่ม ควบคุมด้วยยาหลอกโดยปกปิดข้อมูลการรักษาทั้งสองด้าน เพื่อประเมินประสิทธิผล ความปลอดภัย และความทนต่อยาเบร็นโซคาทิบที่ให้วันละครั้งเป็นเวลา 52 สัปดาห์ในอาสาสมัครที่เป็นโรคหลอดลมโป่งพองชนิดไม่ใช้ซิซติกไฟโบรซิส - การศึกษาวิจัยแอสเพน	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Assess the Efficacy, Safety, and Tolerability of Brensocatib Administered Once Daily for 52 Weeks in Subjects with Non-Cystic Fibrosis Bronchiectasis - The ASPEN Study	รศ.อนันท์พงษ์ พันธุ์ณี
72	HE631626		การศึกษาวิจัยระยะที่ 3 แบบสุ่ม ปกปิดข้อมูลทั้งสองด้าน ควบคุมด้วยยาหลอก เพื่อประเมินประสิทธิผลและความปลอดภัยของยาไรเลมาโทวีร์ในทารกและเด็ก (อายุ ≥ 28 วันถึง ≤ 5 ปี) และระยะถัดไปในทารกแรกเกิด (อายุ < 28 วัน) ซึ่งเข้าพักรักษาตัวในโรงพยาบาลเนื่องจากการติดเชื้อทางเดินหายใจแบบเฉียบพลันจากเชื้อไวรัสเรสไพราทอรีซินไซเตียล (อาร์เอสวี)	A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study of Evaluate the Efficacy and Safety of Rilematovir in Infants and Children (≥ 28 Days to ≤ 5 Years of Age) and Subsequently in Neonates (< 28 Days of Age), Hospitalized With Acute Respiratory Tract Infection Due to Respiratory Syncytial Virus (RSV)	ผศ.รัฐพล อุบลลา
73	HE641024	CREC037/63BPm	การศึกษาวิจัยระยะที่ 2 แบบสุ่ม ปกปิดข้อมูลการรักษาทั้งสองด้าน ควบคุมด้วยยาหลอก เพื่อศึกษาอายุของไซลิซูแมบหรือไม่ว่างกับยาเบวาซิซูแมบที่ให้ร่วมกับยาซิสพลาตินและ ยาเจมิไซตาบินในผู้ป่วยมะเร็งท่อน้ำดีในระยะลุกลามที่ไม่เคยได้รับการรักษามาก่อน	A Phase II, randomized, double-blind, placebo-controlled study of Atezolizumab with or without Bevacizumab in combination with Cisplatin plus Gemcitabine in patients with untreated, advanced biliary tract cancer	ผศ.เอี่ยมแจ สุขประเสริฐ
74	HE641025	CREC009/63BPm	การวิจัยทางคลินิกระยะที่ 3 โดยวิธีการสุ่ม แบบปกปิดการรักษาทั้งสองฝ่ายและควบคุมด้วยยาหลอก ทำในหลายสถาบันทั่วโลก เพื่อศึกษาการใช้ยาเดอรัวาลูแมบร่วมกับการรักษาด้วยยาเคมีบำบัดและรังสีรักษา ในผู้ป่วยโรคมะเร็งหลอดอาหารชนิดสแควมัสเซลล์ระยะลุกลามเฉพาะที่ไม่สามารถผ่าตัดได้ (การศึกษาคุนหลุน)	A Phase III, Randomized, Double-Blind, Placebo Controlled, Multi-Center, International Study of Durvalumab Given Concurrently With Definitive Chemoradiation Therapy in Patients With Locally Advanced, Unresectable Esophageal Squamous Cell Carcinoma (KUNLUN)	นพ.ธนชัย แสนลัง
75	HE641112		การวิจัยแบบปกปิดข้อมูลทั้งสองด้าน แบบสุ่ม ควบคุมด้วยยาหลอก เป็นกลุ่มคู่ขนานเพื่อประเมินประสิทธิผลและความปลอดภัยของยาเอ็มพากลิโฟลซันและยาไลนาไกลิพตินเป็นระยะเวลา 26 สัปดาห์ โดยมีการขยายช่วงเวลาเพื่อประเมินความปลอดภัยโดยได้รับยาจริงและมีการปกปิดข้อมูลทั้งสองด้านเป็นระยะเวลาไม่เกิน 52 สัปดาห์ในเด็กและวัยรุ่นที่เป็นโรคเบาหวานชนิดที่ 2	A double-blind, randomised, placebo-controlled, parallel group trial to evaluate the efficacy and safety of empagliflozin and linagliptin over 26 weeks, with a double-blind active treatment safety extension period up to 52 weeks, in children and adolescents with type 2 diabetes mellitus	นพ.ภัทร วิรมย์รัตน์
76	HE641073	CREC002/64BP-M	โครงการวิจัยระยะที่ 3 แบบเปิดฉลาก ชนิดสุ่ม โดยมีกลุ่มควบคุมเพื่อศึกษาวิจัยยาเอ็นฟอร์ซูแมบ วีโดทิน เมื่อให้ร่วมกับยาเพมโบรลิซูแมบเปรียบเทียบกับกรให้ยาเคมีบำบัดเพียงอย่างเดียวใน ผู้ป่วยมะเร็งเยื่อทางเดินปัสสาวะระยะลุกลามเฉพาะที่หรือระยะแพร่กระจายที่ยังไม่เคยได้รับการรักษามาก่อน	An openlabel, randomized, controlled phase 3 study of enfortumab vedotin in combination with pembrolizumab versus chemotherapy alone in previously untreated locally advanced or metastatic urothelial cancer	ผศ.จริญญาญ์ จินดาประเสริฐ
77	HE641088	CREC013/63BPm	การศึกษาวิจัยระยะที่ 2 เพื่อศึกษาประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาทิสเซลิซูแมบ (ยาบีจีบี-เอ317) ซึ่งเป็นโมโนโคลนอลแอนติบอดีที่ออกฤทธิ์ต้านพีดี-1 โดยให้ร่วมหรือไม่ให้ ร่วมกับยาบีจีบี-เอ1217 ซึ่งเป็นโมโนโคลนอลแอนติบอดีที่ออกฤทธิ์ต้านทีจีที ในผู้ป่วยโรคมะเร็งปากมดลูกที่เคยได้รับการรักษามาก่อนและกลับมาเป็นซ้ำหรือมีการแพร่กระจาย	Phase 2 Study Investigating Efficacy and Safety of AntiPD-1 Monoclonal Antibody Tislelizumab (BGB-A3 1 7 ) Combined With or Without Anti-TIGIT Monoclonal Antibody BGB-A1217 in Patients With Previously Treated Recurrent or Metastatic Cervical Cancer	รศ.บัณฑิต ชุมวรฐายี
78	HE641175	CREC049/63BPm	การศึกษาวิจัยระยะที่ 2 แบบสุ่ม เปิดเผยชื่อยา ดำเนินการแบบพหุสถาบัน เพื่อศึกษาความปลอดภัยและประสิทธิผลของยาสูตรผสมระหว่างยาบีอาร์ไอโอ-835 (วีเออาร์-2218) และยาบีอาร์ไอโอ-179 (วีบีโอ-2601) เพื่อรักษาการติดเชื้อไวรัสตับอักเสบบีชนิดเรื้อรัง	A Phase 2 Multicenter, Randomized, Open-label Study to Investigate the Safety and Efficacy of BRII-835 (VIR-2218) and BRII-179 (VBI-2601) Combination Therapy for the Treatment of Chronic Hepatitis B Virus (HBV) Infection	ผศ.ธนิศา สุทธิชัยมงคล