

**«РОССИЙСКИЙ НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ МЕДИЦИНСКИЙ  
УНИВЕРСИТЕТ ИМЕНИ Н.И.ПИРОГОВА»**

**Министерство Здравоохранения и Социального Развития РФ  
Кафедра Медицинской Кибернетики и Информатики  
(зав.каф. профессор, д.м.н. ЗАРУБИНА Т.В.)**

**Методика проведения занятия  
в курсе «МЕДИЦИНСКАЯ ИНФОРМАТИКА»  
для студентов лечебного и педиатрического факультетов  
по теме :**

**"Расчет индивидуального режима дозирования  
лекарственных препаратов с использованием  
математических моделей фармакокинетики.**

**Компьютерная реализация моделей  
средствами Microsoft Excel "**

**Авторы:  
доцент КИЛИКОВСКИЙ В. В.  
ст. преп. ОЛИМПИЕВА С. П.**

**Москва, 2015**

## **ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ**

**Освоение методики расчета индивидуальных  
режимов дозирования лекарственных  
препаратов с помощью реализации на  
компьютере средствами Microsoft Excel  
простейших математических моделей  
фармакокинетики**

# **Актуальность и доступность для врача решения поставленных задач с помощью компьютера**

**Актуальность:** Необходимость индивидуализации режимов фармакотерапии с учетом фармакокинетики препарата и особенностей каждого пациента с целью получения наилучшего терапевтического эффекта и исключения токсического действия препарата

**Доступность:** Решение фармакокинетических задач стандартными программными средствами современных компьютеров не требует специальной компьютерной или математической подготовки

# **Базисные знания:**

**Для успешного освоения материала занятия  
студенты должны владеть следующими  
базисными знаниями и навыками:**

- **Математика: в объеме курса средней школы**
- **Фармакология (общий курс)**
- **Общая физика (фундаментальные законы природы)**
- **Начальные навыки работы с компьютером**

## **Компьютерное моделирование для решения задач фармакокинетики.**

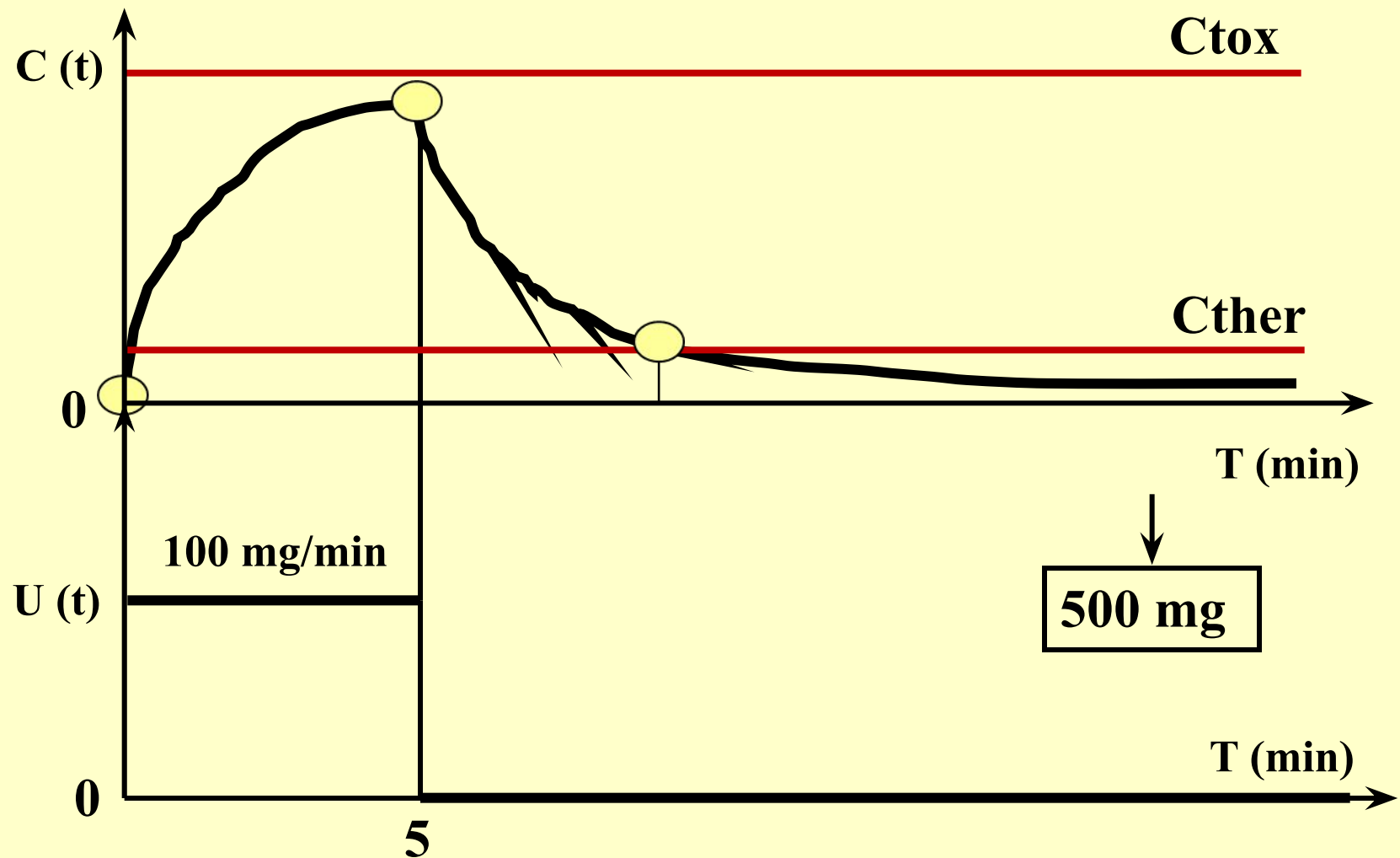
1. ***Математические*** камерные фармакокинетические ***модели*** внутривенного и внутримышечного введения лекарственных препаратов.
2. ***Компьютерная реализация моделей*** средствами Microsoft Excel /
3. ***Расчет индивидуального режима дозирования*** лекарственных препаратов с использованием математических моделей фармакокинетики.

**Определим математическую модель некоторой системы, как такое математическое описание этой системы, которое может быть использовано вместо реальной системы при решении некоторых практических или научных задач.**

**Фармакокинетика** — раздел клинической фармакологии, предметом которого является изучение процессов всасывания, распределения, связывания с белками, биотрансформации и выведения лекарственных веществ.

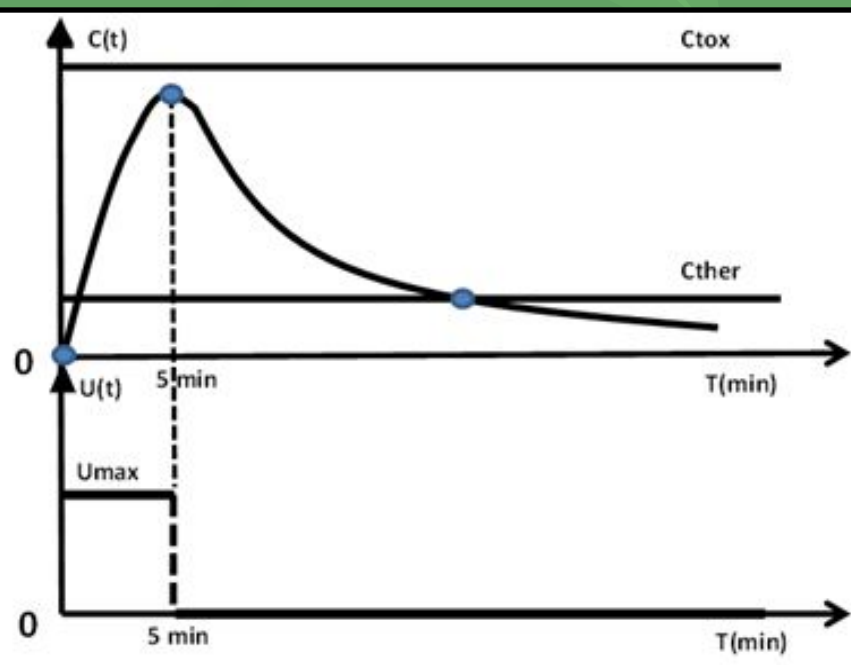
Фармакокинетику условно можно разделить на теоретическую и прикладную. **Теоретическая** ФК изучает закономерности распределения ЛС в организме, а **прикладная** на основе этих закономерностей решает задачу **выбора индивидуального режима** введения препарата.

# Внутривенное введение



# Внутривенное введение

Скорость введения лекарственного препарата  $u(t)$  в самом простом случае *однократного внутривенного введения* может быть определена, как ступенчатая функция от времени, имеющая вид, изображенный на рисунке, где  $U_{max}$  является максимальной скоростью введения препарата, а  $T = 5\text{мин}$  является временем инъекции или инфузии.



Записана такая  
ступенчатая функция может  
быть следующей формулой :

$$U(t) = \begin{cases} U_{max}, & \text{если } t < T \\ 0, & \text{если } t \geq T \end{cases}$$

$$U_{max} = 500/5 = 100 \text{ mg/min}$$

**Основой для создания математических фармакокинетических моделей является понятие «камера».**

**Начало развития фармакокинетики как самостоятельного раздела общей фармакологии связывают с возникновением учения о гистогематических барьерах, предложенного Л.С. Штерн в 1918 г.**

**Благодаря этому учению сложилось представление о существовании в организме жидкостей, относительно изолированных друг от друга.**

**Попадая в какую-либо из них, лекарственное вещество (ЛВ) имеет ограниченную возможность проникновения в другую.**

**Камера (compartiment) представляет собой ограниченный не изменяющийся во времени объем жидкости (ткани), в**

**Математические модели**, описывающие поведение препарата в одном или нескольких объемах или камерах называются **камерными (комpartmentными)** моделями.

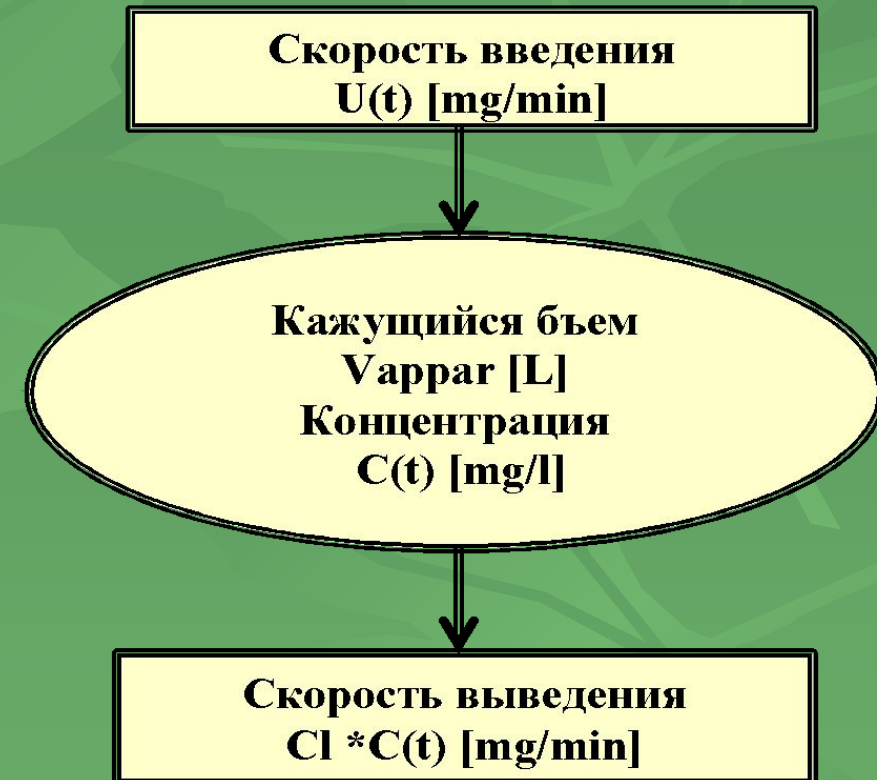
Наиболее часто в фармакокинетике используется так называемая **однокамерная модель** распределения лекарства. Эта модель предполагает, что вся доза препарата, введенного в организм человека, распределяется в одном объеме, который называется «кажущимся» объемом распределения препарата в организме и обозначается как **Vd** (apparent volume of distribution).

**Кажущийся объем распределения определяется, как некоторый гипотетический (идеальный) объем, в котором распределилось бы общее количество введенного в организм препарата, если бы его концентрация  $C(t)$  в любой момент времени  $t$  равнялась концентрации в плазме крови.**

Drug	Vd	Comments
Warfarin	8L	Reflects a high degree of plasma protein binding.
Theophylline, Ethanol	30L	Represents distribution in total body water.
Chloroquine	15000L	Shows highly lipophilic molecules which sequester into total body fat.

# Схема ОДНОКАМЕРНОЙ фармакокинетической модели внутривенного введения препарата

На схеме *объем* распределения рассматривается как *камера*, куда препарат поступает со скоростью  $U(t)$  (зависит от заданного лечащим врачом режима дозирования), и откуда препарат выводится со скоростью элиминации  $Cl * C(t)$ .



Выход препарата из организма хорошо описывается диффузией, т. е. скорость выхода пропорциональна концентрации препарата в объеме и может быть записана как  $Cl * C(t)$ , где коэффициент  $Cl$  (общий клиренс) еще одна фармакокинетическая константа.

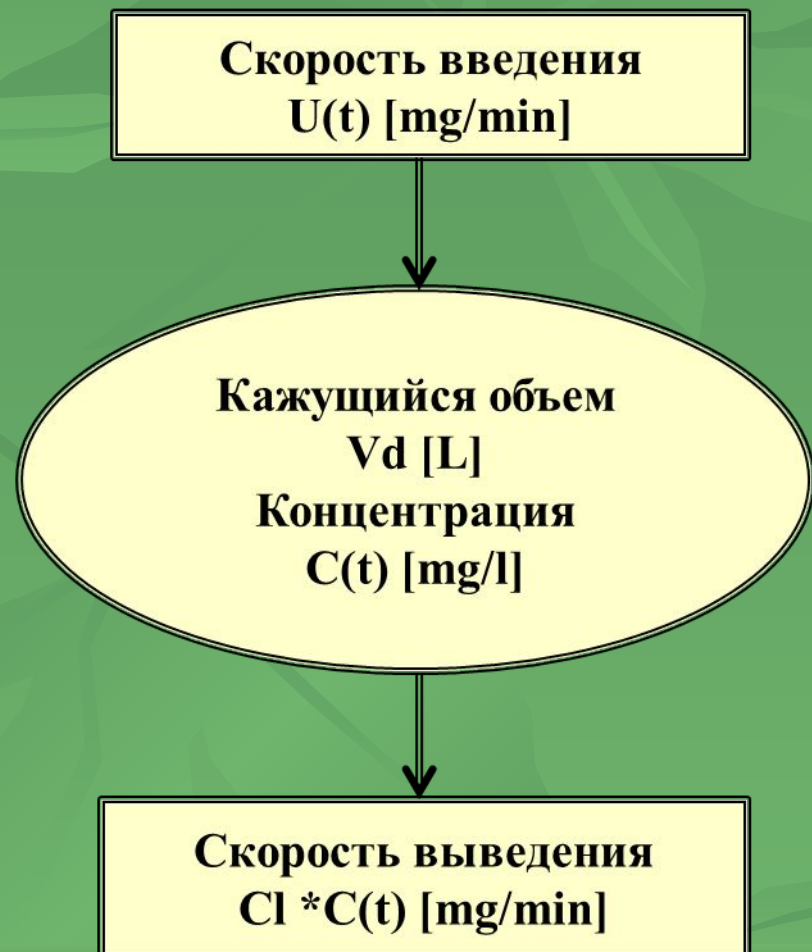
# Определения основных фармакокинетических параметров, приводимых в справочнике лекарственных препаратов

- **Кажущийся объем распределения Vd** определяется, как некоторый идеальный объем, в котором следовало бы распределить массу находящегося в организме пациента лекарственного препарата, чтобы его концентрация оказалась такой же, какая наблюдается в плазме крови.
- **Общий клиренс лекарственного вещества Cl** определяется как объем плазмы крови, очищаемой от лекарственного вещества в единицу времени за счет действия всех выделительных систем организма.

# Определения основных фармакокинетических параметров, приводимых в справочнике лекарственных препаратов

- **Концентрация терапевтическая  $C_{ther}$**  определяется как минимальная концентрация препарата в крови, ниже которой препарат теряет лечебное действие
- **Концентрация токсическая  $C_{tox}$**  определяется как минимальная концентрация препарата в крови, выше которой препарат начинает оказывать токсическое действие.

**Решим следующую задачу: «На какое количество мг изменится содержание препарата в кажущемся объеме за время  $h$  ?».**



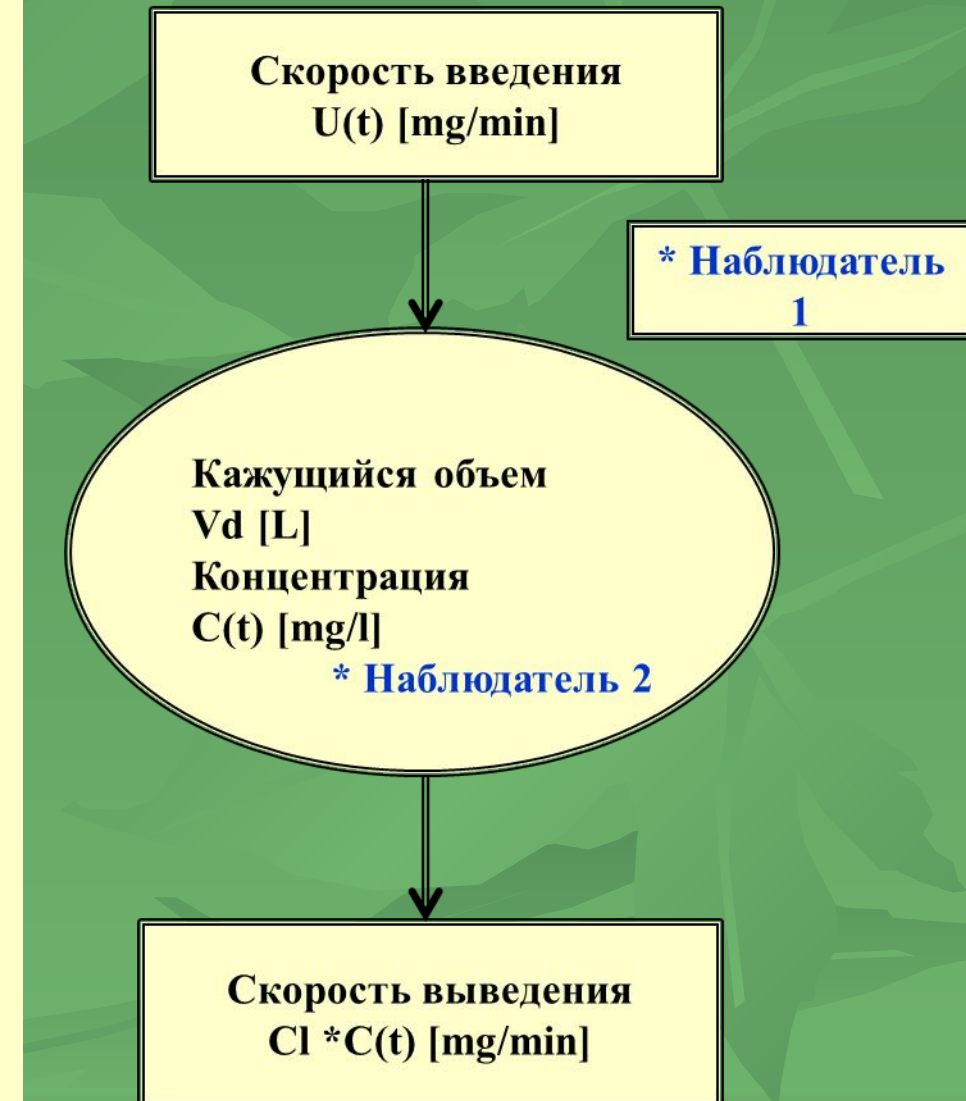
Выберем два последовательных момента времени  $t$  и  $(t+h)$ , определяющих временной интервал длиною  $h$ .

Если бы скорости *поступления* и *выведения* препарата из камеры были бы постоянными (как в задаче о бассейне с двумя трубами), то ответ был бы таким:

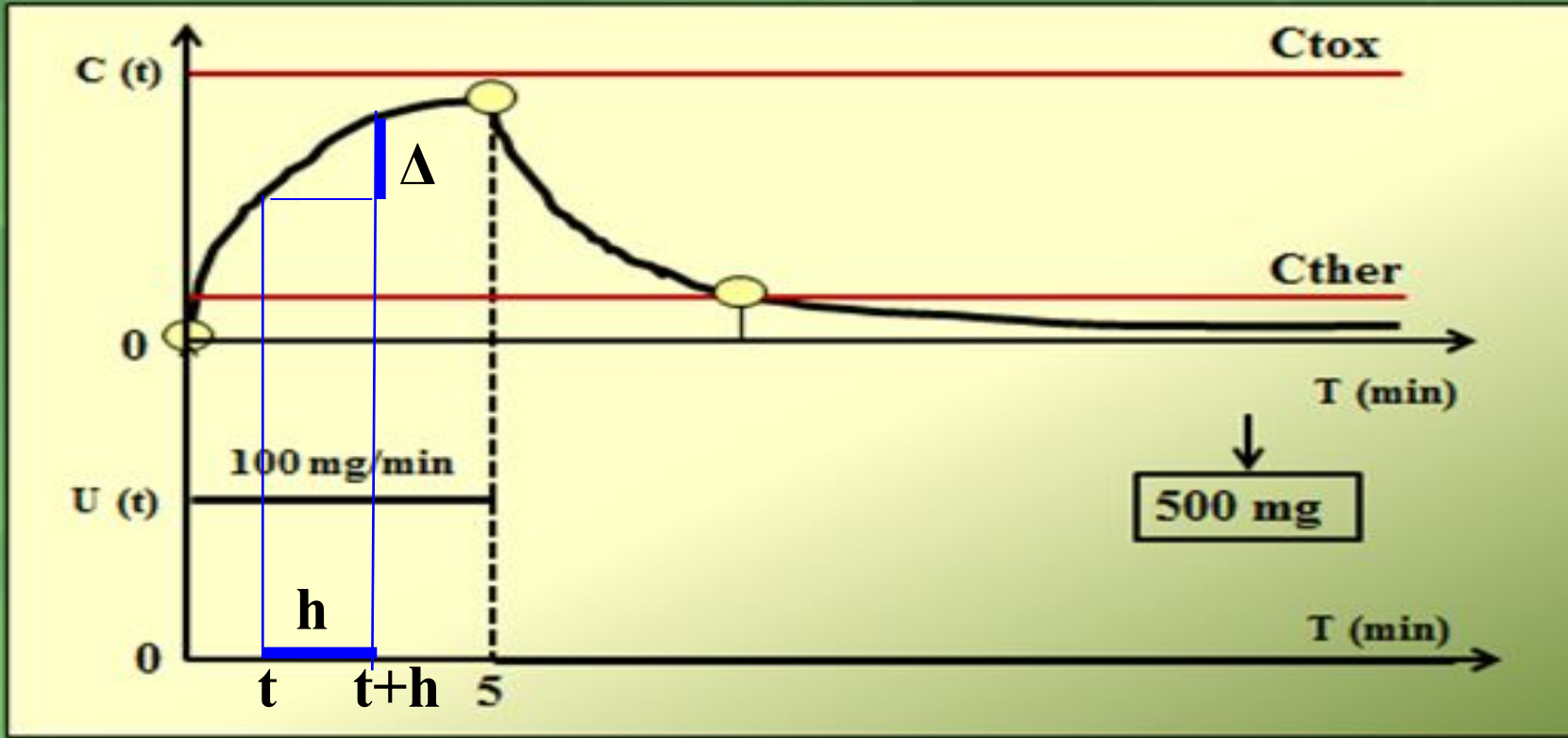
# МАТЕМАТИЧЕСКАЯ МОДЕЛЬ однокамерной фармакокинетической модели внутривенного введения препарата

Неявно мы использовали  
*закон сохранения вещества* в  
следующей формулировке:

**Изменение массы**  
лекарственного вещества в  
объеме распределения  $V$ ,  
которое произошло за период  
между моментами времени  $t$  и  
 $t+h$ , должно быть равно массе  
препарата, которая поступила в  
объем  $V$  вместе с входным  
потоком, минус масса  
препарата, которая  
элиминировала (была  
выделена) из этого объема за



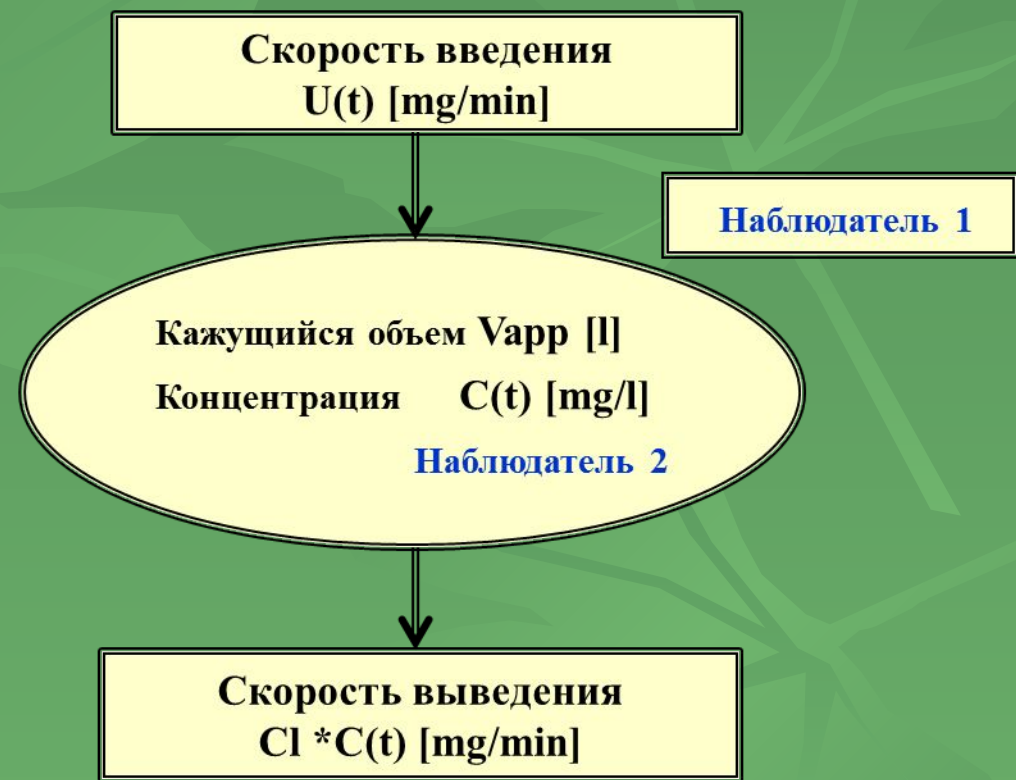
## Однокамерная фармакокинетическая модель при внутривенном введении



Рассмотрим теперь очень маленький интервал  $h$  между двумя последовательными моментами времени  $(t)$  и  $(t+h)$ , где  $h$  – шаг по времени и  $t \geq 0$ . Шаг по времени  $h$  выбираем настолько малым, что за этот период времени функции  $U(t)$  и  $Cl^*C(t)$  изменяются незначительно. Пренебрежем этими изменениями и положим на отрезке времени длиною  $h$  обе функции **постоянными!!!**.

# МАТЕМАТИЧЕСКАЯ МОДЕЛЬ однокамерной фармакокинетической модели внутривенного введения препарата

С точки зрения *внешне-го наблюдателя* количество препарата, поступившее в камеру за время  $h$  равно:  $U(t) * h$ ;  
Количество препарата, выведенное из камеры за время  $h$  равно:  $Cl * C(t) * h$ .

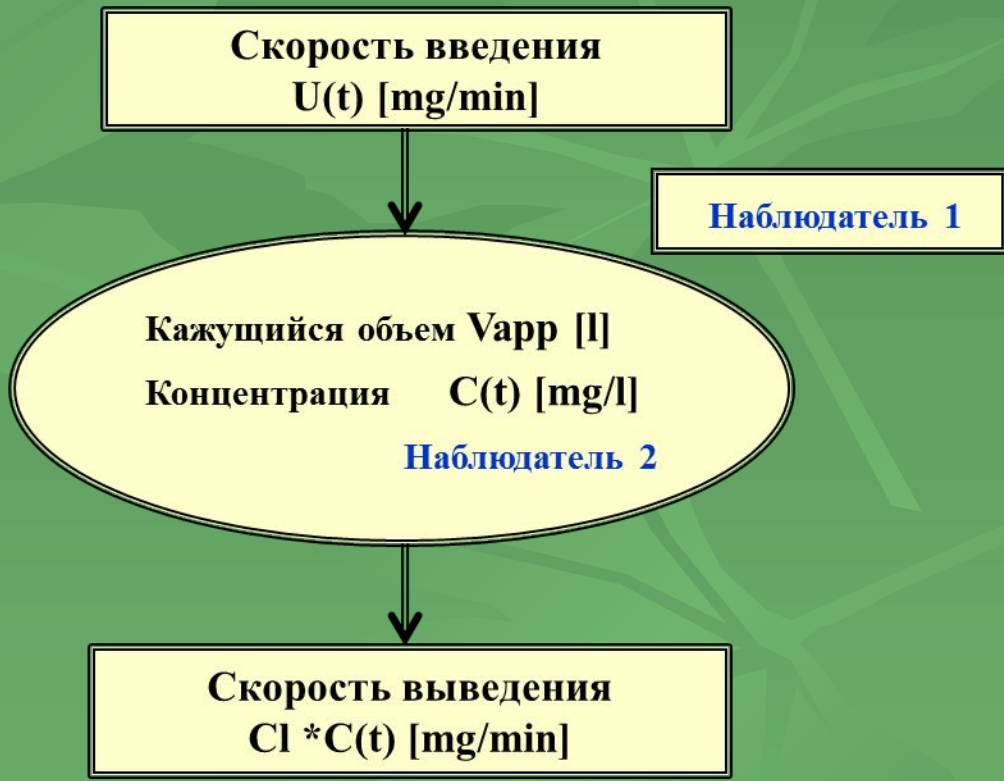


В соответствии с законом сохранения массы за время  $h$  содержание препарата в камере изменилось на величину разности (вход – выход):

$$U(t) * h - Cl * C(t) * h \quad [A]$$

# МАТЕМАТИЧЕСКАЯ МОДЕЛЬ однокамерной фармакокинетической модели в/в введения препарата

**Внутренний наблюдатель**  
(находящийся внутри камеры) может вычислить сколько препарата было в камере в начальный момент времени ( $t$ ):  $V^*C(t)$  и в конечный момент времени ( $t+h$ ):



В соответствии с законом сохранения массы можно определить, что за время  $h$  содержание препарата в камере изменилось на величину следующей разности:  
 $V^*C(t+h) - V^*C(t)$  [B].

## **МАТЕМАТИЧЕСКАЯ МОДЕЛЬ однокамерной фармакокинетической модели внутривенного введения**

**Закон сохранения вещества** позволяет приравнять результаты **[A]** и **[B]**, полученные разными наблюдателями, и мы получаем следующее математическое уравнение, описывающее **однокамерную фармакокинетическую модель** внутривенного введения препарата:

$$V*C(t+h) - V*C(t) = U(t)*h - Cl*C(t)*h \quad (1)$$

**Напомним, что мы пренебрегли малыми изменениями функций **U(t)** и **Cl\*C(t)** за период времени **h**, начиная с момента времени **t**.** Таким образом, уравнение (1) отражает закон сохранения массы только **приближенно**, однако, степень приближения всегда может быть выбрана приемлемой для практического использования за счет снижения величины шага по времени.

## ВЫЧИСЛЕНИЕ однокамерной фармакокинетической модели внутривенного введения препарата

Из уравнения (1) величина  $C(t+h)$  может быть выражена следующим образом:

$$C(t+h) = C(t) + h/V * [U(t) - Cl*C(t)] \quad (2)$$

Как следует из уравнения (2), концентрация лекарственного вещества в момент времени  $(t+h)$  может быть вычислена, если известна концентрация этого вещества в предыдущий момент времени  $t$ .

Следовательно, начиная с этой начальной точки дальнейшая динамика концентрации может быть вычислена пошагово.

Напомним, что если препарат вводится впервые, то в момент времени 0 его концентрация в организме равна 0.

Таким образом, одна точка на графике нам известна всегда и мы можем вычислить всю кривую заранее, не проводя

# Как настроить созданные модели на новый препарат?

!!! В справочниках кажущийся объем распределения препарата и общий клиренс препарата приводятся в пересчете на килограмм массы тела человека. Полный кажущийся объем и полный клиренс надо вычислять.

Справочник	Пересчет
Кажущийся ОБЪЕМ на кг массы тела ( Vspec )	<u>Полный Vd</u>   =Vspec * Mbody
Общий КЛИРЕНС на кг массы тела ( Clspec )	<u>Полный CL</u> =Clspec * Mbody
С терапевтическая	
С токсическая	
Масса тела (Mbody)	

Таким образом, созданная математическая однокамерная модель позволяет учесть не только фармакокинетические параметры препарата, но также и индивидуальные характеристики пациента (массу тела и сохранность общего клиренса)

## Как учесть состояние общего клиренса у пациента?

Пусть известно, что общий клиренс у пациента снижен на 30%, то есть составляет 70% от полной сохранности

Для того, чтобы учесть это в нашей модели, в уравнение (2) должна быть внесена следующая поправка:

$$C(t+h) = C(t) + h/V * [U(t) - \textcolor{blue}{0,7*Cl*C(t)}] \quad (2)$$

Таким образом, созданная математическая однокамерная модель позволяет учесть не только фармакокинетические параметры препарата, но также и индивидуальные характеристики пациента (массу тела и сохранность общего клиренса).

В последние годы в литературе все чаще стали звучать доводы в пользу **индивидуализации дозирования** на основе данных клинической фармакокинетики, а терапевтические рамки предлагалось рассматривать только как общие рекомендации при поиске оптимального режима дозирования для каждого конкретного пациента.

**Индивидуализация дозирования необходима в следующих ситуациях:**

- Когда существует значительная межиндивидуальная вариация фармакокинетических параметров препарата, что важно для детей, у которых имеются существенные различия в весе и скорости метаболизма.
- Когда препарат имеет узкий терапевтический коридор - зона положительного эффекта находится достаточно близко от зоны побочных эффектов.
- Когда у пациента есть болезни желудочно-кишечного тракта, печени или почек, влияющие на фармакокинетику, особенно на процессы абсорбции, метаболизма или экскреции.

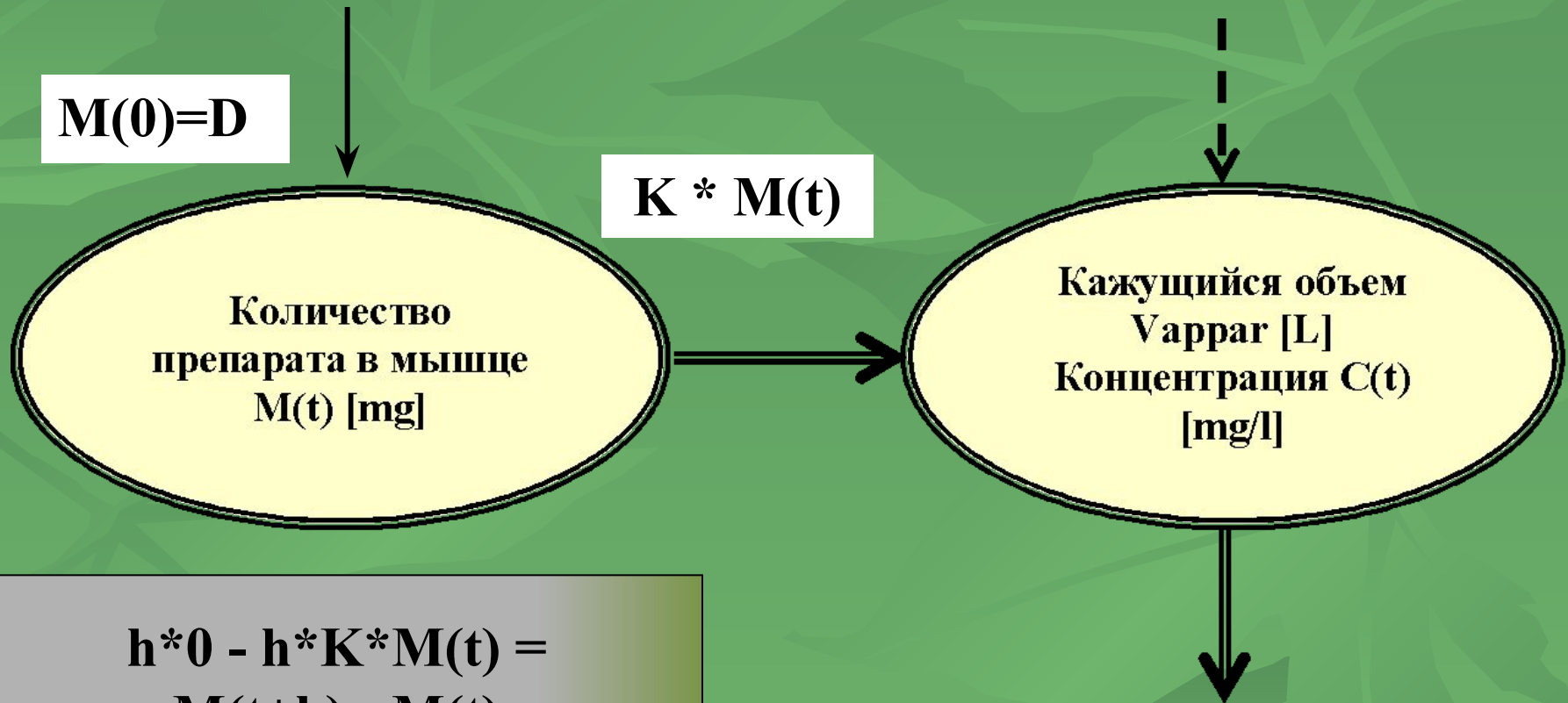
## **Индивидуализация дозирования на основе мониторинга необходима в следующих ситуациях:**

- Когда выбор терапии осуществляется для лечения специальных групп пациентов (беременных женщин, пожилых людей, новорожденных, детей и т.д.), так как у них фармакокинетические параметры и соответственно значения границ терапевтического коридора отличаются от обычных принятых средних значений.**
- Когда пациент получает полiterапию, поскольку сочетания некоторых препаратов приводят к их взаимовлиянию, выражющемуся в изменении фармакокинетических параметров и в других ситуациях.**

**Для реализации подхода индивидуализации дозирования важное значение имеет появление все более совершенных *компьютерных программ*.**

заместитель директора НИИ физико-химической медицины МЗ РФ  
член-корреспондент РАМН В.И. СЕРГИЕНКО

## СХЕМА двухкамерной фармакокинетической модели внутримышечного введения препарата



$$h * 0 - h * K * M(t) =$$

$$M(t+h) - M(t)$$

$$M(t+h) = M(t) - h * K * M(t)$$

$$M(0) = \text{Dose}$$

# **МАТЕМАТИЧЕСКАЯ МОДЕЛЬ двухкамерной фармакокинетической модели внутримышечного введения препарата**

**Применяя закон сохранения массы к количеству лекарственного вещества, содержащегося в мышце, и к количеству лекарственного вещества в кажущемся объеме получим 2 уравнения:**

$$C(t+h) = C(t) + [\lambda * M(t) - CL * C(t)] * h / V \quad (3)$$

$$M(t+h) = M(t) - \lambda * M(t) * h \quad (4)$$

**Начальные условия при  $t=0$  :**

$$M(0) = D, \quad C(0) = 0 \quad (5)$$

где  $\lambda$  – коэффициент скорости диффузии препарата из мышцы в кровь,  $D$  – доза препарата.

## **ПРАКТИЧЕСКИЕ ЗАНЯТИЯ.**

**Практические занятия включают выполнение следующих заданий:**

- ***Создание*** компьютерной реализации двух фармакокинетических моделей - одно- и двухкамерной моделей внутривенного и внутримышечного введения лекарственного препарата.
- ***Настойка*** моделей на конкретный препарат и подбор фармакокинетических параметров препарата по результатам испытаний.
- ***Подбор*** индивидуального режима внутривенного и внутримышечного введения препарата.
- ***Модификация*** двух созданных компьютерных фармакокинетических моделей для воспроизведения режима длительного (периодического) в/в и в/м введения лекарственного препарата

# Общий вид шаблона – таблицы задания

**TAB\_Rus\_1ww.DOC - Microsoft Word**

Файл Правка Вид Вставка Формат Сервис Таблица Окно Справка

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K
1	Название признаков	Значение признаков		Текущее время (мин)	Скорость в/в введения препарата U <sub>введ</sub> (t) (мг/мин)	Концентрация препарата в плазме при в/в введении C(t)					
2	Удельный кажущийся объем V <sub>s</sub> (л/мг)	0,26		0							
3	Удельный клиренс CL <sub>s</sub> (л/мин/мг)	0,0016			=B2+\$B\$4						
4	Шаг по времени h (мин)	1									
5	Скорость в/в введеных препарата U (мг/мин)				=ЕСЛИ(D2<=\$B\$6,\$B\$5,0)						
6	Время введеных препарата T (мин)	5									
7	Минимальная терапевтическая конц. Стек (мг/L)	5									
8	Максимальная токсичная конц. Сток (мг/L)	50									
9	Начальная конц. Препарата в плазме крови C <sub>0</sub> (мг/л)	0									
10	Полный кажущийся объем V (л)										
11	Полный клиренс CL (л/мин)										
12	Макс. доза М (мг)	70									
13	Доза (такса) препарата mg	500									
14	Коэффи. Скорости дисперсии Препарата из мышечн. (1/min)	0,02									

The diagram illustrates the pharmacokinetic model. It shows a graph of concentration  $C(t)$  versus time  $T$  (min). The concentration starts at zero, remains constant until time  $t = 5$  minutes, and then follows a trapezoidal path. The initial rise is labeled  $=B2+(\$B\$11*\$F2)*\$B\$4/\$B\$10$ . The peak value is labeled  $=J2+(\$2*\$B\$14-\$B\$11*\$J2)*\$B\$4/\$B\$10$ . The subsequent fall is labeled  $=\$B\$13/\$B\$6$ . The area under the curve is shaded in light green. The input pulse  $U(t)$  is shown as a rectangular pulse from  $t=0$  to  $t=5$  minutes, with a height of  $=\$B\$2*\$B\$12$ .

Стр. 1 Разд 1 1/1 На 6,4см Ст 10 Кол 1 ЗАП ИСПР ВДЛ ЗАМ английский 0:04

Пуск Micr... Total ... 2 M... TAB\_R... 0:04

# Задание 1

**1-е задание** заключается в выполнении компьютерной реализации двух математических моделей, описывающих фармакокинетику препарата при в/в введении (однокамерная модель) и при в/м введении (двухкамерная модель), уравнения для которых, были выведены на лекции.

На следующих слайдах последовательно описаны **основные шаги решения 1-й задачи** средствами программы Microsoft Excel.

## **ШАБЛОН задания.**

**На рабочем столе расположена иконка шаблона-задания. Двойным щелчком мыши шаблон-задание раскрывается.**

**На экране появляется фрагмент электронной таблицы Microsoft Excel с двумя размеченными таблицами.**

**!!! ШАБЛОН сразу же необходимо запомнить под своим именем на диске С в папке (например, Pediatr 2015).**

***1-я таблица* (столбцы А – В) предназначена для занесения значений параметров модели. Названия параметров заранее занесены в шаблон.**

***2-я таблица* (столбцы D – J) предназначена для проведения вычислений значений переменных величин, входящих в модели. Названия переменных величин также заранее занесены в шаблон.**

# **Общий вид шаблона (программа Microsoft Excel) для компьютерной реализации фармакокинетических моделей: однокамерной (в/в введение препарата) и двухкамерной (в/м введение)**

**Microsoft Excel - Tab\_Empty.xls**

Файл Правка Вид Вставка Формат Сервис Данные Окно Справка

A1 Названия параметров моделей

	Названия параметров	Значения параметров	Текущее время (мин)	Скорость в/в введения препарата	Концентрация препарата в плазме при в/в введении C(t)	Стр	Стокс	Содержание препарата в мышце при в/м введении (мг)	Концентрация препарата в плазме крови при в/м введении (мг/л)	K	L	M	N
1	Удельный кажущийся объем (л/кг)												
2	Удельный клиренс (л/мин/кг)												
3	Шаг по времени (мин)												
4	Скорость в/в введения препарата												
5	Время введения препарата (мин)												
6	Минимальная терапевтическая конц. препарата (мг/л)												
7	Минимальная токсическая конц. препарата (мг/л)												
8	Начальная концентрация препарата в плазме (мг/л)												
9	Полный кажущ. объем (л)												
10	Полный клиренс (л/мин)												
11	Масса тела (кг)												
12	Доза (гласса) препарата (мг)												
13	Коэффициент скорости поступления препарата из мышцы (1/мин)												
14													
15													
16													
17													
18													
19													
20													

РГМУ  
Кафедра Медицинской  
Кибернетики и  
Информатики  
(зав.каф. профессор, д.м.н.  
ЗАРУБЕИНА Т.В.)  
\*\*\*\*\*  
"Расчет индивидуального  
режима дозирования  
лекарственного препарата с  
использованием  
математических моделей  
фармакокинетики.  
Компьютерная реализация  
моделей средствами  
Microsoft Excel"  
Авторы:  
**КИЩИКОВСКИЙ**  
Валерий Бользович  
(доцент)  
**ОЛИМПИЕВА**  
София Петровна (ст.преп)  
Москва, 2005

Лист19 / Диаграмма1 / Лист1 / Лист2 / Готово

12:31

**Перед началом работы с электронной таблицей сообщаем минимально необходимые сведения о правилах записи текстов и формул в пакете Microsoft Excel :**

- **В любую ячейку таблицы может быть записан текст или формула.**
- **Все выполняемые математические действия производятся с содержимым ячеек, поэтому формулы записываются в терминах адресов ячеек.**
- **Любая формула в Microsoft Excel начинается со знака « $=$ ». Как только знак равенства записан в ячейку, в электронной таблице появляется новая возможность - для записи адреса ячейки достаточно «кликнуть» на эту ячейку левой кнопкой мыши и ее адрес вставится в формулу.**
- **Завершается любая запись в ячейке нажатием клавиши ENTER. Если формула записана правильно, то в ячейке с формулой окажется результат вычисления (число), а саму формулу можно прочитать в строке редактирования в верхней части экрана, если выделить эту ячейку.**

## Задание 1. Этапы 1-2

- 1) Заполняем столбец значений параметров модели (столбец «В») всеми *заданными* в таблице-задании значениями параметров.
- 2) Заполняем пропущенные ячейки в столбце значений параметров *вычисляемыми* значениями параметров.  
В столбце «В» вычисляются следующие параметры:
  - *Максимальная скорость в/в введения препарата* (в ячейке **B6**) по формуле  
= доза / время введения (=B13/B6);
  - *Полный кажущийся объем препарата* (в ячейке **B10**) по формуле  
= удельный кажущийся объем \* массу тела (=B2\*B12);
  - *Полный клиренс препарата* (в ячейке **B11**) по формуле:  
= удельный клиренс \* массу тела (=B3\*B12).

# Результат заполнения столбца «В» заданными и вычисляемыми значениями параметров моделей (Этапы 1-2)

Microsoft Excel - Tab\_Empty.xls

Файл Правка Вид Вставка Формат Сервис Данные Окно Справка

Times New Roman Сур 16 Ж К Ч

B5 =\$B\$13/\$B\$6

	A	Б	В	С	Д	Е	Ж	К	Л	М	Н
1	Названия параметров моделей	Значени я па рамет ров		Текуще е време я (мин)	Скорость в/в введения препарата Извед (t) (мин)	Концентрация препарата в плазме при в/в введении С(t) (мг/л)	Стр	Стокс	Содержание препарата в мышечне при в/м введении (мг)	Концентрация препарата в плазме крови при в/м введении (мг/л)	
2	Удельный кажущийся объем (л/кг)	0,26									
3	Удельный клиренс (л/мин/кг)	0,0016									
4	Шаг по времени (мин)	1									
5	Скорость в/введения препарата	100									
6	Время введения препарата (мин)	5									
7	Минимальная терапевтическая конц. препарата (мг/л)	10									
8	Минимальная токсическая конц. препарата (мг/л)	50									
9	Начальная концентрация препарата в плазме (мг/л)	0									
10	Полный кажущ. объем (л)	18,2									
11	Полный клиренс (л/мин)	0,112									
12	Масса тела (кг)	70									
13	Доза (г/асса) препарата (мг)	500									
14	Коэффициент скорости поступления препарата из мышечн (1/мин)	0,02									

РГМУ  
Кафедра Медицинской  
Кибернетики и  
Информатики  
(зав.каф. профессор, д.м.н.  
ЗАРУБИНА Т.В.)  
\*\*\*\*\*  
"Расчет индивидуального  
режима дозирования  
лекарственного препарата с  
использованием  
математических моделей  
фармакокинетики  
(компьютерная реализация  
средствами Microsoft Excel)"  
Авторы:  
**КИЛИКОВСКИЙ**  
Валерий Вольфович  
(докторант)  
**ОЛИМПИЕВА**  
София Петровна (ст.преп)  
Москва, 2005

Лист6 / Лист5 / Лист4 / **Лист3** / Готово

Пуск Total ... Micro... Micr... 2:19

## **Переходим к вычислению формул во 2-й таблице.**

**Этап 3.** В столбце «D» проводим вычисление значений последовательных моментов времени с заданным в ячейке «B4» шагом.

Для этого:

- в ячейку «D2» записываем начальный момент времени, равный 0;
- в ячейку «D3» записываем уравнение для вычисления следующего момента времени = D2+\$B\$4; после нажатия ENTER в ячейке «D3» появляется 1 (результат вычисления).

Для вычисления последующих значений времени формулу, записанную в ячейке «D3» «растягиваем» вниз по столбцу «D» на несколько следующих ячеек. Для этого выделив ячейку «D3» двигаем курсором мыши по ячейке до тех пор, пока в нижнем правом углу ячейки не появится черный крестик «+». Фиксируем его, нажав левую клавишу мыши, и перемещаем (тянем) курсор вниз по столбцу «D» на 10-12 ячеек. При таком движении в каждую следующую ячейку переписывается исходная формула, при этом адрес переменной ячейки увеличивается на 1, а адрес параметра, отмеченный символами «\$», не меняется.

**!!! Символы «\$», записанные перед каждой буквой в адресе ячейки B4, содержащей параметр «шаг по времени», означают, что это постоянная величина (параметр) и в процессе растяжения формулы адрес этой ячейки не изменяется. Для этого, чтобы перед буквенной и**

**Результат заполнения столбца «D» (Текущее время)  
 (формула для вычисления последовательных моментов  
 времени с заданным шагом занесена в ячейку «D3» и  
 «растянута» на 12 шагов вниз) (Этап 3)**

**Microsoft Excel - Tab\_Empty.xls**

Файл Правка Вид Вставка Формат Сервис Данные Окно Справка

Times New Roman Сиг 16

D3 =D2+\$B\$4

A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N
Название параметров	Значения параметров		Текущее время (мин)	Скорость в/в введения препарата	Концентрация препарата в плазме при в/в введении C(t)	Стр	Стокс	Содержание препарата в мышце при в/в введении (мг)	Концентрация препарата в плазме крови при в/в введении (мг/л)				
1 модель													
Удельный кажущийся объем (л/кг)	0,26		0										
Удельный клиренс (л/мин/кг)	0,0016		1										
Шаг по времени (мин)	1		2										
Скорость в/в введения препарата	100		3										
Время введения препарата (мин)	5		4										
Минимальная терапевтическая конц. препарата (мг/л)	10		5										
Максимальная токсическая конц. препарата (мг/л)	50		6										
Начальная концентрация препарата в плазме (мг/л)	0		7										
Полный кажущ. объем (л)	18,2		8										
Полный клиренс (л/мин)	0,112		9										
Масса тела (кг)	70		10										
Доза (г/кг) препарата (мг)	500		11										
Коэффициент скорости поступления препарата из мышцы (1/мин)	0,02		12										

РГМУ  
Кафедра Медицинской  
Кибернетики и Информатики  
(засл.худ. профессор, д.м.н.  
ЗАРУБИНА Т.В.)  
\*\*\*\*\*  
"Расчет индивидуального  
режима дозирования  
лекарственного препарата с  
использованием  
математических моделей  
фармакокинетики.  
Компьютерная реализация  
моделей с помощью Microsoft  
Excel"  
Авторы:  
**КИЛИКОВСКИЙ**  
Валерий Вольфович (доцент)  
**ОЛИМПИЕВА**  
София Петровна (ст.преп)  
Москва, 2005

Лист7 / Лист6 / Лист5 / **Лист4** / Лист3

Готово

Пуск Total ... Micro... Micros... 8:38

- **Этап 4.** Для вычисление значений скорости в/в введения в последовательные моменты времени в ячейку «E2» записываем условный оператор ЕСЛИ, который имеет следующий вид:

**=ЕСЛИ(D2<\$B\$6;\$B\$5;0).**

- Для вычисления условия для оператора ЕСЛИ можно использовать шаблон, предоставляемый Microsoft Excel. В этом шаблоне предусмотрены три заполняемых окна, в которые вводятся:
  - 1)<sup>о</sup>условие, которое проверяется ( $D2 < \$B\$6$ );
  - 2)<sup>о</sup>значение, которое принимает скорость введения, если условие выполнено (истинно) – ( $\$B\$5$ );
  - 3)<sup>о</sup>значение, которое принимает скорость введения, если условие не выполнено (ложно). – в нашем случае это число 0.

**ШАБЛОН открывается при внесении в ячейку знака “=“**

**Этап 4.** На четвертом этапе проводим вычисление значений скорости внутривенного введения препарата в последовательные моменты времени.

**!!! Напоминаем, что все ячейки столбца В, использованные в формуле, должны быть зафиксированы (символ \$ перед буквенной и числовой частью адреса).**

После нажатия клавиши ENTER в ячейке «**E2**» появляется число 100 (результат вычисления скорости в момент времени 0).

Для вычисления значений скорости в/в введения в последующие моменты времени формулу, записанную в ячейке «**E2**», «растягиваем» вниз по столбцу «**E**» на несколько следующих ячеек. Для этого двигаемся курсором мыши по ячейке «**E2**» до тех пор, пока в нижнем правом углу ячейки не появится черный крестик «+». Фиксируем его, нажав левую кнопку мыши, и, не отпуская кнопку, перемещаем (тянем) курсор вниз по столбцу «**E**» на 10-12 ячеек, но не дальше, чем «растянута формула в столбце «**D**».

**!!! Если соседний столбец уже заполнен на несколько строк (в нашем случае это столбец D), то вместо растяжения формулы можно использовать двойной «клик» на черном крестике.**

**Заполнение столбца «Е» (Скорость в/в введения). В ячейку «Е3» формула вычисления скорости в/в введения в момент  $T=0$  записывается с использованием шаблона для логической функции «ЕСЛИ») (Этап 4)**

The screenshot shows an Excel spreadsheet titled "Microsoft Excel - TAB\_Primer.xls". The menu bar includes "Файл", "Правка", "Вид", "Вставка", "Формат", "Сервис", "Данные", "Окно", and "Справка". A formula bar at the top displays "=ЕСЛИ(D2<\$B\$6:\$B\$5;0)". The main table has columns for parameter names, values, current time, input rate, plasma concentration,стер, stock, muscle concentration, and blood concentration. Row 2 contains the formula =ЕСЛИ(D2<\$B\$6:\$B\$5;0). A modal dialog box titled "Аргументы функции" (Function Arguments) is open, showing the "ЕСЛИ" (IF) function with the following arguments:

Лог_выражение	D2<\$B\$6
Значение_если_истина	\$B\$5
Значение_если_ложь	0

The dialog also includes a note: "Проверяет, выполняется ли условие, и возвращает одно значение, если оно выполнено, значение, если нет." (Checks if the condition is met and returns one value if it is, or the other value if it is not.)

## Аргументы функции

ECN

Лог\_выражение D2<\$B\$6

Значение\_если\_истина \$B\$5

Значение\_если\_ложь 0

Значение\_если\_ложь 0 =

Значение\_если\_ложь 0

Проверяет, выполняется ли условие, и возвращает одно значение, если оно выполнено, или другое значение, если нет.

**Значение\_если\_ложь** значение, которое возвращается, если 'ложь'. Если не указано, возвращается 'ЛОЖЬ'.

**Результат заполнения столбца «E» (формула вычисления скорости в/в введения препарата, внесенная в ячейку E2, также «растянута» на 10-12 шагов вниз) (Этап 4)**

## **Задание 1. Этапы 5-8**

**На пятом – восьмом шагах** проводим вычисление значений следующих функций:

- концентрация лекарственного вещества при его внутривенном введении (столбец F);**
- терапевтическая и токсическая концентрации препарата (столбцы G, H);**
- количество лекарственного вещества в мышце при внутримышечном введении (столбец I);**
- концентрация лекарственного вещества в плазме крови при его внутримышечном введении (столбец J);**

**После вычисления формулы в одной ячейке для вычисления значений каждой функции в последующие моменты времени формулу необходимо «растянуть» вниз на 10-12 шагов для того, чтобы убедиться в том, что поведение функции соответствует нашим представлениям.**

**Результат заполнения второй таблицы (столбцы D - J);  
вычисления проведены для 12 последовательных моментов  
времени (Этапы 5-8)**

**Microsoft Excel - Tab\_Empty.xls**

Файл Правка Вид Вставка Формат Сервис Данные Окно Справка

Times New Roman Ст 16 Ж К Ч

J3 =J2+(I2\*\$B\$14-\$B\$11\*J2)\*\$B\$4/\$B\$10

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N
1	Названия параметров моделей	Значени я парамет ров	Текущи е време ни (мин)	Скорость в/в введение препарата Извел (t) (мин)	Концентрация препарата в плазме при в/в введении С(t) (мг/л)	Стрс	Стокс	Содержание препарата в мышце при в/м введении (мг)	Концентрация препарата в плазме крови при в/м введении (мг/л)					
2	Удельный кажущийся объем (л/кг)	0,26	0	100	0	10	50	500	0					
3	Удельный клиренс (л/мин/кг)	0,0016	1	100	5,49450549	10	50	490	0,549450549					
4	Шаг по времени (мин)	1	2	100	10,9551986	10	50	480,2	1,084530854					
5	Скорость в/в введение препарата	100	3	100	16,3822875	10	50	470,596	1,605549125					
6	Время введения препарата (мин)	5	4	100	21,775979	10	50	461,18408	2,112807285					
7	Минимальная терапевтическая конц. препарата (мг/л)	10	5	0	27,1364784	10	50	451,960398	2,606601086					
8	Минимальная токсическая конц. препарата (мг/л)	50	6	0	26,9694847	10	50	442,92119	3,087220242					
9	Начальная концентрация препарата в плазме (мг/л)	0	7	0	26,8035186	10	50	434,062767	3,554948547					
10	Полный кажущий объем (л)	18,2	8	0	26,6385739	10	50	425,381511	4,010063992					
11	Полный клиренс (л/мин)	0,112	9	0	26,4746442	10	50	416,873881	4,452838885					
12	Масса тела (кг)	70	10	0	26,3117233	10	50	408,536403	4,883539966					
13	Доза (масса) препарата (мг)	500	11	0	26,149805	10	50	400,365675	5,302428515					
14	Коэффициент скорости поступления препарата из мышцы (1/мин)	0,02	12	0	25,9888832	10	50	392,358362	5,709760466					
15														

РГМУ  
Кафедра Медицинской  
Кибернетики и Информатики  
(зав.каф. профессор, д.м.н.  
ЗАРУБИНА Т.В.)  
\*\*\*\*\*  
"Расчет индивидуального  
режима дозирования  
лекарственного препарата с  
использованием  
математических моделей  
фармакокинетики.  
Компьютерная реализация  
моделей средствами Microsoft  
Excel"  
Авторы:  
КИЛИКОВСКИЙ  
Валерий Вольфович (контент)  
ОЛИМПИЕВА  
София Петровна (ст.преп)  
Москва, 2005

Лист9 / Лист8 / Лист7 / Лист6 / Лист5

Готово

Пуск Total ... Micro... Micr... 8:17

## Этап 9. Примечание.

**!!! Вычисление всех функций во второй таблице с помощью «растягивания» формул на 10-12 шагов необходимо для содержательного контроля полученных результатов вычисления.**

Например, необходимо убедиться, что при вычислении времени (**столбец D**) получились последовательные числа 0, 1, 2, 3 и т.д.; для концентрации в плазме препарата, введенного в/в (**столбец F**), имеет место увеличение значений, пока препарат вводится, то есть до 5-й минуты, и снижение значений, начиная с 5-й минуты) и т.д..

**!!! Несоответствие этих результатов предполагаемому характеру изменения каждой из функций заставляет нас вернуться к формуле и проверить правильно ли она**

## Этап 9. Примечание. Что контролируется:

- в столбце D вычисляются моменты времени, для которых вычисляются все функции, поэтому при шаге 1 минута в этом столбце должна появиться последовательность целых чисел. Если это не так, то, скорее всего, в функции, введенной в ячейку D3, забыли зафиксировать второе слагаемое (\$B\$4), задающее величину шага из первой таблицы;
- в столбце E, вычисляется скорость введения препарата, которая в случае однокамерной модели, когда препарат вводится в течение 5 минут, равна 100 мг/мин, а далее, начиная с 5-й минуты (когда введение препарата заканчивается), эта скорость равна 0;
- В столбце F, в котором вычисляется концентрация препарата в крови, контрольной точкой является достижение максимального значения на 5-й минуте (в момент прекращения введения препарата), а затем концентрация препарата медленно снижается;
- В столбцах G и H вычисляются терапевтическая и токсическая концентрации, которые заданы для препарата и постоянны для всех моментов времени;
- В столбце I вычисляется содержание препарата в мышце, которое должно медленно снижаться с уровня 500 мг (введенная доза);
- В столбце J вычисляется концентрация препарата в крови при внутримышечном введении; для этой функции характерной динамикой является медленное увеличение концентрации.

## **Задание 1. Этап 9**

**Для того, чтобы иметь возможность длительно следить за изменениями концентрации препарата в плазме крови проведем вычисление всех функций до 1000 – 1100 шагов.**

**Для этого в столбцах с D по J *выделим ОДНУ!!! строку* (например, соответствующую 10-му шагу, то есть выделим одновременно ячейки D12, E12, F12, G12, H12, I12 и J12), в которых все функции вычислены, и «протянем» выделенный фрагмент таблицы за черный крестик в правом нижнем углу до 1000-го шага.**

**При величине шага 1 минута это соответствует длительности наблюдения за уровнем концентрации введенного препарата около 17 часов.**

**Результат вычисления двух моделей до 1000 шагов:  
концентрация препарата в плазме при В/В введении (столбец  
“F”) и при В/М введении (столбец “J”) (Этап 9)**

Microsoft Excel - Tab\_Empty.xls

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M
1	Названия параметров моделей	Значени я па рамет ров	Текущее время (мин)	Скорость в/в введения препарата Извел (t) (мин)	Текущая концентрация препарата в плазме С(t) (мкг/л)	Стр	Стокс	Текущее содержание препарата в мы不懈е при в/м введении (мкг)	Текущая концентрация препарата в плазме крови при в/м введении (мкг/л)				
987			985	0	0,06402235	10	50	1,13934E-06	0,090776401				
988			986	0	0,06362837	10	50	1,11656E-06	0,090217778				
989			987	0	0,06323681	10	50	1,09423E-06	0,089662593				
990			988	0	0,06284766	10	50	1,07234E-06	0,089110824				
991			989	0	0,0624609	10	50	1,05089E-06	0,088562451				
992			990	0	0,06207653	10	50	1,02988E-06	0,088017453				
993			991	0	0,06169452	10	50	1,00928E-06	0,087475808				
994			992	0	0,06131486	10	50	9,89093E-07	0,086937496				
995			993	0	0,06093754	10	50	9,69311E-07	0,086402497				
996			994	0	0,06056254	10	50	9,49925E-07	0,085870791				
997			995	0	0,06018985	10	50	9,30926E-07	0,085342356				
998			996	0	0,05981945	10	50	9,12308E-07	0,084817173				
999			997	0	0,05945133	10	50	8,94062E-07	0,084295223				
1000			998	0	0,05908547	10	50	8,7618E-07	0,083776484				
1001			999	0	0,05872187	10	50	8,58657E-07	0,083260937				
1002			1000	0	0,0583605	10	50	8,41484E-07	0,082748563				
1003													
1004													
1005													

Лист1 / Лист2 / Лист3 /

Готово

Пуск 2 Т... Micro... Micr... 22:07

## Построение графиков вычисленных функций.

Для организации визуального контроля за изменениями концентрации препарата в плазме крови при разных режимах его введения построим *на отдельном листе* графики всех функций, которые мы вычисляли.

*Выделим все столбцы 2-й таблицы с вычисленными числовыми рядами и их названиями.* Для этого, наведя курсор на название первого из вычисленных столбцов – D (на сером фоне), зафиксируем левую клавишу мыши и, не отпуская ее, протянем вправо по названиям остальных столбцов ( E, F, G, H, I и J).

Найдем в верхней части экрана иконку, изображающую гистограмму, и кликнем на нее мышкой. На экране появится самостоятельный модуль программы EXCEL под названием «Мастер диаграмм», который будет по шагам управлять нашими действиями при создании графиков.

**!!! Из всех вариантов гистограмм выбираем «точечную», как единственную, в которой значения первого выделенного столбца используются в качестве шкалы по оси «X».**

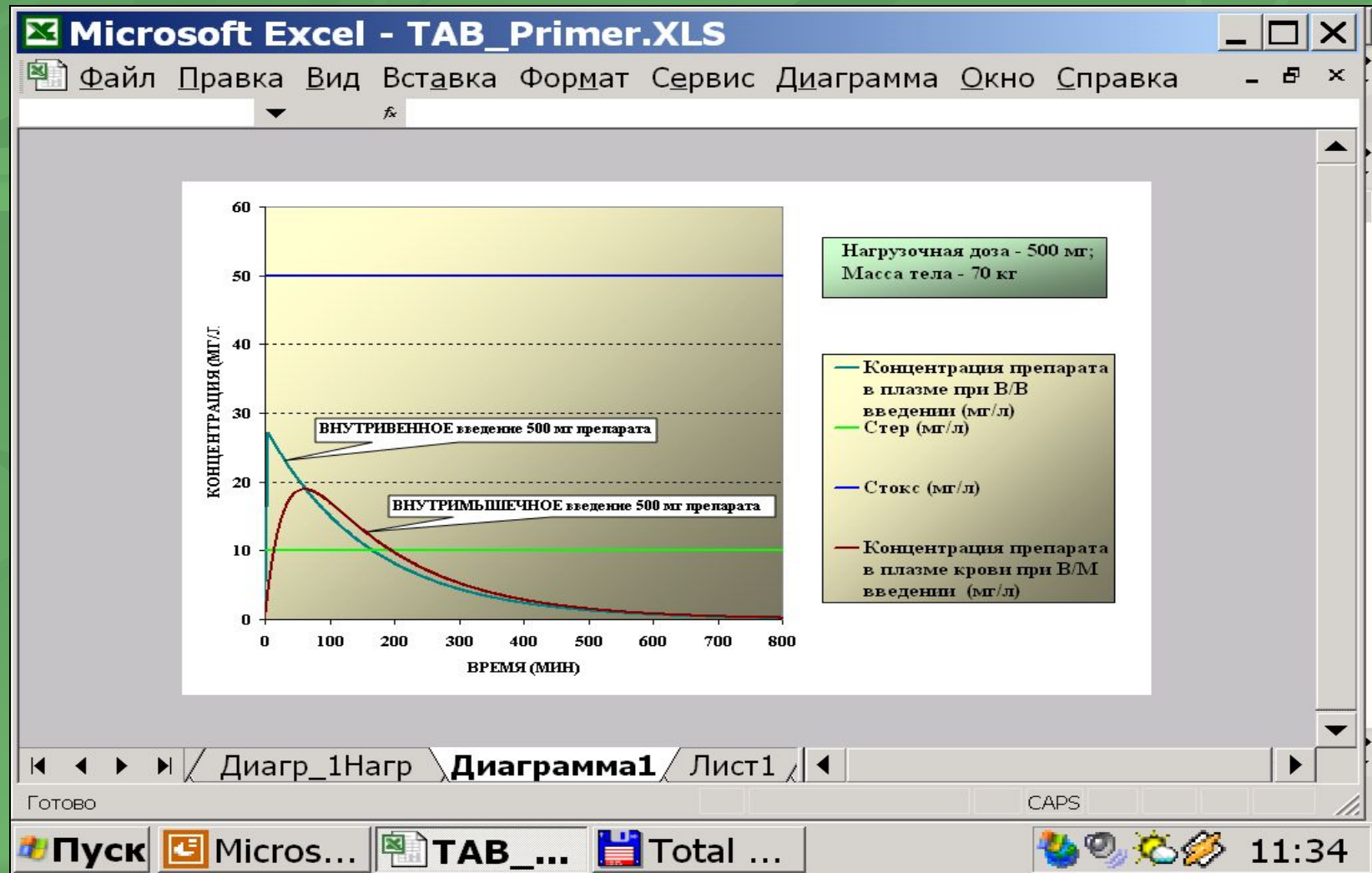
## Построение графиков вычисленных функций.

На последнем шаге работы с «Мастером диаграмм» выбираем вариант «на отдельном» листе. На экране появятся графики всех выделенных нами функций. Однако, интересующие нас более всего графики изменения концентрации препарата в плазме оказались очень мелкими. Это связано с тем, что **общий график масштабируется по самому высокому графику**.

**Удалим «лишние» графики.** Первым удалим график, отображающий изменение содержания препарата в мышце при в/м введении. **Удалим этот график** с общего рисунка, для чего наведем на любую точку графика курсор (появится заголовок графика) и кликнем правой кнопкой мыши. Появится меню, в последней строке которого стоит вариант «удалить». **Удалим таким же образом** и график «скорость в/в введения» - ступенчатую функцию.

**После этого на экране останутся 4 графика:** две горизонтальные линии, отображающие терапевтическую и токсическую концентрации, характерные для конкретного препарата, и две кривые, отображающие изменение во времени концентрации препарата в плазме крови при В/В и В/М введении.

**Из двух предлагаемых вариантов размещения графика выбираем вариант на «отдельном» листе.**



**Продублируем** построенный график и на каждом из двух построенных графиков оставим по одной кривой, соответствующей или внутривенному или внутримышечному введению препарата. Дадим имена каждому из двух листов с графиками (внутривенное или внутримышечное).

**!!! На этом создание компьютерной реализации двух фармакокинетических моделей - однокамерной (в/в введение препарата) и двухкамерной (в/м введение) завершено.**

**В результате выполнения 1-го задания нами создан инструмент для осуществления индивидуального подбора режима дозирования конкретного препарата с учетом особенностей пациента - массы тела и состояния клиренса.**

**Спасибо за внимание**

## Знания получаемые или закрепляемые на занятии

- Понятие *математической модели* реальной системы
- *Фармакокинетические понятия: (кажущийся объем распределения лекарственного вещества в организме; общий клиренс; минимальные терапевтическая и токсическая концентрации; время полувыведения; нагрузочная и поддерживающая дозы лекарственного вещества)*
- Методика применения *фундаментального закона сохранения вещества* для вывода уравнений математических моделей для расчета концентрации лекарственного вещества в плазме крови при внутривенном или внутримышечном введении.
- Методика осуществления *компьютерной реализации математической модели фармакокинетики (средствами Microsoft Excel)* для расчета меняющейся во времени концентрации лекарственного препарата в плазме крови после

# Умения получаемые или закрепляемые на занятии

- **использование компьютерной модели для уточнения фармакокинетических параметров по результатам клинического исследования кинетики препарата в организме**
- **подбор индивидуальных режимов дозирования конкретного препарата при разных способах введения с помощью созданных компьютерных моделей.**