

**«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.

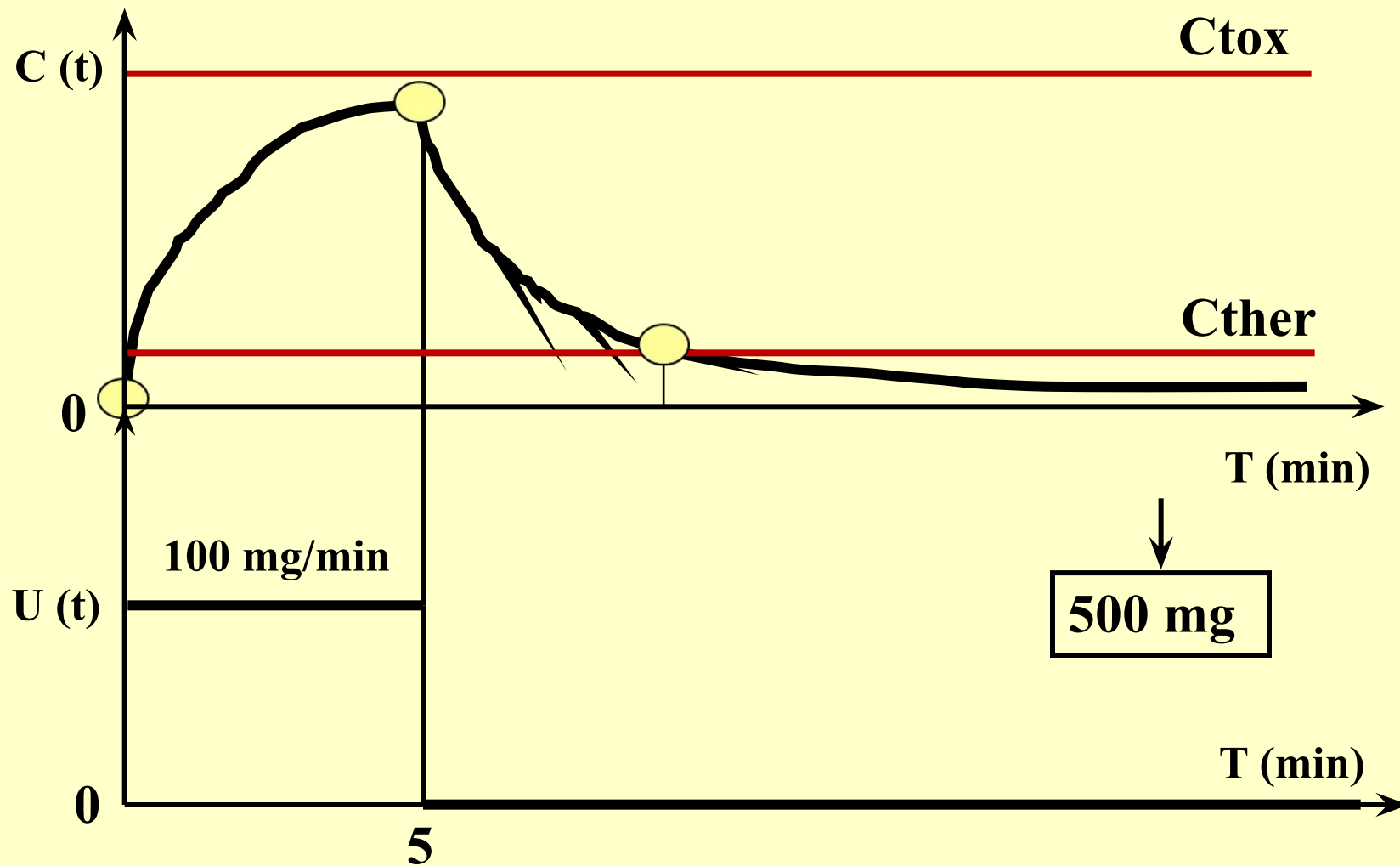
1. ***Математические*** камерные фармакокинетические *модели* внутривенного и внутримышечного введения лекарственных препаратов.
2. ***Компьютерная реализация моделей*** средствами Microsoft Excel /
3. ***Расчет индивидуального режима дозирования*** лекарственных препаратов с использованием математических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

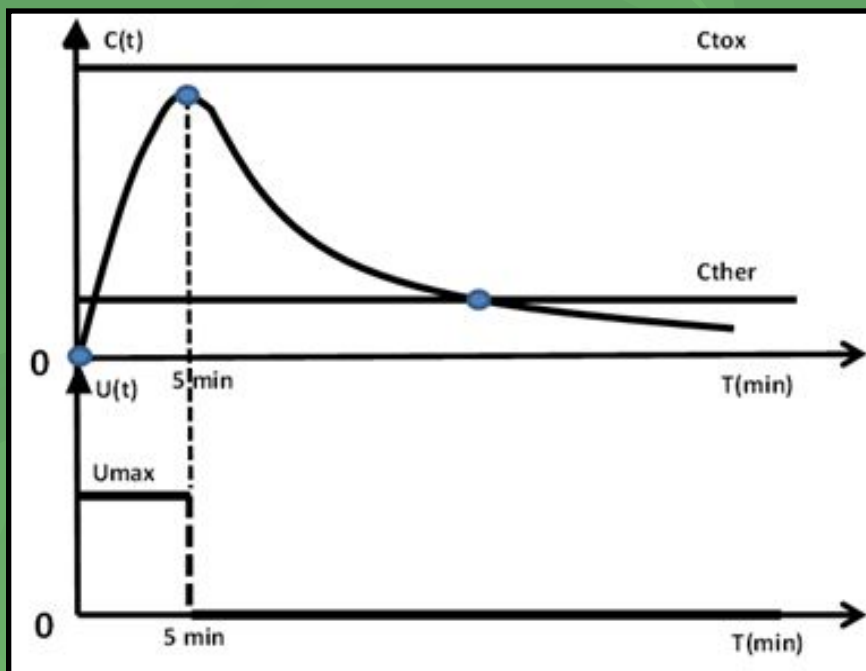
Фармакокинетику условно можно разделить на теоретическую и прикладную. **Теоретическая** ФК изучает закономерности распределения ЛС в организме, а **прикладная** на основе этих закономерностей решает задачу **выбора индивидуального режима** введения препарата.

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 (compartment) 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 (компарментными)*** 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.

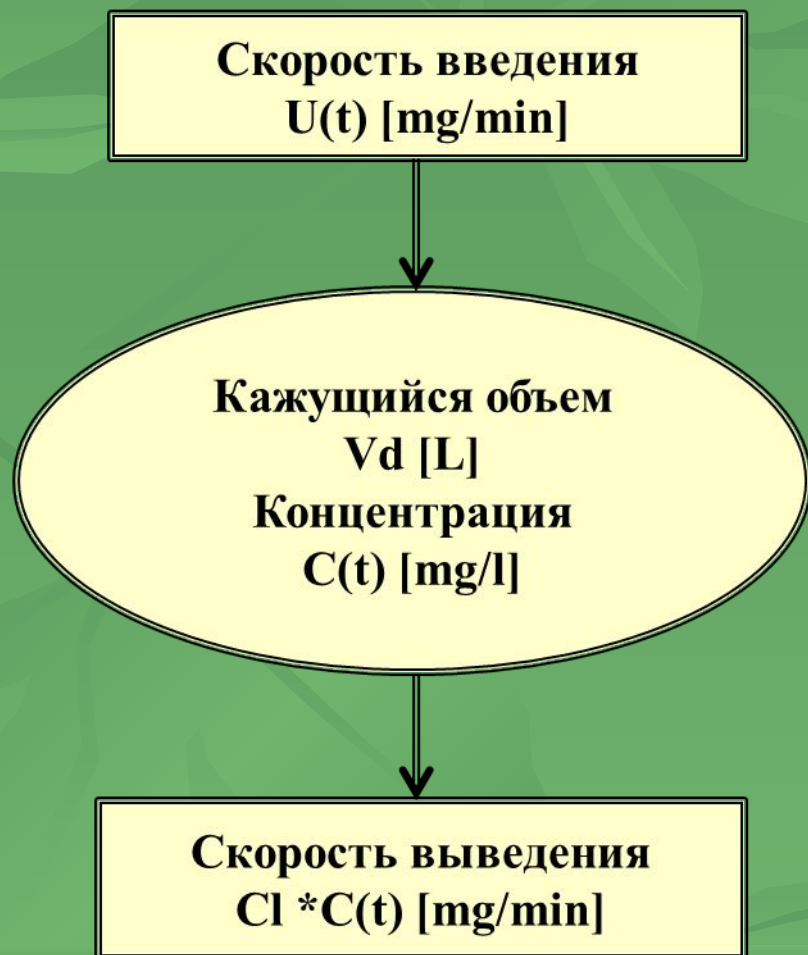
Определения основных фармакокинетических параметров, приводимых в справочнике лекарственных препаратов

- **Кажущийся объем распределения V_d** 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 длиной 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:

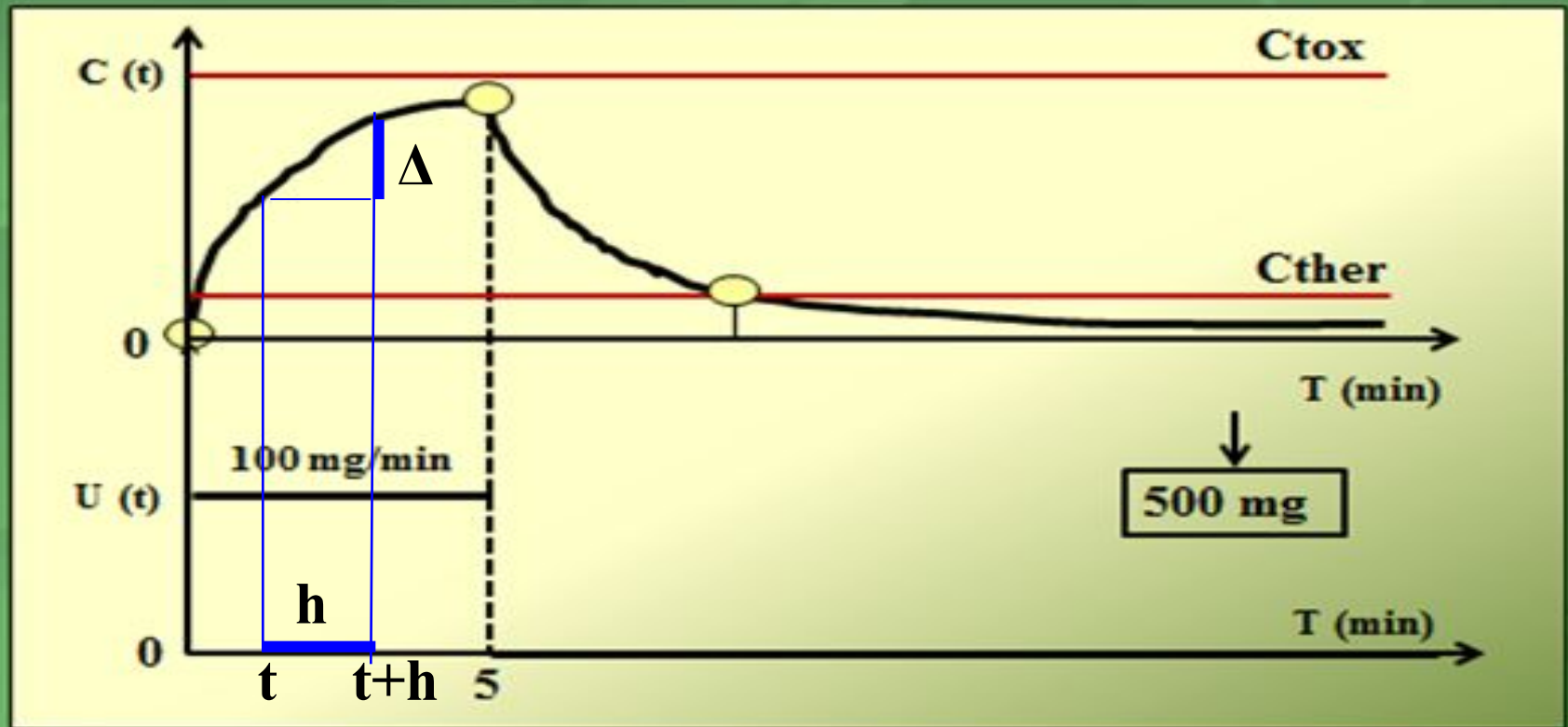
МАТЕМАТИЧЕСКАЯ МОДЕЛЬ однокамерной фармакокинетической модели внутривенного введения препарата

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



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 $Cl \cdot C(t)$ изменяются незначительно. Пренебрежем этими изменениями и положим на отрезке времени длиной 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: $Cl * C(t) * h$.

$C(t) * h$.



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): $V \cdot C(t)$ 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:

$$V \cdot C(t+h) - V \cdot C(t) \quad [B].$$

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 **приблизенно**, 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 (V_{spec})	<u>Полный V_d</u> $=V_{\text{spec}} * M_{\text{body}}$
Общий КЛИРЕНС на кг массы тела (CL_{spec})	<u>Полный CL</u> $=CL_{\text{spec}} * M_{\text{body}}$
С терапевтическая	
С токсическая	
Масса тела (M_{body})	

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:

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

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.**

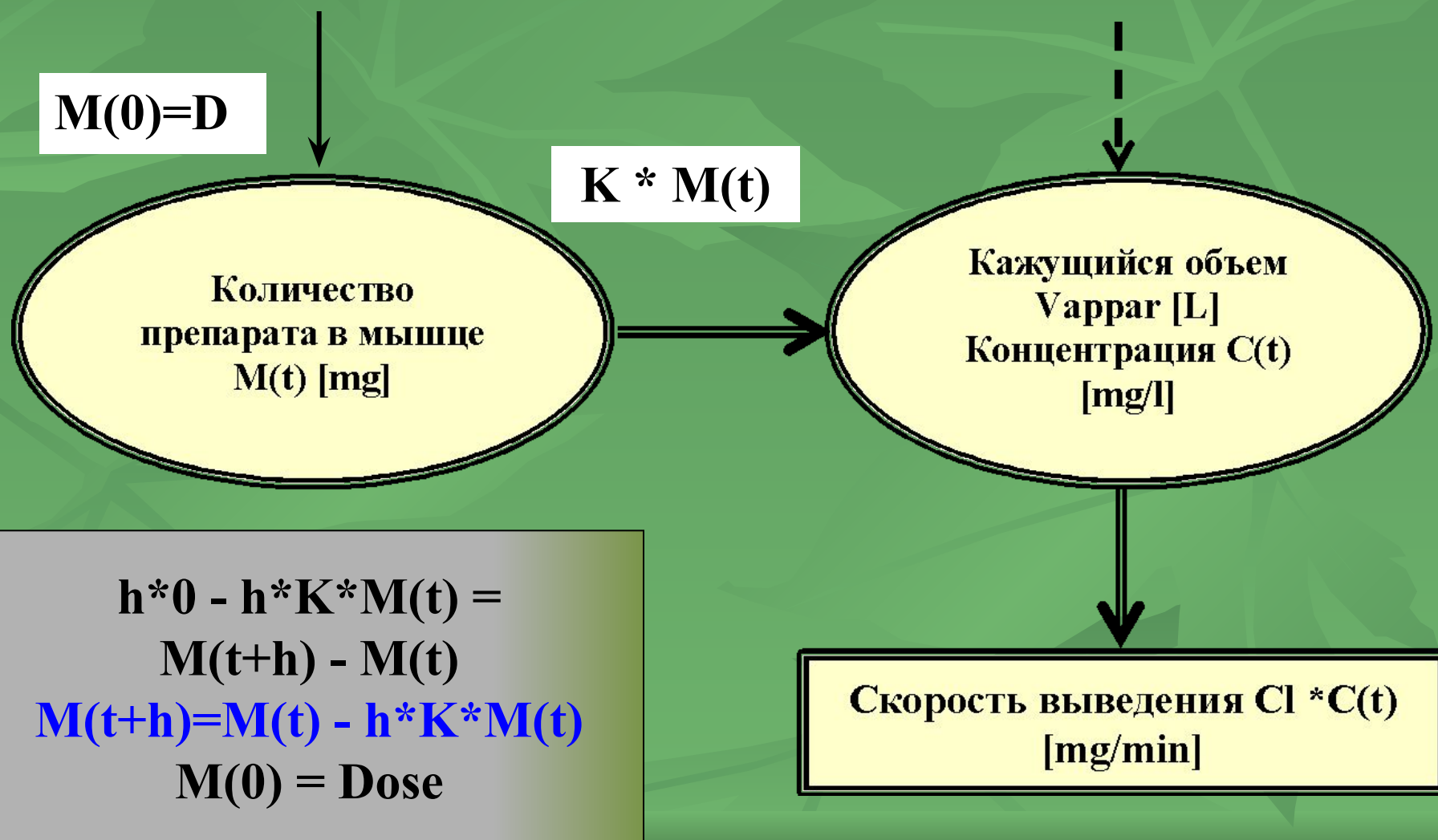
**Индивидуализация дозирования на основе мониторинга
необходима в следующих ситуациях:**

- 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 политерапию, поскольку сочетания некоторых препаратов приводят к их взаимовлиянию, выражающемуся 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



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 λ – 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.
- ***Настройка*** 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

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K
1	Название признаков	Значения признаков		Текущее время (мин)	Скорость в/в введения препарата $U_{вв}(t)$ (мл/мин)	Концентрация препарата в плазме при в/в введении $C(t)$	Сред (мл/л)	Стокс (мл/л)	Содержание препарата в мышце при в/в введении (мг)	Концентрация препарата в плазме крови при в/в введении (мл/л)	
2	Удельный кажущийся объем V_d (л/кг)	0,26		0		$=B\$9$			$=B\$13$	$=B\$9$	
3	Удельный клиренс CL_d (л/мин/кг)	0,0016		$=D2+B\$4$		$=B\$7$		$=B\$8$			
4	Шаг по времени h (мин)	1									
5	Скорость в/в введения препарата U (мл/мин)				$=E C_{104}(D2=B\$6, B\$5, 0)$			$=I2-B\$14*I2*B\4			
6	Время введения препарата T (мин)	5									
7	Минимальная терапевтическая концентрация C_{min} (мг/л)	5		$=B\$13/B\6		$=F2+(E2-B\$11*F2)*B\$4/B\$10$			$=J2+(I2-B\$14-J2)*B\$4/B\$10$		
8	Минимальная токсическая концентрация C_{tox} (мг/л)	50									
9	Начальная концентрация препарата в плазме крови C_0 (мг/л)	0									
10	Полный кажущийся объем V (л)			$=B\$2*B\12							
11	Полный клиренс CL (л/мин)			$=B\$3*B\12							
12	Масса тела M (кг)	70									
13	Доза (мг/кг) препарата mg	500									
14	Коэфф. Скорости поступления препарата из мышц I (1/мин)	0,02									

$u(t)$ (Скорость в/в введения препарата)

U

0

T Время (мин)

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

Пуск Micros... Total ... 2 М... TAB_P... 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

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N
	Названия параметров моделей	Значения параметров	Текущее время (дни)	Скорость в/в введения препарата (1/дни)	Концентрация препарата в плазме при в/в введении C(t) (мг/л)	Стер	Стокс	Содержание препарата в мышце при в/м введении (мг)	Концентрация препарата в плазме крови при в/м введении (мг/л)					
1	Удельный кажущийся объем (л/кг)													
2	Удельный клиренс (л/мг/дни)													
3	Шаг по времени (дни)													
4	Скорость в/в введения препарата													
5	Время введения препарата (дни)													
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/мг/дни)													
11	Масса тела (кг)													
12	Доза (масса) препарата (мг)													
13	Коэффициент скорости поступления препарата из мышцы (1/дни)													
14														
15														
16														
17														
18														
19														
20														

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:
КИШКОВСКИЙ
Валерий Вольфович (доцент)
ОЛИМПИЕВА
София Петровна (ст. преп)
Москва, 2005

Диаграмма1 / Лист1 / Лист19 / Лист2

Готово

Пуск Micros... TAB_P... Tab_... Total ... 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 «^o=».** 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 Cyr 16 Ж К Ч

B5 =B\$13/B\$6

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N
	Названия параметров моделей	Значения параметров	Текущее время (мин)	Скорость в/в введения препарата (мг/л)	Концентрация препарата в плазме при в/в введении C(t) (мг/л)	Стер	Стокс	Содержание препарата в мышце при в/м введении (мг)	Концентрация препарата в плазме крови при в/м введении (мг/л)					
1	Удельный кажущийся объем (л/кг)	0,26												
2	Удельный клиренс (л/мин/кг)	0,0016												
3	Шаг по времени (мин)	1												
4	Скорость в/в введения препарата	100												
5	Время введения препарата (мин)	5												
6	Минимальная терапевтическая конц. препарата (мг/л)	10												
7	Минимальная токсическая конц. препарата (мг/л)	50												
8	Начальная концентрация препарата в плазме (мг/л)	0												
9	Полный кажущ. объем (л)	18,2												
10	Полный клиренс (л/мин)	0,112												
11	Масса тела (кг)	70												
12	Доза (масса) препарата (мг)	500												
13	Коэффициент скорости поступления препарата из мышцы (1/мин)	0,02												
14														
15														

Лист6 / Лист5 / Лист4 / Лист3

Готово

Пуск Total ... Micro... Micros...

2:19

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
средством Microsoft Excel)"
Авторы:
КИЛИКОВСКИЙ
Валерий Вольфович
(доцент)
ОЛИМПИЕВА
София Петровна (ст.преп.)
Москва, 2005

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 того, чтобы перед буквой D

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 Cyr 16 Ж К Ч

D3 =D2+\$B\$4

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N
	Названия параметров	Значения параметров	Текущее время (мин)	Скорость в/в введения препарата (г/мин)	Концентрация препарата в плазме при в/в введении C(t) (мг/л)	Стер	Стокс	Содержание препарата в мышце при в/в введении (мг)	Концентрация препарата в плазме крови при в/в введении (мг/л)					
1	Удельный кажущийся объем (л/кг)	0,26	0											
2	Удельный клиренс (л/мин/кг)	0,0016	1											
3	Шаг по времени (мин)	1	2											
4	Скорость в/в введения препарата (мл/мин)	100	3											
5	Время введения препарата (мин)	5	4											
6	Минимальная терапевтическая конц. препарата (мг/л)	10	5											
7	Минимальная токсическая конц. препарата (мг/л)	50	6											
8	Начальная концентрация препарата в плазме (мг/л)	0	7											
9	Полный кажущ. объем (л)	18,2	8											
10	Полный клиренс (л/мин)	0,112	9											
11	Масса тела (кг)	70	10											
12	Доза (масса) препарата (мг)	500	11											
13	Коэффициент скорости поступления препарата из мышцы (1/мин)	0,02	12											
14														
15														

Лист7 / Лист6 / Лист5 / Лист4 / Лист3

Готово

Пуск Total ... Micro... Micros...

8:38

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:
КЛИКОВСКИЙ
Валерий Вольфович (доцент)
ОЛИМПИЕВА
София Петровна (ст.преп.)
Москва, 2005

- **Этап 4.** Для вычисления 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 условного оператора ЕСЛИ можно использовать шаблон, предоставляемый Microsoft Excel. В этом шаблоне предусмотрены три заполняемых окна, в которые вводятся:
 - 1)°условие, которое проверяется (D2<\$B\$6);
 - 2)°значение, которое принимает скорость введения, если условие выполнено (истинно) – (\$B\$5);
 - 3)°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 дольше**, 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 Т=0 записывается с использованием шаблона для логической функции «ЕСЛИ» (Этап 4)

Microsoft Excel - TAB_Primer.XLS

Файл Правка Вид Вставка Формат Сервис Данные Окно Справка

ЕСЛИ =ЕСЛИ(D2<\$B\$6;\$B\$5;0)

	А	В	С	Д	Е	Ф	Г	Н	И	Ж	З	И	Л	М
	Названия признаков	Значения признаков		Текущее время (мин)	Скорость в/в введения препарата (мг/л)	Концентрация препарата в плазме при В/В введении (мг/л)	Стер (мг/л)	Стокс (мг/л)	Содержание препарата в мышце при В/М введении (мг)	Концентрация препарата в плазме крови при В/М введении (мг/л)				
1														
2	Удельный кажущийся объем Vs	0,26		=ЕСЛИ(D2<\$B\$6;\$B\$5;0)										
3	Удельный клиренс CLs (л/мин/кг)	0,0016		1										
4	Шаг по времени Step (мин)	1		2										
5	Скорость в/в введения препарата	100		3										
6	Время введения препарата Tinf	5		4										
7	Минимальная терапевтическая концентрация препарата Стер	10		5										
8	Минимальная токсическая концентрация препарата Стокс	50		6										
9	Начальная концентрация препарата в плазме C0 (мг/л)	0		7										
10	Полный кажущийся объем Vt (л)	18,2		8										
11	Полный клиренс CLt (л/мин)	0,112		9										
12	Масса тела М (кг)	70		10										
13	Доза (масса) препарата (мг)	500		11										
14	Коэффициент скорости поступления препарата из мышцы	0,034		12										
15														
16														
17														
18														
19														
20														
21														
22														

Диагр_1Исх Лист1А

Правка

Аргументы функции

ЕСЛИ

Лог_выражение D2<\$B\$6

Значение_если_истина \$B\$5

Значение_если_ложь 0

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

Значение_если_ложь значение, которое возвращается, если 'логическое' значение ЛОЖЬ. Если не указано, возвращает значение ЛОЖЬ.

Пуск Micros... TAB_... Total ... 13:10

Результат заполнения столбца «Е» (формула вычисления скорости в/в введения препарата, внесенная в ячейку Е2, также «растянута» на 10-12 шагов вниз) (Этап 4)

Microsoft Excel - TAB_Primer.XLS

Файл Правка Вид Вставка Формат Сервис Данные Окно Справка

O18 fx

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N	O	P
	Названия признаков	Значения признака		Текущее время (мин)	Скорость в/в введения препарата (г/мин)	Концентрация препарата в плазме при В/В введении (мг/л)	Стер (мг/л)	Стокс (мг/л)	Содержание препарата в мышце при В/М введении (мг)	Концентрация препарата в плазме крови при В/М введении						
1		ОВ														
2	Удельный кажущийся объем Vs	0,26		0	100											
3	Удельный клиренс CLs	0,0016		1	100											
4	Шаг по времени Step (мин)	1		2	100											
5	Скорость в/в введения препарата	100		3	100											
6	Время введения препарата T _{инт}	5		4	100											
7	Минимальная терапевтическая концентрация препарата C _{тер}	10		5	0											
8	Минимальная токсическая концентрация препарата C _{токс}	50		6	0											
9	Начальная концентрация препарата в плазме C ₀ (мг/л)	0		7	0											
10	Полный кажущийся объем V _t (л)	18,2		8	0											
11	Полный клиренс CL _t (л/мин)	0,112		9	0											
12	Масса тела M (кг)	70		10	0											
13	Доза (масса) препарата (мг)	500		11	0											
14	Коэффициент скорости поступления препарата из мышцы	0,034		12	0											
15																
16																
17																
18																
19																
20																

Лист1А / Лист1 / Диагр_2 / Лист2 /

Готово

Пуск Micros... TAB_... Total ... 13:22

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 (доцент)
ОЛИМПИЕВА
София Петровна (ст.преп.)
Москва, 2005

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 Cyr 16 Ж К Ч

J3 =J2+(12*\$B\$14-\$B\$11*J2)*\$B\$4/\$B\$10

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N
	Названия параметров	Значения параметров	Текущее время (мин)	Скорость в/в введения препарата (мг/л)	Концентрация препарата в плазме при в/в введении C(t) (мг/л)	Стер	Стокс	Содержание препарата в мышце при в/в введении (мг)	Концентрация препарата в плазме крови при в/в введении (мг/л)					
1	модели													
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 введения 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 кажущ. 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					

Лист9 / Лист8 / Лист7 / Лист6 / Лист5

Готово

Пуск Total ... Micro... Micros...

8:17

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 (доцент)
ОЛИМПИЕВА
София Петровна (ст.преп)
Москва, 2005

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 введения (столбец
“F”) и при В/М введении (столбец “J”) (Этап 9)**

Microsoft Excel - Tab_Empty.xls

Файл Правка Вид Вставка Формат Сервис Данные Окно Справка

Times New Roman Cyr 12 Ж К Ч

L1002

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M
	Названия параметров моделей	Значения параметров		Текущее время (мин)	Скорость в/в введения препарата Уввед (г) (мг/л)	Текущая концентрация препарата в плазме C(t)	Стер (мг/л)	Стокс (мг/л)	Текущее содержание препарата в мышце при в/м введении (мг)	Текущая концентрация препарата в плазме крови при в/м введении (мг/л)			
1													
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... Micros...

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».

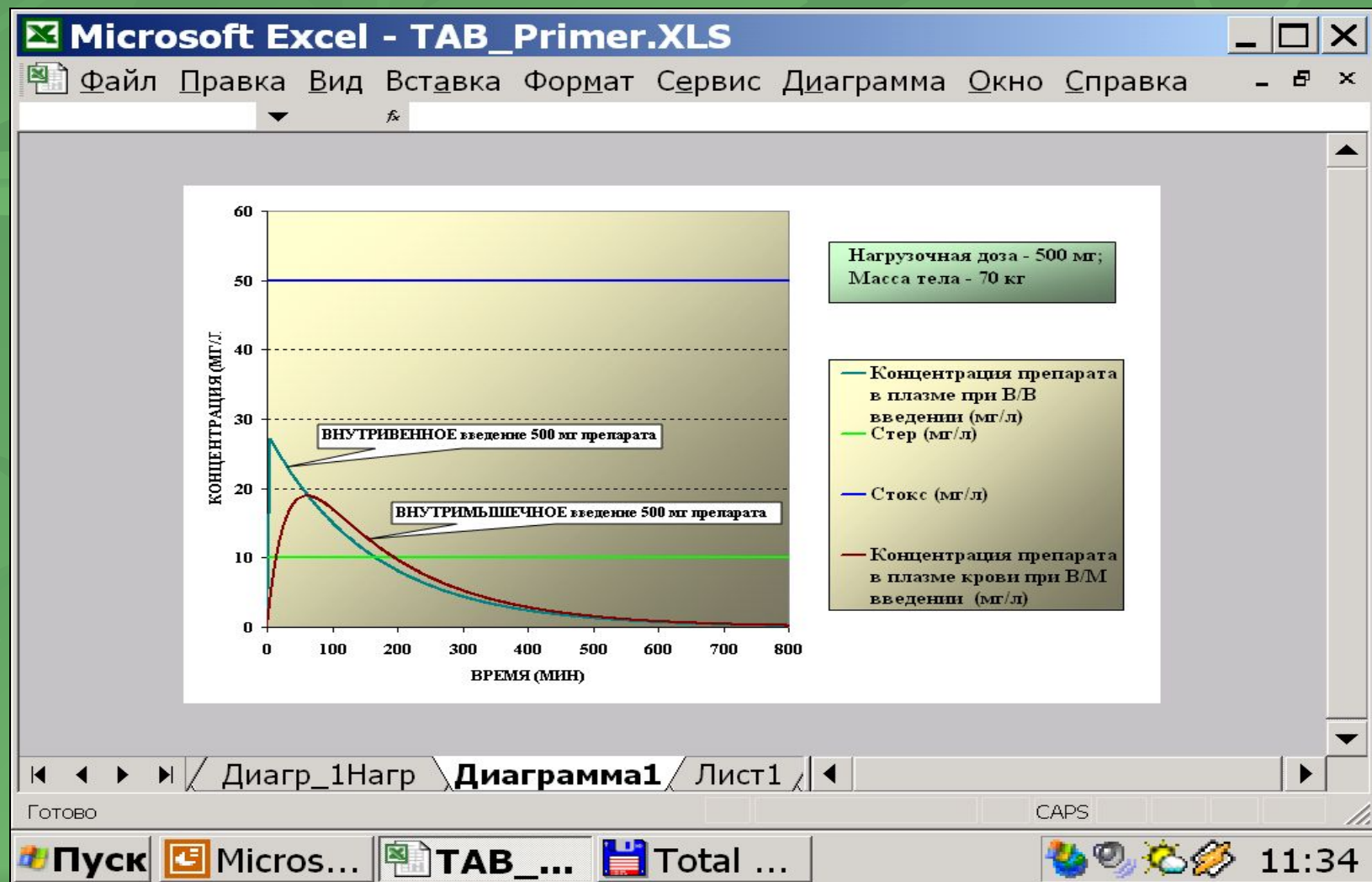
Построение графиков вычисленных функций.

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.***

The background of the slide features a stylized, low-poly illustration of green leaves. The leaves are rendered in various shades of green, with some appearing darker and others lighter, creating a sense of depth and texture. The overall composition is centered around the text.

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.