



Title	機械学習を利用したバンコマイシンの腎機能障害発現リスクおよび投与量推定を目的とするモデルの構築 [全文の要約]
Author(s)	宮井, 貴之
Citation	北海道大学. 博士(臨床薬学) 甲第15327号
Issue Date	2023-03-23
Doc URL	<a href="http://hdl.handle.net/2115/89860">http://hdl.handle.net/2115/89860</a>
Type	theses (doctoral - abstract of entire text)
Note	この博士論文全文の閲覧方法については、以下のサイトをご参照ください。
Note(URL)	<a href="https://www.lib.hokudai.ac.jp/dissertations/copy-guides/">https://www.lib.hokudai.ac.jp/dissertations/copy-guides/</a>
File Information	Takayuki_Miyai_summary.pdf



[Instructions for use](#)

# 学位論文の要約

博士の専攻分野の名称 博士(臨床薬学) 氏名 宮井 貴之

## 学位論文題名

機械学習を利用したバンコマイシンの腎機能障害発現リスクおよび  
投与量推定を目的とするモデルの構築

バンコマイシン (VCM) は、メチシリン耐性黄色ブドウ球菌感染症等の治療で汎用される。VCM は有効性向上、副作用発現リスク減少を目的に治療薬物モニタリング (TDM) が推奨される。特に投与開始時において患者背景に応じた副作用の発現リスク推定、あるいは推奨血中濃度を達成するための投与設計が求められる。そこで膨大なデータからより一般的なモデルを見出す手法である機械学習を活用し、臨床における簡便な推定ツール構築を目指した。機械学習の一つである決定木分析は変数の組み合わせ毎に示された結果がフローチャートの要領で把握可能な階層構造として表され、簡便に活用される。これまでに決定木分析で構築されたモデルは、単施設研究であり、投与開始時の利用を想定したモデルの作成に必要な標準投与量で開始された症例数が限られたことや、ガイドラインが推奨する血中濃度-時間曲線下面積 (AUC) に対応していないことが課題にあげられている。また、VCM の腎機能障害 (VIN) は、小児患者でも成人患者同様にそのリスク推定は重要であるが、0-1 歳など成長過程別に評価した報告はほとんど無い。

そこで、本研究では、多施設共同研究により収集した大量のデータを用いた決定木分析を実施し、投与開始時の VCM の急性腎機能障害 (AKI) 発現リスク推定モデル、ならびに血中濃度変動要因の組み合わせを考慮した定常状態の AUC 400-600 mg·hr/L を達成する維持投与量の推定モデル構築を進めるとともに、医療ビッグデータを活用し、0-1 歳小児患者の VIN リスク要因分析を実施した。

VCM の AKI 発現リスク推定モデルを構築するために、2011 年 11 月から 2019 年 3 月の間に VCM が標準的な投与量で点滴静注された入院患者を調査した。AKI は Kidney disease: Improving global outcomes 基準で判定した。対象患者 1,733 例中、843 例が解析対象に含まれ、115 例が AKI に該当した。単変量ロジスティック回帰分析にて  $p < 0.2$  であった心不全、併用薬 [フロセミド、アムホテリシン B (AMPH-B)、昇圧剤、ピペラシリン-タゾバクタム (TAZ/PIPC)]、Body Mass index (BMI)  $\geq 30 \text{ kg/m}^2$  の 6 変数を独立変数とした多変量ロジスティック回帰分析を実施した。その結果、併用薬 (フロセミド、AMPH-B、昇圧剤、TAZ/PIPC) の 4 変数で有意差が示された。Hosmer-Lemeshow test の結果、 $p = 0.454$  であり、モデルの適合度は良好と判断した。さらに、単変量解析で  $p < 0.2$  であった 6 変数を独立変数として chi-squared automatic interaction detection algorithm による決定木分析も実施した。その結果、3 つの分岐点 (昇圧剤併用、TAZ/PIPC 併用、BMI  $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ ) と 4 つのサブグループを有するモデルが構築された。サブグループの AKI の発現割合は 9.34-36.8% であり、10 分割交差検証法で算出した

誤分類リスクは  $13.9 \pm 1.2\%$  であった。決定木分析と多変量ロジスティック回帰分析の精度は、それぞれ  $86.4\%$  と  $86.5\%$  であった。構築したモデルは、多施設共同研究の実施と標準的な投与量で開始された患者を対象としたため、外的、内的妥当性が確保された。また、リスク因子の組み合わせを視覚的に判断しやすく、医師、薬剤師による治療方針の決定に繋がるツールとしての有用性が期待できる。

続いて定常状態の  $AUC\ 400-600\ \text{mg}\cdot\text{hr}/\text{L}$  を達成する維持投与量推定モデルを構築するために、2011年11月から2019年3月の間にVCMが点滴静注され、トラフ値ならびに投与後1点(ピーク値など)の血中濃度が測定された入院患者を調査した。VCMの血中濃度に影響する因子を収集し、AUCはPractical AUC guided TDM for vancomycin ver.1.2で算出した。1,380例中822例を解析対象とし、構築データと検証データが8:2になるようランダムに分割した。AUC  $500\ \text{mg}\cdot\text{hr}/\text{L}$  を達成する補正投与量を従属変数に、年齢、推算糸球体濾過量(eGFR)、BMI  $< 18.5\ \text{kg}/\text{m}^2$ 、BMI  $\geq 25\ \text{kg}/\text{m}^2$ 、併用薬を独立変数としてClassification and Regression Tree algorithmにより決定木分析を実施した。構築データ(661例)は最大5回分割され、13個の末端サブグループが含まれた。eGFR、年齢、BMI  $\geq 25\ \text{kg}/\text{m}^2$  の組み合わせで示された推奨投与量は  $17.6-59.4\ \text{mg}/\text{kg}/\text{day}$  であった。検証データ(161例)において、AUC  $400-600\ \text{mg}\cdot\text{hr}/\text{L}$  の割合は  $54.7\%$  であった。さらに、AUC  $< 400\ \text{mg}\cdot\text{hr}/\text{L}$ 、 $> 600\ \text{mg}\cdot\text{hr}/\text{L}$  の割合は、それぞれ  $18.0\%$ 、 $27.3\%$  であった。AUC  $500\ \text{mg}\cdot\text{hr}/\text{L}$  とモデルの予測AUCの差に基づく平均絶対予測誤差(MAE)は  $26.7\%$  であり、既報のノモグラムと同等以上の精度を示した。決定木分析により、目標AUCを達成する維持投与量に影響する要因、その組み合わせに応じた至適投与量を明らかにした。本研究の結果から、構築したモデルは薬剤師や医師によるVCMの初回投与設計の一助となる可能性を有する。

最後に0-1歳の小児患者におけるVINのリスク要因分析を実施するために160の医療機関、約2,000万人の診療情報データが含まれるRWDデータベースを利用した。2000年から2020年までの間にVCMが投与された入院患者のうち、除外基準に該当しない症例を解析対象とした。VINは2つの基準で定義した。基準1は、VCM投与期間中に血清クレアチニン(Scr)が基準値に対して  $0.5\ \text{mg}/\text{dL}$  以上または  $50\%$  以上増加した場合、基準2はVCM投与期間中にScrが7日以内に  $50\%$  以上または2日以内にScrが  $0.3\ \text{mg}/\text{dL}$  以上増加した場合と定義した。基準1と2において、単変量ロジスティック回帰分析を実施し、 $p < 0.05$  であった抽出項目を名義変数とする多変量ロジスティック回帰分析によってリスク因子を評価した。本研究により、これまで報告されていない0-1歳小児患者を対象とし、2つの基準でVIN発現リスクに強く影響する因子を見出したことによって、小児患者におけるVINリスク推定モデル構築のためのエビデンスとして活用できると期待される。

投与設計や副作用発現リスク推定における機械学習の活用事例は少なく、構築したモデルの妥当性やモデル構築における機械学習法の選択は検討を要する。今後は臨床における活用を目指したモデル検証を実施することが今後の課題である。