Создание дэшборда в DataLens

Ссылка на дэшборд Ссылка на папку со всеми объектами

Дэшборд 'Impact of immunotherapy' показывает результаты пяти клинических испытаний для пациентов с множественной миеломой, которым была проведена иммунотерапия.

Цель дэшборда состояла в том, чтобы оценить влияние иммунатерапии на состояние пациентов. Для этого была показана динамика препарата в крови пациентов, изменение биомаркеров, а также зависимость динамики от вида терапии или дозы.

При работе с датасетом добавим необходимые поля:

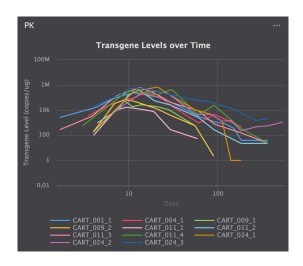
▶'Dose: CART cell *10^8'

Так как значения наших доз достаточно большие, применим формулу ROUND([DOSE]/100000000, 2) для более наглядного обозначения доз.

▶'Days'

Некоторые измерения были в месяцах, для перевода месяца в дни использовалась следующая формула IF [TUNIT_PD]='m' THEN ROUND([TIME_PD]*30.4, 0) ELSEIF [TUNIT_PD]='d' THEN [TIME_PD] ELSEIF [TUNIT_PD]='BL' THEN [TIME_PD] END

График 'Transgene Levels over Time'



Данный график показывает количество копий препарата (клетки CAR-T) в крови в определенные дни после проведения иммунотерапии. Мы можем видеть, что примерно до 15 дня

количество клеток увеличивается, а после они начинают погибать и в меньшем количестве персистировать (до 500 дней).

Для построения данного графика нам нужны были значения количества копий препарата(DV_PK) и время (дни)(TIME). Значения были переведены в лог шкалу.

*Здесь и далее мы будем использовать понятие рука исследования (ARM ID), которое в стандартном случае различает участников исследования на тех, кто принимает плацебо, и тех, кто принимает препарат. Однако в нашем случае ARM ID будет показывать группы пациентов, которые получали различные дозы нашего препарата.

Для разбиения по ARM ID на вкладке 'Цвета' используется 'ARM_ID_PK'. Теперь каждая линия показывает динамику препарата у пациентов из определенного клинического исследования и получивших определенную дозу препарата.

Myeloma marker Levels over Time 5BCMA -50 -100 sM-protein -50 -100 -100 -50 -100 -50 -100 -50 -100 -50 -100 -50 -100 -50 -100 -50 -100 -50 -100 -50 -100 -50 -100 -50 -100 -50 -100 -50 -100 -50 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100 -100

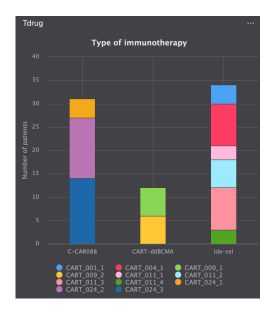
График 'Myeloma marker Levels over Time'

Данный график показывает снижение характерных биомаркеров относительно бейзлайна в определенные дни после проведения иммунотерапии. Мы можем видеть, что есть группы пациентов, у которых значения биомаркеров не снижаются или в скором времени начинают расти, что говорит об отсутствии эффективности лечения.

Для построения данного графика нам нужны были значения изменения биомаркеров относительно бейзлайна в процентах(DV_PD) и время (дни)(Days). Также в 'Сплит' добавлена 'NAME_PD', чтобы получить отдельные графики для разных типов биомаркеров. Для разбиения по ARM ID на вкладке 'Цвета' используется 'ARM_ID_PD'. Теперь каждая линия показывает динамику изменения биомаркера у пациентов из определенного

клинического исследования и получивших определенную дозу препарата.

График 'Type of immunotherapy'



Данный график показывает количество пациентов, которые получили лечение определенным препаратом. Мы можем видеть, что препарат Ide-cel получили большинство пациентов.

Для построения данного графика нам нужно было взять сумму количества пациентов (NSUB) для каждого типа препарата (TDRUG). Для разбиения по ARM ID на вкладке 'Цвета' используется 'ARM_ID_Arms', так мы можем оценить количество рук для каждого типа терапии.

Таблица 'Baseline Patient Characteristics'

Данная таблица показывает основные характеристики пациентов: возраст, стадию заболевания, наличие дополнительного лечения, время с момента постановки диагноза и тд. Для построения таблицы нужны были средние значения показателей для каждого клинического исследования и единицы измерения (у - года, N - количество, % - проценты).

Также были рассчитаны **КРІ**:

Cmax - максимальная концентрация препарата в крови у пациентов (взяли максимальное количество копий препарата для всех исследований).

Persist - количество дней, измеренных в исследовании. Показывает, что у одних пациентов копии сохранялись всего 59 дней, а у других персистировали более 500 дней.

Ко всему нашему дэшборду мы можем применить **Селектор** 'Trial ID', который покажет динамику препарата, биомаркера и характеристику для пациентов из определенного клинического исследования. **Селектор** 'Drug' покажет динамику препарата, биомаркера и характеристику для клинических исследований, в которых применялся определенный тип иммунотерапии. И **Селектор** 'Dose: CART cell *10^8', который покажет руки исследований с определенной дозой. Просто выбирая из списка фильтров необходимы критерии, мы можем оценить, как лечение повлияло на ту или иную группу пациентов.