Data Scientist/ Data Analyst Portfolio

Data Science, Data Analysis, Data Engineering, Project Design, Project Management

Kwangmin Kim

2025-07-28



[자연어 처리(NLP)를 활용한 Data Governance 시스템 단계적 구축]

프로젝트 개요

- 소속: Seegene
- 기간
 - Phase1: 2024.10 ~ 2025.08 (진행중)
 - Phase2~3: 2025.09 ~ 2027.09
- 참여인원: 20명 (Data Scientist, Data Engineer, SW 개발자, BT 개발자, DBA)
- 총괄장 수명 프로젝트
- 대내적 의의: 전사 자동화 시스템 구축의 시발점
 - 실험 자동화, 시약 개발 자동화, 분석 자동화, Data Driven 의사 결정
- 대외적 의의: 글로벌 기술 공유 사업의 시발점
- Microsoft, Springer Nature, KPMG 등 각 국 정부기관 및 기업 등
- 역할: Technical Lead
 - 표준화 체계 및 프로세스 구축, Governance Architecture 설계
 - 1명의 Junior Data Scientist 멘토링: 문제정의, 데이터 분석 역량 강화
 - 19명의 IT/BT 개발자 멘토링: 데이터 거버넌스 70% 이해도 달성

주요 문제점 및 도전과제

- - 16개 부서 53개 DB의 메타데이터 불일치로 인한 데이터 활용도 저하 문제
 - 데이터 거버넌스 체계 부재, Data Silo 현상, 데이터 통합 및 검증 체계 부재
- 도전과제
 - 표준화 체계 구축
 - * 문제: 독립적으로 개발된 시스템 및 외주 개발 시스템 통합 불가
 - * 해결방안: 표준화 현황 분석 및 표준화 프레임워크 확립
 - 데이터의 품질 평가 자동화
 - * 문제: 영문 약어 생성 규칙 구현의 어려움 & 표준화 KPI (품질 평가 지표) 부재 * 해결방안: 계층적 Rule Engine 설계 & 원칙 기반 평가 지표 개발
 - BT & IT 용어 표준화
 - * 문제: (관용어 vs 표준화 원칙) & (SI 단위계 vs 업계 관행)
 - * 해결방안: 업무 전문가와의 협업을 통한 사전 구축
 - 조직내 낮은 Data 성숙도 및 교육의 어려움
 - * 문제: 임원진과 실무진의 막연한 두려움 & 표준화 지식 부족
 - * 해결방안: 추상적 개념 구체화, 동기부여 및 교육

솔루션 설계 및 전략

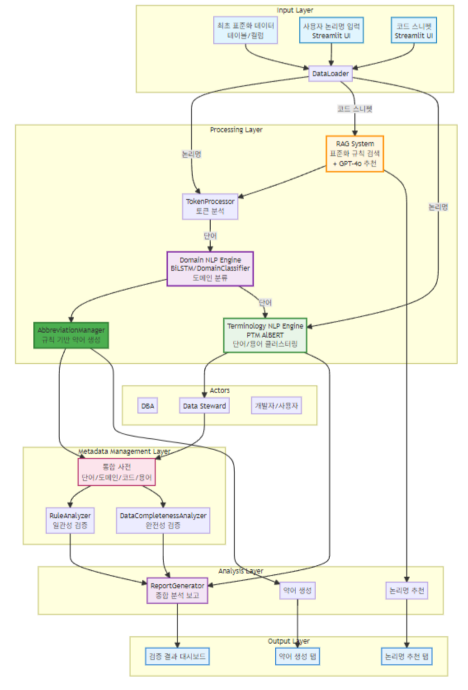


Figure 1: Data Standardization Framework

- Phase 1: Proof of Concept
 - 표준화 프래임워크 실증 + 현실적 범위 설정 + 단계적 표준화 진행
 - 표준화 프레임워크 구축 (원칙 + 표준 사전 + 품질 평가)
 - 표준화 프로세스 반자동화 시스템 구축: Hybrid Rule Engine
 - * Rule Based 표준화 프로세스 구축
 - * Data Driven (딥러닝을 활용) 표준화 프로세스 병목 현상 해결
- Phase 2 ~ 3: 표준화 범위 확장
 - DB 확장 시 표준화 프로세스 시스템 확장
 - MS Azure Data Factory & Databricks 연동
 - 거버넌스 체계 구축, 표준화 교육 및 캠페인 진행
 - 표준화 모니터링 시스템 구축
 - 자동화 워크 플로우 구축
 - 데이터 활용방안 모색

기술 스택 및 요구 역량

- 데이터 처리: Python (pandas, numpy, regex, NLTK, konlpy)
- 자연어 처리: Pytorch (Hugging Face, Transformer, BiLSTM + Attention, AIBERT)
- 시각화 & 모니터링: Streamlit, matplotlib/seaborn, plotly
- RAG: Langchain, OpenAl, Hugging Face
- 워크플로우 자동화: Apache Airflow
- 기술적 역량
 - 복잡한 비즈니스 규칙의 알고리즘 설계 능력
 - 딥러닝 모델 설계 및 훈련 데이터 생성 능력
- 업무적 역량
 - 데이터 표준화 프레임워크 지식 (표준화 원칙 및 표준 사전 구축)
 - 도메인 전문가와의 협업 및 요구사항 분석
 - 표준화 정책 수립 및 이행 관리
 - 경영진 및 실무진과의 커뮤니케이션 능력

결과 및 성과

- 정량적 성과: 데이터 품질 향상
 - 표준화 체계 수립: 0% → 100% (최초 구축)
 - * 표준화 원칙, 표준 사전, 표준 데이터 계층 구조, 품질 평가 프로세스 구축
 - 메타데이터 완전성: 29.6% → 100% (80.4% 개선)
 - 메타데이터 일관성: 8.4% → 98.7% (90.3% 개선)
- 효율성 개선
 - 물리명 규칙 검증 시간: 수동 4시간 → 자동 0.73초 (99% 단축)
 - 약어 생성 정확도: 수동 생성 63% → 자동 100% (37% 향상)
 - 딥러닝을 활용한 표준화 프로세스 간소화: 도메인 분류 자동화
- 시스템 구축 성과
 - 품질 평가 및 약어생성 프로그램 핵심 모듈 8개 개발
 - 표준화 세부 규칙 200여개 생성
 - 품질 지표 16개 개발 및 자동 산출 체계 구축
 - 자연어 처리를 활용한 용어별 도메인 그룹 분류 및 유사 용어 그룹핑
 - * 도메인 그룹 분류: 용어 중복 방지, 도메인 항목 관리 및 도메인 그룹 관리 (예시: "USER_ID", "고객번호", "제품코드", "비밀번호" 등)
 - * KoBERT(한글 분류 정확도 95.65%), ALBERT(영어 분류 정확도 99.1%)
 - * 유사 용어 Clustering: 금칙어 관리 및 표준안 관리 (예시: "사용자ID", "UserID", "User", "user_id" 등 금칙어 관리)
 - * 총 5,632개 훈련 용어, 14개 도메인 그룹, 훈련/테스트 분할 80%/20%
 - 코드 스니펫을 입력받아 RAG(LangChain + OpenAl API)를 활용하여 논리명 추천 * 데이터 표준화 원칙 (약 200개 Rules) 기반 논리명 추천
 - * LLM 논리명을 입력받아 커스텀 약어생성모듈로 물리명 추천 * 회의 및 QnA 건 수 감소 (약 70건/주 → 약 4건/주, 94.3% 단축)
- 정성적 성과
 - 조직 차원: 16개 부서 통합 데이터 표준 확립
 - 데이터 기반 의사결정 지원 체계 마련
 - 표준화 정책 수립 및 거버넌스 체계 구축

기대효과

- 단기 기대효과
 - 데이터 통합 작업 시간 단축 (2시간 → 약 5분, 95.8% 단축)
 신규 시스템 구축 시 신속한 표준안 적용 가능

 - 데이터 품질 이슈 사전 예방 체계 확립
- 장기적 비즈니스 가치
 - 데이터 표준화 체계 구축으로 데이터 활용도 향상
 - 부서 간 데이터 공유 활성화 및 데이터 통합 작업 시간 단축
 - 규제 대응 및 감사 준비 시간 단축
 - 실험 자동화 시스템 구축
 - 실험 데이터 모니터링 시스템 구축
 - 글로벌 기술 공유사업 본격화

추후 과제

- 표준화 범위 확대
- Airflow를 활용한 자동화 워크플로우 구축
- 표준 사전 및 DB 메타데이터 데이터베이스 연동
- 모니터링 및 성능 최적화

[레거시 Rule-Based 알고리즘으로 Data-Driven 알고리즘으로 점진적 개선1

프로젝트 개요

- 소속: Seegene
- 기간: 2021.10 2024.09 (3년)
- 참여 인원: Data Scientist 4명, Data Engineer 2명
- Rule Based 진단 알고리즘을 Data Driven 알고리즘으로의 점진적 개선
 - 복잡한 조건문 기반 신호 보정 시스템의 근본적 한계 해결
 - 10단계 이상의 보정 과정에서 발생하는 systematic bias 및 비선형 상호작용 문제
 - 유지보수 불가능한 레거시 알고리즘을 확장 가능한 데이터 기반 시스템으로 전환 확률 **밀도 함수**
- 역할: Data Scientist (Statistical Learning을 활용한 알고리즘 개발)

주요 문제점 및 도전과제

- 기술적 문제점
 - 알고리즘 문서 부재, 코드 주석 부재 및 가독성이 매우 낮은 변수명의 Legacy Matlab 코드의 역공학(reverse engineering) 및 포팅 (porting)의 필요성
 - 유지보수성 저하: 10+단계의 보정과 각 단계별 5+가지 조건으로 수백 가지 실행 경로 생성
 - Systematic Bias 누적: 각 보정 단계에서 발생하는 작은 편향들의 누적으로 최종 결과의 체계적 왜곡
 - 비선형 상호작용: 보정 단계들 간의 복잡한 비선형 상호작용으로 인한 sensitivity analysis 불가능
 - 복잡한 조건문에서 생성된 도메인 지식 없이 경험적으로 설정된 50+개 파라미터의 최적화 불가능성
 - 경험적 파라미터: 근거가 불명확한 50+개의 경험적 파라미터로 인한 최적화 **기술 스택** 불가능성
- 운영적 도전과제
 - 과적합 위험: 특정 장비나 데이터셋에 맞춰진 구체적 조건문들의 새로운 환경에서의 실패 가능성
 - 테스트 어려움: 모든 조건 조합 테스트의 사실상 불가능성과 특정 조건에서만 발생하는 버그 발견의 어려움
 - 예측 불가능성: 유사한 입력 데이터가 미세한 분기점에서 완전히 다른 보정 경로를 따르는 결과 일관성 부족
 - 조직 내 소통 장벽: 통계 비전공자에게 결정론적 규칙의 한계, 편향누적, 민감도 분석 등 통계 개념 설명의 어려움
 - 기존 워크플로우와의 충돌: 레거시 알고리즘에 익숙한 생물학자들의 새로운 방법론에 대한 저항과 학습 곡선
- 제약 조건
 - C++ 포팅 요구: 모든 알고리즘을 C++로 포팅하기 위한 Low Level 프로그래밍 및 최소한의 패키지 사용
 - 확장성 문제: 새로운 노이즈 패턴 발견 시마다 조건문 추가로 인한 복잡도의 기하급수적 증가
 - 추적 불가능성: 최종 결과에 어떤 보정 단계가 어떤 영향을 미쳤는지 분석의 어려움
 - 팀 문화적 제약: Data Science팀 내에서도 수학/통계적 접근보다 엔지니어링 관점을 우선시하는 문화
 - 구현 용이성과 직관적 이해를 중시하는 팀장의 의사결정 성향
 - 통계적 엄밀성보다 실행 가능성을 우선하는 개발 철학의 차이

해결 접근법

- 1단계: Legacy 시스템 역공학 및 포팅
 - Legacy Matlab 코드 분석: 문서화되지 않은 알고리즘의 체계적 Reverse Engineer-
 - * 주석 부재 및 가독성 낮은 변수명으로 구성된 코드 해석 및 로직 플로우 매핑
 - * 50+개 경험적 파라미터들 간의 의존성 분석 및 각 조건문의 의미 추론
 - * 10+단계 보정 과정의 생물학적/통계적 근거 문서화
 - Python 포팅 및 리팩토링
 - * 기능 보존을 위한 단계적 이식
 - * 기존 알고리즘의 동작 방식을 정확히 재현하는 Python 구현
 - * 가독성 향상을 위한 변수명 및 함수 구조 개선
 - * Unit test 구축을 통한 포팅 결과 검증
- 2단계: 규제 환경 고려사항
 - FDA 규제 대응: 의료기기, 의료시약 및 의료 알고리즘 승인을 위한 알고리즘 설명력(explainability) 요구사항 충족 필요
- 3단계: Hybrid Modeling 설계
 - 메카니스틱 모델 기반 접근: 생물학적 메커니즘을 반영한 해석 가능한 모델 구조 * 로지스틱 시그모이드 일반형을 RT-PCR 반응 동역학의 수학적 표현으로 활용

합성 함수 정의

$$f(x; \phi_1, \phi_2, \phi_3, \beta) = g_3(g_2(g_1(x, \phi_1), \phi_2), \phi_3) + \text{sigmoid}(x, \beta)$$

$$\hat{\theta} = \arg\min_{\phi_1,\phi_2,\phi_3,\beta,\sigma^2} \sum_{i=1}^n [y_i - f(x_i;\phi_1,\phi_2,\phi_3,\beta)]^2$$

통계적 모델링 (정규분포 가정)

$$y_i|x_i, \theta \sim \mathcal{N}(f(x_i; \phi_1, \phi_2, \phi_3, \beta), \sigma^2)$$

$$\theta = (\phi_1, \phi_2, \phi_3, \beta, \sigma^2)^T$$

$$p(y_i|x_i,\theta) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \exp\left(-\frac{(y_i - f(x_i;\theta))^2}{2\sigma^2}\right)$$

- 통계적 모델링 통합: 잔차의 확률적 특성을 명시적으로 모델링
 - 결합추정(joint estimation)을 통한 전체 파라미터의 동시 최적화로 systematic bias
 - 합성함수와 실제 데이터 간 잔차의 정규분포 가정 및 white noise 조건 확인

$$p(y_i|x_i,\theta) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \exp\left(-\frac{(y_i - f(x_i))^2}{2\sigma^2}\right)$$

- 언어: Python (C++ 포팅 고려), Matlab (Legacy 알고리즘 역공학)
- 라이브러리: NumPy, pandas, pyarrow (최소화 정책)
- 통계적 방법론: mechanistic modeling, composite function optimization, Joint parameter estimation, residual analysis, white noise testing

핵심 학습 및 깨달음

- 시스템적 사고의 중요성
 - 복잡한 rule-based 시스템의 근본적 한계를 systematic bias와 비선형 상호작용 관점에서 분석
 - 개별 구성요소 최적화가 아닌 전체 시스템의 global optimization 필요성 인식
 - 결합추정을 통한 통합적 접근법이 순차적 최적화보다 우수함을 이론적으로 확립
- 통계적 모델링과 도메인 지식의 융합
 - 메카니스틱 모델과 통계적 방법론을 결합한 hybrid modeling의 강력함 경험
 - FDA 규제 환경에서 설명력과 성능을 동시에 만족하는 방법론 설계의 중요성
- 생물학적 현상을 수학적 모델로 정확히 표현하는 것의 가치
- 조직적 제약과 기술적 우수성의 gap
 - 기술적으로 우수한 솔루션도 조직의 이해도와 change management 없이는 실행
 - 통계적 개념을 비전공자에게 효과적으로 전달하는 커뮤니케이션 스킬의 필요성
 - 점진적 개선 전략과 stakeholder 설득 과정의 중요성
- 레거시 시스템 분석 역량
 - 문서화되지 않은 복잡한 시스템을 체계적으로 역공학하는 방법론 습득
 - 코드 분석을 통해 숨겨진 비즈니스 로직과 도메인 지식을 추출하는 능력

- 기존 시스템의 한계를 정확히 진단하고 개선 방향을 제시하는 분석적 사고

- 딥러닝/ML 블랙박스 모델의 설명력 부족으로 인한 규제 리스크 분석 - 기존 rule-based 접근법의 설명력 확보 명분과 실제 성능 간 trade-off 문제 인식
 - - * 주요 전처리 함수 3개와 메카니스틱 모델의 합성함수(composite function)

[Real-Time PCR 진단 시스템을 위한 지능형 신호 처리]

프로젝트 개요

- 소속: Seegene
- 기간: 2024.01 2024.09 (9개월)
- 참여 인원: Data Scientist 3명, Data Engineer 2명, Biologist 2명
- Rule Based 진단 알고리즘을 Data Driven 알고리즘으로의 점진적 개선
 - 기존 rule-based 알고리즘의 한계로 인한 다양한 PCR 신호 패턴 대응 부족
 - 표준화되지 않은 baseline fitting 알고리즘 사용으로 인한 일관성 문제
 - 진단 정확도 향상 및 위양성/위음성 결과 최소화
- 역할: Project Manager & Data Scientist

주요 문제점 및 도전과제

- 기술적 문제점
 - 신호 노이즈 복잡성: 화학/광학/기계적 반응의 측정 불가능한 노이즈 패턴
 - 알고리즘 분산화: 여러 baseline fitting 알고리즘 병존 및 소통 장애
 - Gray Zone 신호: 시약 성능 및 환경 요인으로 인한 모호한 판독 구간 존재
- 운영적 도전과제
 - 데이터 파이프라인 부재: 체계적인 신호 데이터 수집 및 분석 프로세스 미구축
 - 성능 평가 기준 부재: 객관적인 알고리즘 성능 비교 메트릭 부족
 - 주관적 신호 선별: 1년간 수동으로 특이 신호를 육안 식별하는 비효율적 프로세스
- 제약 조건
 - 호환성 요구: Python에서 C++로의 원활한 포팅을 위한 최소 패키지 사용
 - 이해관계자 다양성: 생물학자, 비전문가 임원 등 다양한 배경의 stakeholder 고려
 - 적은 데이터 포인트: 제한적인 baseline 데이터에서의 robust 알고리즘 필요

솔루션 설계 및 전략

- 1. 데이터 파이프라인 구축
- 다양한 PCR 신호 패턴 수집 및 전처리 자동화
- MuDT 전/후 신호 처리 분석 체계 구축
- 성능 평가를 위한 end-to-end 데이터 처리 워크플로우

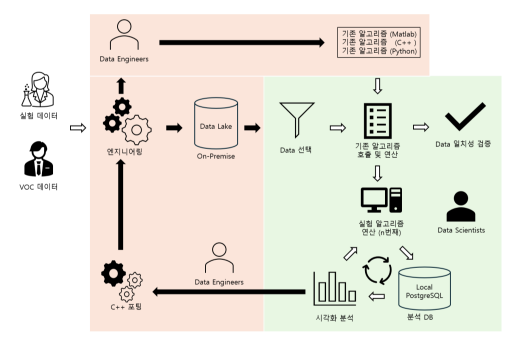


Figure 2: Data Pipeline

2. 알고리즘 비교 분석

- 1st Pannel [After BPN]: normalized Raw Data를 보여준다.
- 2nd Pannel [CFX]: (대조군1) 타사 기기전용 SW에 내재된 Black Box 알고리즘
- 3rd Pannel [DSP]: (대조군2) DS팀의 공식적으로 배포된 Legacy Rule-Based 알고리즘
- 4th Pannel [Auto]: (대조군3) 생물 실험자들이 사용하는 Legacy Rule-Based 알고리즘
- 5th Pannel [Strep+N]: (실험군1) N+1 번째 [DSP]를 보완용 **Rule-Based** 알고리즘
- 6th Pannel [ML]: (실험군2)본인의 특성방정식을 활용한 data driven ML 알고리즘
 - Taylor Series에서 함수를 다항식으로 근사할 수 있다는 점에서 착안
 - 다항식 기저 함수를 사용한 선형 회귀로 데이터를 적합하는 방법을 시도
 - 특성 공간 확장을 통해 데이터 내 복잡한 비선형 관계 모델링 - 적절한 차수 선택과 정규화를 통해 baseline 신호에 적합
 - 로그 정규화 > 기저 함수 > 특성 방정식 > 비용 함수 > 그래디언트 > Momentum > 예측 > 역정규화
- 3. 시각화 중심 검증 체계: 비전문가를 위한 직관적 성능 평가
- 복수 신호 분석: 6개 알고리즘의 총체적 성능 비교
- 단일 신호 분석: 특이 신호에 대한 세부 성능 평가
- 신호 유형별 분석: 증가/감소/MuDT 특이 신호 패턴별 성능 검증

기술 스택

- 언어: Python (C++ 포팅 고려), Matlab (Legacy 알고리즘)
- 라이브러리: NumPy, Pandas (최소화 정책)
- 시각화: Matplotlib, Plotly
- 수학적 구현: 특성방정식, 신경망 (without Pytorch, Tensorflow, Keras)

결과 및 성과

- 알고리즘 성능 검증
 - ML 알고리즘: White noise에 가장 근접한 차감 결과로 최우수 성능 입증
 - 개선된 Rule-based: 기존 대비 특이 신호 처리 능력 향상
 - Black Box 알고리즘: 업계 1위 타사 알고리즘과 성능 비교 완료
 - 위음성률 개선: 0.47% → 0.04% (91.49% 개선)
- 프로세스 개선
 - 개발 프로세스 표준화: 시약 개발 시 일관된 알고리즘 적용 체계 구축
 - 검증 체계: 정성적 평가 방법론을 통한 알고리즘 성능 검증 프레임워크
- 시스템 개선
 - 표준화: 분산된 baseline fitting 알고리즘의 단일화 방향 제시
 - 자동화: 수동적 신호 선별 과정을 체계적 파이프라인으로 대체
 - 시각화 도구: 비전문가도 이해 가능한 직관적 성능 비교

PCRD: 4. admin_2017-05-22 14-38-11_BR101644 GI9801XY MOM [] [] [] [] [Ahyd, Avero, Sbong]

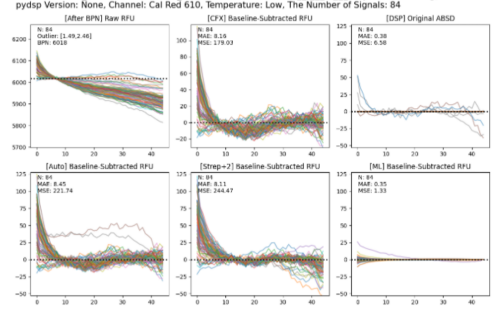


Figure 3: 알고리즘별 복수 신호 성능 비교

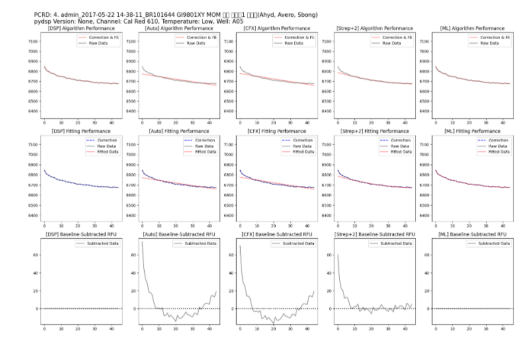


Figure 4: 알고리즘별 단일 신호 성능 비교

기대효과

- 즉시적 효과
 - 진단 정확도 향상: 위양성/위음성 결과 감소로 환자 안전성 제고
 - 개발 효율성: 표준화된 알고리즘으로 시약 개발 시간 단축
- 품질 일관성: 단일화된 baseline fitting으로 제품 간 성능 편차 최소화
- 장기적 영향
 - 규제 대응 강화: V&V 프로세스 기반의 알고리즘 검증 체계 구축
 - 기술 경쟁력: Data-driven 접근으로 차세대 진단 알고리즘 기술 확보
 - 확장성: 다른 진단 알고리즘 영역으로의 방법론 확산 가능
- 비즈니스 가치
 - 시장 차별화: 업계 최고 수준의 신호 처리 기술 확보
 - 리스크 관리: 진단 오류로 인한 법적/재정적 리스크 감소
 - 혁신 문화: data-driven 의사결정 문화 확산의 기반 마련

[북미 진출을 위한 진단 알고리즘 안전성 검증 자동화]

프로젝트 개요

- 소속: Seegene
- 기간: 2023.05 2023.12 (8개월)
- 참여 인원: 데이터 사이언티스트 3명, 데이터 엔지니어 2명, 생물학자 8명, 특허 담당자 3명
- 의료 장비 및 시약 제품의 글로벌 진출 시 각국 정부의 규제 사항 존재
 - 시약의 안정성 검증 & 장비의 안정성 검증
 - 진단 알고리즘의 안정성 검증
- 북미 진단 시장 진출을 위한 알고리즘 안전성 검증용 통계 분석 문서 작성 반자동화
- 기존 Software Engineering Test보다 더 엄격한 Advanced Testing 요구
- 역할: Data Scientist & Project Lead
 - 전체 검증 시스템 설계 및 구현 주도
 - 통계 분석 책임자: Switch Model 기반 검증 방법론 개발
 - Junior Data Scientist 1명 멘토링: 통계 분석, 실험설계 및 리포팅 작성 역량 강화
 - 팀 리더십: 15명 다학제 팀 관리 및 FDA 규제 교육
 - 역할 분배: unit test, integration test, system test, statistical test

솔루션 설계 및 전략

- 알고리즘 안전성을 **통계적으로 입증**하는 시스템 기획
- Statistical Validation System 확립을 통한 통계적 분석 입증
- 알고리즘 리스크 정의 및 **정량적 영향도 분석**
- 코드 변화 대응을 위한 **자동화 시스템** 구축
- SGS 가이던스(EN62304) 참고
- FDA General Principles of Software Validation 문서 기반 시스템 확립
- Structural Testing (코드 기반) & Statistical Testing (통계 분석 기반) 병행
- Seegene BT(생명공학)와 IT(정보기술) 부문 협력 체계 구축
- 창의적 Testing Model 기획 및 Statistical Analysis Design 구체화

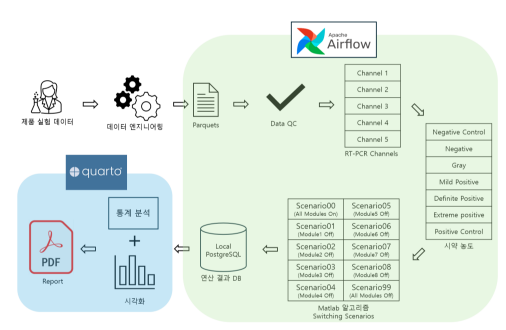


Figure 5: Data Pipeline

주요 도전과제 및 해결방안

- 문제: BT 부서 생성 데이터 입력 시스템 부재
- 해결: 실험 설계 파일, 의료기기 원시 데이터, 추출 데이터의 디지털화 시스템 구축
- 문제: BT 및 Data Science 팀 업무 기술서 부재
- 해결: 부서간 협업을 통한 업무 문서화 진행 및 기대 정답 기준 확립
- 5단계 Data QC Process 강화
 - 오타 교정, 결측치 처리, 이상 데이터 처리, 알고리즘 데이터 정합성 1,2차 검정
- 제약 조건
 - 호환성 요구: Python에서 C++로의 원활한 포팅을 위한 최소 패키지 사용
 - 통계 분석 결과 시각화 및 문서화 자동화 시스템 구축

기술 스택 및 요구 역량

- 규제 지식: FDA Software Validation
- 통계 분석: Statistics (2-Way Repeated Measures ANOVA, McNemar, Breslow-Day, Cochran-Mantel-Haenszel), Clinical Study Design
- 프로그래밍: R (Statistical Testing), Python (Engineering), Matlab (진단 알고리즘)
- 워크플로우: Apache Airflow
- 문서 자동화: Quarto (200페이지 FDA 보고서 자동 생성 시스템)
- 도메인 지식: Biology

결과 및 성과

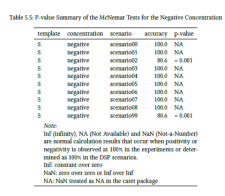


Figure 6: Report Table

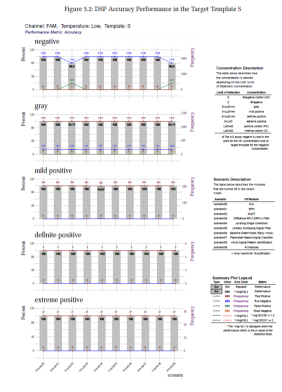


Figure 7: Overview Plot

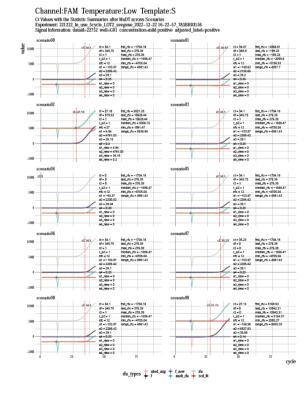


Figure 8: Detailed Plot

- FDA 제출용 verification & validation report 초안 완성
- 문서화 시스템: 업무 소통 및 RDB 시스템 구축을 위한 자동화 시스템
- 리스크 관리 통계 분석: 시약/장비 고유 효과 및 교란 요인 위험 관리 분석
- 성능 평가 체계: 사내 최초 알고리즘 및 시약 제품 종합 성능 평가 관리 체계
- 리포팅 자동화: 수동 6개월 → 자동화 3주 (87.5% 시간 단축)
- 99.2%의 시약 + 알고리즘 안전성 통계적 입증
- 혁신성: 사내 고유 Switch Model 기반 모듈별 검증 방법론 개발

기대효과

- 북미 시장 진출을 위한 FDA 규제 대응 체계 확립
- 알고리즘 안전성에 대한 통계적 증명 체계 구축
- 시약, 장비, 소프트웨어 및 알고리즘 통합 인허가 시스템 구축

[진단 장비 QC 프로세스 자동화 및 알고리즘 고도화 프로젝트]

프로젝트 개요

- 소속: Seegene
- 기간: 2020.12 2021.09 (9개월)
- 참여 인원: 데이터 사이언티스트 1명, Full Stack 개발자 3명, 기계공학자 4명, 특허 담당자 3명
- PCR 진단 시약을 타사 장비 공급업체의 장비에 탑재
- 진단 서비스 결과의 정확도를 위해 2 Step 장비 QC 프로세스를 통해 장비의 성능 평가
- 프로젝트의 목적: 1. 부정확한 QC 알고리즘 개선 2. 투입 리소스가 많은 QC프로세스 과정을 간소화시켜 현업의 부담을 경감
- 2 Step QC Process
 - QC Step 1: 자사 시약에 맞게 장비간 **신호 Scale Calibration**
 - QC Step 2: 장비의 성능을 평가하여 합격/불합격 분류 문제점 발생
 - * 엑셀을 이용한 수동검사, 비효율적인 데이터 및 장비 추적 관리
 - * 수동 검사 과정에서 신호의 증폭 크기에 따라 **왜곡된 QC 결과** 발생
 - * 기계 결함 및 휴먼 에러 구별 불가
- 역할: Data Scientist & Project Manager
 - 문제정의 및 QC 프로세스 및 알고리즘 개선 방향 제시
 - 데이터 분석 파이프라인 구축
 - 프로젝트 진행 및 추진
 - 프로젝트 결과 보고서 작성 및 특허 출원



Figure 9: 기존 QC 프로세스

솔루션 설계 및 전략

- Data Engineering: 산재된 Excel QC data ETL
- QC Step2의 장비 성능 평가 지표를 생성하여 장비 성능 측정 고도화
- 합격/불합격 분류 뿐만 아니라 장비 등급을 차등 부여하여 고객사에 차등 공급
- 시간에 따른 장비의 성능을 지속적으로 모니터링하여 장비의 성능 분석
- QC Process 간소화
 - QC Step 1 데이터를 통해 QC Step 2 결과를 예측하는 **딥러닝 모델 개발**
 - 예측 결과로 장비성능이 Fail로 확실시 되는 장비에 한해서 QC Step 2 검사 진행
 - Web App 로 분석 결과 및 시각화 Dashboard 제공
 - 실무 담당자가 데이터 업로드 하면 자동으로 분석 결과 제공

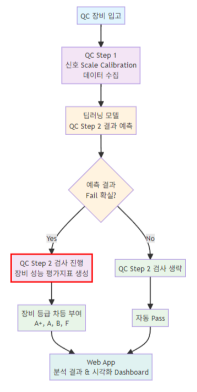


Figure 10: 개선된 QC 프로세스

기술 스택 및 요구 역량

- 데이터 엔지니어링: QC Data ETL
- 머신러닝: Clustering (PCA, t-SNE, DBSCAN), Anomaly Detection (Isolation Forest), Outlier Detection (IQR, Z score, 3-Sigma Rule)
- 딥러닝: Pytorch (LSTM), scikit-learn
- 통계/신호처리: SNR, RSS 계산, 시계열 분해 등
- 웹앱 개발: R Shiny (대시보드 및 시각화)
- 도메인 지식: PCR 기술, 의료기기 QC, 통계적 공정관리, 광학 장비 성능 평가

결과

- PCR기기 2201대를 2552번의 실험해서 만들어진 61,248개의 신호 데이터 확보
- QC Process Step 2 장비 성능 평가 메트릭 생성

- 신호 증폭 효율성 측정
- SNR (Signal to Noise Ratio) 측정
- 기준선 안전성 측정
- 광학 균일성 측정
- 장비 온도 균일성 측정
- 음성 신호 추세 측정
- 양성 신호 노이즈 측정
- 시계열 분해 기반 노이즈 측정
- Outlier 및 Anomaly Data 탐지로 labeling (IQR. Z score, PCA, t-SNE, DBSCAN, 3-Sigma Rule, Isolation Forest)
- 신호 RSS (Residual Sum of Squares) 측정
- 평가 메트릭 QC 등급 분류: Pass (A+,A,B), Fail (F)

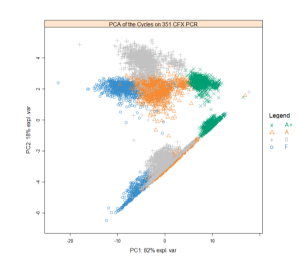


Figure 11: 장비 성능별 클러스터링

- LSTM을 활용한 Step 1 데이터를 통한 Step 2 결과 예측 모델 개방
 - 합격/불합격 분류 정확도: 94.5%
 - 장비 성능 등급 분류 정확도: 82.7%

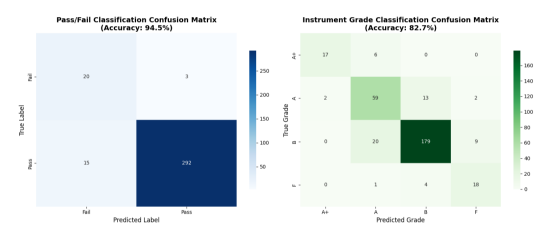


Figure 12: LSTM Confusion Matrix

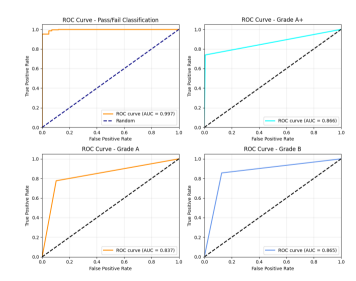


Figure 13: LSTM ROC Curve

- Web App Dashboard Prototype 개발
 - 실무자가 데이터 업로드 하면 자동으로 분석 결과 제공
 - 시각화 및 데이터 관리 기능 제공
- 총괄장 R&D 부문 우수상 수상 및 2개의 특허 출원

기대효과

- 편의성 증가: QC시간 약 14배 감소
 - (As-Was: 약 400시간/100대) vs (As-Is: 약 28시간/100대)
- · 웹 기반 자동화 플랫폼 제공
- 연간 비용 약 13배 감소 (QC 시간 및 약 6억원의 비용 감소)
- Mechanical Engineers의 신기술 개발 지원

[치매 Biomarker 규명: 대사체 통계 분석 및 머신러닝 방법론 비교 연구]

프로젝트 개요

- 소속: The Taub Institute, Columbia University Irving Medical Center (CUIMC)
- 2차 세계 대전 후 Baby Boomer 세대의 대규모 치매 발병에 대비한 치매 인자 규명
- 모집단: 장수마을에 거주하는 백인 참여자 (LLFS Long Life Family Study)
- 기간: 2018.12 2020.05 (18개월)
- 역할: Research Statistician & Data Scientist
- 참여 인원: 23명 (Epidemiologists, 생물통계학자, 유전통계학자, 신경외과 의사, 생화학자, 임상연구 코디네이터, 데이터 엔지니어)

주요 문제점 및 도전과제

- 의학적 문제점
 - 알츠하이머병은 증상 발현까지 20년간 진행되어 전임상 단계 생리학 이해 필요유전적 요인(ex. APOE)이 알츠하이머병에 50% 기여하나 구체적 메커니즘 불명
- 데이터 분석적 도전과제

 - 고차원 데이터 (약 3,000개 변수) 대비 작은 표본 크기 (146개 관측치)
 - Mass Spectrometry 데이터의 복잡한 결측치 및 이상치 패턴
 - Multiple testing으로 인한 1종 오류 증가 위험
- 연구 환경적 제약
 - 8개월간 연구소에서 파악하지 못한 강력한 교란자 존재
 - 유전체, 전사체, 단백질체, 대사체 다층 분석 필요성
 - 다학제 팀 간 소통 및 결과 공유 복잡성

솔루션 설계 및 전략

- 데이터 수집 및 전처리
 - 다중 센터 (New York, Boston, Pittsburgh, Denmark) 혈액 샘플링
 - Mass Spectrometry를 통한 대사체 데이터 디지털화
 - 체계적 데이터 품질 관리 프로세스 구축

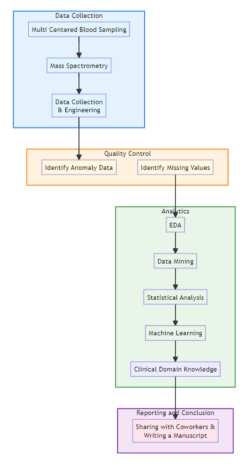


Figure 14: Data Pipeline

- 데이터 품질 관리 (QC) 전략
 - 이상치 및 결측치 식별: 생화학자와의 협업을 통한 실험실 기준 적용
 - Missing Value Analysis: MCAR, MAR, MNAR 분류 및 처리 방안 결정
 - 데이터 포함/제외 기준: rowwise 및 columnwise 결측치 비율 5% 기준 적용
 - 데이터 전처리: Log transformation 및 Standardization
- 3단계 분석 파이프라인
 - 1단계 EDA & Data Mining & 임상 지식: 패턴 발견 및 교란자 규명
 - 2단계 Statistical Analysis: 다변량 회귀분석 및 생존분석
 - 3단계 Machine Learning: 다양한 알고리즘 성능 비교 및 최적 모델 선택

기술 스택 및 요구 역량

- 프로그래밍: R (Tidyverse, ggplot2, mixOmics, survival, glmnet, etc.)
- EDA: Student t-tests, Wilcoxon Mann-Whitney tests, χ² tests, Fisher Exact Tests, ANOVA, Kruskal-Wallis Tests
- 통계분석: Linear/ Logistic regression, Cox Proportional Hazards(PH) regression, Linear Mixed Effect Model, GEE, GWAS, Multiple Comparison Tests
- 머신러닝: Lasso, Ridge regression, Elastic net, Random forests, AdaBoost, Gradient boosting, SVM, PLS, Sparse PLS

- 데이터 마이닝: KNN, PCA, K-means clustering, DBSCAN
- 통계적 검증: Permuted p-values를 통한 multiple Testing correction
- 도메인 지식: 생리학, 생화학, 신경의학, 역학, 생물통계학, 유전학
- 협업 역량: 다학제 팀 (의사, 생물학자, 생물정보학자, 역학자) 소통

결과

- Sparse PLS 선택 (ML): variable extraction & selection, 해석가능성 확보
- Cox PH Model 선택: 알츠하이머병의 본질적 특성(시간 의존, right censsoring, semi-parametric) 반영
- GEE (Stat): 가족 구성원 간 유전적 상관관계 존재, 같은 가족 내 구성원들의 Working correlation이 틀려도 일관된 추정값 산출
- Permutation Test 적용 (Stat): 작은 표본 크기에서 parametric assumption 위반 시 robust한 통계적 추론
- 기존 8개월간 미지의 강력한 교란자를 EDA 및 Data Mining을 통해 3주 만에 규명
- 약 3,000개 대사물질 중 약 60개가 질병과 5% 유의수준에서 유의한 관련성 있음
- 약 60개 중 13개의 대사물질이 질병과 1% 이하의 유의수준에서 유의한 관련성 있음
- GWAS를 통해 유의한 대사물질과 유의한 관련이 있는 유전자 규명
- Sparse Partial Least Squares가 최적 성능의 분류기로 선정 (분류 정확도 84%)

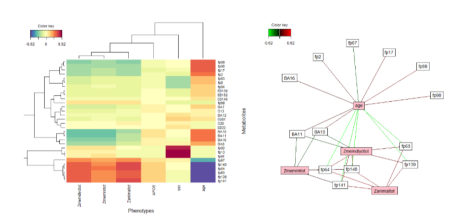


Figure 15: EDA: Correlation Plots between Metabolites and Phenotype

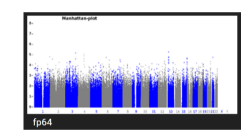


Figure 16: 일부 GWAS 결과

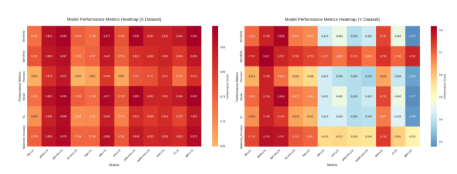


Figure 17: ML Classifier Performance

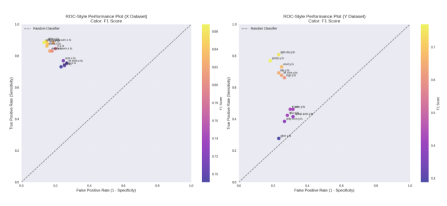


Figure 18: ML Classifier ROC

성과 및 기대효과

학과장상 수상

7

- Columbia University Mailman School of Public Health 연례 연구 발표회 포스터 발표 • 연례 연구 경진대회에서 약 100명의 대학원생 중 상위 3명 선정, 상금 \$1,000 및
- Columbia University Irving Medical Center 신경외과 정규직 Job Offer 획득
- 고차원 대사체 데이터에 대한 체계적 분석 파이프라인 구축
 다학제 협업 연구 모델 및 분석 방법론 제안