数学建模比赛

摘要

本文针对NIPT(无创产前检测)技术中最佳检测时点选择与胎儿异常判定的问题,通过建立数学模型,对孕妇进行合理分组并确定最佳检测策略,以最小化潜在风险并提高检测准确性。我们综合利用了数理统计等方法,系统地解决了题目提出的四个问题。

针对问题一,首先处理表格中的数据,把检测次数不足四次的孕妇代码剔除并把检测孕周换算成天数,方便后使之后的线性回归计算更加可靠。之后剩下的每个人的y染色体浓度与检测孕周(天数)进行**线性回归**计算方程与 R^2 ,考察到整体y染色体浓度与检测孕周的**线性拟合程度都很高**。之后对于这些人,求出检测的时间中BMI增长速率。将每个人的线性回归程斜率与进行相关性分析,得到了一套比较显著可靠的关系模型。最后引入**斯皮尔曼系数**进行检验

针对问题二

针对问题三

针对问题四

关键词:线性回归,斯皮尔曼系数

一 问题重述

1.1 问题背景

NIPT(Non-invasive Prenatal Testing,无创产前检测)作为一项革命性的产前筛查技术,通过采集孕妇外周血中的胎儿游离DNA进行测序分析,能够有效评估胎儿常见染色体非整倍体异常的风险[1]。该技术具有无创、安全、准确性高等特点,已成为临床产前筛查的重要手段。

在实际临床应用中,NIPT检测的准确性受到多种因素影响,其中胎儿游离DNA浓度(特别是Y染色体浓度对于男胎)是关键因素之一。临床实践表明,胎儿Y染色体浓度与孕妇孕周数及身体质量指数(BMI)存在显著相关性[2]。同时,检测时机的选择对于尽早发现胎儿异常、降低临床风险至关重要:早期发现(12周以内)风险较低,中期发现(13-27周)风险较高,而晚期发现(28周以后)风险极高。

目前临床通常根据孕妇BMI值进行简单分组并确定统一的检测时点,但这种方法未能充分考虑孕妇年龄、体重等个体差异,可能导致部分孕妇错过最佳检测时机,增加临床风险。因此,需要建立更加科学、个性化的 NIPT时点选择模型,为不同特征的孕妇群体制定最优检测策略。

1.2 问题要求

附件提供了某地区(大多为高BMI)孕妇的NIPT检测数据,包括孕妇年龄、BMI、孕周数、胎儿染色体浓度、 Z值、GC含量、读段数等相关指标。现需要根据这些数据建立数学模型,解决以下问题:

问题一:基于附件中的数据,分析胎儿Y染色体浓度与孕妇孕周数、BMI等指标的相关特性,建立合适的数学模型描述它们之间的关系,并对模型的显著性进行统计检验。

问题二:临床证明男胎孕妇的BMI是影响胎儿Y染色体浓度达标时间(浓度≥4%的最早时间)的主要因素。请对男胎孕妇的BMI进行合理分组,确定每组的BMI区间和最佳NIPT检测时点,使得孕妇的潜在风险最小,并分析检测误差对结果的影响。

问题三:综合考虑体重、年龄等多种因素对男胎Y染色体浓度达标时间的影响,同时考虑检测误差和胎儿Y染色体浓度达标比例,根据男胎孕妇的BMI进行合理分组,确定每组的最佳NIPT检测时点,使孕妇潜在风险最小,并分析检测误差对结果的影响。

问题四:针对女胎异常的判定问题,以女胎孕妇的21号、18号和13号染色体非整倍体为判定结果,综合考虑X染色体及上述染色体的Z值、GC含量、读段数及相关比例、BMI等因素,建立女胎异常的判定模型和方法。

二 问题分析

2.1 问题一的分析

针对问题一,我们需要先对附件中的数据进行处理,为之后对每个人进行线性回归分析,剔除掉同一个人检测次数小于等于三的孕妇代码,使拟合结果更加可靠。之后对于每一个人,以y染色体为y轴,检测孕周(天数)为x轴进行线性回归计算,并求R²确定拟合程度。之后对与每个孕妇代码求出BMI增长率,对比斜率与BMI增长率,检测其相关性。

问题一:

问题二:

问题三:

三 模型假设

- 1.假设附件所提供的孕妇NIPT检测数据真实、准确,且数据样本足以反映胎儿染色体浓度与孕妇孕周、BMI等指标间的统计规律。
 - 2.假设题目中给出的Y染色体浓度4%的临界值是可靠且普适的。
- 3.假设具有相似特征(如处于同一BMI区间)的孕妇群体,其胎儿Y染色体浓度的增长规律和达标时间具有相似的统计特征。
- 4.假设题目所提供的特征(包括但不限于X、21、18、13号染色体的Z值、GC含量、读段数比例及孕妇BMI等)包含了足以有效判别女胎染色体是否异常的信息。

四 符号说明

符号	说明
$k_i \ c_{ij} \ t_i j$	孕妇代码为 i 的个体 Y 染色体浓度与孕周线性回归方程斜率 孕妇代码为 i 的个体第 j 次检测得到的 Y 染色体浓度 孕妇代码为 i 的个体第 j 次检测的检测孕周(转化为天数)

五 问题一模型建立求解

5.1 模型建立思路

问题一要求分析胎儿Y染色体浓度与孕妇孕周数和BMI等指标的相关特性。为精确刻画个体增长规律并避免群体平均带来的偏差,我们决定采用基于个体时间序列的线性拟合方法。核心思路是:首先对数据进行清洗,保证每个个体的数据点足以支持回归分析;然后为每一位符合条件的孕妇单独建立Y染色体浓度随孕周(天数)变化的线性回归模型,以拟合斜率量化其增长速率;最后,将所有个体的增长速率(斜率)与其对应的BMI指标进行相关性分析,从而揭示BMI对Y染色体浓度增长的影响。

5.2 数据预处理

附件中的数据存在个别孕妇检测次数过少的情况,这会导致线性回归结果不可靠。为确保模型稳定性,我们设定了数据筛选条件:仅保留检测次数大于3次的孕妇数据。

对于计算出来的结果,我们剔除掉一下拟合直线:

- 1.R²小于0.5。此时拟合效果差。
- 2.斜率小于0此时Y染色体。此时浓度呈现随时间下降趋势,而经过收集资料,我们发现孕妇体内胎儿Y染色体浓度的正常趋势是: 孕早期(10-12 周)从无法检出到逐步升高→孕中期(12-22 周)稳步升至峰值→孕晚期(>22 周)进入稳定平台期(允许轻微波动,但始终可检出)。

经过预处理,原始数据中共包含261名孕妇的记录,其中符合要求的有效孕妇样本为178名。

5.3 个体线性回归模型

对于每一位有效孕妇个体 i,以其多次检测的孕周(转换为天数 t_{ij})为自变量,对应的Y 染色体浓度(c_{ij})为因变量,建立一元线性回归模型:

$$c_{ij} = k_i * t_{ij} + b_i + \epsilon_{ij} \tag{1}$$

其中:

- k_i 表示第 i 位孕妇的胎儿Y染色体浓度的日增长率,这是我们关注的核心参数。
- b_i 为截距项。
- ϵ_{ii} 为随机误差项。

我们采用最小二乘法进行参数估计,并计算确定系数 R_i^2 以评估拟合优度