# Pharmacocinétique de population

2024-2025

# Introduction

- Objectifs thérapeutiques → STP ?
- maximum efficacité du traitement
- minimum de toxicité
- Problème: variabilité PK des médicaments
- Solution: individualiser les posologies

 $\downarrow \downarrow$ 

paramètres PK individuels



Pharmacocinétique de population

- Définir les paramètres de la population
- Paramètres PK moyens
- Variabilité interindividuelle des paramètres PK
- Variabilité résiduelle (écarts au modèle...)
- Facteurs influençant paramètres PK
- Définir les paramètres PK individuels

Paramètres de la population + mesure(s) de la concentration plasmatique/sanguine du médicament chez le patient traité



Paramètres PK individuels, calcul des AUC



Adaptation de la posologie

## 1) Estimation des paramètres de la population

- 2-1) définition de la population
- 2-2) méthodes

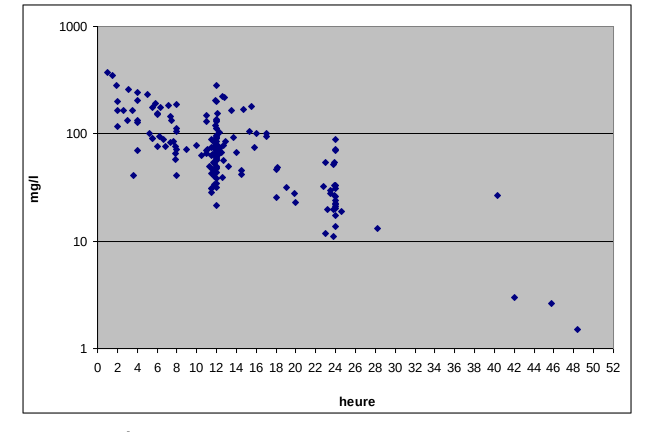
## 2) Evaluation des paramètres PK individuels

## 3) **Conclusion**

## 1) Estimation des paramètres de la population

## 1-1) <u>Définition de la population</u>

- Patients traités par le médicament étudié
- ≠ études PK classiques
- Quelque soit le protocole thérapeutique
- ≠ études PK classiques
- Prélèvements :
  - 1 à n prélèvements par patients
  - Δ t différents
  - paramètres physiologiques individuels (poids, Cl créat...) au moment du prélèvement
  - >> 30 sujets
- $\Rightarrow$  exclusion des sujets  $\downarrow$  (éthique: enfants)



Intérêt du suivi thérapeutique des concentrations plasmatiques de ceftriaxone administrée à posologie élevée dans le traitement des infections neuro-méningées, en cours

N = 171 prélèvements, 67 patients, 1 à 4 prélèvements / patient

1 X / jour ou 2 X / jour

4 g à 12 g / 24 H

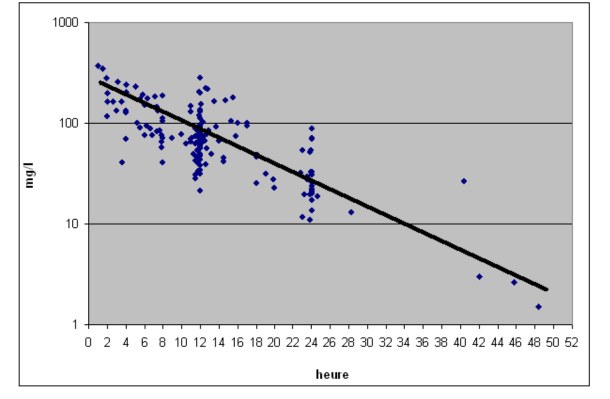
Objectif: 200 patients sur 2 ans → multicentrique (Nantes, Rennes, Tours, Saiat Nazaire, La Roche sur Yon, Poitiers, Angers)

## 2-2) Méthodes

2-2-1: Méthode du pool de données

## Principe:

- Grouper toutes mesures de tous les patients
- Analyser ce pool comme 1 sujet



- ©: simple
  - peu de données par sujet
- ⊕: ne différencie pas la variabilité interindividuelle

possible si peu de variabilité interindividuelle

 $\downarrow$ 

très rare

## 2-2-2 Méthodes à effets mélangés : + + + +

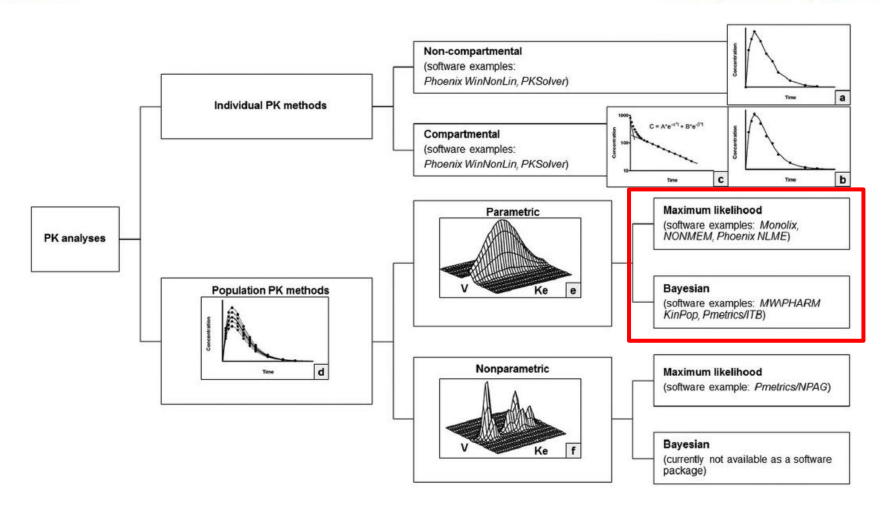
- peu de données par sujet
- Beaucoup de sujets

• Méthode paramétrique:

**NONMEM** (= non linear mixed effect model)

- ⇒ Référence
- Méthodes non paramétriques

Pmetrics...



# Principe - NONMEM

« non linear mixed effect model »

modélisation des effets mixtes : effets « fixes » et effets « aléatoires »



2 catégories de paramètres estimés

• Paramètres des effets «fixes » (« fixed model »):

= paramètres du modèle pharmacocinétique

Ex: IV, 1 compartiment: 
$$Vd$$
,  $Cl$   

$$C(t) = D/Vd \times e^{-Cl/Vd \times t}$$

+ relations entre paramètres pharmacocinétiques et covariables (poids, âge...)

Ex : 
$$Vd = \theta_1 \times poids + \theta_2 \dots$$

 $\Rightarrow$  Ex : estimations de Vd, Cl,  $\theta_1 \theta_2$ 

Paramètres des effets «aléatoires» («random model»):

→ Décrit les variabilités :

- Variabilité interindividuelle des paramètres PK

$$Ex : Vd_i = Vd_{pop} + \eta$$

η = « eta » = erreur liée à la variabilité interindividuelle

- Variabilité résiduelle portant sur C(t)

$$C(t)_{observ\acute{e}e} = C(t)_{pr\acute{e}dite} + \epsilon$$

ε = « epsilon » = erreur résiduelle liée aux erreurs de mesure, écart au modèle

 $\Rightarrow$  estimations de  $\eta$ ,  $\varepsilon$ 

• Estimation des paramètres «fixes » et « aléatoires »:

= minimisation de la **fonction objective** 

La fonction objective est une fonction explicite de tous les paramètres incluant:

- paramètres « fixes »: Vd, Cl,  $\theta_1 \theta_2$ ...
- paramètres « aléatoires » : η, ε



## Estimation paramètres

# Comment - NONMEM

1) Saisir le pool de données [t, C(t), covariables] pour chaque individu

2) Choix du modèle PK (po, IV, 1 cpt, 2 cpt...)

3) Choix du modèle d'erreur

• Modèle d'erreur homoscédastique

$$\begin{aligned} Vd_i &= Vd_{pop} + \pmb{\eta} \\ C(t)_{observ\acute{e}e} &= C(t)_{pr\acute{e}dite} + \pmb{\epsilon} \end{aligned}$$

• Modèle d'erreur proportionnelle

$$Vd_i = Vd_{pop} x (1+\eta)$$
 $C(t)_{observ\acute{e}e} = C(t)_{pr\acute{e}dite} x (1+\epsilon)$ 

17

4) Estimation du **modèle de base** sans prise en compte des covariables

Meilleur modèle = amélioration de l'adéquation entre C observée et C prédite



Adéquation évaluée par :

- ↓ Fonction objective :
  ↓ 4 points : significatif (p<0.05 test Chi 2)</li>
- \display variabilité résiduelle
- ↓ biais précision:
   Biais = 1/n Σ (Cobs- Cpred)
   Précision = (1/n Σ (Cobs- Cpred)²)¹/²
- Eléments graphiques:
   (Cobs-Cpred)/Cpred = f(Cpred)
   Cpred = f (Cobs)

5)Test de l'effet des covariables sur chaque paramètre PK : amélioration du modèle de base avec 1 covariable dans le modèle de base ?

Ex : Cl = 
$$\theta_1$$
 x Cl créat +  $\theta_2 \Rightarrow p < 0.05$ 

$$Ex : Cl = \theta_1 / \hat{a}ge + \theta_2 \Rightarrow p < 0.05$$

6) Modèle « intermédiaire » avec toutes les covariables « significatives »

Ex : Cl = 
$$(\theta_1 \times \text{Cl créat}) + (\theta_2 / \hat{\text{age}}) + \theta_3$$

7) Retrait des covariables 1 par 1 du modèle intermédiaire:

âge et Cl créat = même type d'information (corrélation âge et Cl Créat vérifiée dans notre population)

Ex: retrait âge, on garde Cl créat

⇒↑ fonction objective de 1 point

Ex: retrait Cl créat, on garde âge

⇒↑ fonction objective de 11 points

covariable gardée dans le modèle = Cl créat (plus « significative »)

8) Modèle final:

Garder covariables avec signification clinique

Ex: Cl 
$$(L/h) = 60/\hat{a}ge(an) + 10^{-9}$$
 (sexe: 0 ou 1) + 5

- ⇒Sexe : pas de signification clinique
- ⇒Âge : signification clinique

### 9) Validation du modèle final:

- Validation externe (2<sup>ème</sup> base de données)
- Simulations (Visual Predictive Check)

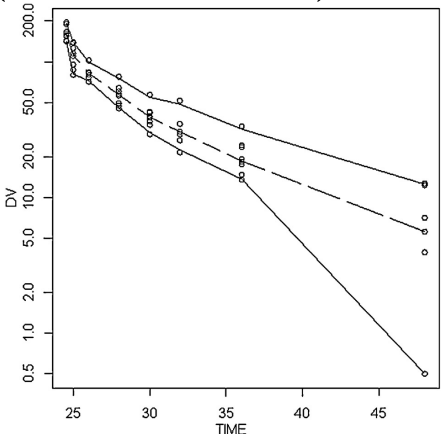


Fig. 3. Plot of visual predictive checks [DV, observed concentration (mg/L); TIME, time after start of infusion (h)] obtained by simulations using the final model of total ertapenem pharmacokinetic (median and 95% confidence interval).

*IJAA* , 2013

### - boostrap

Table 1. Parameter Estimates of Darunavir Pharmacokinetics

	Basic model		Final model		
		Standard error	NONMEM		
	Estimates	of estimates	Estimates	Standard error of estimates	BOOTSTRAP
Objective function Parameters Cl/F (liter/h) <sup>a</sup>	265.7		230.2		
THETA1 THETA2 THETA3	12.1	3.50	10.7 7.12 25.2	2.21 0.95 3.45	10.9 7.4 24.7
Vd/F (liters) Ka (/h)	225 1.34	35.12 0.45	198 0.95	25.43 0.35	191.5 1.28

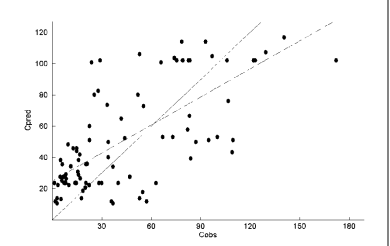
 $<sup>{}^</sup>aCl/F = THETA1 + THETA2 \times [nevirapine\ coadministration\ (0\ or\ 1)] + THETA3 \times [efavirenz\ coadministration\ (0\ or\ 1)].$ 

# Exemple 1

• Recherche Covariables susceptibles de faire varier la PK de la ceftazidime chez les brûlés : élimination f ( % surface brûlée ) ?

• Covariables : poids, âge, sexe, Cl créat, % surface brûlée/surface totale

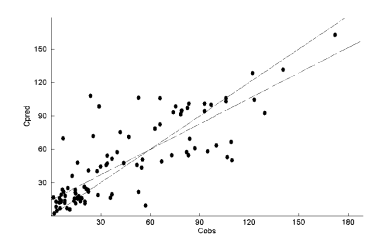
#### Modèle de base



Fonction Objective = 694

#### Modèle final

Cl ceftazidime = f(1/créatinémie)



Fonction Objective = 647

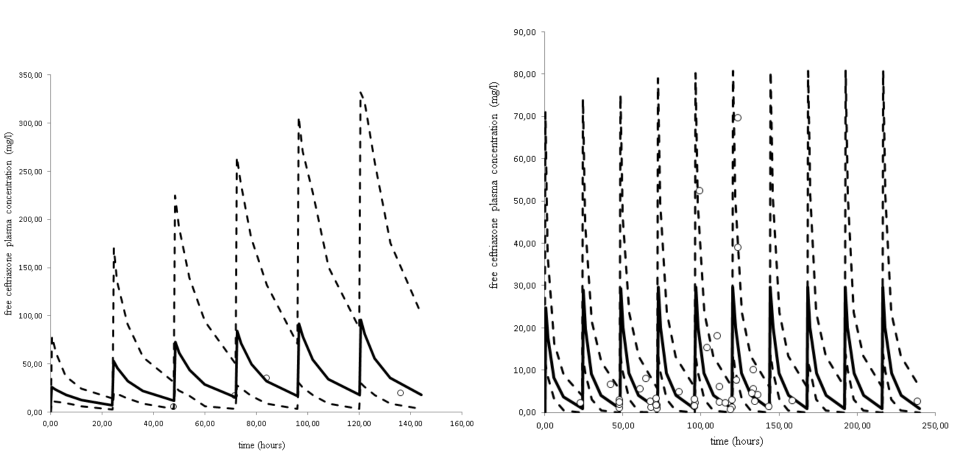
# Exemple 2

• PK ceftriaxone méningite, recommandations pour la posologie en fonction DFG à partir de simulations

• Relation Cl ceftriaxone = f (DFG)

Simulation en fonction DFG (VPC)
 médiane DFG = 30 ml/min
 médiane DFG = 120 ml/min
 médiane DFG= 180 min/min

## 100 mg/kg/24 h 1 fois par jour



Médiane DFG = 30 mln/min

Médiane DFG = 120 mln/min

# 2) Evaluation des paramètres PK individuels

# Méthode Bayésienne

Paramètres PK pop+ résultat Concentration mesurée

Critère Bayésien

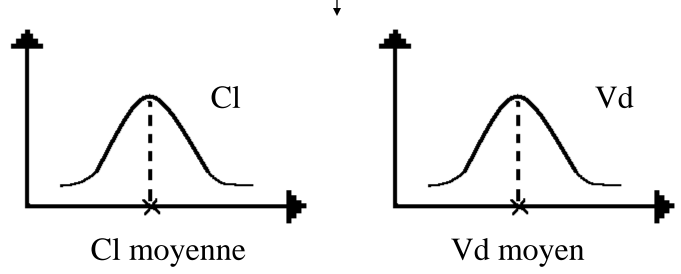
Paramètres PK individuels

simulation

Calcul de Dose pour atteindre la cible de concentration (ou d' AUC) désirée

# Théorème de Bayes

- *Hypothèse*: Distribution des paramètres PK suit **une loi normale**
- Les valeurs du couple (Cl, Vd) pour un sujet sont les valeurs dont la probabilité est maximale



Les valeurs les plus probables = les plus proches des valeurs moyennes

# Critère Bayésien

 $\theta = A + B \Rightarrow minimiser$ 

 $A = \sum (Pk - \mu k)^2 / \sigma^2 k$   $(\mu k, \sigma k) = (\text{moyenne, \'ecart type}) \text{ paramètre PK dans la population}$   $Pk = \text{valeur du paramètre individuel \`a estimer}$ 

B =  $\Sigma$  (Cobs – Cpred)<sup>2</sup> /σ<sup>2</sup>ε

C obs = concentration(s) mesurée(s)

Cpred = concentration(s) prédite(s)

 $\sigma^2 \varepsilon$  = variance résiduelle

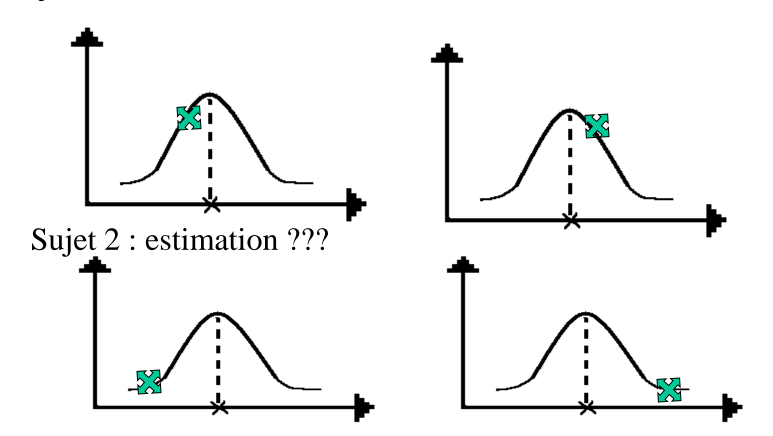
On donne à un sujet D=100mg/j, C obs =12 mg/l, 24 h après l'injection par voie IV

	Vd	Cl	Cpred	θ
Valeur pop	200	10		
Vd	190	10	11.1	0.87
	180	10	12.5	0.50
	170	10	14.3	5.85
	180	9	11.25	0.87
C1	180	9.5	11.9	0.28
	180	9.6	12.0	0.26

 $\theta$ = (Vd-200)<sup>2</sup>/40<sup>2</sup>+ (Cl-10)<sup>2</sup>/4<sup>2</sup>+(Cobs-Cpred)<sup>2</sup>/1<sup>2</sup> avec Cpred = D/Vd x e-Cl/Vd x t  $\Rightarrow \theta$ = 0.26  $\Rightarrow$  paramètres PK individuels par méthode bayésienne Vd = 180 L et Cl = 9.6 L/h

# Limites

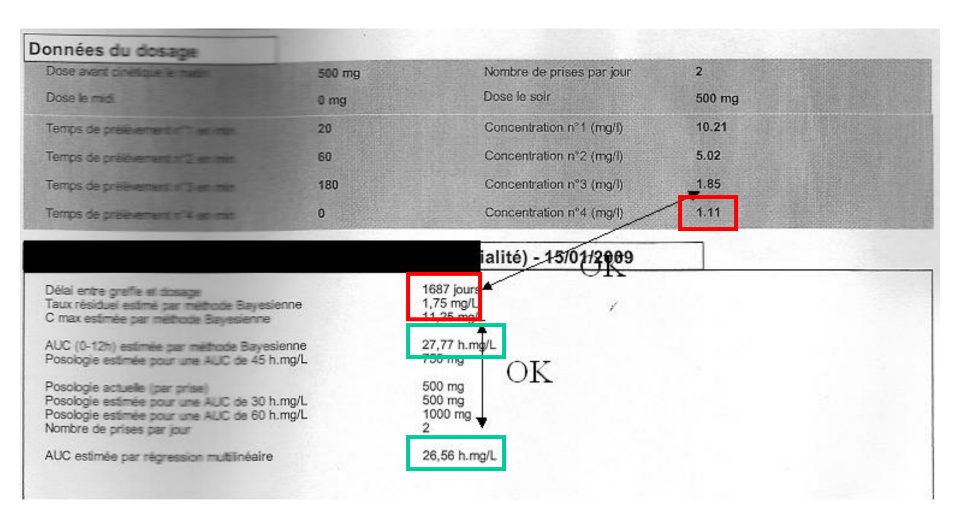
- Multimodale
- Gauss ( = valeurs réelles de Cl et Vd)
  Sujet 1 :estimation OK



34

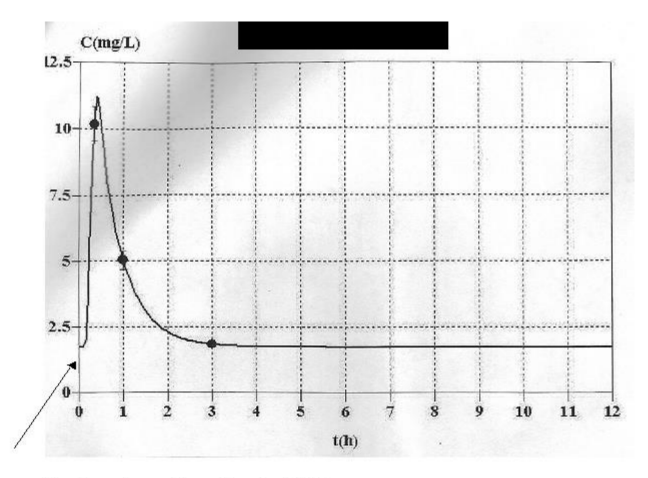
# Exemple 1 (MPA)

- LUC. H., 59 ans
- Greffe rénale (01/06/2004)
- prograf + cellcept + cortancyl
- cellcept : 500 mg x 2
- Contrôle adaptation de posologie



500 x 2 : baisse poso mais toujours zone thérapeutique

Avantage par rapport à la méthode trapèze: Uniquement 3 prélèvements (20 min, 60min, 180 min) pour calculer une aire sur 1/36 heures



T0 non inclus dans le calcul : OK

tracé : OK

# Exemple 2 (MPA)

• Le H. P., 51 ans

• Greffe rénale (28/07/2004)

prograf + cellcept + cortancyl

• cellcept: 500 mg x 2

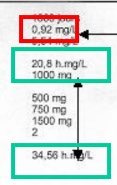
Données du dosage				
Dose avant cinétique le matin	500 mg	Nombre de prises par jour	2	
Dose le midi	0 mg	Dose le sair	500 mg	
Temps de prélévement n°1 en min	20	Concentration n°1 (mg/l)	2.1	
Temps de prélèvement n°2 en min	60	Concentration n°2 (mg/l)	3.4	
Temps de prélèvement n°3 en min	180	Concentration n°3 (mg/l)	4	

Délai entre greffe et dosage Taux résiduel estimé par méthode Bayesienne C max estimée par méthode Bayesienne

AUC (0-12h) estimée par méthode Bayesienne Posologie estimée pour une AUC de 45 h.mg/L.

Posologie actuelle (par prise) Posologie estimée pour une AUC de 30 h.mg/L Posologie estimée pour une AUC de 60 h.mg/L Nombre de prises par jour

AUC estimée par régression multilinéaire Plus de 20% d'écart entre les 2 estimations d'AUC. Adaptation prudente de la dose



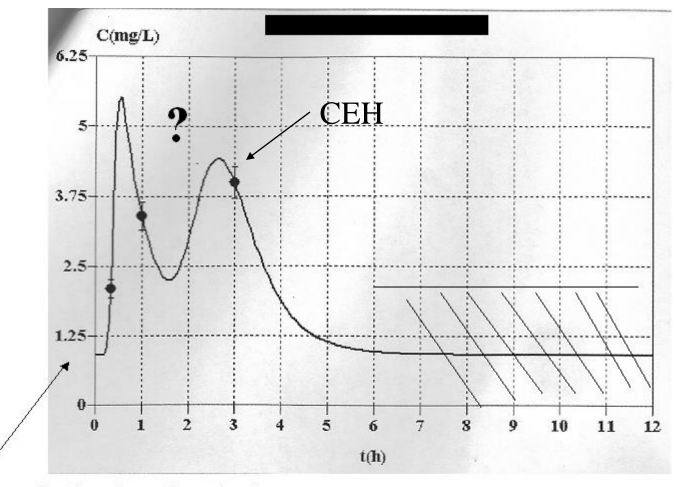
T0 mesurée =  $2 \log L$ 

Modèles mis au point avec la participation de : Dr B. Royer; CHU de Besançon

#### Commentaires de l'interpréteur:

L'AUC calculée chez ce patient est faible. Au mieux, une AUC de contrôle devra être pratiquée avant tout changement. Dans le cas contraire, l'efficacité d'une augmentation de la dose devra être contrôle rapidement par une AUC de contrôle.

Déscritat son réverse la concentration résiduelle estimée parle mordèle est égale à 0,92 mg/l versus la concentration résiduelle melsurée = 8,2 mg/l.



T0 non inclus dans le calcul : OK, tracé OK AUC bayes = 20.8 sous estimée – augmentation posologie ?

# Intérêts Pk pop

- Nombre limité de prélèvements
- →PK enfants, veillards
- →Etude dans population cible (paramètres PK, influence des covariables)
- phase II, phase III
- Relations entre PK et caractéristiques individuelles permet d'individualiser la posologie : STP

# Difficultés

• Nombre importants de patients (multicentrique, gestion des prélèvements...)

Horaire exacte des prélèvements

• Limites méthode bayésienne (distribution normale)

• Traitement des données laborieux...