

تحلیل بقا بیماران مبتلا به سرطان معده بعد از عمل جراحی، بر اساس یک مدل انعطاف پذیر در رقابت جویی خطرات

مریم ناظمی پور: دانشجوی دوره کارشناسی ارشد، گروه اپیدمیولوژی و آمار زیستی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

محمد محمودی: استاد، گروه اپیدمیولوژی و آمار زیستی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران-نویسنده
رابط: mahmoodim@tums.ac.ir

حجت ذراعی: دانشیار، گروه اپیدمیولوژی و آمار زیستی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

عباس رحیمی فروشانی: دانشیار، گروه اپیدمیولوژی و آمار زیستی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۰۵/۱۴

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۱۰/۲۵

چکیده

زمینه و هدف: در بسیاری از مطالعات تشخیصی از جمله بررسی بقا بیماران مبتلا به سرطان معده که هر فرد بعد از عمل جراحی با بیشتر از یک رخداد مواجه است و رخداد یکی سبب پوشانده شدن رخداد دیگری می‌شود، بحث رقابت جویی خطرات مطرح خواهد بود که برای بررسی اثر هر متغیر کمکی بر رخداد هر حادثه و برآورد تابع مخاطره، از مدل‌هایی چون کاکس و Gray و Fine استفاده می‌شود. حال اگر پیش فرض‌های دو مدل برقرار نباشد، بکارگیری آنها نادرست خواهد بود. یکی از راه‌های برطرف کردن چنین مشکلی استفاده از مدل‌هایی با انعطاف بیشتر است.

روش کار: در این مطالعه خصوصیات جمعیت شناختی، بالینی و درمانی ۳۳۰ بیمار مبتلا به سرطان معده که طی سال‌های ۱۳۷۸ تا ۱۳۷۴ به انسیتو کانسر مجتمع بیمارستانی امام خمینی مراجعه کرده و تحت عمل جراحی قرار گرفته‌اند، به همراه متغیرهای، نوع و زمان تا اولین رخداد حادثه (عود بیماری/ مرگ) برای هر بیمار جمع‌آوری و بررسی شد. با استفاده از این اطلاعات نمودار تابع تجمعی بروز عود بیماری (CIF)، توسط سه مدل کاکس، Gray و Fine و مدل انعطاف پذیر و با استفاده از نرم افزار (2.14.0) Rرسم و با نمودار تابع تجمعی بروز عود مشاهده شده برای بیماران، مقایسه و کارآیی آنها بررسی گردید.

نتایج: فرض متناسب بودن خطرات، تقریباً برای همه می‌متغیرها به ازای هر حادثه برقرار می‌باشد. نمودار تابع تجمعی بروز برای حادثه مورد نظر (عود)، نشان داد که مدل کاکس در برآورد آن دچار بیش برآورده شده و نیز نمودارهای دو مدل دیگر بسیار شبیه به هم و علاوه بر آن شبیه به نمودار مشاهده شده می‌باشد. با این تفاوت که نمودار تابع تجمعی بروز مربوط به مدل انعطاف پذیر، هموارتر می‌باشد طوریکه در پیش بینی خطر می‌تواند دقت بیشتری داشته باشد.

نتیجه‌گیری: با وجود رخدادهای رقیب، مدل کاکس چندان مناسب چنین وضعیتی نبوده و به نظر می‌رسد مدل انعطاف پذیر نه تنها جایگزین مناسبی برای مدل Gray و Fine می‌باشد بلکه در صورت عدم برقراری فرض متناسب بودن، نسبت به آن برتر نیز خواهد بود.

واژگان کلیدی: تحلیل بقا، رقابت جویی خطرات، تابع بروز، اثرات وابسته به زمان، سرطان معده

است. اما به هر حال در دنیای واقعی ممکن است برخی از بیماران قبل از مواجهه با سکته قلبی به دلایلی جز آن بمیرند. در چنین حالتی مرگ سبب پوشانده شدن سکته شده Prentice و بحث رخدادهای رقیب به میان خواهد آمد (et al. 1978; Pintilie 2006; Klein 2010).

مقدمه

در بسیاری از مطالعات بقا، بیماران ممکن است با بیشتر از یک نوع حادثه مواجه باشند. به عنوان مثال فرض کنید گروهی از بیماران قلبی تا زمان مشاهده‌ی سکته قلبی دنبال شوند. اگر تا پایان مطالعه برای هر فرد سکته رخ دهد یا زنده بماند روش‌های معمولی بقا قابل کاربرد

اما آنچه که در اینجا مورد توجه می باشد پیش فرض دو مدل (کاکس و مدل Fine و Gray) است یعنی نسبت تابع مخاطره‌ی تجمعی بروز در مدل Fine و Gray و نسبت تابع مخاطره به علت مشخص در مدل کاکس برای هر دو رخداد رقیب در طول زمان ثابت بوده و هر متغیر کمکی اثر یکسانی بر روی مخاطره‌ی هر رخداد داشته باشد. حال اگر پیش فرض‌ها برقرار نباشد، بکارگیری این مدل‌ها نادرست خواهد بود. یکی از راه‌های برطرف کردن چنین مشکلاتی استفاده از مدل‌هایی با انعطاف بیشتر است. پس به منظور وجود محدودیت‌های ذکر شده، مدلی انعطاف پذیر Regression) با استفاده از برازش رگرسیونی (spline با استفاده شدکه احتیاج به فرض متناسب بودن ذکر شده ندارد. در این مطالعه هدف مقایسه‌ی تابع تجمعی بروز عود مشاهده شده برای بیماران با تابع تجمعی بدست آمده از سه مدل کاکس، Gray و Fine و مدل انعطاف پذیر و بررسی کارآیی آنها می باشد.

روش کار

زمانی بحث رقابت جویی خطرات (Competing risks) مطرح می شود که هر فرد بیشتر از یک نوع حادثه را بتواند تجربه کند و رخداد یک حادثه سبب پوشانده شدن رخداد دیگر حوادث بشود. در واقع افراد تا وقوع اولین حادثه از میان $2 \geq r$ حادثه‌ی متفاوت، یا تا زمانی که از دسترس خارج شده و دیگر نتوان آنها را دنبال کرد پیگیری Prentice et al. 1978; Pintilie 2006) خواهد شد.

تابع تجمعی بروز Cumulative Incidence Function (CIF): اگر $t_r < t_i < \dots < t_j$ زمان‌های شکست مشاهده شده باشند، d_{ij} تعداد رخداد حادثه‌ی آم در زمان t_j ، n_j تعداد افراد در معرض خطر در زمان t_j است که برایشان حادثه‌ی مورد نظر رخ نداده یا سانسور شده باشند. تابع تجمعی بروز، احتمال رخداد حادثه‌ی مورد نظر، قبل از زمان t_j برای همه افرادی است که تا قبل از زمان t_j هیچ یک از حوادث برایشان رخ نداده و هنوز در معرض خطر

همانطور که می دانیم اغلب هدف، برآورد احتمال رخداد حادثه مورد نظر بعد از نقطه‌ای از زمان می باشد. (Pintilie 2006) که در آن $KM_i - KM_1$ برآورد کاپلان مایر برای زمان i ام است، احتمال رخ داد حادثه مورد نظر را در حالتی ایده آل و غیر واقعی، یعنی عدم حضور دیگر حوادث رقیب بیان خواهد داشت. بنابراین برای بررسی اثر هر متغیر کمکی (Covariate) بر تابع مخاطره حادثه مورد نظر، استفاده از مدل مخاطرات Cox proportional hazard (model) و برآورد کاپلان مایر (KM) چندان عملی Kaplan and Meier 1958; Pepe and Mori 1993; Lunn and McNeil 1995; (Tai et al. 2001) بیش برآورده از احتمال رخداد حادثه مورد نظر بدست خواهد داد. چرا که در چنین حالتی آنالیز بقا بر روی یک رخداد تکیه دارد و سایر رخدادها به عنوان سانسور و مستقل از هم در نظر گرفته می شوند. گویی بخشی از اطلاعات دور ریخته می شود.

این گونه بود که در سال ۱۹۸۰، روشی به نام Tابع تجمعی بروز (CIF) توسط Kalbfleisch پیشنهاد داده شد که وجود رخدادهای رقیب Kalbfleisch and Prentice را نیز در نظر می گرفت (1980).

با استفاده از این روش احتمال رخداد همه‌ی حوادث به صورت کلی (هم حادثه مورد نظر و هم حوادث رقیب) به احتمال رخداد هر حادثه به صورت مجزا تفکیک می شد و همانند مدل کاکس فرض را بر استقلال حوادث رقیب نمی گذاشت.

در سال ۱۹۹۹ با مدل کردن تابع مخاطره‌ی تجمعی بروز ($\gamma(t)$ hazard of CIF) یا hazard of subdistribution و Fine (hazard of subdistribution Gray پیشرفت قابل توجهی در مطالعات بقا در حضور Rخدادهای رقیب بوقوع پیوست (Fine 1999; Fine 1999; and Gray 1999).

در این مدل، توابع $\beta_{jp}(t)$, $\alpha_p(t)$, $b_j(t)$, $\log(\lambda_1(t))$ توسط برآش رگرسیونی درجه ۳ بکار برده می‌شود که این برآش، مجموعه‌ای از چند جمله‌ای‌هایی از درجه m به صورت زیر می‌باشد.

$$\left\{ \begin{array}{l} \text{if } t-t_i > 0 \Rightarrow (t-t_i)_+ = t-t_i \\ \text{if } t-t_i \leq 0 \Rightarrow (t-t_i)_+ = 0 \end{array} \right\}$$

$$S(t) = \sum_{j=0}^m \beta_{jt} t^j + \sum_{i=1}^k \theta_i (t-t_i)^m$$

درجه‌ی چندجمله‌ای، k تعداد نقاط اتصال این چندجمله‌ای‌ها، t_i ها مکان اتصال و θ_i و β ضرایب این چندجمله‌ای‌می‌باشد. در این مطالعه $m=3$ و $k=1$ در نظر گرفته شده است (Durrleman and Simon 1989; De Boor 1978; Sleeper and Harrington 1990; Hess 1994; Abrahamowicz and MacKenzie 2007; Abrahamowicz et al. 1996).

- چگونگی اجرای مدل به تفصیل در Appendix (Belot et al. 2010) و همچنین در بخش ضمایم آورده شده است. با استفاده از این مدل می‌توان پیش فرض‌های ذکر شده برای دو مدل قبلی او ۲ یعنی: یکسان بودن شکل تابع مخاطره اولیه، به ازای هر حادثه مراجعت:

$$H_0: b_j(t) = b_j$$

- ثابت بودن اثر هر متغیر کمی بر روی حادثه مراجعت: $\alpha_p(t) = \alpha_p$

و ثابت بودن نسبت اثر هر متغیر کمکی بر روی تابع مخاطره حادثه‌ی j ام، به اثر آن بر روی حادثه مراجعت $\beta_{jp}(t) = \beta_{jp}$ را توسط آزمون نسبت درست‌نمایی آزمون کرد (Abrahamowicz et al. 1996; Giorgi et al. 2003; Remontet et al. 2007).

کاربرد در سرطان معده: اطلاعات ۳۳۰ بیمار مبتلا به سرطان معده که از ابتدای سال ۱۳۷۴ تا فروردین ۱۳۸۷ به انسیتو کانسر مجتمع بیمارستانی امام خمینی مراجعه کرده و تحت عمل جراحی قرار گرفته، بررسی شد. در همه‌ی آنها محل اولیه سرطان معده بوده که تشخیص آن بر اساس بیوپسی صورت گرفته است. یکسری خصوصیات جمعیت شناختی، چون، سن (هنگام عمل جراحی) که به دو گروه

باشند. که احتمال آن با $\hat{S}(t)$ نشان داده می‌شود (Kalbfleisch and Prentice 1980; Klein 2010).

$$CIF_i(t_j) = F_i(t) = \sum_{all j, t_j \leq t} h_{ij} S(t_{j-1}) = \sum_{i} \frac{d_{ij}}{n_j} S(t_{j-1})$$

تابع مخاطره به علت مشخص (Cause-specific hazard function) $h_{ij} \rightarrow i$ مروری بر مدل‌های کاکس، Fine و Gray و مدل انعطاف‌پذیر (Flexible model):

در مدل کاکس فرض بر ثابت بودن، نسبت تابع مخاطره به علت مشخص به ازای هر حادثه و اثر هر متغیر کمکی بر تابع مخاطره، در طول زمان می‌باشد (Cox 1972). که به صورت زیر نشان داده می‌شود.

رابطه ۱:

$$\lambda_j(t, X) = \lambda_1(t) \exp(b_j + \sum_{p=1}^P \alpha_p x_p + \sum_{p=1}^P \beta_{jp} x_p)$$

$$\beta_{1p}=0 \quad b_{1p}=0 \quad j=1$$

در این مدل (α_p) اثر مشترک و (β_{jp}) اثر متفاوت بر روی حوادث می‌باشد.

اگر فرض ثابت بودن نسبت تابع مخاطره، به ازای حوادث مختلف برقرار نباشد می‌توان نسبت به حوادث طبقه‌بندي Stratified cox (Stratify proportional hazard model) استفاده کرد. در مدل Fine و Gray با قبول وجود رخدادهای رقیب، تابع مخاطره‌ی تجمعی بروز به صورت زیر بکار برده می‌شود (Lunn and McNeil 1995; Fine and Gray 1999; Belot et al. 2010).

$\gamma(t, X) = \gamma_0(t) \exp(\beta X)$ مدل انعطاف‌پذیر (Flexible model): با توسعه‌ی مدل (1) بوسیله‌ی برآش رگرسیونی درجه ۳ (Cubic Regression splines) پذیرتری به شکل زیر دست یافت.

رابطه ۲:

$$p=1,2,..P \quad \beta_{1p}(t) = 0 \quad b_{1p}(t) = 0$$

به نتایج آن، متغیری که نشان‌دهنده‌ی نوع درمان تکمیلی دریافت شده است، بر عود بیماری، موثر و نسبت مخاطره برای آن $1/39$ می‌باشد. بزرگتر بودن نسبت مخاطره از ۱ بدليل این می‌باشد که افرادی که تقاضای دریافت درمان تکمیلی کرده‌اند مخاطره‌ی بیشتری نسبت به کسانی که تقاضاً نکرده‌اند دارند.

در شکل ۱ نمودار تابع تجمعی بروز مشاهده شده و تابع تجمعی بروز بدست آمده از هر سه مدل برای حادثه مورد نظر (عود) نشان داده شده است. با مقایسه‌ی آنها دیده می‌شود مدل کاکس (b) بدليل سانسور قرار دادن دیگر رخدادهای رقیب و گذاشتن فرض بر استقلال آنها، در برآورده تابع تجمعی بروز دچار بیش برآورده (Overestimate) شده و نیز نمودار دو مدل دیگر (c,d) بسیار شبیه به هم و علاوه بر آن شبیه به نمودار مشاهده شده (a) می‌باشند. با این تفاوت که نمودار تابع تجمعی بروز مدل انعطاف پذیر (d)، هموارتر است.

البته بدليل انعطاف پذیر بودن مدل ۳ نسبت به پیش فرض مناسب بودن، در صورت عدم برقراری پیش فرض‌ها، تفاوت قابل ملاحظه‌ای بین نمودار تابع تجمعی بروز مدل Fine و Gray و مدل انعطاف پذیر دیده خواهد شد که این از عده علل برتری مدل انعطاف پذیر نسبت به مدل Fine و Gray می‌باشد.

بحث

مطالعه‌ی حاضر تکیه بر روش رقابت جویی خطرات به منظور دستیابی به برآورده دقیق‌تری از بقای بیماران پس از عمل جراحی داشته و از میان روش‌های گوناگون برآورده توابع تجمعی بروز رخدادهای رقیب (عود بیماری و مرگ)، از مدل انعطاف پذیر نیز بهره جسته که با وجود تمرکز این مدل بر تابع مخاطره به علت مشخص (ESHF) و فرض بر استقلال رخدادهای رقیب، از نتایج خوبی نسبت به دیگر روش‌ها برخوردار می‌باشد. و همچنین نسبت تابع مخاطره‌ی اولیه (BHF) برای رخدادهای رقیب و اثر هر متغیر کمکی بر تابع مخاطره‌ی هر

کمتر و مساوی ۶۰ سال و بالای ۶۰ سال طبقه بندی شده، جنس (مرد/ زن) و خصوصیات بالینی آنها همچون وجود متابستاز (بلی/ خیر)، مرحله بیماری (IV- III- II - I) و خصوصیات درمانی همانند دریافت درمان تکمیلی پس از عمل (شیمی درمانی، رادیوتراپی، جراحی و یا ترکیبی از سه روش) به همراه متغیرهای، زمان تا اولین رخداد حادثه (عود بیماری/ مرگ) که به عنوان حوادث رقیب در نظر گرفته شده‌اند برای هر بیمار جمع آوری شد که اطلاعات توصیفی راجع به این بیماران به تفصیل در جدول ۱ آورده شده‌اند. (نرم افزار مورد استفاده R(2.14.0) می‌باشد)

با استفاده از این اطلاعات تابع تجمعی بروز عود بیماری پس از عمل جراحی، توسط سه مدل کاکس، Gray و Fine و مدل انعطاف پذیر رسم و با نمودار تابع تجمعی بروز عود مشاهده شده برای بیماران مقایسه و کارایی آنها بررسی گردید.

نتایج

۹۶-۳۲ بیمار مورد مطالعه در بازه‌ی سنی $96-32$ سال (11.00 ± 6.61 : انحراف معیار \pm میانگین) قرار داشتند. اطلاعات توصیفی راجع به بیماران و متغیرهای مورد بررسی در جدول ۱ مختصر امده که به تفصیل در (Zeraati et al. 2005) آورده شده است.

پس از رسماً نمودارهای Log-Log S و Log-Log (1-CIF) در برابر Log(time) برای هر سطح از هر متغیر و مقایسه نمودار برای سطوح مختلف و یا با استفاده از مدل کاکس توسعه یافته (Extended cox model) برای همه‌ی متغیرها به ازای هر حادثه فرض مناسب بودن خطرات (Proprtionalitity) برقرار می‌باشد.

بنابراین پیش فرض برای هر دو مدل کاکس و Gray و Fine رعایت شده است. همچنین با در نظر گرفتن وجود رخدادهای رقیب و با استفاده از مدل Fine و Gray اثر هر متغیر کمکی نیز مورد آزمون قرار گرفت که نتایج آن در جدول ۲ قابل ملاحظه می‌باشد. که با توجه

در همین سال‌ها کاکس، مدل رگرسیونی که بعد از بنام خود او معروف شد را ارائه نمود، که تمامی ایده‌های مطرح شده تا آن زمان را تحت الشعاع خویش قرار داد. با کاربرد این مدل رگرسیونی امکان بررسی اثر متغیرهای مختلف بر طول عمر بطور همزمان فراهم گردید. این مدل چندی بعد توسط خود او توسعه یافت و چگونگی برآورده ضرایب مدل رگرسیونی با روش‌های دقیق‌تر از جمله روش درست‌نمایی جزئی (Partial likelihood) تشریح گردید. در مدل توسعه یافته کاکس بررسی اثر متغیرهای کمی و کیفی و نیز متغیرهای وابسته به زمان بر احتمالات بقاء امکان پذیر است (Cox 1972; Cox 1975).

با ارائه مدل کاکس، مطالعات بسیاری از آمارشناسان بر این روش و چگونگی برطرف کردن ضعف-

های آن متوجه شد.

در دهه اخیر مطالعات تئوریک در زمینه تحلیل بقاء در دو شاخه اصلی انجام می‌شود. گروه اول، مطالعاتی است که مدل رگرسیونی کاکس را برای نقطه شروع پذیرفته و تلاش می‌کند راههایی را برای افزایش کارآمدی نتایج حاصل از این مدل بیابند. در چند سال گذشته استفاده از برآوردهای بیزی، و استفاده از الگوریتم‌های مختلف برای کاهش واریانس در این رابطه بسیار مرسوم شده است. دلیل تلاش پژوهشگران برای بهبود مدل کاکس، سادگی کاربرد آن و استنتاج ساده از نتایج حاصل از آن است. اما گروه دوم، که مطالعات خویش را بر مبنای استفاده از فرآیندهای تصادفی گذارداند، تلاش می‌کنند با توجه به رفتار پدیده‌های مورد بررسی با استفاده از مدل‌های مختلف فرآیندی مدل‌های جدید تری را ارائه نموده و کاربرد مدل‌های موجود را ساده‌تر نمایند. و اما آنالیز داده‌های رقابت جویی خطرات، در ابتدا به Daniel Bernoulli، در سال ۱۷۶۰، و برای Bernoulli) برآورد میزان مرگ در جامعه برمی‌گردد (Klein 2010).

raig ترین روش برای این داده‌ها، بررسی داده‌های بدست آمده از زمان‌های شکست است. یکی از روش‌هایی که برای تحلیل داده‌های بقاء وجود دارد، روش توصیف شده

رخداد را در طول زمان، با برآورده رگرسیونی درجه ۳ مدل کرده و می‌توان فرض‌های مناسب بودن را نیز به راحتی و با استفاده از آزمون نسبت درست‌نمایی، آزمون کرد. به صورت کلی، اولین دیدگاه‌های نظری برای تحلیل بقا، مبتنی است بر روش‌های کلاسیک موسوم به "جدول طول عمر" که توسط Kaplan و Meier و در سال ۱۹۵۸ ارائه شد. آنها در بررسی خویش با توجه به داده‌های ناتمام موجود در مطالعات بقاء، روشی ناپارامتری را برای برآورده احتمالات بقا ارایه نمودند (Kaplan and Sverdrup 1958). در سال ۱۹۶۵، ضعف‌های این روش را مطرح و استفاده از مدل‌های مبتنی بر Sverdrup فرآیندهای تصادفی را پیشنهاد نمود (1965).

سپس (Hoem) نیز در سال ۱۹۶۹ برای اولین بار امکان استفاده از فرآیندهای "زنگیر مارکف Hoem" (Markov chain process) را اعلام نمود (1969).

اما Nelson در سال ۱۹۶۹، با ارائه مباحث Hazard function "هم به توسعه مدل کاپلان‌نایر پرداخت و هم باعث شد که برای مدتی بحث استفاده از فرآیندهای تصادفی در مطالعات بقاء به حاشیه رانده شود. Altshuler در مقاله‌ای برای اولین بار در مورد رقابت جویی مخاطرات سخن گفت، و در این مسیر از روش Nelson استفاده نمود (Altshuler 1970).

در سال ۱۹۷۲ Aalen در پایان نامه فوق لیسانس خود برآوردهای را برای تابع مخاطره ارائه نمود که بعدها به برآوردهای نلسون - آلن "معروف شد (Borgan 2005).

در این سال‌ها اقدامات گسترشدهای نیز در زمینه استفاده از روش‌های ناپارامتری صورت گرفت. از جمله آنها افرادی چون Gehan، Mantel و Breslow بودند Gehan 1965; Mantel 1966; Breslow 1970; (Efron 1988).

همچنین برتری تحلیل در سه مدل ذکر شده در تحلیل بقای بیماران، با مقایسه نمودار تابع تجمعی بروز صورت گرفت. با توجه به نمودار^۱، مقایسه بین آنها نشان داد با وجود رخدادهای رقیب، مدل کاکس مقدار تابع تجمعی بروز را برای حادثه مورد نظر(عود) بیش برآورد کرده و چندان مناسب چنین وضعیتی نمی‌باشد. همچنین نمودار تابع تجمعی بروز دو مدل دیگر بسیار شبیه به هم و شبیه به نمودار تابع تجمعی بروز مشاهده شده بوده و حاکی از آن است که نه تنها مدل انعطاف پذیر جایگزین مناسبی برای مدل Fine و Gray می‌باشد بلکه در صورت عدم برقراری فرض متناسب بودن، نسبت به آن برتر نیز خواهد بود. زیرا در چنین حالتی پیش فرض برای مدل Fine و Gray رعایت نشده و با رسم نمودار تابع تجمعی بروز تفاوت قابل ملاحظه‌ای بین تابع تجمعی بروز دو مدل دیده خواهد شد. علاوه بر این موارد، مفید بودن استفاده از مدل انعطاف پذیر بدلیل هموار بودن نمودار تابع تجمعی بروز بدست آمده و آزمون پیش فرض‌های ذکر شده نیز قابل ملاحظه می‌باشد.

نتیجه گیری

بعد از عمل، رخداد مورد علاقه در این مطالعه بوده که با بررسی اثر متغیرهای کمکی مورد نظر، بر تابع تجمعی بروز آن، تنها متغیر معنی‌دار، نوع درمان تکمیلی دریافت شده دیده شد. اما آنچه که در اینجا حائز اهمیت است بدست آوردن مدلی مناسب با توجه به حضور رخدادهای رقیب است. با مقایسه نمودار تابع تجمعی بروز سه مدل نامبرده شده، به نظر مدل انعطاف پذیر توصیف شده، دارای کارایی و دقت بیشتری نسبت به بقیه بوده و از انعطاف بیشتری برخوردار می‌باشد و مطمئناً با مطالعات بیشتر می‌توان به دیگر نقاط قوت این مدل پی برده و برآحتی از آن جهت تحلیل اطلاعات بهره جست.

توسط Prentice و Kalbfleisch (۱۹۸۰) است که بواسیله‌ی Kay (۱۹۸۶) بکار برده شد که در آن برای هر رخداد به صورت جداگانه مدل زده و دیگر رخدادها به عنوان سانسور در نظر گرفته می‌شوند. اشکال روش نامبرده، عدم بررسی رخدادها به صورت همزمان است که سبب پیچیدگی مقایسه‌ها بین پارامترهای برآورد شده برای رخدادهاست.

روش دیگر که توسط بسیاری از افراد از جمله Dinse و Larson (۱۹۸۵) و Kuk (۱۹۹۲) مورد استفاده قرار گرفت، شامل مدل‌های بسیار پیچیده‌ای برای رخدادها بوده که اشکال آن نیز نبود نرم افزارهایی استاندارد، و احتیاج به شبیه‌سازی Monte karlo اشاره شده است.

در این میان مدل پیشنهادی توسط Lunn و McNeil به دلیل در نظر گرفتن مدل Cox (PH) به صورتی گسترده و بررسی توان رخدادها و وجود نرم-افزارهای استاندارد و همچنین آزمون‌هایی همزمان یزای پارامترهای رخدادهای مختلف، از کاربرد بیشتری برخوردار است (Prentice et al. 1978).

البته در بررسی داده‌های بقا، می‌توان از مدل‌های Counting، که از ابزارهای قوی Multistate process بهره می‌گیرند را نیز مورد استفاده قرار داد. در این مطالعه با توجه به نتایج بدست آمده از مدل Fine و Gray بر عود و مرگ بیماری، متغیری که نشان‌دهنده نوع درمان تکمیلی دریافت شده می‌باشد، بر بقای بیماران از هر دو حادثه (عود و مرگ) و متغیر مرحله‌ی بیماری بر مرگ بیماران، معنی‌دار می‌باشد. که نتایج نسبتاً مشابهی با استفاده از آزمون Gray، بدست آمده که متغیر نوع درمان تکمیلی بر هر دو حادثه و متغیرهای سن و وجود متاستاز بر مرگ بیماران پس از عمل جراحی مؤثر می‌باشند که نتایج مطالعه‌ی حاضر با یافته‌های مطالعات خدمت و همکاران و زراعتی و همکاران مطابقت دارد.

تشکر و قدردانی

حس تعهد و مسؤولیت در زندگیمان تلالوی خداییست. سپاسگزار تمام کسانی هستیم که مسؤولانه، صبورانه و صادقانه ما را همراهی نمودند.

ضمایم: لازمه‌ی اجرای مدل انعطاف پذیر تکرار اطلاعات هر بیمار به تعداد رخدادهای رقیب است که سبب بوجود آمدن متغیرهایی مجازی (Delta.1، Delta.2) به تعداد رخدادهای رقیب ($k=2$) نیز خواهد شد. پس با این وجود تعداد کل داده‌ها از N به N^*K افزایش خواهد یافت. علاوه بر آن احتیاج به تقسیم هر جزئیات بیشتر با یک مثال در زیر آورده شده.

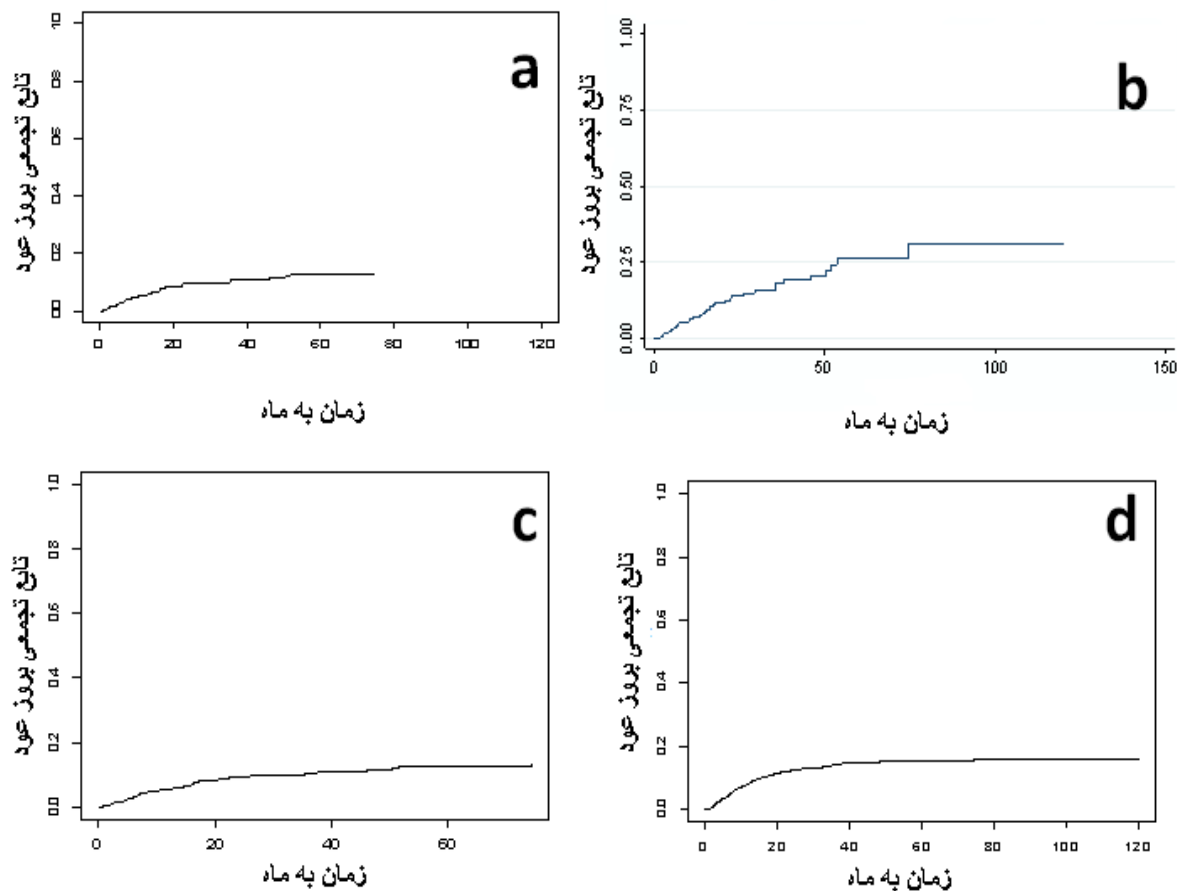
```
> colrec <- data.frame(id=c(1, 2, 3), sex=c(2, 1, 1), time=c(5, 2/82, 0/38), status=c(0, 1, 1), type.evt=c(0, 2, 1))
> colrec
    id   sex   time   status   type.evt
1   1     2   5/00      0         0
2   2     1   2/82      1         2
3   3     1   0/38      1         1
> colrecx2 <- duplicate(status=status, event=type.evt, data=colrec)
> colrecx2
    id   sex   time   status   type.evt   delta.1   delta.2
1   1     2   5/00      0         1         1         0
2   1     2   5/00      0         2         0         1
3   2     1   2/82      0         1         1         0
4   2     1   2/82      1         2         0         1
5   3     1   0/38      1         1         1         0
6   3     1   0/38      0         2         0         1
> library(Epi)
> split.colrecx2 <- W.Lexis(exit=time, fail=status, breaks=seq(0,5,by=0/05),
+ include=list(id,sex,delta.1,delta.2), data= colrecx2)
> split.colrecx2$tik <- split.colrecx2$Exit - split.colrecx2$Entry
> split.colrecx2$intnum <- (split.colrecx2$Entry + split.colrecx2$Exit)/2
> mod <- glm(Fail ~ bs(intnum, knots=c(1), Boundary.knots=c(0,5)) +delta.2:(bs(intnum,
+ knots=c(1), Boundary.knots=c(0,5))) +sex + delta.2 +delta.2:sex + offset(log(tik)),
+ family=poisson, data=split.colrecx2)
(Belot, Abrahamowicz et al. 2010)
```

جدول ۱- اطلاعات توصیفی بیماران مبتلا به سرطان معده پس از عمل جراحی

متغیرها	وضعيت	تعداد(درصد)
جنس		
	مرد	(۶۹/۱)(۲۲۸)
	زن	(۳۰/۹)(۱۰۲)
سن		
	کوچکتر و مساوی ۶۰ سال	(۲۶/۴)(۸۷)
	بزرگتر از ۶۰ سال	(۷۳/۶)(۲۴۲)
	بلی	
	وجود ممتاز و محل آن	
	غدد لنفاوی	(۳۸/۸)(۱۲۸)
	کبد	(۵/۵)(۱۸)
	دور دست	(۸/۵)(۲۸)
	غدد لنفاوی و کبد	(۰/۹)(۳)
	غدد لنفاوی و دور دست	(۳/۶)(۱۲)
	کبد و دور دست	(۰/۹)(۳)
	خیر	(۴۱/۸)(۱۳۸)
محل درگیری معده با تومور		
	کار دیا	(۴۳/۹)(۱۴۵)
	آنتروم	(۱۹/۱)(۶۳)
	سایر	(۳۷)(۱۲۲)
نوع بیماری براساس گزارش پاتولوژی		
	آدنو کار سینوما	(۸۵/۲)(۲۸۱)
	سایر	(۱۴/۸)(۴۹)
مرحله بیماری		
	I	(۶/۷)(۲۲)
	II	(۱۸/۲)(۶۰)
	III	(۱۶/۴)(۵۴)
	IV	(۵۸/۸)(۱۹۴)
دریافت درمان تكميلي		
	بلی	(۷۹/۷)(۲۶۳)
	خیر	(۲۰/۳)(۶۷)

جدول ۲- برآورد ضرایب رگرسیون مدل Fine Gray p-value برای عودبیماری پس از عمل جراحی

متغیرها	β	s.e(β)	p-values	HR
جنس	۰/۱۳	۰/۳۳	۰/۷۰	۱/۱۴(۰/۶، ۲/۱۷)
سن	۰/۶۲	۰/۳۸	۰/۱۱	۱/۸۶(۰/۸۸، ۳/۹۱)
وجود متاستاز	۰/۰۲	۰/۶۴	۰/۹۸	۱/۰۲(۰/۲۹، ۳/۵۸)
محل متاستاز	۰/۰۶	۰/۰۴	۰/۱۷	۱/۰۶(۰/۹۸، ۱/۱۵)
محل درگیری معده با تومور	۰/۰۵	۰/۱۹	۰/۷۹	۱/۰۵(۰/۷۲، ۱/۵۳)
نوع بیماری	-۰/۴۸	۰/۵۱	۰/۳۵	۰/۶۲(۰/۲۳، ۱/۶۸)
مرحله بیماری	-۰/۱۶	۰/۲۹	۰/۵۹	۰/۸۵(۰/۴۸، ۱/۵)
دریافت درمان تکمیلی	۰/۳۳	۰/۱۳	۰/۰۱	۱/۳۹(۱/۰۸، ۱/۷۹)



شکل ۱- تابع تجمعی بروز مشاهده شده و بدست آمده از هر سه مدل برای حادثه مورد نظر(عود)

Reference

- Abrahamowicz, M. and MacKenzie, T.A., 2007. Joint estimation of time-dependent and non-linear effects of continuous covariates on survival. *Statistics in Medicine*. 26, pp. 392-408.
- Abrahamowicz, M., MacKenzie, T. and Esaile, JM., 1996. Time-dependent hazard ratio: modeling and hypothesis testing with application in lupus nephritis. *Journal of the American Statistical Association*. 91, pp. 1432-1439.
- Altshuler, B., 1970. Theory for the measurement of competing risks in animal experiments. *Mathematical Biosciences*. 6, pp. 1-11.
- Belot, A., Abrahamowicz, M., Remontet, L. and Giorgi, R., 2010. Flexible modeling of competing risks in survival analysis. *Statistics in Medicine*. 29, pp. 2453-2468.
- Bernoulli, D., 1760. Essai d'une nouvelle analyse de la mortalité causée par la petite Vérole, et des avantages de l'Inoculation pour la prévenir. *Historic avec les mémoires Académie Royal des Sciences Paris*. pp. 1-45.
- Borgan, Q., 2005. Nelson-Aalen Estimator. *Encyclopedia of Biostatistics*. John Wiley and Sons, Inc.
- Breslow, N.E., 1970. A generalized Kruskal-Wallis test for comparing K samples subject to unequal pattern of censorship. *Biometrika*. 57, pp. 579-594.
- Cox, D.R., 1972. Regression models and life tables. *J. Royal Statistical Society*. 34(B), pp. 187-202.
- Cox, D.R., 1975. Partial likelihood. *Biometrika*. 62(2), pp. 269-276.
- De Boor, C., 1978. *A Practical Guide to Splines*. New York.
- Durrleman, S. and Simon, R., 1989. Flexible regression models with cubic splines. *Statistics in Medicine*. 8, pp. 551-561.
- Efron, B., 1988. Logistic regression, survival analysis, and the Kaplan Meier curve. *Journal of the American Statistical Association*. 83, pp. 414-425.
- Fine, J.P., 1999. Analyzing competing risks data with transformation models. *Journal of the Royal Statistical Society*. 61(B), pp. 817-830.
- Fine, J.P. and Gray, R.J., 1999. A proportional hazards model for the sub distribution of a competing risk. *Journal of the American Statistical Association*. 94, pp. 496-509.
- Gehan, E.A., 1965. A generalized Wilcoxon test for comparing arbitrarily singly-censored samples. *Biometrika*. 52, pp. 203-223.
- Giorgi, R., Abrahamowicz, M., Quantin, C., Bolard, P., Esteve, J., Gouvernet, J. and Faivre, J., 2003. A relative survival regression model using B-spline functions to model non-proportional hazards. *Statistics in Medicine*. 22, pp. 2767-2784.
- Hess, KR., 1994. Assessing time-by-covariate interactions in proportional hazards regression models using cubic spline functions. *Statistics in Medicine*. 13, pp. 1045-1062.
- Hoem, J., 1969. Markov Chain Models in Life Insurance. *Blätter der DGVFM*. 9(2), pp. 91-107.
- Kalbfleisch, J.D. and Prentice, R.L., 1980. *The Statistical Analysis of Failure Time Data*. New York, John Wiley & Sons, Inc
- Kaplan, E.L. and Meier, P., 1958. Nonparametric estimation from incomplete observations. *Journal of the American Statistical Association*. 53, pp. 457-481.
- Klein, J.P., 2010. Competing risks. John Wiley & Sons, Inc 2(1), 333-339.
- Lunn, M. and McNeil, D., 1995. Applying Cox regression to competing risks. *Biometrics* 51, pp. 524-532.
- Mantel, N., 1966. Evaluation of survival data and two new rank order statistics arising in its consideration. *Cancer Chemotherapy Report*. 50, pp. 163-170.
- Pepe, MS. and Mori, M., 1993. Kaplan-Meier, marginal or conditional probability curves in summarizing competing risks failure time data? *Statistics in Medicine*. 12, pp. 737-751.
- Pintilie, M., 2006. Competing Risks: A Practical Perspective. England, John Wiley & Sons.

- Prentice, RL., Kalbfleisch, JD., Peterson, Jr AV., Flournoy, N., Farewell, VT. and Breslow, NE., 1978. The analysis of failure times in the presence of competing risks. *Biometrics*, 34, pp. 541-554.
- Remontet, L., Bossard, N., Belot, A. and Esteve, J., 2007. An overall strategy based on regression models to estimate relative survival and model the effects of prognostic factors in cancer survival studies. *Statistics in Medicine*. 26, pp. 2214-2228.
- Sleeper, LA. and Harrington, D., 1990. Regression splines in the cox model with application to covariate effects in liver disease. *Journal of the American Statistical Association*. 85, pp. 941-949.
- Sverdrup, E., 1965. Estimates and test procedures in connection with stochastic models for deaths, recoveries and transfers between deferent states of health. *Skandinavisk Akuarietidskrift*. 48, pp. 184-211.
- Tai, BC., Machin, D., White, I. and Gebski, V., 2001. Competing risks analysis of patients with osteosarcoma: a comparison of four different approaches. *Statistics in Medicine* 20, pp. 661-684.
- Zeraati, H., Mahmoudi, M., Kazemnejad, A. and Mohammad, K., 2005. Postoperative life expectancy in gastric cancer patients and its associated factors. *Saudi Medical Journal*. 26, pp. 1203-1207.

Survival Analysis of Gastric Cancer Patients following Surgery Based on a Flexible Model in Competing Risks

Nazemipour, M., M.Sc. Student, Department of Epidemiology and Biostatistics, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Mahmoudi, M., Ph.D. Professor, Department of Epidemiology and Biostatistics, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran-Corresponding author: mahmoodim@tums.ac.ir

Zeraati, H., Ph.D. Associate Professor, Department of Epidemiology and Biostatistics, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Rahimi Foroushani, A., Ph.D. Associate Professor, Department of Epidemiology and Biostatistics, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Received: Aug 5, 2012

Accepted: Jan 15, 2013

ABSTRACT

Background and Aim: In many diagnostic studies, including investigation of survival of patients with gastric cancer, where an individual may, following surgery, experience more than one type of event and the occurrence of one type of event hinders the occurrence of other types of events, the question of competing risk arises. To check the effect of each covariate on the occurrence of any event and estimate the hazard function, models such as Cox and Fine-Gray are used. In cases where the assumptions of the two models do not hold, using them will be incorrect. One way to overcome this problem is to use models that have a higher flexibility.

Materials and Methods: Data on demographic, clinical and therapeutic characteristics of 330 patients with gastric cancer who had been referred to the Cancer Institute of Iran Imam Khomeini Hospital, Tehran, Iran between January 1996 and April 2000 and undergone surgery were collected. Variables such as type and time of occurrence of the first event (locoregional recurrence and death) were also recorded for each patient from their medical records. The cumulative hazard function of relapse of disease was plotted (R (2.14.0)) software using three models, namely Cox, Fine-Gray and the flexible model and checked against the observed cumulative incidence function of recurrence of the disease and, finally, their performance was evaluated.

Results: Almost for all events, the proportionality assumption held for all the variables. Based on the graph of cumulative incidence function for the event of interest (recurrence), it could be seen that the Cox model had overestimated the cumulative incidence function and that the curves of the two other models were very similar to each other and also similar to the observed curve. However, the cumulative incidence function of the flexible model was smoother than the others.

Conclusion: In the competing risk framework, the Cox model is not very useful in practice, while it seems that the flexible model is not only a good alternative to the Fine-Gray model but it is also superior to it when the assumption of proportionality does not hold.

Key words: Survival analysis, Competing risk, cumulative index function (CIF), time-dependent effects, Gastric cancer