

### Universidad Nacional Autónoma de México

FACULTAD DE CIENCIAS

### TÍTULO DE LA TESIS

### TESIS

QUE PARA OBTENER EL TÍTULO DE

LICENCIADO EN MATEMÁTICAS

PRESENTA:

ERICK JOSAFAT VERGARA HUERTA

T U T O R Dr. Verónica Esther Arriola Ríos



# Índice general

L.	Moo	m delo~SI	$\mathbf R$
	1.1.	Parán	${f netros}$
		1.1.1.	Tasa de recuperación $\gamma$
		119	Tasa de contagio

Índice de figuras	
litatee de ligaras	
1.1. Modelo SIR	

l

### Introducción

Las enfermedades infecciosas han acompañado a los seres vivos desde que la agricultura sedentarizo a los diversos grupos nómadas y les hizo formar poblaciones, con esto los factores de infección se multiplicaron ya que aumentaron las interacciones entre distintos microorganismos (virus y bacterias).

Cuando se produce este contacto entre el organismo hospedante y el microrganismo el cual es capaz de sobrevivir y reproducirse en su interior, inicia entre ambos un proceso de adaptación que en ocasiones puede provocar la muerte del organismo hospedante, de esta forma, cuando varios individuos contraen el microorganismo a la vez se comienza a denominar como epidemia y si esta escala de forma global recibe el nombre de pandemia.

Estas infecciones o enfermedades no son debilidades ni defectos biológicos ya que su existencia es un factor necesario e indispensable para el ciclo de la vida, ya que la interacción entre las especies y los microorganismos generan una disminución de la población, forzando así una adaptación en los seres vivos.

A pesar de las adaptaciones que han sufrido los individuos a través del tiempo, estos no están exentos de volver a interactuar con nuevos microorganismos pues el medio ambiente y sus elementos sufren modificaciones día a día debido a las interacciones que tiene con los individuos.

Conforme el ser humano fué experimentando estas enfermedades comenzó a desarrollar métodos o técnicas para su estudio, uno de estos métodos es la modelación  $m VIII \ Introducci\'on$ 

matemática, la cuál tiene como principal objetivo el comprender los fenómenos naturales para extraer la información necesaria y describir el fenómeno matemáticamente. La modelación matemática no permitió establecer modelos que nos ayudaron a comprender una infección, uno de los primeros modelos fué el establecido por Daniel Bernoulli durante el brote de la viruela en (fecha), el segundo modelo establecido por Ronald Ross explico el ciclo completo de la malaria humana, los siguientes en desarrollar un modelo fueron W.O Kermack y A.G McKendrick y es conocido como el modelo SIR, este modelo presenta un resultado importante conocido como el Teorema Umbral que nos permite conocer más acerca del flujo de la infección.

A finales del año 2019, se presentó una nueva enfermedad la cual carecía de una sintomatología exacta, esta enfermedad se identificó por primera vez en la región de Wuhan China a la cual se nombro debido a sus caracteristicas como SARS-COV2 o COVID 19 por la OMS y que tuvo un fuerte impacto tanto en la población China como en el resto del mundo, esto debido a la globalización y a la interconexión que existe entre los países.

Gracias a los modelos desarrollados anteriormente y principalmente al modelo SIR permitieron establecer condiciones para entender y comprender los posibles escenarios del desarrollo de la enfermedad en la población y su posible duración.

# Capítulo 1

## Modelo SIR

El modelo SIR es un modelo compartimental determinista que es utilizado con bastante frecuencia en la epidemiología. Los modelo compartimentales se definen como la segmentación de nuestra población en conjuntos o compartimentos disjuntos que describen el estado de salud en el que se encuentra una población ante la propagación de una enfermedad, este tipo de modelos no contempla la aleatoriedad.

El modelo SIR es un modelo compartimental determinista que describe la dinámica de la población al contraer una enfermedad a través de un sistema de ecuaciones diferenciales el cual es representado con el siguiente diagrama de flujo.

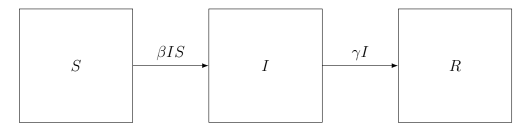


Figura 1.1: Modelo SIR

Donde cada una de las cajas representa un compartimento que describe el estado de salud de la población, mientras que las flechas representan el movimiento de los individuos cuando enferman en este caso son:

Suceptible(S): Representa el número de personas suceptibles, personas sa-

nas que al entrar en contacto con la enfermedad pueden contraer la infección.

- Infectado (I): Representa el número de personas infectadas, personas que adquirieron la enfermedad y puden transmitir la infección.
- Recuperado (R): Representa el número de personas recuperadas, personas que se han recuperado en su totalidad de la infección y puden o no generar inmunidad.
- $\blacksquare$   $\beta$ : Tasa de contagio
- $\gamma$ : Tasa de recuperación

mientras que su sistema de ecuaciones diferenciales ordinarias que lo representa, esta definido de la siguiente manera:

$$S' = -\beta S(t) I(t) \tag{1.1}$$

$$I' = \beta S(t) I(t) - \gamma I(t)$$
(1.2)

$$R' = \gamma I(t) \tag{1.3}$$

Una parte fundamental de los modelos compartimentales son sus parametros en este caso  $\beta$  (tasa de contagio) y  $\gamma$ (tasa de recuperación), ya que estos parametros son los que nos proporcionaran la información sobre el comportamiento de la enfermedad que buscamos modelar [?].

#### 1.1. Parámetros

### 1.1.1. Tasa de recuperación $\gamma$

Para poder encontrar un valor aproximado al parametro  $\gamma$ , asumiremos que no se estan generando nuevas personas infectadas, por lo que el flujo de personas que entra a este compartimento ha parado obteniendo la siguiente ecuación.

$$I' = -\gamma I, \qquad I(0) = I_0$$
 (1.4)

1.1. Parámetros 3

**Afirmación 1** El número de personas en el compartimento de los infectados esta dado por  $\frac{I(t)}{I_0} = e^{-\gamma t}$ .

**Demostración:** En efecto, al resolver la ecuacion 1.8 por variables separables, tenemos:

$$\frac{dI}{dt} = -\gamma I$$

$$ln I = -\gamma t + C$$

$$I = e^{-\gamma t} \cdot e^C$$

$$I = I_0 e^{-\gamma t}$$

$$\frac{I(t)}{I_0} = e^{-\gamma t}$$

Con estas ecuaciones previamente obtenidas podemos calcular de forma probabilistica la cantidad de personas que han abandonado el compartimento de los infectados.

$$F(t) = 1 - e^{-\gamma t}$$
  $t \ge 0$  (1.5)

definiendo la función de desidad en el intervalo [0,t) de la siguiente forma

$$F(t) = \begin{cases} \gamma e^{-\gamma t} & t \ge 0\\ 0 & t < 0 \end{cases}$$

y dado que el tiempo promedio que pasa una persona en el compartimento de los infectados está dado por valor el esperado, así obtenemos que el parametro  $\gamma$  se encuentra definido como:

$$E[X] = \int_{0}^{\infty} t f(t) dt = \int_{0}^{\infty} t \gamma e^{-\gamma t} dt = \frac{1}{\gamma}$$
 (1.6)

Afirmación 2 El tiempo de permanencia de una persona en la clase I es  $\frac{1}{\gamma}$ . [?

#### Demostración:

Para mostrar que en efecto  $\frac{1}{\gamma}$  es el tiempo que permanece una persona en la clase I, basta con resolver la integral impropia.

$$\int_{0}^{\infty} t\gamma e^{-\gamma t} dt = \lim_{b \to \infty} \int_{0}^{b} t\gamma e^{-\gamma t} dt$$

$$\lim_{b \to \infty} \int_{0}^{b} t \gamma e^{-\gamma t} dt = \lim_{b \to \infty} \left[ \gamma \cdot \left( \frac{-t e^{-\gamma t}}{\gamma} - \int_{0}^{b} \frac{-e^{-\gamma t}}{\gamma} dt \right) \right] = \cdots$$

$$\cdots = \lim_{b \to \infty} \left( \left[ -te^{-\gamma t} - \frac{e^{-\gamma t}}{\gamma} \right]_0^b \right) = \lim_{b \to \infty} \left[ -be^{-\gamma b} - \frac{e^{-\gamma b}}{\gamma} \right] - \lim_{b \to \infty} \left[ -(0)e^{-\gamma(0)} - \frac{e^{-\gamma(0)}}{\gamma} \right] = \frac{1}{\gamma}$$

1.1. Parámetros 5

Podemos concluir que  $\gamma^{-1}$  está definida con el inverso de los días que una persona tarda en recuperarse de la enfermedad, por tanto tenemos que  $\gamma = \frac{1}{d}$ .

Con el resultado previo y utilizando la ecuación 1.7, podemos establecer la siguiente afirmación.

**Afirmación 3** La cantidad de personas dentro de la clase R es  $R(t + \frac{1}{\gamma}) = R(t) + I(t)$ 

Demostración:

$$\gamma I = R'(t)$$

$$\gamma I = R'(t) = \frac{R(t+h) - R(t)}{h}, \qquad h \neq 0$$

tomando  $h = \frac{1}{\gamma}$  y despejando:

$$\gamma I = R'(t) = \frac{R\left(t + \frac{1}{\gamma}\right) - R\left(t\right)}{\frac{1}{\gamma}}$$

por tanto

$$R\left(t + \frac{1}{\gamma}\right) = R(t) + I(t)$$

<sup>1</sup>el resultado de la ecuación 1.10 lo obtenemos en termino de gamma, para no causar confucion dicha gamma se cambia por d, donde d representa los días que tarda una persona en recuperarse de la enfermedad

Con este ultimo resultado podemos interpretar que el número de individuos recuperados en un determinado tiempo  $t+\frac{1}{\gamma}$  es la suma de las personas que se recuperarón en un tiempo t más las personas infectadas en el tiempo t.

#### 1.1.2. Tasa de contagio

**Afirmación 4** Podemos aproximar al parametro  $\beta$  a partir de  $ln(I) = mt + ln(I_0)$  [?]

Demostración: Partiendo de la ecuación 1.6

$$\frac{dI}{dt} = \beta SI - \gamma I$$

factorizando I y tomando  $m = (\beta S - \gamma)$ 

$$\frac{dI}{dt} = I\left(\beta S - \gamma\right)$$

$$\frac{dI}{dt} = mI$$

resolviendo la ecuación diferencial anterior por variables separables, se tiene:

$$ln(I) = mt + c$$

$$I = I_0 e^{mt}$$

Aplicando logaritmo:

1.1. Parámetros		7	
	$ln(I) = mt + ln(I_0)$		
	$m(1) = mc + m(1_0)$		

Bibliografía	
[1] Sanchez Gonzales Miguel A. Historia y futuro de las pandemias. <i>REV. MED. CLIN. CONDES</i> , 32(2):7–13, February 2021.	