Fundação Getulio Vargas Escola de Matemática Aplicada Curso de Graduação em Matemática Aplicada

Utilização de indicadores ambientais e epidemiológicos no estudo da dinâmica de doenças transmitidas por vetores

por Raphael Felberg Levy

Fundação Getulio Vargas Escola de Matemática Aplicada Curso de Graduação em Matemática Aplicada

Utilização de indicadores ambientais e epidemiológicos no estudo da dinâmica de doenças transmitidas por vetores

"Declaro ser o único autor do presente projeto de monografia que refere-se ao plano de trabalho a ser executado para continuidade da monografia e ressalto que não recorri a qualquer forma de colaboração ou auxílio de terceiros para realizá-lo a não ser nos casos e para os fins autorizados pelo professor orientador."

Raphael Felberg Levy

Fundação Getulio Vargas Escola de Matemática Aplicada Curso de Graduação em Matemática Aplicada

Utilização de indicadores ambientais e
epidemiológicos no estudo da dinâmica de doenças
transmitidas por vetores

"Proje	eto de Mo	nografia	a apre	esentado	à Esc	ola de	Mate	emática	Aplicada
como	requisito	parcial	para	continui	dade a	o tra	balho	de mon	ografia."

Aprovado em	_ de	de	
•			
Grau atribuído	o ao Projeto	de Monografia:	

Professor Orientador: Flávio Codeço Coelho Escola de Matemática Aplicada Fundação Getúlio Vargas

Sumário

1	Introdução	4
2	Resumo	5
3	Metodologia	5
4	Resultados	14
5	Discussão	24
6	Conclusão	26
7	Apêndice	27
8	Referências	34

1 Introdução

A Amazônia é uma das maiores e mais biodiversas florestas tropicais do mundo, abrigando inúmeras espécies de plantas, animais e microrganismos, incluindo vetores e patógenos responsáveis pela transmissão de diversas doenças. Entre elas, uma das mais comuns é a malária, que é causadas por protozoários do gênero *Plasmodium*, transmitidos pela picada da fêmea infectada do mosquito do gênero *Anopheles*. Ela está presente em 22 países americanos, porém as áreas com maior risco de infecção estão localizadas na região amazônica, englobando nove países, e que representaram 68% dos casos de infecção em 2011 ^[1]. Apesar de ser muito comum nas Américas, a malária não é limitada a esse continente, sendo encontrada em países da África e Ásia, tendo resultado em mais de dois milhões de casos de infecção e 445 mil mortes ao redor do mundo em 2016 ^[2].

Notavelmente, a transmissão de doenças por vetores é intimamente relacionada à alterações ambientais que interferem no ecossistema dos organismos transmissores e dos organismos afetados. No caso da Amazônia, povoados agrícolas e agropecuários são uns dos fatores que mais favorecem a transmissão da doença, tanto pelo desmatamento que causam para seu estabelecimento, assim como o agrupamento de pessoas em ambientes próximos ao habitat do vetor [3]. Além disso, outros fatores, como chuvas, queimadas e mineração, também são muito influentes na transmissão de doenças na região. Esses eventos resultam em perda de habitat, fragmentação de ecossistemas e alterações no clima, afetando a distribuição e abundância de vetores e hospedeiros, bem como a interação entre eles e os patógenos. Além disso, o crescimento populacional e a urbanização também têm um papel importante na disseminação de doenças, uma vez que aumentam a exposição dos seres humanos aos vetores e aos riscos de infecção.

Diante desse contexto, este trabalho visa investigar a transmissão de doenças por vetores na Amazônia e analisar como os impactos ambientais influenciam a dinâmica de transmissão da malária, os fatores ecológicos e socioeconômicos que afetam essa disseminação e possíveis estratégias de prevenção e controle, tendo como referência principal o Projeto Trajetórias-Sinbiose, elaborado pela FIOCRUZ, um dataset incluindo indicadores ambientais, epidemiológicos, econômicos e socioeconômicos para todos os municípios da Amazônia Legal, analisando a relação espacial e temporal entre trajetórias econômicas ligadas à dinâmica dos sistemas agrários, sendo eles rurais de base familiar ou produção agrícola e de gado em larga escala, a disponibilidade de recursos naturais e o risco de doenças [4].

2 Resumo

3 Metodologia

Para a elaboração do trabalho, serão usados dados populacionais do dataset do Projeto Trajetórias e dados climáticos do Climate Data, e serão abordados métodos de transmissão de doenças baseados em equações diferenciais ordinárias, como o SIR, e, partindo de uma modelagem simples, serão incluídos os fenômenos ambientais, como desmatamento e queimada, para ver como modificações no ecossistema irão interferir no modelo elaborado previamente. Os cálculos computacionais foram realizados em ambiente SageMath, utilizando funções de integração numérica do Scipy para solução do método.

Descrevendo primeiramente SIR ^{[5],[6]}, que pode ser considerado a base de modelos que serão usados ao longo do projeto, este foi desenvolvido por W. O. Kermack e A. G. McKendrick em 1927, sendo um dos modelos mais usados para a modelagem de epidemias, levando em consideração três compartimentos:

S: número de indivíduos suscetíveis

I : número de indivíduos infectados

R: número de indivíduos recuperados

Nesse modelo, os indivíduos saudáveis na classe S são suscetíveis ao contato com indivíduos da classe I, e são transferidos para esse compartimento caso contraiam a doença. Indivíduos infectados podem espalhar a doença por contato direto com indivíduos suscetíveis, mas também podem se tornar imunes ao longo do tempo, sendo transferidos para o compartimento R. Em geral, R inclui o total de recuperados (imunes) e mortos em decorrência da doença, mas podemos assumir que o número de mortos é muito baixo em relação ao tamanho da população total, podendo ser ignorado. Consideramos também que indivíduos nessa categoria não voltarão a ser suscetíveis ou infecciosos.

Considerando uma epidemia em um espaço curto de tempo e que a doença não é fatal, podemos ignorar dinâmicas vitais de nascimento e morte. Com isso, podemos descrever o modelo SIR através do seguinte sistema de EDOs:

$$\begin{cases} \frac{dS}{dt} = -\frac{\beta SI}{N} \\ \frac{dI}{dt} = \frac{\beta SI}{N} - \gamma I \\ \frac{dR}{dt} = \gamma I \end{cases}$$

No modelo, N(t) = S(t) + I(t) + R(t), ou seja, a população total no tempo t, enquanto que β é a taxa de infecção e γ é a taxa de recuperação. Dado que S + I + R é sempre constante se ignorarmos nascimento e morte, temos $\frac{dS}{dt} + \frac{dI}{dt} + \frac{dR}{dt} = 0$.

Para que a doença possa se espalhar, é fácil ver que $\frac{dI}{dt} = \frac{\beta SI}{N} - \gamma I > 0$. Assim, $\frac{\beta SI}{N} > \gamma I \Rightarrow \frac{\beta S}{N} > \gamma$. Supondo que estamos no início da infecção, dado que queremos ver como se espalha, I será muito pequeno e $S \approx N$. Concluímos então que $\frac{\beta N}{N} > \gamma \Rightarrow \frac{\beta}{\gamma} > 1$. É possível derivar esse valor adimensionalizando o modelo: sejam $y^* = \frac{S}{N}$, $x^* = \frac{I}{N}$, $z^* = \frac{R}{N}$ e $t^* = \frac{t}{1/\gamma} = \gamma t$, de forma que $y^* + x^* + z^* = 1$. Substituindo o sistema de EDOs acima utilizando esses valores:

$$\begin{cases} \frac{dS}{dt} = \frac{d(y^*N)}{d(t^*/\gamma)} = -\frac{\beta SI}{N} = -\frac{\beta(y^*N)(x^*N)}{N} = -\beta y^*Nx^* \\ \frac{dI}{dt} = \frac{d(x^*N)}{d(t^*/\gamma)} = \frac{\beta SI}{N} - \gamma I = \frac{\beta(y^*N)(x^*N)}{N} - \gamma(x^*N) = \beta y^*Nx^* - \gamma x^*N \\ \frac{dR}{dt} = \frac{d(z^*N)}{d(t^*/\gamma)} = \gamma I = \gamma(x^*N) \end{cases}$$

Agora, cancelando os fatores N e γ em ambos os lados das equações:

$$\begin{cases} \frac{d(y^*)}{d(t^*)} = -\frac{\beta y^* x^*}{\gamma} \\ \frac{d(x^*)}{d(t^*)} = \frac{\beta y^* x^*}{\gamma} - x^* \\ \frac{d(z^*)}{d(t^*)} = x^* \end{cases}$$

Sendo assim temos um sistema dado apenas por y^* e x^* e o parâmetro $\frac{\beta}{\gamma}$, que podemos chamar de R_0 .

Como esse trabalho será focado principalmente na modelagem de malária, irei agora apresentar um dos primeiros modelos desenvolvidos especialmente para essa doença, por Sir Ronald Ross em 1911 ^[7], que usa duas EDOs distintas das apresentadas acima:

$$\begin{cases} \frac{dI}{dt} = bp'i\frac{N-I}{N} - aI \\ \\ \frac{di}{dt} = bp(n-i)\frac{I}{N} - mI \end{cases}$$

Nesse caso, N é a população humana total, I(t) é o número de humanos infectados no tempo t, n é a população total de mosquitos, i(t) é o número de mosquitos infectados no tempo t, b é a taxa de picadas, p é a probabilidade de transmissão do humano para o mosquito por picada, p' é a probabilidade de transmissão do mosquito para o humano por picada, a é a taxa de recuperação da infecção de um humano e m é a taxa de mortalidade dos mosquitos. $bp'i\frac{N-I}{N}dt-aIdt$ representam respectivamente o número de novos humanos infectados e o número de humanos recuperados no intervalo dt, enquanto que $bp(n-i)\frac{I}{N}dt-mIdt$ representam respectivamente o número de novos mosquitos infectados e o número de mosquitos que morrem nesse intervalo de tempo, assumindo que a infecção não interfere na taxa de mortalidade dos mosquitos.

Para esse modelo, Ross discutiu dois pontos de equilíbrio, em que $\frac{dI}{dt}=\frac{di}{dt}=0$. Eles ocorrem quando I=i=0, que é o caso onde não existe malária, e, para $I,i>0,\ I=N\frac{1-amN/(b^2pp'n)}{1+aN/(bp'n)}$ e $i=n\frac{1-amN/(b^2pp'n)}{1+m/(bp)}$. Ainda, para que a doença se estabeleça, n deve ser maior que um valor limiar $n^*=\frac{amN}{b^2pp'}$. Nesse caso a doença se torna endêmica. Caso $n< n^*$, o equilíbrio estará em I=i=0 e a dença irá desaparecer.

Dividindo as equações dos pontos de equilíbrio por $I \times i$, temos:

$$\begin{cases} \frac{bp}{N} = \frac{bpn}{Ni} - \frac{m}{I} \\ \\ \frac{bp'}{N} = \frac{bp'}{I} - \frac{a}{i} \end{cases}$$

O que transforma o problema em um sistema linear com dois desconhecidos, I e i.

Agora, irei apresentar o modelo que será usado para o desenvolvimento do trabalho, feito com base no elaborado por Paul E. Parham e Edwin Michael em 2010, que leva em consideração fatores como a chuva e temperatura $(R \, e \, T, \, respectivamente)^{[8]}$.

Definindo as equações que serão utilizadas:

$$\begin{cases} \frac{dS_H}{dt} = -ab_2 \left(\frac{I_M}{N}\right) S_H \\ \frac{dI_H}{dt} = ab_2 \left(\frac{I_M}{N}\right) S_H - \gamma I_H \\ \frac{dR_H}{dt} = \gamma I_H \\ \frac{dS_M}{dt} = b - ab_1 \left(\frac{I_H}{N}\right) S_M - \mu S_M \\ \frac{dE_M}{dt} = ab_1 \left(\frac{I_H}{N}\right) S_M - \mu E_M - ab_1 \left(\frac{I_H}{N}\right) S_M l(\tau_M) \\ \frac{dI_M}{dt} = ab_1 \left(\frac{I_H}{N}\right) S_M l(\tau_M) - \mu I_M \end{cases}$$

É preciso comentar que o modelo original utilizava $I_M(t-\tau)$ em $\frac{dI_H}{dt}$ e $I_H(t-\tau)$ em $\frac{dE_M}{dt}$ (na passagem de E para I) e $\frac{dI_M}{dt}$, respectivamente, mas como isso faria com que o modelo fosse baseado em equações com atraso, foi recomendado pelo orientador do Trabalho que essa diferença fosse desconsiderada, e usasse apenas t atual.

Tendo as equações do modelo para a população de humanos e de mosquitos, irei primeiro definir os parâmetros utilizados na modelagem e outras funções necessárias,

e depois as variáveis usadas:

Parâmetro	Definição	Cálculo		
T(t)	Temperatura	$T_1(1+T_2\cos(\omega_1 t-\phi_1))$		
R(t)	Precipitação	$R_1(1+R_2\cos(\omega_2t-\phi_2))$		
b(R,T)	Taxa de nascimento de mosquitos (/ dia)	$\frac{B_E p_E(R) p_L(R, T) p_P(R)}{(\tau_E + \tau_L(T) + \tau_P)}$		
a(T)	Taxa de picadas (/dia)	$\frac{(T-T_1)}{D_1}$		
$\mu(T)$	Taxa de mortalidade de mosquitos per capita (/ dia)	$-\log(p(T))$		
$ au_M(T)$	Duração do ciclo de esporozoitos (dias)	$\frac{DD}{(T-T_{min})}$		
$ au_L(T)$	Duração da fase de desenvolvimento das larvas (dias)	$\frac{1}{c_1T + c_2}$		
p(T)	Taxa diária de sobrevivência dos mosquitos	$e^{(-1/(AT^2+BT+C))}$		
$p_L(R)$	Probabilidade de sobrevivência das larvas de- pendente de chuva	$(\frac{4p_{ML}}{R_L^2})R(R_L - R)$		
$p_L(T)$	Probabilidade de sobrevivência das larvas de- pendente de temperatura	$e^{-(c_1T+c_2)}$		
$p_L(R,T)$	Probabilidade de sobrevivência das larvas de- pendente de temperatura e chuva	$p_L(R)p_L(T)$		
$l(\tau_M)(T)$	Probabilidade de sobrevivência de mosquitos durante o ciclo de esporozoitos (/ dia)	$p(T)^{ au_M(T)}$		
M(t)	Número total de mosquitos	$S_M(t) + E_M(t) + I_M(t)$		
N(t)	Número total de humanos	$S_H(t) + I_H(t) + R_H(t)$		

Parâmetro	Definição		
b_1	Proporção de picadas de mosquitos suscetíveis em humanos infectados que produzem infecção		
b_2	Proporção de picadas de mosquitos infectados em humanos suscetíveis que produzem infecção		
γ	1/Duração média da infecciosidade em humanos (dias ⁻¹)		
T_1	Temperatura média na ausência de sazonalidade (° C)		
T_2	Amplitude da variabilidade sazonal na temperatura		
R_1	Precipitação mensal média na ausência de sazonalidade (mm)		
R_2	Amplitude da variabilidade sazonal na precipitação		
ω_1	Frequência angular das oscilações sazonais na temperatura (meses ⁻¹)		
ω_2	Frequência angular das oscilações sazonais na precipitação (meses ⁻¹)		
ϕ_1	"Phase lag" da variabilidade da temperatura (defasagem de fase)		
ϕ_2	"Phase lag" da variabilidade da precipitação (defasagem de fase)		
B_E	Número de ovos colocados por adulto por oviposição		
p_{ME}	Probabilidade máxima de sobrevivência dos ovos		
p_{ML}	Probabilidade máxima de sobrevivência das larvas		
p_{MP}	Probabilidade máxima de sobrevivência das pupas		
$ au_E$	Duração da fase de desenvolvimento dos ovos (dias)		
b_3^*	Taxa de infecção em mosquitos expostos $(1/\tau_M(T))$		

Parâmetro	Definição		
$ au_P$	Duração da fase de desenvolvimento das pupas (dias)		
R_L	Chuva limite até que os sítios de reprodução sejam eliminados, removendo indivíduos de estágio imaturo (mm)		
T_{min}	Temperatura mínima, abaixo dessa temperatura não há desenvolvimento do parasita: 14.5 (°C)		
DD	"Degree days" para desenvolvimento do parasita. Número de graus em que a temperatura média diária excede a temperatura mínima de desenvolvimento. "Sum of heat" para maturação: $105~(^{\circ}C~{\rm dias})^{[9],[12]}$		
A	Parâmetro empírico de sensibilidade (° C^2 dias ⁻¹)		
В	Parâmetro empírico de sensibilidade (° C dias ⁻¹)		
C	Parâmetro empírico de sensibilidade (dias ⁻¹)		
D_1	Constante: 36.5 (°C dias)		
c_1	Parâmetro empírico de sensibilidade (° C dias ⁻¹)		
c_2	Parâmetro empírico de sensibilidade (dias ⁻¹)		
T'*	Parâmetro empírico de temperatura (° C)		

Parâmetros marcados com * foram adicionados durante o desenvolvimento da modelagem para correção de imprecisões derivadas das equações originais do artigo de referência.

Com essas funções e parâmetros, podemos calcular o número reprodutivo básico (R_0) e os equilíbrios endêmicos:

$$R_0 = \frac{Ma^2b_1b_2l(\tau_M)}{\gamma\mu N}$$

$$I_{M}^{*} = \frac{M(R_{0} - 1)}{(\frac{R_{0}}{l(\tau_{M})}) + (\frac{ab_{2}M}{\gamma N})}$$

$$I_H^* = \frac{N(R_0 - 1)}{R_0 + (\frac{ab_1}{\mu})}$$

Tendo as equações e parâmetros, a modelagem foi feita inicialmente utilizando dados da zona rural de Manaus, no período de 2004 a 2008, que foram selecionados devido à maior incidência de casos de malária causados por *P. vivax*. Usando a função de incidência utilizada no projeto Trajetorias ^[4], temos:

$$Inc(d, m, z, t_1, t_2) = \frac{Casos(d, m, z, t_1, t_2)}{Pop(m, z, (t_1 + t_2)/2) \times 5 \text{ anos}} \times 10^5,$$

onde casos (d, m, z, t_1, t_2) é o número de casos da doença d na zona z do município m, e t_1 e t_2 são os anos iniciais e finais do intervalo, enquanto que $pop(m, z, (t_1+t_2)/2) \times 5$ anos é a população na zona z do município m no meio do período multiplicado pelo total de anos de observação. Nesse caso, poderíamos indicar como:

$$Inc(Vivax, Manaus, Rural, 2004, 2008) = \frac{Casos(Vivax, Manaus, Rural, 2004, 2008)}{Pop(Manaus, Rural, 2006) \times 5 \text{ anos}} \times 10^5$$

$$184030.8 = \frac{78745}{5\text{Pop}} \times 10^5 \Rightarrow Pop \approx 8558$$

Usando dados da população total de Manaus nesse período, cuja incidência foi de 3106.4 e o número de casos foi de 262264, a população total do município foi estimada como sendo de 1688540 habitantes. Com isso, a população rural pôde ser considerada como aproximadamente 0.5% da população do município.

Tendo estimado o tamanho porcentual da população rural na cidade, foi possível calcular essa população em cada um dos anos da análise através de uma interpolação linear feita com dados de séries históricas do IBGE [10]:

Ano	População rural estimada
2004	7717
2005	7889
2006	8061
2007	8233
2008	8492

Descrevendo agora um pouco da teoria por trás dos fatores ambientais, segundo [13], a remoção da copa das árvores permitiu a reemergência da malária na América do Sul, já que em áreas desmatadas, sem as copas cobrindo o solo, poças d'água sob luz solar atraem mosquitos da espécie *Anopheles darlingi*, principal vetor relacionado à malária humana na Amazônia [14], sendo que costumam ser menos encontrados em

florestas ainda intactas. Isso ocorre porque a luz e calor favorecem o desenvolvimento de larvas e pupas, além de uma maior disponibilidade de algas para alimentação das larvas [15]. O aumento da temperatura ambiente também favorece a capacidade vetorial dos mosquitos. O desmatamento também atrai e aproxima humanos para que possam tomar parte em atividades madeireiras, de agricultura e construção de rodovias, trazendo indíviduos infectados com o *Plasmodium* para uma área que tanto o vetor quanto o ambiente já foram modificados de forma a favorecer a sua transmissão. Ainda, a agricultura também favorece à sedimentação dos rios, sendo ambientes propícios para o estabelecimento de criadouros. Sendo assim, pode ser considerado uma mudança adequada para o modelo para levar em consideração o desmatamento, o aumento das probabilidades de sobrevivência dos ovos, larvas e pupas, além de aumentar a proporção de picadas que produzem infecção, devido ao aumento da densidade populacional humana em áreas próximas aos criadouros dos mosquitos.

4 Resultados

Analisando primeiro os resultados obtidos com os parâmetros originais do artigo de Parham e Michael ($T_1=23.2,\ T_2=0.07,\ \omega_1=0.67,\ \phi_1=1.53,\ R_1=85.9,\ R_2=0.98,\ \omega_2=0.65,\ \phi_2=1.99,\ A=-0.03,\ B=1.31,\ C=-4.4,\ b_1=0.04,\ b_2=0.09,\ T_{min}=14.5,\ \gamma=1/120,\ R_L=50,\ c_1=0.00554,\ c_2=-0.06737),$ e utilizando a população média estimada anteriormente e um valor arbitrário para a população de mosquitos, de 10000, assumindo 1000 humanos infectados e 5000 mosquitos expostos à malária em t=0, a modelagem ficou como a seguir:

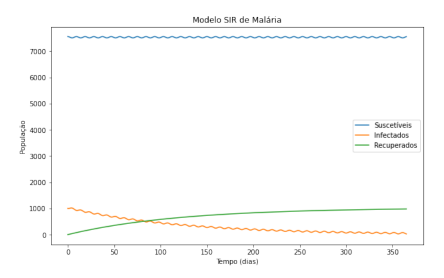


Figura 1: SIR com dados originais

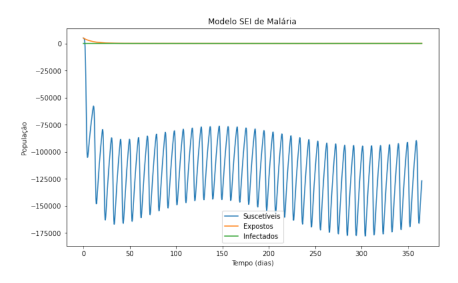


Figura 2: SEI com dados originais

A elaboração do modelo com os dados originais pode ser encontrada em https://github.com/RaphaLevy/TCC/blob/main/old/Dados%20Originais.ipynb.

Com essa modelagem inicial, é perceptível uma forte oscilação do número de humanos e mosquitos suscetíveis, assim como de humanos infectados. Ademais, é notável que, com esses parâmetros, a epidemia não irá se estabilizar, visto que o número de humanos infectados tende a 0 ao longo do ano, enquanto que a população de mosquitos suscetíveis fica negativa e a população de expostos e infectados também tende a 0. Esses efeitos foram caracterizados pela temperatura e precipitação oscilando em períodos de tempo muito curtos, devido a um alto valor de ω para ambas as funções.

Coletando dados climatológicos de Manaus em $^{[11]}$, a temperatura e precipitação média foram estimados como 26.4 °C e 250.083 mm, respectivamente. Com esses dados, a amplitude da variabilidade sazonal, frequência angular e "phase lag" da variabilidade para ambos foram definidos de forma a aproximar os valores reais:

Parâmetro	Valor
T_1	26.4
T_2	0.025
ω_1	0.017
ϕ_1	-1.45
R_1	250.083
R_2	0.565
ω_2	0.02
ϕ_2	1.6

A temperatura e precipitação ao longo do ano evoluem então da seguinte maneira:

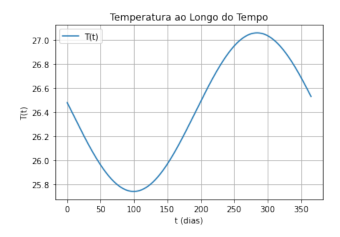


Figura 3: Gráfico da temperatura

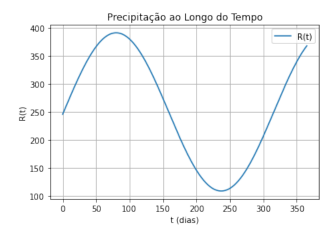


Figura 4: Gráfico da precipitação

A elaboração dos gráficos pode ser encontrada em https://github.com/RaphaLevy/TCC/blob/main/Discuss%C3%A3o/Correcao_de_Modelagens.ipynb.

De forma a garantir a corretude da função com os parâmetros utilizados, calculei os valores da temperatura nos meses de outubro e maio, que são o mais quente e frio do ano, com temperaturas médias de 27.6 °C e 25.8 °C respectivamente, e da precipitação em março e agosto, que são os meses com maior e menor precipitação, com 395 e 114 mm, respectivamente. Os valores médios obtidos foram de 27.06 °C, 25.86 °C, 390.67 mm e 112.89 mm. Tendo os parâmetros de T e R prontos para uma primeira análise, a evolução das populações de humanos e mosquitos foram verificadas utilizando N=8558, com $S_{H0}=7558$, $I_{H0}=10000$, M=300000, $S_{M0}=250000$, $E_{M0}=50000$, A=317.925, B=15, C=-48.78 e $R_L=312$ mm. Os resultados podem ser encontrados no Apêndice 1 e 2.

Notavelmente, a modelagem resultante não está incorreta, com ambas as populações se tornando negativas em certos pontos, especialmente a da população humana, cujo número de infectados decai para aproximadamente -300000. Verificando as EDOs, foi possível ver que o único parâmetro que é dado em função da temperatura e chuva no SIR é o a(T), que é a taxa de picadas por dia. Dada a sua fórmula, e sabendo que a temperatura inicialmente decai nos primeiros meses do ano, tem-se que a tomará valores negativos na equação de infectados, visto que T_1 será maior que T inicialmente, explicando o comportamento da curva. Se comparado com os dados do artigo de Parham e Michael, cuja temperatura é crescente inicialmente, foi necessário modificar a ordem do numerador dessa taxa para que, num primeiro momento, não se torne negativa conforme a temperatura decai. Utilizando então a equação $a(T) = \frac{T_1 - T}{D_1}$, os resultados podem ser vistos no apêndice 3 e 4.

A elaboração dos gráficos acima pode ser encontrada em https://github.com/RaphaLevy/TCC/blob/main/old/Testa_Infectados_Humanos.ipynb.

Com essas modificações, a evolução da população humana parece mais viável do que estava anteriormente, com o número de infectados inicialmente baixo, aumentando ao longo do ano e posteriormente decaindo. Por outro lado, é possível notar que próximo do tempo final de análise, o número de humanos infectados volta a ser negativo. A modelagem de mosquitos se manteve similar, a única diferença é que as ondulações de população S e I estão espelhadas entre os gráficos: antes da modificação de a(T), S_M era inicialmente crescente e I_M inicialmente derescente. Esse comportamento foi invertido no modelo modificado.

Analisando o comportamento da modelagem de mosquitos de forma que a população ficasse aproximadamente constante ao longo do período, dadas as equações diferenciais do modelo SEI, e os parâmetros passados para atingir esse objetivo, o valor de μ passado fica muito próximo de 0, enquanto que $l(\tau_M)$, uma probabilidade, fica muito próxima de 1. Por isso, $\frac{dE_M}{dt}$ também fica bem próximo de 0, fazendo com que a função de expostos seja linear, aproximadamente constante no número inicial de infectados, enquanto que a população de mosquitos que sai do compartimento de suscetíveis quase que simultaneamente entra no compartimento de infectados, causando as ondulações espelhadas de S e I. Para contornar esse efeito, foi necessário modificar o uso de b_1 , para passar apenas mosquitos do compartimento S para E, necessitando da inclusão de um novo parâmetro, b_3 , para passar mosquitos do compartimento E para E. Essa taxa é inversa ao período de incubação, então definimos

$$b_3 = \frac{T - T_{min}}{DD}$$

Ademais, foi removido o parâmetro a(T) na passagem de mosquitos expostos para infectados, visto que nessa mudança do compartimento E para I não ocorrem novas picadas, assim como o parâmetro T_1 utilizado na fórmula de a(T) também teve de ser modificado, visto que o artigo original aplica T_1 com dois valores diferentes, para a taxa de picadas e para a equação da temperatura por tempo. Com o intuito de manter a formatação de T(t) e R(t) a mesma, T_1 de a foi modificado para T'.

Considerando então o que foi dito acima, também se tornou necessário modificar as equações diferenciais do SEI, que ficaram dessa forma:

$$\begin{cases} \frac{dS_M}{dt} = b - ab_1 \left(\frac{I_H}{N}\right) S_M - \mu S_M \\ \\ \frac{dE_M}{dt} = ab_1 \left(\frac{I_H}{N}\right) S_M - \mu E_M - b_3 E_M l \\ \\ \frac{dI_M}{dt} = b_3 E_M l - \mu I_M \end{cases}$$

Com as adaptações feitas à transmissão da doença entre os mosquitos (Apêndices 5 e 6), é possível ver que não só o equilíbrio mudou, de forma que agora o número de expostos tende a 0, e não o de infectados, podemos ver também que a população de humanos é fortemente impactada, novamente oscilando constantemente, e com o número de infectados ficando negativo repetidas vezes. Analisando modificações nos parâmetros empíricos citados acima, foi notado que esse comportamento se dá devido em especial ao alto valor em módulo de A, visto que com A = -217.925, o comportamento do modelo foi similar. Até mesmo usando A = 17.925, o comportamento observado foi similar. Contudo, para A = 0, a população humana teve um comportamento bem mais viável, enquanto que a população de mosquitos tendeu à extinção (Apêndices 7 e 8).

A elaboração dos gráficos indicados acima pode ser encontrada em https://github.com/RaphaLevy/TCC/blob/main/Discuss%C3%A3o/Correcao_de_Modelagens_2.ipynb.

Analisando o efeito de A, notou-se que, para A muito grande, μ se torna extremamente pequeno:

Para A = 317.925,
$$\mu$$
 = 4.505961269611858 e - 06
Para A = 17.925, μ = 7.78802370175753 e - 05
Para A = -217.925, μ = -6.599014101979344 e - 06
Para A = 0, μ = 0.0028800184321179124

Com isso, a mortalidade de mosquitos será extremamente baixa para valores grandes de A, positivos ou não. Contudo, como uma forma de possibilitar o uso de valores altos para esse parâmetro, e ainda garantir que as população tenham valores sempre não-negativos, foi aplicado um máximo nas taxas com subtração, segundo recomendação do orientador, de forma que o valor resultante entre $T(t) - T_{min}$, $R_L - R(t)$ e T' - T(t) seja o valor máximo entre essas diferenças e uma tolerância pequena, no caso foi utilizado um $\epsilon = 10^{-5}$. Isso foi suficiente para garantir que, mesmo com valores grandes de A, o modelo não tomasse valores negativos (Apêndices 9 a 12).

Com essas modificações, é possível notar como, independente do valor de A, a evolução das populações humanas será bem similar, com uma estabilização da população de suscetíveis logo antes de se tornar 0. A de mosquitos, por sua vez, é menos oscilante para valores grandes de A, e não se estabiliza mesmo em mais de 10000 dias. Por outro lado, se A=0, a população de mosquitos se aproxima da extinção, com pequenos picos de mosquitos unicamente suscetíveis, sem estabilização da doença. Contudo, ainda que usando o máximo entre um pequeno ϵ e as diferenças notadas acima, T'=26.4 é um valor menor que a temperatura máxima calculada para o ano, que é próxima de 27.1. Assim, foi recomendado pelo orientador que fosse testado um valor maior que esse máximo, no caso T'=27.4 (Apêndice 13 e 14).

Tendo então o modelo SIR/SEI devidamente corrigido, foi possível partir para as análises de aplicação do desmatamento. Para isso, iniciei com o cálculo do \mathcal{R}_0 para ambos SIR e SEI, e também para o modelo acoplado, usando como referência a formulação de P. van den Driessche [16]:

Definimos X_s como o conjunto de todos os estados livres de doença,

$$X_s = \{x \ge 0 | x_i = 0, i = 1, \dots, m\},\$$

onde $X = (x_1, \dots, x_n)^T$, tal que $x_i \ge 0$ seja o número de indivíduos em cada compartimento, e supomos cada função continuamente diferenciável pelo menos duas vezes em cada variável (C^2) .

Agora, reordenamos as equações para que as m primeiras sejam as que contém infectados. Seja $\mathcal{F}_i(x)$ a taxa de aparecimento de novas infecções no compartimento i, $\mathcal{V}_i^+(x)$ a taxa de entrada de indivíduos no compartimento i por outros meios e $\mathcal{V}_i^-(x)$ a taxa de saída de indivíduos do compartimento i. O modelo de transmissão da doença consiste em condições iniciais não negativas juntamente com o seguinte sistema de equações:

$$\dot{x} = f_i(x) = \mathcal{F}_i(x) - \mathcal{V}_i(x), i = 1, \dots, n,$$

em que $\mathcal{V}_i(x) = \mathcal{V}_i^-(x) - \mathcal{V}_i^+(x)$. Definimos também $F = \left[\frac{\partial \mathcal{F}_i(x_0)}{\partial x_j}\right]$ e $V = \left[\frac{\partial \mathcal{V}_i(x_0)}{\partial x_j}\right]$, onde x_0 é um DFE (Equilíbrio livre de doença) e $1 \leq i, j \leq m$.

Isto equivale à jacobiana destas duas matrizes, após substituir x_0 ou seja, S=1. R_0 será dado por $\rho(FV^{-1})$, ou seja, será o raio espectral da matriz FV^{-1} . Com as definições necessárias, podemos calcular o R_0 de ambos os modelos como a seguir:

• SIR: Nesse caso, m=1, e nossos compartimentos serão colocados da forma $[I_H, S_H, R_H]$. Como o R_0 é calculado com valores normalizados, multiplicaremos as equações necessárias por N para remover o denominador, e especificamente no caso do SIR, como R_H não é utilizado em nenhuma das equações, podemos apenas fazer em função de S e I. Portanto:

 $\mathcal{F}_i(x)$: taxa de surgimento de novos infectados no compartimento i

$$\mathcal{F} = \left[ab_2 I_M S_H \right]$$

Além disso, temos

 $\mathcal{V}_i(x)^-$: taxa de saída do compartimento i

 $\mathcal{V}_i(x)^+$: taxa de entrada do compartimento i

Logo:

$$\mathcal{V}^{-} = [\gamma I_{H}]$$

$$\mathcal{V}^{+} = [0]$$

$$\mathcal{V}_{i}(x) = \mathcal{V}_{i}(x)^{-} - \mathcal{V}_{i}(x)^{+}$$

Então,

$$\mathcal{V} = \left[\gamma I_H \right]$$

Portanto

$$F = \frac{\partial \mathcal{F}}{\partial I_M} = \left[ab_2 S_H \right]$$
$$V = \frac{\partial \mathcal{V}}{\partial I_H} = \left[\gamma \right]$$

No equilíbrio, $[S_H^*, I_H^*] = [1, 0]$, então $F = [ab_2]$, $V = [\gamma]$ e $R_0 = \left| \frac{ab_2}{\gamma} \right|$.

• SEI: Nesse caso, m=2, e nossos compartimentos serão colocados da forma $[E_M, I_M, S_M]$. Novamente multiplicaremos as equações necessárias por N para remover o denominador. Portanto:

$$\mathcal{F} = \begin{bmatrix} ab_1 I_H S_M \\ 0 \end{bmatrix}$$

$$\mathcal{V}^- = \begin{bmatrix} E_M(\mu + b_3 l) \\ \mu I_M \end{bmatrix}$$

$$\mathcal{V}^{+} = \begin{bmatrix} 0 \\ b_3 E_M l \end{bmatrix}$$
$$\mathcal{V}_i(x) = \mathcal{V}_i(x)^{-} - \mathcal{V}_i(x)^{+}$$

Então,

$$\mathcal{V} = \begin{bmatrix} E_M(\mu + b_3 l) \\ \mu I_M - b_3 E_M l \end{bmatrix}$$

Portanto

$$F = \frac{\partial \mathcal{F}}{\partial E_M, I_H} = \begin{bmatrix} \frac{\partial ab_1 I_H S_M}{\partial E_M} & \frac{\partial ab_1 I_H S_M}{\partial I_H} \\ \frac{\partial O}{\partial E_M} & \frac{\partial O}{\partial I_H} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 & ab_1 S_M \\ 0 & 0 \end{bmatrix}$$

$$V = \frac{\partial \mathcal{V}}{\partial E_M, I_M} = \begin{bmatrix} \frac{\partial E_M(\mu + b_3 l)}{\partial E_M} & \frac{\partial E_M(\mu + b_3 l)}{\partial I_M} \\ \frac{\partial \mu I_M - b_3 E_M l}{\partial E_M} & \frac{\partial \mu I_M - b_3 E_M l}{\partial I_M} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \mu + b_3 l & 0 \\ -b_3 l & \mu \end{bmatrix}$$

No equilíbrio, $[S_M^*, E_M^*, I_M^*] = [1, 0, 0]$, então

$$F = \begin{bmatrix} 0 & ab_1 \\ 0 & 0 \end{bmatrix},$$

$$V = \begin{bmatrix} \mu + b_3 l & 0 \\ -b_3 l & \mu \end{bmatrix}$$

$$e R_0 = \left| \frac{ab_1b_3l}{b_3l\mu + \mu^2} \right|.$$

• SIR/SEI: Nesse caso, m=3, e nossos compartimentos serão colocados da forma $[I_H, E_M, I_M, S_H, S_M]$. Novamente multiplicaremos as equações necessárias por N para remover o denominador. Portanto:

$$\mathcal{F} = \begin{bmatrix} ab_2 I_M S_H \\ ab_1 I_H S_M \\ 0 \end{bmatrix}$$

$$\mathcal{V}^- = \begin{bmatrix} \gamma I_H \\ E_M(\mu + b_3 l) \\ \mu I_M \end{bmatrix}$$

$$\mathcal{V}^+ = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ b_3 E_M l \end{bmatrix}$$

$$\mathcal{V}_i(x) = \mathcal{V}_i(x)^- - \mathcal{V}_i(x)^+$$

Então,

$$\mathcal{V} = \begin{bmatrix} I_H \gamma \\ E_M (\mu + b_3 l) \\ \mu I_M - b_3 E_M l \end{bmatrix}$$

Portanto

$$F = \frac{\partial \mathcal{F}}{\partial I_H, E_M, I_M} = \begin{bmatrix} \frac{\partial ab_2 I_M S_H}{\partial I_H} & \frac{\partial ab_2 I_M S_H}{\partial E_M} & \frac{\partial ab_2 I_M S_H}{\partial I_M} \\ \frac{\partial ab_1 I_H S_M}{\partial I_H} & \frac{\partial ab_1 I_H S_M}{\partial E_M} & \frac{\partial ab_1 I_H S_M}{\partial I_M} \\ \frac{\partial 0}{\partial I_H} & \frac{\partial 0}{\partial E_M} & \frac{\partial 0}{\partial I_M} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 & 0 & ab_2 S_H \\ ab_1 S_M & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

$$V = \frac{\partial \mathcal{V}}{\partial I_H, E_M, I_M} = \begin{bmatrix} \frac{\partial \gamma I_H}{\partial I_H} & \frac{\partial \gamma I_H}{\partial E_M} & \frac{\partial \gamma I_H}{\partial I_M} \\ \frac{\partial E_M(\mu + b_3 l)}{\partial I_H} & \frac{\partial E_M(\mu + b_3 l)}{\partial E_M} & \frac{\partial E_M(\mu + b_3 l)}{\partial I_M} \\ \frac{\partial \mu I_M - b_3 E_M l}{\partial I_H} & \frac{\partial \mu I_M - b_3 E_M l}{\partial E_M} & \frac{\partial \mu I_M - b_3 E_M l}{\partial I_M} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \gamma & 0 & 0 \\ 0 & b_3 l + \mu & 0 \\ 0 & -b_3 l & \mu \end{bmatrix}$$

No equilíbrio, $[S_H^*, S_M^*, I_H^*, E_M^*, I_M^*] = [1, 1, 0, 0, 0]$, então

$$F = \begin{bmatrix} 0 & 0 & ab_2 \\ ab_1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix},$$

$$V = \begin{bmatrix} \gamma & 0 & 0 \\ 0 & b_3 l + \mu & 0 \\ 0 & -b_3 l & \mu \end{bmatrix}$$

$$e R_0 = \left| \sqrt{\frac{a^2 b_1 b_2 b_3 l}{b_3 \gamma l \mu + \gamma \mu^2}} \right|.$$

Tendo obtido a fórmula fechada de \mathcal{R}_0 , foi possível calcular o seu valor para o modelo atual, apresentado nas figuras 17 e 18. No caso, $\mathcal{R}_0 = 88.16804666190774$ e a taxa de picadas no tempo t = 0 foi de 0.025218306088151666, ou seja, aproximadamente uma picada por mosquito a cada 40 dias. Notavelmente, esses são valores muito altos para o número de reprodução de uma doença, nesse caso indicando que um indíviduo poderia infectar outros 88. Sendo assim, seria necessário modificar os parâmetros para que o valor de \mathcal{R}_0 ficasse próximo de 1, para que seja mais fácil analisar como pequenas modificações nos parâmetros causariam a extinção ou a continuação da doença. Antes disso porém foi necessário mais uma vez corrigir as equações do SEI, já que a probabilidade diária de sobrevivência de mosquitos durante o ciclo de esporozoitos (l), não é diretamente associada à taxa de infecção dos expostos, e também não é parte da taxa de entrada de novos indíviduos no compartimento I.

Outra coisa que teve de ser corrigida foi a fórmula da taxa de picadas (a), que voltou a ser $\frac{(T(t)-T')}{D_1}$ como originalmente. As equações corrigidas do SEI ficaram como a seguir:

$$\begin{cases} \frac{dS_M}{dt} = b - ab_1 \left(\frac{I_H}{N}\right) S_M - \mu S_M \\ \\ \frac{dE_M}{dt} = ab_1 \left(\frac{I_H}{N}\right) S_M - \mu E_M - b_3 E_M - lE_M \\ \\ \frac{dI_M}{dt} = b_3 E_M - \mu I_M \end{cases}$$

Tendo corrigido as equações, o \mathcal{R}_0 do SEI e do modelo acoplado foram $\left| \frac{ab_1b_3}{(b_3+l)\mu+\mu^2} \right|$

e $\left|\sqrt{\frac{a^2b_1b_2b_3}{b_3\gamma\mu+l\gamma\mu+\gamma\mu^2}}\right|$, respectivamente. Novamente calculando o \mathcal{R}_0 do modelo atual, seu valor para o modelo acoplado foi de 63.745319442750855, o que já é menor que o encontrado previamente, mas ainda muito alto. Foi necessário analisar que parâmetros poderiam ser modificados de forma que \mathcal{R}_0 se aproximasse de 1 tanto para o SIR quanto para o SEI, já que pelas equações é possível aproximar o valor acoplado de 1 enquanto que o valor de um dos outros dois modelos fosse menor que 1, fazendo com que a doença não se estabilizasse ou a população tendesse à extinção, no caso do SEI.

Dessa maneira, as modificações ideais para aproximar \mathcal{R}_0 de 1 foram as seguintes:

$$T' = 27.4 \Rightarrow 25.6$$

 $D_1 = 36.5 \Rightarrow 55$
 $A = 317.925 \Rightarrow 15$
 $b_2 = 0.3 \Rightarrow 0.2$
 $\gamma = 1/1825 \Rightarrow 1/365$

Com essas adaptações,

$$\mathcal{R}_0 \text{ SIR} = 1.167378607783994$$

 $\mathcal{R}_0 \text{ SEI} = 1.7805860145371295$
 $\mathcal{R}_0 \text{ SIR/SEI} = 1.4417413161486372$

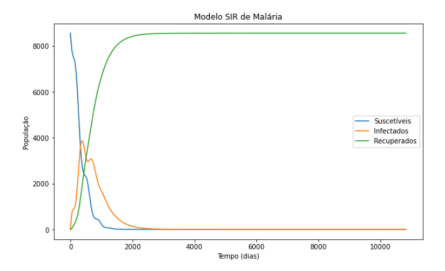


Figura 5: SIR com T' = 25.6, A = 15, $D_1 = 55$, $b_2 = 0.2$, $\gamma = 1/365$

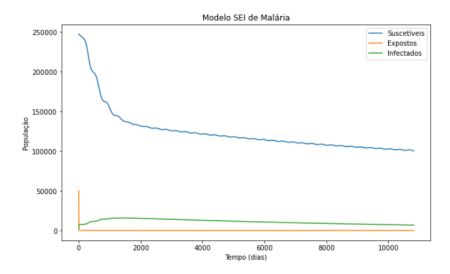


Figura 6: SEI com $T'=25.6,\ A=15,\ D_1=55,\ b_2=0.2,\ \gamma=1/365$

5 Discussão

Dado ao grande foco alocado na modelagem da transmissão analisando os impactos ambientais, e a necessidade constante de modificar o modelo proposto, tanto para corrigir estimações não-realistas, como o modelo oscilante apresentado nos primeiros gráficos do trabalho, quanto para alterar a metodologia usada no artigo de referência, em especial na modelagem dos mosquitos, a análise aprofundada dos efeitos de fatores socioeconômicos, assim como a identificação de estratégias de prevenção e controle da doença acabaram fugindo ao escopo do TCC.

Dentro do que foi feito, a principal consideração que se pôde tirar do desenvolvi-

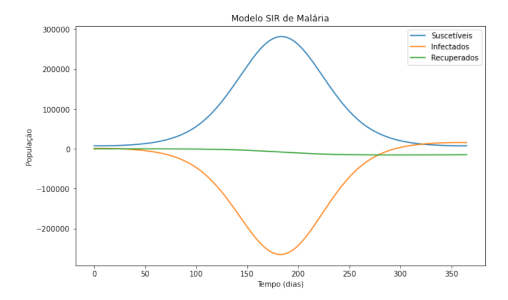
mento do trabalho é que esse é um modelo muito sensível aos parâmetros utilizados. Pequenas modificações feitas em $A,\ B$ ou C por exemplo são suficientes para que o modelo atinja um equilíbrio ou tenha as populações tendendo a $\pm\infty$, o que não faz sentido num ecossistema "fechado".

Também foi notado, em adição à essas

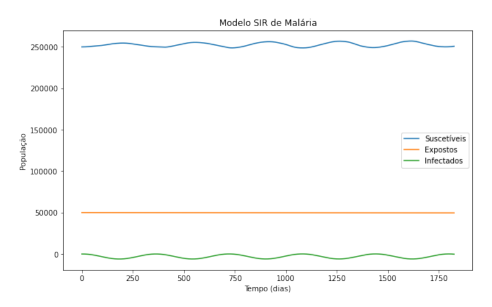
6 Conclusão

7 Apêndice

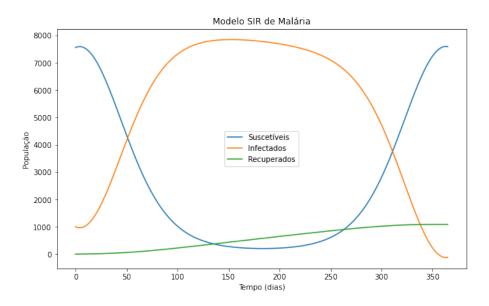
Nessa seção, serão incluídos os plots elaborados ao longo do desenvolvimento do Trabalho.



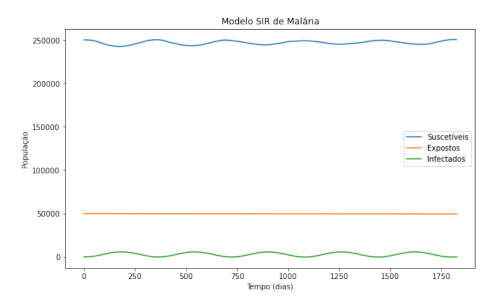
Apêndice 1: SIR original com T' = 26.4



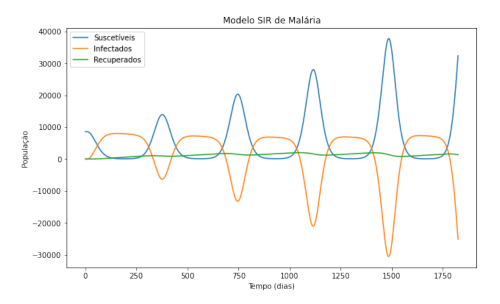
Apêndice 2: SEI original com T' = 26.4



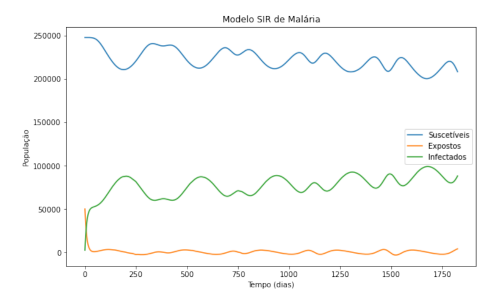
Apêndice 3: SIR atualizado com $T^\prime=26.4$



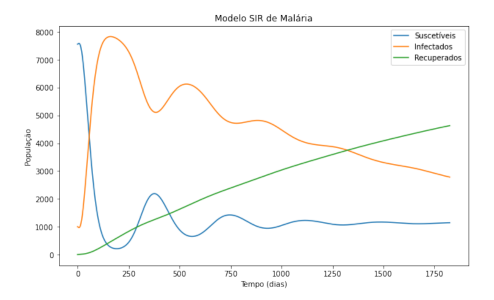
Apêndice 4: SEI atualizado com T'=26.4



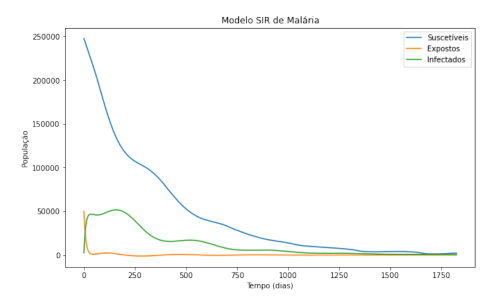
Apêndice 5: SIR com $T'=26.4,\ A=317.925,\ B=15,\ C=-48.78,\ R_L=312$



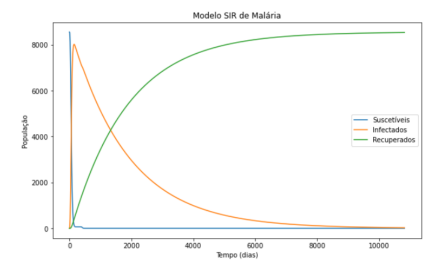
Apêndice 6: SEI com $T'=26.4,\ A=317.925,\ B=15,\ C=-48.78,\ R_L=312$



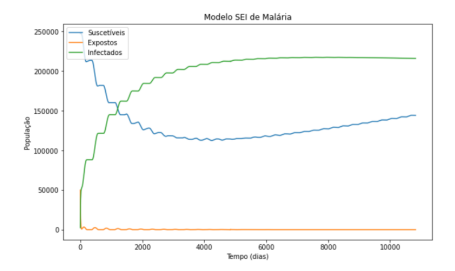
Apêndice 7: SIR com $T'=26.4,\ A=0,\ B=15,\ C=-48.78,\ R_L=312$



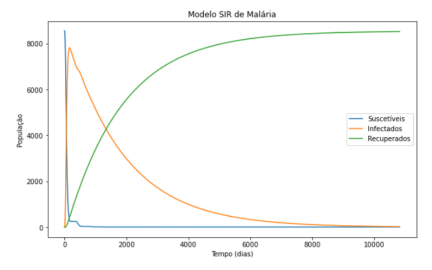
Apêndice 8: SEI com $T'=26.4,\ A=0,\ B=15,\ C=-48.78,\ R_L=312$



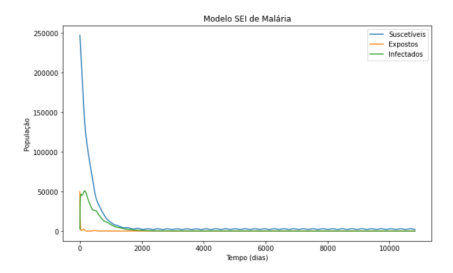
Apêndice 9: SIR com $T'=26.4,\ A=317.925,\ B=15,\ C=-48.78,\ R_L=312$



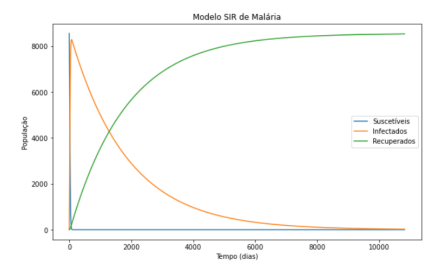
Apêndice 10: SEI com $T'=26.4,\ A=317.925,\ B=15,\ C=-48.78,\ R_L=312$



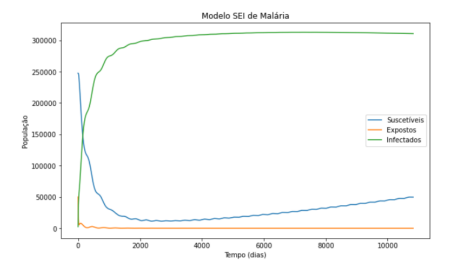
Apêndice 11: SIR com $T'=26.4,\ A=0,\ B=15,\ C=-48.78,\ R_L=312$



Apêndice 12: SEI com $T'=26.4,\ A=0,\ B=15,\ C=-48.78,\ R_L=312$



Apêndice 13: SIR com $T'=27.4,\ A=317.925,\ B=15,\ C=-48.78,\ R_L=312$



Apêndice 14: SEI com $T'=27.4,\ A=317.925,\ B=15,\ C=-48.78,\ R_L=312$

8 Referências

- [1] Pimenta et al. An overview of malaria transmission from the perspective of Amazon Anopheles vectors. Mem Inst Oswaldo Cruz, Rio de Janeiro, Vol. 110(1): 23-47, February 2015.
- https://doi.org/10.1590/0074-02760140266.
- [2] Josling, G. A., Williamson, K. C., Llinás, M. Regulation of Sexual Commitment and Gametocytogenesis in Malaria Parasites. Annual Review of Microbiology 2018 72:1, 501-519. https://doi.org/10.1146/annurev-micro-090817-062712.
- [3] Silva-Nunes, M., Codeço, C. T. et al. Malaria on the Amazonian Frontier: Transmission Dynamics, Risk Factors, Spatial Distribution, and Prospects for Control. Am J Trop Med Hyg. 2008 Oct;79(4):624-35. PMID: 18840755.
- [4] Rorato, A.C., Dal'Asta, A.P., Lana, R.M. et al. Trajetorias: a dataset of environmental, epidemiological, and economic indicators for the Brazilian Amazon. Sci Data 10, 65 (2023). https://doi.org/10.1038/s41597-023-01962-1.
- [5] Coelho, F. C. Github Modelagem-Matematica-IV. https://github.com/fccoelho/Modelagem-Matematica-IV/tree/master
- [6] Prasad, R., Sagar, S.K., Parveen, S. et al. Mathematical modeling in perspective of vector-borne viral infections: a review. Beni-Suef Univ J Basic Appl Sci 11, 102 (2022). https://doi.org/10.1186/s43088-022-00282-4.
- [7] Bacaër, N. (2011). Ross and malaria (1911). In: A Short History of Mathematical Population Dynamics. Springer, London. https://doi.org/10.1007/978-0-85729-115-8_12.
- [8] Parham, P.E., Michael, E. (2010). Modelling Climate Change and Malaria Transmission. In: Michael, E., Spear, R.C. (eds) Modelling Parasite Transmission and Control. Advances in Experimental Medicine and Biology, vol 673. Springer, New York, NY. https://doi.org/10.1007/978-1-4419-6064-1_13.
- [9] McCord, G. Malaria ecology and climate change. Eur. Phys. J. Spec. Top. 225, 459–470 (2016). https://doi.org/10.1140/epjst/e2015-50097-1
- [10] Censo Séries históricas. Brasil / Amazonas / Manaus. https://cidades.ibge.gov.br/brasil/am/manaus/pesquisa/43/0?tipo=grafico
- [11] Climate Data. CLIMA MANAUS (BRASIL). https://pt.climate-data.org/america-do-sul/brasil/amazonas/manaus-1882/

- [12] Detinova, Tatiana Sergeevna, Bertram, D. S & World Health Organization. (1962). Age-grouping methods in diptera of medical importance, with special reference to some vectors of malaria / T. S. Detinova; [with] an Annex on the ovary and ovarioles of mosquitos (with glossary) by D. S. Bertram. World Health Organization. https://iris.who.int/handle/10665/41724
- [13] Norris, D.E. Mosquito-borne Diseases as a Consequence of Land Use Change. EcoHealth 1, 19–24 (2004). https://doi.org/10.1007/s10393-004-0008-7
- [14] Anopheles. Fiocruz Rondônia. https://www.rondonia.fiocruz.br/pivem/anopheline/
- [15] Silva-Nunes, M. Impacto de Alterações Ambientais na Transmissão da Malária e Perspectivas para o Controle da Doença em Áreas de Assentamento Rural da Amazônia Brasileira.

https://revistas.ufrj.br/index.php/oa/article/view/7101/5685

[16] van den Driessche P, Watmough J. Reproduction numbers and sub-threshold endemic equilibria for compartmental models of disease transmission. Math Biosci. 2002 Nov-Dec;180:29-48. doi: 10.1016/s0025-5564(02)00108-6. PMID: 12387915. https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/12387915/