

Desarrollo de un modelo SIR para la población de Ecuador

Autor: Bryam David Vega Moreno Maestro: Diego Quisi Materia: Simulación Universidad: Universidad Politécnica Salesiana Carrera: Ciencias de la computación

Introducción

El modelo SIR es un modelo matemático que permite predecir el comportamiento de una enfermedad infecciosa, a partir de ciertas condiciones iniciales

```
El modelo SIR
     Susceptibles en el tiempo t.
                                  Coeficiente de transmisión: \beta = 2
     Contagiados en el tiempo t.
                                  Tasa de recuperación: \gamma = 0.2
R(t): Recuperados en el tiempo t.
```

• Infectado: Número de personas que tienen la enfermedad y que pueden infectar a la gente susceptible

• Suceptible: Número de personas que son propensas a la enfermedad

Este modelo clasifica una población en tres grupos distintos:

• Recuperado: Númeto de persoans que no pueden contraer la enfermedad, porque se han recuperado completamente, o porque son inmunes

Ademas de estos grupos, este modelo depende principalmente de tres parámetros: • Tasa de transmisión (β): Describe que tan rápido se transmite la infección de un individuo a otro

• Tasa de recuperación (y): Describe qué tan rápido un individuo infectado se recupera. • Población (N): Número de población del país.

Para poder resolver este modelo debemos hacer uso de las siguientes fórmulas:

 $egin{aligned} rac{\mathrm{d}S}{\mathrm{d}t} &= -eta S rac{I}{N}, \ rac{\mathrm{d}I}{\mathrm{d}t} &= eta S rac{I}{N} - \gamma I, \ rac{\mathrm{d}R}{\mathrm{d}t} &= \gamma I. \end{aligned}$ Para poder realizar un modelo básico SIR, utilizaremos la libreria SciPy el cual contiene un conjunto de paquetes que permiten resolver sistemas de ecuaciones, integrarlas y graficarlas. A continuación mostramos el código

In [173]: import pandas as pd import numpy as np

Librerias a importar

from datetime import timedelta, datetime

In [475]: import altair as alt

Para el análisis de datos

Librerias para visualización de datos

import matplotlib.pyplot as plt

Librerias para resolución de ecuaciones diferenciales

• **beta**: Tasa de transmisión

S, I, R = ret.T

df.head(5)

1 1

0.9

In [448]: | I0=10

R0=0

S0 = 100000

In [452]: def loss(point, data, recovered): size = len(data)beta, gamma = point

> def SIR(t, y): S = y[0]I = y[1]

In [473]: R_0= beta/gamma

3

In [476]: import scipy.integrate as spi

from scipy.optimize import minimize from scipy.integrate import solve_ivp

Para empezar a desarrollar el modelo debemos tener en cuenta que necesitaremos crear las variables para nuestro numero de población, número de infectados y número de recuperados, así como también nuestra tasa de transmisión y de recuperación, para ello ponemos los siguientes puntos:

• **S0:** Número inicial de personas recuperadas que no es mas que N-I0-R0

método denominado deriv que contiene las formulas expuestas en la introducción

Desarrollo del modelo básico SIR

• N: Número de población • 10: Número inicial de infectados • **R0**: Número inicial de recuperados

• gamma: Tasa de recuperación teniendo en cuenta que una persona puede recuperarse en 15 días, es decir 1/15

In [427]: N = 16000000I0 = 10000R0 = 0 SO = N - IO - RObeta = 0.3gamma = 1/15= np.linspace(0, 365, 365)Definido nuestras variables, procedemos a realizar las fórmulas para poder resolver nuestro problema de ecuaciones diferenciales, para ello creamos un

In [428]: **def** deriv(y, t, N, beta, gamma): S, I, R = ydSdt = -beta * S * I / NdIdt = beta * S * I / N - gamma * I

dRdt = gamma * Ireturn dSdt, dIdt, dRdt Después de haber realizado las funciones para resolver nuestra ecuación diferencial y tener los valores iniciales, procedemo a resolver el módelo con las condicionales iniciales, con ello vamos a obtener los valores para 365 como estaba inicializado nuestra variable t In [429]: y0 = S0, I0, R0ret = spi.odeint(deriv, y0, t, args=(N, beta, gamma))

Procedemos a crear un pequeño dataframe que nos explica como va variado el SIR a medida que avanza el tiempo, con la finalidad de ver mejor los datos, cabe recalcar que dichos estan normalizados de 0 a 1 ya que estan divididos para el número de población

Out[430]: time susceptible infected recovered 0.999375 0.000625 0.000000

0.000047

0.000107

0.000182

0.999163 0.000790 0.998896 0.000997

0.998558 0.001260

In [430]: df = pd.DataFrame({'time':t.astype('int'), 'susceptible':S/N, 'infected':I/N, 'recovered':R/N})

0.998132 0.001591 0.000277 Por último graficamos los datos utilizando la libreria **altair** la cual nos permite hacer la gráfica un poco más interáctive y con un mejor diseño. Con esta gráfica

podemos darnos cuenta que a medida que se aumenta el número de infectados, el número de recuperados también aumenta por lo que por consiguiente, el

infected

 recovered susceptible

In [431]: alt.Chart(df.melt('time')).mark_line().encode(x='time', y=alt.Y('value'), color='variable').properties(title='SIR model for Ecuador Example').interactive() Out[431]: SIR model for Ecuador Example ... 1.0variable

número de personas susceptibles también tiende a bajar a medida que aumentan los recuperados y bajan las infecciones.

0.8 0.7 0.6 를 0.5 0.4 0.3 0.2 0.1 50 100 150 200 350 time Ahora, cuando podemos estimar beta y gamma, hay varios conocimientos derivados de el. Si D, es el promedio de días para recuperarse de infecciones, se deriba de gamma.

Ademas de ello, podemos estimar la naturaleza de la enfermadad en terminos del poder de la infección.

 $R_0=rac{eta}{\gamma}$ Se llama número de reproducción básico R0. Es el número promedio de personas infectadas de otra persona. Si es alto, la probabilidad de pandemia

a los casos confirmados reales (el número de personas infecciosas). A continuación vamos a proceder con el código y la explicación

también es mayor. Si bien antes teniamos como variables fijas beta y gamma, ahora lo que procederemos a hacer es estimar β y γ para ajustar el modelo SIR

Simulación del modelo SIR para COVID-19 Lo primero que procedemos a hacer es crear nuestras variables I0,R0,S0 con la finaliad de tener datos iniciales, estos datos pueden ir variando para ir

simulando los diferentes escenarios. Para los valores tomados, tendremos en cuenta que existiran 10 millones suceptibles, mientras que habran 10 infectados y 0 recuperados. De la misma manera tomaremos 365 días a partir del día del primer caso. A continuación mostramos las variables

t = 365 y0 = S0, I0, R0Con las variables y condiciones iniciales procedemos a leer los datos que necesitamos para poder realizar nuestro modelo SIR, en este caso utilizamos los

def load_data(path_confirmed, path_recovered, country, date):

df_confirmed = filter_country(pd.read_csv(path_confirmed), country, date) df_recovered = filter_country(pd.read_csv(path_recovered),country,date)

dataset de numero de confirmados y numero de recuperados con la finalidad de que se pueda obtener una mejor curva para los recovered puesto que después de un conjunto de experimentos, existia un problema en el número de recuperados. El código de lectura y obtención de datos es el siguiente: In [449]: def filter_country(df,country,start_date): country_df = df[df['Country/Region'] == country] return country_df.iloc[0].loc[start_date:]

return df_confirmed, df_recovered In [450]: data_confirmed, data_recovered=load_data('./in/time_series_covid19_confirmed_global.csv', './in/time_series_covid19_re covered_global.csv', 'Ecuador', '3/1/20') Ahora procedemos a realizar una función con el fin de optimizar los valores de beta y gamma con el fin de mejorar dichos valores con respecto a la data que tenemos, para ello utilizamos los datos de confirmed y recovered con el fin de trabajar con los mismos. A continuación mostramos la función que nos permite optimizar dicho proceso:

R = y[2]return [-beta*S*I, beta*S*I-gamma*I, gamma*I] solution = solve_ivp(SIR, [0, size], [S0,I0,R0], t_eval=np.arange(0, size, 1), vectorized=**True**) l1 = np.sqrt(np.mean((solution.y[1] - data)**2))12 = np.sqrt(np.mean((solution.y[2] - recovered)**2)) # Put more emphasis on recovered people

alpha = 0.1return alpha * 11 + (1 - alpha) * 12 In [453]: optimal = minimize([0.001, 0.001], args=(data_confirmed, data_recovered), method='L-BFGS-B', bounds=[(0.00000001, 0.4), (0.00000001, 0.4)]) In [454]: beta, gamma = optimal.x Despues de optimizar dichos valores podemos darnos cuenta que los valores de beta y gamma son los siguientes In [461]: print("valor gamma: {}".format(gamma)) print("valor beta: {}".format(beta)) valor gamma: 0.021909766044310948 valor beta: 1.2249257546538603e-06 Con dichos valores podemos obtener el valor de R0, a patir de la formula que vimos anteriormente, que no era más que la división entre beta y gamma. Con ello tenemos el siguiente resultado

In [455]: def extend_index(index, new_size): values = index.values current = datetime.strptime(index[-1], '%m/%d/%y') while len(values) < new_size:</pre> current = current + timedelta(days=1)

The model is formulated with the given beta and gamma.

values = np.append(values, datetime.strftime(current, '%m/%d/%y'))

print("Número de reproducción R_0: {}".format(R_0))

Número de reproducción R_0: 5.5907751464645256e-05

en mente mostramos el código en donde resolvemos el modelo SIR

return values

def predict(beta, gamma, data):

99993.968185

360

361

360

361

x='date',

).properties(

100,000 -

Out[459]:

).interactive()

y=alt.Y('value'), color='variable'

14.952895

387.931174 344.456424 99277.612402

387.769296 337.152823 99285.077880

title='SIR model for Ecuador Example'

150

200 date

100

SIR model for Ecuador Example

1.078920

predict_range = t new_index = extend_index(data.index, predict_range) size = len(new_index) def SIR(t, y): S = y[0]I = y[1]R = y[2]return [-beta*S*I, beta*S*I-gamma*I, gamma*I]

return new_index, extended_actual, solve_ivp(SIR, [0, size], [S0,I0,R0], t_eval=np.arange(0, size, 1))

extended_actual = np.concatenate((data.values, [None] * (size - len(data.values))))

Predict how the number of people in each compartment can be changed through time toward the future.

Una vez obtenido el valor de R_0 el cual es un indicador para ver el número de reproducción del virus, procedemos a realizar la resolución del modelo SIR, no necesitamos de R_0 en este momento, simplemente es un indicador que nos permite saber como se reproduce el virus en nuestra ciudad. Ahora con ello

In [456]: new_index, extended_actual, prediction = predict(beta, gamma, data) Después de realizar las predicciones para el modelo SIR procedemos a armar un dataframe para poder visualizar nuestro modelo terminado In [457]: |df = pd.DataFrame({'date':[i for i in range(0,len(new_index))], 'suceptible': prediction.y[0], 'infected': prediction.y[1], 'recovered': prediction.y[2]}) In [458]: df Out[458]: suceptible infected recovered 10.000000 0.000000 0 100000.000000 99998.711348 11.058154 0.230498 12.228338 0.485403 99997.286259 99995.710512 13.522228 0.767260

362 362 387.610913 330.003910 99292.385176 363 387.455947 323.006337 99299.537717 363 387.304320 316.156827 99306.538853 364 364 365 rows × 4 columns Con este conjunto de datos, podemos obtener la gráfica que se presenta a continuación, nos podemos dar cuenta que el número de infectados llego a un pique de 50000 personas, sin embargo a medida que los infectados han ido bajando los recuperados han aumentado y por ende los suceptibles bajando por lo que existe lógica en lo planteado, sin embargo, se deben realizar más experimentos con el fin de que la curva de infectados se aplane mejor, sin embargo, no podemos hacer tantas pruebas debido a que la optimización de beta y gamma es costoso computacionalmente. In [459]: alt.Chart(df.melt('date')).mark_line().encode(

 infected 90,000 recovered suceptible 80,000 70,000 60,000 50,000 40,000

variable

10,000 50

30,000

20,000 -

Conclusiones Como podemos ver, el modelo SIR es un modelo que nos permite ver el grado de infección de un virus y ver como este transcurre a lo largo del tiempo, de la misma manera nos permite de cierta manera predecir, el número de contagios, como también el número de contagiados y recuperados dando una cierta tendencia con respecto a los datos pasados. Hemos notado que los valores de beta y gamma los cuales corresponden a las carácterísticas principales del modelo SIR, son valores muy importantes para poder aplanar la curva de infectados, de la misma manera obtuvimos el R_0 el cual nos va a permitir ver el número de reproducción del virus.

300

350