



### Отчет по преддипломной практике СТАТИСТИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ РАСПРОСТРАНЕНИЯ ЗАБОЛЕВАНИЙ

Гут Валерия Александровна

Научный руководитель: С.В. Лобач

### Цели и задачи работы

- 1. изучение рекомендованной литературы;
- 2. изучение предложенных в литературе алгоритмов;
- 3. компьютерная реализация алгоритмов;
- 4. сравнение алгоритмов;
- 5. подготовка отчета и презентации.

#### SEIR-модель

В SEIR модели предполагается, что инфекция имеет инкубационный период, в течение которого люди инфицированы, но еще не заразны. Эта группа людей обозначается через E (exposed). С учетом нового класса получаем следующую структуру популяции:

$$S + E + I + R = N,$$

где

- S(t) это количество не инфицированных людей,  $\beta$  это скорость передачи заболевания;
- E(t) это число инфицированных, но еще не заразных людей. Параметр  $\sigma^{-1}$  представляет собой среднюю продолжительность инкубационного периода;
- I(t) это количество инфицированных людей. Параметр  $\gamma$  это скорость восстановления;
- R(t) это группа выздоровевших лиц, а именно людей, которые восстановились.

#### SEIR-модель

Классическая SEIR-модель описывается задачей Коши Модель SEIR описывается задачей Коши

$$\begin{cases} \frac{\mathrm{d} S(t)}{\mathrm{d} t} = -\beta \cdot I(t) \cdot S(t), \\ \frac{\mathrm{d} E(t)}{\mathrm{d} t} = \beta \cdot S(t) \cdot I(t) - \sigma \cdot E(t), \\ \frac{\mathrm{d} I(t)}{\mathrm{d} t} = \sigma \cdot E(t) - \gamma \cdot I(t), \\ \frac{\mathrm{d} R(t)}{\mathrm{d} t} = \gamma \cdot I(t), \\ S(0) = S_0, \ I(0) = I_0, \ E(0) = 0, \ R(0) = 0. \end{cases}$$

Эту SEIR-модель мы будем называть *детерминированной*.

### Моделирования процесса распространения гриппа. Постановка задачи

Симптомы гриппа появляются на 1—4-й день после заражения и включают в себя лихорадку, кашель, головную боль, боль в мышцах и суставах, слабость, боль в горле и насморк. При этом кашель может длиться две и более недели. Наиболее заразен больной на 3—4-й день с момента появления симптомов. Реконвалесцентный период составляет 7—15 дней. После выздоровления формируется иммунитет к конкретному штамму вируса, но он не защищает от других штаммов. Иммунитет носит временный характер (обычно до 1-2 лет).

#### Входные данные

На основе приведенной информации о распространении можем сформулировать математическую модель следующим образом. Так как симптомы появляются через 1-4 дня, то возьмем средний инкубационный период для модели  $T_{\mathsf{инкубац}}=2$  дня. Тогда коэффициент перехода из E в I равна

$$\sigma = \frac{1}{T_{\rm MHKy6au}} = \frac{1}{2} = 0.5. \label{eq:sigma}$$

Средний инфекционный период выберем  $T_{\rm инфекц}=5$  дней. Тогда коэффициент выздоровления равен

$$\gamma = \frac{1}{T_{\rm NHOekl}} = \frac{1}{5} = 0.2.$$

Коэффициент передачи инфекции  $\beta$  мы можем получить из базового репродуктивного числа через следующее соотношение

$$\beta = R_0 \cdot \gamma = 1.5 \cdot 0.2 = 0.3.$$

В качестве числа населения возьмем N=1000, а число инфицированных зададим равное  $I_0=20$ . Отсюда  $S_0=N-I_0=980$ . Данный процесс будем рассматривать в течение T=100 дней.

# Применение детерминированной SEIR модели для моделирования

Ввиду входных условий, получаем систему дифференциальных уравнений модели SEIR

$$\begin{cases} \frac{\mathrm{d}\,S(t)}{\mathrm{d}\,t} = -0.3 \cdot I(t) \cdot S(t), \\ \frac{\mathrm{d}\,E(t)}{\mathrm{d}\,t} = 0.3 \cdot S(t) \cdot I(t) - 0.5 \cdot E(t), \\ \frac{\mathrm{d}\,I(t)}{\mathrm{d}\,t} = 0.5 \cdot E(t) - 0.2 \cdot I(t), \\ \frac{\mathrm{d}\,R(t)}{\mathrm{d}\,t} = 0.2 \cdot I(t), \\ S(0) = 980, \ I(0) = 20, \ E(0) = 0, \ R(0) = 0. \end{cases}$$

Ее решение вычисляется с помощью численных методов.

# Применение детерминированной SEIR модели для моделирования

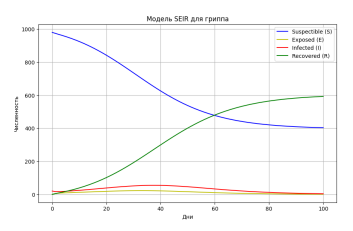


Рис.: График численного решения задачи Коши для детерминированной SEIR модели

### Вероятностные популяционные модели

Построим вероятностную модель с дискретным временем, поскольку для нее легко привести численную реализацию. Вероятностная SEIR-модель для гриппа имеет следующий вид

$$\begin{cases} S_{t+1} = S_t - \Delta E_t, \\ E_{t+1} = E_t + \Delta E_t - \Delta I_t, \\ I_{t+1} = I_t + \Delta I_t - \Delta R_t, \\ R_{t+1} = R_t + \Delta R_t, S_0 = 980, \ E_0 = 0, \ I_0 = 20, \ R_0 = 0 \end{cases} \quad t = 0, 1, 2 \dots, \quad (1)$$

при этом

$$\Delta E_t \sim \operatorname{Binom}\left(S_t, 1 - \exp\left(-\beta \cdot \frac{I}{N} \cdot \Delta t\right)\right),$$
  
$$\Delta I_t \sim \operatorname{Binom}\left(E_t, 1 - \exp\left(-\sigma \cdot \Delta t\right)\right),$$
  
$$\Delta R_t \sim \operatorname{Binom}\left(I_t, 1 - \exp\left(-\gamma \cdot \Delta t\right)\right).$$

Таким образом, мы можем описать процесс распространения гриппа с помощью вероятностной SEIR модели. Приведем 100 реализаций этой модели, а в качестве результирующего графика выберем средние значения для каждой группы, а также приведем 95%-доверительные интервалы для каждой переменной

### Вероятностные популяционные модели

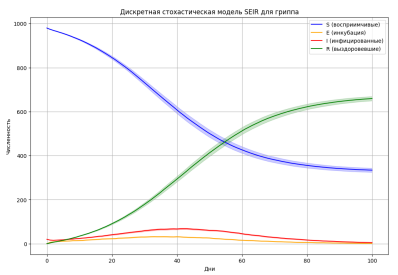


Рис.: График численной реализация вероятностной SEIR для гриппа с доверительными интервалами

#### Постановка задачи для пространственной модели

Клеточные автоматы — это удобный инструмент для моделирования пространственных процессов, таких как распространение инфекции. В такой модели

- пространство делится на дискретные ячейки (регион, квартал, город и т.д.);
- ullet каждая ячейка имеет состояние (например,  $S,\ E,\ I,\ R$ );
- состояние каждой ячейки обновляется во времени в зависимости от её текущего состояния и состояния соседей.

Клеточные автоматы хорошо подходят для моделирования локальных взаимодействий и пространственного распространения инфекции.

# Применение пространственной SEIR модели для моделирования

Для пространственной модели построим сетку узлов  $30 \times 30$  на которой зададим вероятностную SEIR-модель для дискретного времени с сохранением всех параметров из предыдущего случая. Клетки, в которых будут находиться инфицированные люди, будут выбираться случайно.

#### Применение пространственной SEIR модели для моделирования

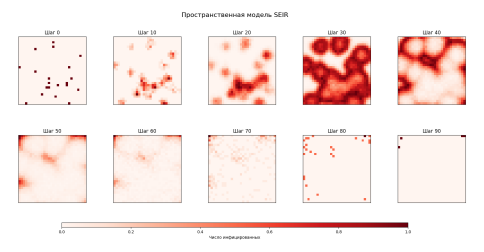


Рис.: Пространственные графики численной реализации вероятностной SEIR модели для гриппа

### Индивидуум-ориентированные и мультиагентные методы моделирования

В модели, построенной на основе клеточных автоматов, используется решетка, где каждая ячейка представляет собой часть популяции. Однако в реальности индивиды имеют различные характеристики, например

- индивидуальная восприимчивость, то есть люди имеют разный иммунитет, что влияет на вероятность заражения;
- различные периоды инкубации и выздоровления, то есть у разных индивидов инкубационный и инфекционный периоды могут варьироваться;
- индивидуальные контакты, то есть люди взаимодействуют с разным числом других людей, что влияет на передачу болезни;
- мобильность, то есть люди перемещаются в пространстве (не фиксированы в одной ячейке).

Учет этих факторов может значительно повысить точность модели, так как она будет учитывать вариативность в поведении и характеристиках индивидов.

# Индивидуум-ориентированные и мультиагентные методы моделирования

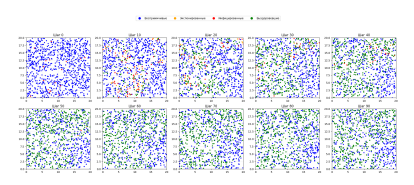


Рис.: Графическое представление реализации мультиагентной SEIR модели

# Индивидуум-ориентированные и мультиагентные методы моделирования

Таким образом, можно заметить, что теперь процесс распространения гриппа протекает иначе. Основной пик был между 10-ым и 20-ым днями, а далее после 60-го дня грипп не распространялся, то есть распространение прекратилось. Можно сделать выводы, что наличие у каждого индивида особых собственных свойств сильно сказывается на процессе распространения заболевания.

#### Заключение

В данной работе рассмотрена SEIR-модель и ее расширения, с помощью которых был смоделирован процесс распространения заболеваний. В ходе работы

- рассмотрены расширения базовой SEIR модели: вероятностная модель, пространственная модель, мультиагентная модель;
- на практике были рассмотрены способы построения расширений для модели SEIR для решения задачи о моделировании распространения гриппа и приведены результаты моделирования.

### Список используемых источников

- Statistical forecasting of the dynamics of epidemiological indicators for COVID-19 incidence in the Republic of Belarus / Yu. S. Kharin, V. A. Valoshka, O. V. Dernakova, V. I. Malugin, A. Yu. Kharin// Journal of the Belarusian State University. Mathematics and Informatics. - 2020. - № 3. - C. 36-50
- Methods of intellectual data analysis in COVID-19 research / O. V. Senko, A. V. Kuznetsova, E. M. Voronin, O. A. Kravtsova, L. R. Borisova, I. L. Kirilyuk, V. G. Akimkin// Journal of the Belarusian State University. Mathematics and Informatics. 2022. № 1. C. 83-96
- Детерминированные и стохастические модели распространения инфекции и тестирование в изолированном контингенте/ Чигарев, А. В., Журавков, М. А., Чигарев, В. А.// Журнал Белорусского государственного университета. Математика. Информатика 2021.
  № 3. С. 57-67