# Análises do SIVEP-Gripe casos de H1N1 e COVID-19

## 14/06/2021

Nesse relatório analisaremos algumas variáveis nas pandemias de H1N1 e da COVID-19. Além disso, nosso foco será comparar dentro dessas pandemias os grupos de gestantes versus não gestantes. E por útlimo, faremos uma breve análise dentro do grupo de gestantes nas duas pandemias (ideia para o  $2^{\circ}$  artigo).

A base de dados da pandemia de H1N1 utilizada foi a base SIVEP-Gripe (Sistema de Informação da Vigilância Epidemiológica da Gripe) de 2009 e de 2010 filtrada com os casos confirmados para H1N1 e teste pcr positivo, de mulheres em idade fértil (10 a 49 anos) gestantes e não gestantes, entre maio de 2009 a maio de 2010.

Já os dados da pandemia de COVID-19 foram obtidos a partir da filtragem da base de dados SIVEP-Gripe (Sistema de Informação da Vigilância Epidemiológica da Gripe) de 2020 e de 2021, com os casos confirmados para COVID-19, de mulheres em idade fértil (10 a 49 anos) gestantes e não gestantes, entre março de 2020 a março de 2021.

Inicialmente, iremos fazer uma breve análise dos critérios de diagnósticos utilizados na pandemia de COVID-19 e H1N1. Para essa análise, inicialmente a base de dados não terá o filtro de PCR positivo para covid-19 e para H1N1.

```
#tabela de frequencia para resultado do PCR base COVID
questionr::freq(
  dados_covid_sempcr$criterio,
    cum = FALSE,
    total = TRUE,
    na.last = FALSE,
    valid = FALSE
) %>%
    kable(caption = "Tabela de frequências para Critério base Covid-19", digits = 2)
```

```
#tabela de frequencia para resultado do PCR base H1N1
questionr::freq(
  dados_h1n1_sempcr$criterio,
   cum = FALSE,
  total = TRUE,
  na.last = FALSE,
  valid = FALSE
) %>%
  kable(caption = "Tabela de frequências para Critério base H1N1", digits = 2)
```

Table 1: Tabela de frequências para Critério base Covid-19

	n	%
Clínico	3126	2.9
Laboratorial	95290	89.5
NA	8080	7.6
Total	106496	100.0

Table 2: Tabela de frequências para Critério base H1N1

	n	%
Clínico	25881	73.5
Laboratorial	9207	26.1
NA	126	0.4
Total	35214	100.0

Table 3: Tabela de frequências para Critério base Covid-19 com filtro pcr positivo

	n	%
Clínico	384	0.6
Laboratorial	67415	96.9
NA	1808	2.6
Total	69607	100.0

Agora filtrando o per positivo para covid e h1n1 nas basea de dados, vamos observar a frequencia da variável critério ja filtrada para os casos de per positivo para covid-19 e H1N1.

```
#tabela de frequencia para resultado do PCR base COVID

questionr::freq(
   dados_covid$criterio,
   cum = FALSE,
   total = TRUE,
   na.last = FALSE,
   valid = FALSE
) %>%
   kable(caption = "Tabela de frequências para Critério base Covid-19 com filtro pcr positivo", digits =
```

```
#tabela de frequencia para resultado do PCR base H1N1
questionr::freq(
  dados_h1n1$criterio,
    cum = FALSE,
    total = TRUE,
    na.last = FALSE,
    valid = FALSE
) %>%
    kable(caption = "Tabela de frequências para Critério base H1N1 com filtro pcr positivo", digits = 2)
```

Como observado nas tabelas existem algumas observações que tem como reposta critério clínico, sendo essas mesmas observações com resposta positivo para covid-19 e H1N1.

Table 4: Tabela de frequências para Critério base H1N1 com filtro pcr positivo

	n	%
Clínico	39	0.4
Laboratorial	8785	99.2
NA	30	0.3
Total	8854	100.0

Table 5: Tabela de frequências para Evolucao base H1N1

	n	%
cura	2369	84.4
obito	202	7.2
NA	235	8.4
Total	2806	100.0

## Letalidade de gestante e não gestantes H1N1

A base utilizada foi a base de H1N1 com filtro apenas do período, per positivo e classi\_fin == 1(h1n1).

### Gestante

```
dados_h1n1_semfiltro<- dados_h1n1_semfiltro %>%
 mutate(gest_SN = case_when(CS_GESTANT == 1 | CS_GESTANT == 2 |
                               CS_GESTANT == 3 | CS_GESTANT == 4
                               TRUE ~ "não"))
dados_gest<- dados_h1n1_semfiltro %>%
  filter(gest_SN == "sim")
dados_gest <- dados_gest %>%
  mutate(evolucao = case_when(EVOLUCAO == 1 ~ "cura",
                              EVOLUCAO == 2 ~ "obito",
                              EVOLUCAO == 3 ~ "obito",
                              EVOLUCAO == 4 ~ "obito",
                              TRUE ~ NA_character_))
questionr::freq(
 dados_gest$evolucao,
 cum = FALSE,
 total = TRUE,
 na.last = FALSE,
 valid = FALSE
) %>%
 kable(caption = "Tabela de frequências para Evolucao base H1N1", digits = 2)
```

## Não gestante (independente do sexo)

Table 6: Tabela de frequências para Evolucao base H1N1

	n	%
cura	19906	82.3
obito	1592	6.6
NA	2701	11.2
Total	24199	100.0

```
total = TRUE,
na.last = FALSE,
valid = FALSE
) %>%
kable(caption = "Tabela de frequências para Evolucao base H1N1", digits = 2)
```

# Variáveis de caracterização

Agora, iremos analisar as variáveis de caracterização contidas em ambas as bases (H1N1 e COVID-19), sendo elas: Idade, raça e faixa etária.

## Idade

### H1N1

```
## H1N1
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
mutate(idade = NU_IDADE_N - round(NU_IDADE_N, -2))
```

### Descritiva:

	n	media	DP	mediana	minimo	maximo	q25	q75	IQR
não	6070.00	26.87	10.67	26.00	10.00	49.00	18.00	35.00	17.00
$_{ m sim}$	2784.00	25.15	6.12	25.00	10.00	49.00	21.00	29.00	8.00

```
#teste t
t.test(idade ~ gestante_SN, data = dados_h1n1)

##
## Welch Two Sample t-test
##
## data: idade by gestante_SN
## t = 9.5691, df = 8435.1, p-value < 2.2e-16
## alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0</pre>
```

```
## 95 percent confidence interval:
## 1.364875 2.068135
## sample estimates:
## mean in group não mean in group sim
            26.86952
                              25.15302
#tamanho de efeito
c_h1n1 <- cohens_d(idade ~ as.factor(gestante_SN), data=dados_h1n1)</pre>
c_h1n1
## Cohen's d |
                     95% CI
        | [0.14, 0.23]
## 0.18
##
## - Estimated using pooled SD.
interpret_d(c_h1n1$Cohens_d,rules="cohen1988")
## [1] "very small"
## (Rules: cohen1988)
```

### Covid-19

	n	media	DP	mediana	minimo	maximo	q25	q75	IQR
não	64224.00	38.17	8.27	40.00	10.00	49.00	33.00	45.00	12.00
$_{ m sim}$	5383.00	30.03	6.86	30.00	10.00	49.00	25.00	35.00	10.00

```
#teste t
t.test(idade ~ gestante_SN, data = dados_covid)
```

```
##
## Welch Two Sample t-test
##
## data: idade by gestante_SN
## t = 82.22, df = 6767.5, p-value < 2.2e-16
## alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## 7.945794 8.333941
## sample estimates:
## mean in group não mean in group sim
## 38.17442 30.03455</pre>
```

```
#tamanho de efeito de ed cohen
c_covid <- cohens_d(idade ~ as.factor(gestante_SN), data=dados_covid)</pre>
c_covid
## Cohen's d | 95% CI
## 1.00 | [1.10, 1.10]
##
## - Estimated using pooled SD.
interpret_d(c_covid$Cohens_d,rules="cohen1988")
## [1] "large"
## (Rules: cohen1988)
Faixa etária
H1N1
#Faixa etÃÂ;ria
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
 mutate(
  faixa_et = case_when(
    NU_IDADE_N \le 4019 \sim "<20"
    NU_IDADE_N >= 4020
    & NU IDADE N \leq 4034 \sim 20-34,
    NU_IDADE_N > 4034 \sim ">=35",
    TRUE ~ NA_character_
 )
dados_h1n1$faixa_et <-
 factor(dados_h1n1$faixa_et, levels = c("<20", "20-34", ">=35"))
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(faixa_et, gestante_SN, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## faixa_et * gestante_SN
## Data Frame: dados_h1n1
##
## ----- --- ---- -----
                                  não
                                               sim
##
            {\tt gestante\_SN}
##
  faixa_et
                         1722 ( 28.4%) 499 ( 17.9%) 2221 ( 25.1%)
##
    <20
     20-34
##
                         2783 ( 45.8%) 2052 ( 73.7%) 4835 ( 54.6%)
      >=35
                        1565 ( 25.8%) 233 ( 8.4%) 1798 ( 20.3%)
##
                    6070 (100.0%) 2784 (100.0%) 8854 (100.0%)
##
      Total
```

```
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
             2
   639.2557
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$faixa_et))
## Cramer V
## 0.2687
Covid-19
#Faixa etária
dados_covid <- dados_covid %>%
 mutate(
   faixa_et = case_when(
    NU_IDADE_N <= 19 ~ "<20",
    NU_IDADE_N >= 20
     & NU_IDADE_N <= 34 ~ "20-34",
     NU_IDADE_N > 34 \sim ">=35",
     TRUE ~ NA_character_
   )
 )
dados covid$faixa et <-
 factor(dados_covid$faixa_et, levels = c("<20", "20-34", ">=35"))
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(faixa_et, gestante_SN, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## faixa_et * gestante_SN
## Data Frame: dados_covid
##
##
## ------ ---- ----- -----
##
             gestante_SN
                                  não
                                                 sim
                                                              Total
##
   faixa_et
                          1731 ( 2.7%) 339 ( 6.3%) 2070 ( 3.0%)
##
     <20
      20-34
                         17279 ( 26.9%) 3559 ( 66.1%) 20838 ( 29.9%)
##
##
      >=35
                         45214 (70.4%) 1485 (27.6%) 46699 (67.1%)
                        64224 (100.0%) 5383 (100.0%) 69607 (100.0%)
##
      Total
##
## Chi.squared df p.value
```

Table 9: Tabela de frequências para Raça

	n	%
Amarela	70	0.8
Branca	6119	69.1
Indigena	27	0.3
Parda	1495	16.9
Preta	380	4.3
NA	763	8.6
Total	8854	100.0

```
## 4124.593 2 0
## ------

#tamanho de efeito V de cramer

# 0.10 - < 0.30 - pequeno

# 0.30 - < 0.50 - medio

# 0.50 - grande

cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$faixa_et))

## Cramer V
## 0.2434
```

## Cor

### H<sub>1</sub>N<sub>1</sub>

```
#Tabela de frequÃência para RaÃÃSa
questionr::freq(
  dados_h1n1$raca,
    cum = FALSE,
    total = TRUE,
    na.last = FALSE,
  valid = FALSE
) %>%
    kable(caption = "Tabela de frequências para Raça", digits = 2)

#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(raca, gestante_SN, prop="c",useNA = "no",chisq = FALSE))
```

```
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## raca * gestante_SN
## Data Frame: dados_h1n1
##
## ------ gestante_SN não sim Total
## raca
```

```
53 ( 0.9%) 17 ( 0.7%) 70 ( 0.9%)
##
     Amarela
##
      Branca
                         4446 ( 79.4%) 1673 ( 67.1%) 6119 ( 75.6%)
    Indigena
##
                          21 ( 0.4%) 6 ( 0.2%) 27 ( 0.3%)
                         872 ( 15.6%) 623 ( 25.0%) 1495 ( 18.5%)
##
      Parda
##
      Preta
                          205 ( 3.7%)
                                        175 ( 7.0%)
                                                      380 ( 4.7%)
##
                          5597 (100.0%) 2494 (100.0%) 8091 (100.0%)
      Total
```

Como existem caselas proximas de 5 iremos fazer um teste exato de Fisher :

```
#teste exato de Fisher
fisher.test(dados_h1n1$raca, dados_h1n1$gestante_SN,simulate.p.value = TRUE)
##
## Fisher's Exact Test for Count Data with simulated p-value (based on
## 2000 replicates)
##
## data: dados_h1n1$raca and dados_h1n1$gestante_SN
## p-value = 0.0004998
## alternative hypothesis: two.sided
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$raca))
## Cramer V
   0.1411
```

### Covid-19

```
#Tabela de frequÃancia para RaÃSa
questionr::freq(
  dados_covid$raca,
  cum = FALSE,
  total = TRUE,
  na.last = FALSE,
  valid = FALSE
) %>%
  kable(caption = "Tabela de frequências para Raça", digits = 2)
```

```
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(raca, gestante_SN, prop="c",useNA = "no",chisq = TRUE))

## Cross-Tabulation, Column Proportions
## raca * gestante_SN
## Data Frame: dados_covid
##
```

Table 10: Tabela de frequências para Raça

	n	%
Amarela	695	1.0
Branca	29743	42.7
Indigena	129	0.2
Parda	22233	31.9
Preta	3132	4.5
NA	13675	19.6
Total	69607	100.0

```
##
##
              gestante_SN
                                                                 Total
##
       raca
                            643 ( 1.2%) 52 ( 1.2%)
                                                          695 ( 1.2%)
##
     Amarela
                           27815 ( 54.0%) 1928 ( 43.8%)
                                                         29743 (53.2%)
##
      Branca
##
    Indigena
                            112 ( 0.2%) 17 ( 0.4%) 129 ( 0.2%)
                           20117 ( 39.0%)
                                          2116 ( 48.0%)
                                                         22233 (39.8%)
##
       Parda
##
       Preta
                           2839 ( 5.5%) 293 ( 6.7%)
                                                        3132 ( 5.6%)
##
       Total
                           51526 (100.0%) 4406 (100.0%)
                                                         55932 (100.0%)
##
## ---
## Chi.squared df p.value
     176.751 4
##
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$raca))
## Cramer V
```

## Deslocamento

Iremos criar uma variável que indicará se o paciente se locomoveu para atendimento

## Covid-19

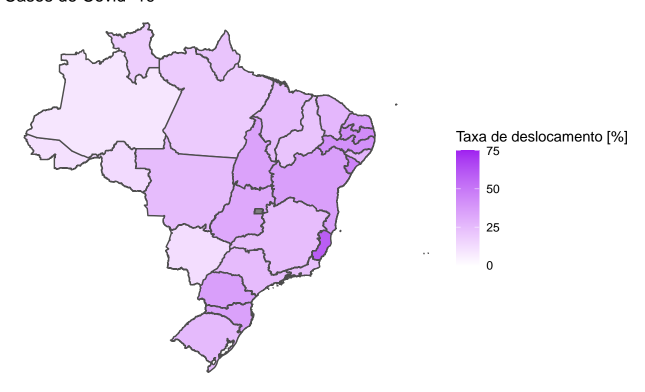
## 0.05621

```
(CO_MUN_RES != CO_MU_INTE) & !is.na(CO_MU_INTE) &
                           !is.na(CO_MUN_RES) ~ "sim",
                         TRUE ~ NA_character_
                         )
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, mudou_muni, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * mudou_muni
## Data Frame: dados_covid
##
##
##
  ##
               mudou_muni
                                 não
                                              sim
                                                           Total
##
   gestante_SN
                        42351 (71.2%) 17109 (28.8%) 59460 (100.0%)
##
         não
##
                         3272 (63.5%)
                                      1879 (36.5%)
                                                   5151 (100.0%)
          \operatorname{\mathtt{sim}}
        Total
                         45623 (70.6%) 18988 (29.4%)
                                                   64611 (100.0%)
##
##
##
  Chi.squared df p.value
## -----
   135.2216
           1
## -----
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
##
     1.42
              1.34
                       1.51
##
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
             1.12
##
     1.12
                     1.12
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$mudou_muni))
## Cramer V
```

Iremos fazer um mapa para visualizar a taxa de pessoas que se deslocam para atendimento por estados:

## 0.04581

## Casos de Covid-19



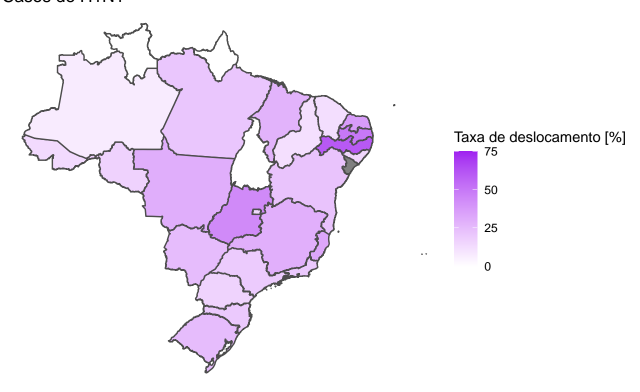
## H1N1

```
!is.na(ID_MN_RESI) ~ "sim",
                         TRUE ~ NA_character_
                         )
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, mudou_muni, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * mudou_muni
## Data Frame: dados_h1n1
##
##
## ------ ---- ----- -----
##
             mudou_muni
                              não
                                          sim
                                                      Total
##
   gestante_SN
##
                        2922 (79.7%) 745 (20.3%)
                                               3667 (100.0%)
        não
                        1706 (78.4%) 471 (21.6%) 2177 (100.0%)
         sim
                       4628 (79.2%) 1216 (20.8%) 5844 (100.0%)
##
        Total
##
  _____
## Chi.squared df p.value
    1.3632 1
                 0.243
##
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
##
     1.08
             0.95
## -----
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
    1.02
             1.02
                    1.02
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$mudou_muni))
## Cramer V
```

Iremos fazer um mapa para visualizar a taxa de pessoas que se deslocam para atendimento por estados:

## 0.01571

## Casos de H1N1



```
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"mudou_muni")
```

```
## comp stat p_valor
## X-squared h1n1-covid 13.96446 0.0001862991
```

## Vacina

Agora iremos analisar os casos onde o paciente já foi vacinado ou não contra a gripe.

#### H<sub>1</sub>N<sub>1</sub>

```
#Se tomou vacina anti-gripal
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
 mutate(vacina = case_when(VACINA == 1 ~ "Sim",
                     VACINA == 2 ~ "Não",
                     TRUE ~ NA_character_)
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, vacina, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * vacina
## Data Frame: dados_h1n1
##
##
## ------ ---- ----- ------ ------
##
             vacina
                           Não
                                      Sim
                                                 Total
##
  gestante_SN
                   4448 (89.0%) 549 (11.0%) 4997 (100.0%)
##
         não
                    2074 (95.0%) 110 ( 5.0%) 2184 (100.0%)
##
         sim
                    6522 (90.8%) 659 (9.2%) 7181 (100.0%)
        Total
     ______ _____
##
## Chi.squared df p.value
          1 0
     63.84
##
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
          0.35
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    0.94
            0.94
                    0.94
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$vacina))
## Cramer V
## 0.09481
```

#### Covid-19

```
#Se tomou vacina anti-gripal
dados_covid <- dados_covid %>%
 mutate(vacina = case_when(VACINA == 1 ~ "Sim",
                     VACINA == 2 ~ "Não",
                     TRUE ~ NA_character_)
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, vacina, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * vacina
## Data Frame: dados_covid
##
##
##
              vacina
                             Não
                                        \mathtt{Sim}
                                                    Total
##
  gestante_SN
                    23450 (76.8%) 7080 (23.2%) 30530 (100.0%)
##
         não
                     1539 (62.9%) 906 (37.1%)
                                            2445 (100.0%)
##
         sim
                    24989 (75.8%) 7986 (24.2%) 32975 (100.0%)
##
        Total
##
 Chi.squared df p.value
            1 0
   236.3533
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
           1.79
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    1.22
            1.22
                    1.22
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$vacina))
## Cramer V
## 0.0848
```

```
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"vacina")

## comp stat p_valor
## X-squared h1n1-covid 185.9719 0
```

## **Sintomas**

Agora iremos analisar as variáveis dos sintomas das bases de covid-19 e H1N1.

## Febre

#### H1N1

```
dados h1n1 <- dados h1n1 %>%
 mutate(febre = case_when(FEBRE == 1 ~ "sim",
                      FEBRE == 2 \sim "não",
                      TRUE ~ NA_character_))
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, febre, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * febre
## Data Frame: dados_h1n1
##
##
##
             febre não sim
##
   gestante_SN
##
        não
                   211 (3.5%) 5817 (96.5%)
                                        6028 (100.0%)
##
                   169 (6.1%) 2589 (93.9%) 2758 (100.0%)
        {	t sim}
                   380 (4.3%) 8406 (95.7%) 8786 (100.0%)
       Total
  ##
##
## -----
## Chi.squared df p.value
            1
##
    30.9331
  ______
##
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
            0.45
##
    0.56
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
```

```
0.57 0.57 0.57
##
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
\# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$febre))
## Cramer V
## 0.05994
COVID-19
dados_covid <- dados_covid %>%
 mutate(febre = case_when(FEBRE == 1 ~ "sim",
                       FEBRE == 2 \sim "não",
                       TRUE ~ NA_character_))
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, febre, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * febre
## Data Frame: dados_covid
##
##
##
##
              febre
                                                     Total
                            não
                                         {	t sim}
##
  {\tt gestante\_SN}
                   15954 (28.2%) 40533 (71.8%) 56487 (100.0%)
##
         não
##
          sim
                     1495 (31.9%) 3187 (68.1%)
                                             4682 (100.0%)
                    17449 (28.5%) 43720 (71.5%)
##
        Total
                                              61169 (100.0%)
##
## -----
## Chi.squared df p.value
          1
    28.649
##
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
          0.79 0.89
     0.84
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
```

```
0.88 0.88 0.88
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$febre))
## Cramer V
## 0.02171
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"febre")
##
                comp
                        stat
                                p valor
## X-squared h1n1-covid 13.95661 0.0001870789
Tosse
H1N1
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
 mutate(tosse = case_when(TOSSE == 1 ~ "sim",
                          TOSSE == 2 \sim "não",
                          TRUE ~ NA_character_))
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, tosse, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante SN * tosse
## Data Frame: dados_h1n1
##
## ------ ---- -----
               tosse não sim
##
##
  gestante_SN
                     231 (3.8%) 5795 (96.2%) 6026 (100.0%)
107 (3.9%) 2650 (96.1%) 2757 (100.0%)
##
        não
##
          \operatorname{\mathtt{sim}}
                      338 (3.8%) 8445 (96.2%) 8783 (100.0%)
        Total
##
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
           1 0.9618
     0.0023
## -----
## -----
```

```
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
     0.99
              0.78
## -----
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
     0.99
            0.99
                      0.99
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$tosse))
## Cramer V
## 0.001149
COVID-19
dados_covid <- dados_covid %>%
 mutate(tosse = case_when(TOSSE == 1 ~ "sim",
                        TOSSE == 2 ~ "não",
                        TRUE ~ NA_character_))
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, tosse, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * tosse
## Data Frame: dados_covid
##
## ----- ---- ----- ----- ------
##
                                         sim
              tosse
                            não
                                                       Total
##
   gestante_SN
##
                    11165 (19.3%) 46729 (80.7%) 57894 (100.0%)
         não
                     1055 (21.7%) 3810 (78.3%)
                                               4865 (100.0%)
##
        Total
                    12220 (19.5%) 50539 (80.5%)
                                                62759 (100.0%)
##
## Chi.squared df p.value
   16.337
           1
                  1e-04
## -----
##
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
```

```
##
    0.86 0.80 0.93
## -----
##
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
                      0.89
             0.89
      0.89
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$tosse))
## Cramer V
## 0.01621
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"tosse")
##
                comp
                       stat p_valor
## X-squared h1n1-covid 1.167481 0.2799194
Dispneia
H1N1
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
 mutate(dispneia = case_when(DISPNEIA == 1 ~ "sim",
                          DISPNEIA == 2 ~ "não",
                          TRUE ~ NA_character_))
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, dispneia, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * dispneia
## Data Frame: dados_h1n1
##
##
##
##
                                não
                dispneia
                                              sim
                                                           Total
   gestante_SN
                          1835 (31.0%) 4088 (69.0%) 5923 (100.0%)
##
         não
                          764 (28.2%) 1945 (71.8%) 2709 (100.0%)
##
          sim
##
        Total
                         2599 (30.1%) 6033 (69.9%) 8632 (100.0%)
```

##

```
## Chi.squared df p.value
## -----
    6.6886
##
             1 0.0097
## -----
##
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
##
     1.14
              1.03
                        1.26
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
##
     1.10 1.10 1.10
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$dispneia))
## Cramer V
## 0.02811
COVID-19
dados_covid <- dados_covid %>%
 mutate(dispneia = case_when(DISPNEIA == 1 ~ "sim",
                         DISPNEIA == 2 ~ "não",
                         TRUE ~ NA_character_))
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, dispneia, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * dispneia
## Data Frame: dados_covid
##
##
##
##
               dispneia
                                não
                                              sim
                                                           Total
##
    gestante_SN
                       13041 (22.9%) 43792 (77.1%) 56833 (100.0%)
          não
                         1664 (35.5%) 3024 (64.5%) 4688 (100.0%)
##
          sim
                         14705 (23.9%) 46816 (76.1%) 61521 (100.0%)
         Total
##
## -----
```

```
## Chi.squared df p.value
## -----
                   0
   374.2403 1
## -----
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
     0.54
              0.51
                        0.58
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    0.65
            0.65 0.65
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$dispneia))
## Cramer V
## 0.07807
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"dispneia")
                      stat p_valor
                comp
## X-squared h1n1-covid 154.894 0
Dor de garganta
H<sub>1</sub>N<sub>1</sub>
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
 mutate(garganta = case_when(GARGANTA == 1 ~ "sim",
                         GARGANTA == 2 ~ "não",
                         TRUE ~ NA_character_))
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, garganta, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * garganta
## Data Frame: dados_h1n1
##
```

```
##
             garganta não sim
                                                   Total
##
   gestante_SN
                     2546 (43.6%) 3299 (56.4%) 5845 (100.0%)
##
     não
                      1259 (47.7%) 1383 (52.3%) 2642 (100.0%)
##
        sim
                      3805 (44.8%) 4682 (55.2%) 8487 (100.0%)
        Total
## ----- ---- ----- -----
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
    12.1697 1
                5e-04
## -----
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
    0.85
             0.77
##
                     0.93
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
##
    0.91
          0.91 0.91
\#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$garganta))
## Cramer V
## 0.03812
COVID-19
dados_covid <- dados_covid %>%
 mutate(garganta = case_when(GARGANTA == 1 ~ "sim",
                      GARGANTA == 2 \sim "não",
                      TRUE ~ NA_character_))
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, garganta, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * garganta
## Data Frame: dados_covid
##
##
## ----- ---- ----- ------
                                        sim
##
                                                    Total
             garganta
                             não
```

```
gestante_SN
##
                33103 (67.9%) 15665 (32.1%) 48768 (100.0%)
##
    não
                    2959 (71.8%) 1161 (28.2%) 4120 (100.0%)
##
                   36062 (68.2%) 16826 (31.8%) 52888 (100.0%)
##
       Total
##
  ##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
    27.0306 1
               0
##
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
          0.77 0.89
    0.83
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
          0.95 0.95
   0.95
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$vacina))
## Cramer V
## 0.0848
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"garganta")
##
             comp
                    stat
                         p_valor
## X-squared h1n1-covid 0.1407555 0.7075311
Diarreia
```

## H1N1

```
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, diarreia, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
```

```
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * diarreia
## Data Frame: dados_h1n1
##
## ----- ---- ----- ----- ------ ------
              diarreia
                            não
                                        sim
                                                    Total
##
   gestante_SN
##
      não
                    4860 (85.5%) 824 (14.5%) 5684 (100.0%)
                      2301 (90.2%) 250 (9.8%) 2551 (100.0%)
##
         sim
       Total
                      7161 (87.0%) 1074 (13.0%) 8235 (100.0%)
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
    33.836
##
                  0
            1
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
                    0.74
    0.64
           0.55
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
           0.95
    0.95
                    0.95
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$diarreia))
## Cramer V
## 0.06449
COVID-19
dados_covid <- dados_covid %>%
 mutate(diarreia = case_when(DIARREIA == 1 ~ "sim",
                       DIARREIA == 2 ~ "não",
                       TRUE ~ NA_character_))
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, diarreia, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
```

## Cross-Tabulation, Row Proportions

```
## gestante_SN * diarreia
## Data Frame: dados_covid
##
##
##
  ______ ____
##
              diarreia
                             não
                                          {	t sim}
                                                      Total
##
   gestante_SN
                       36680 (77.2%) 10838 (22.8%)
##
         não
                                              47518 (100.0%)
                      3410 (85.4%) 581 (14.6%) 3991 (100.0%)
##
         sim
                      40090 (77.8%) 11419 (22.2%) 51509 (100.0%)
##
        Total
##
##
  Chi.squared df p.value
   144.7713 1
##
##
## -----
  Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
     0.58
           0.53
## -----
##
## -----
  Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
     0.90 0.90 0.90
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$diarreia))
## Cramer V
##
   0.0531
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"diarreia")
##
              comp
                     stat p_valor
## X-squared h1n1-covid 1.395429 0.2374904
```

## Comorbidades

Iremos analisar as variáveis de comorbidades para as duas pandemias. Sendo essas: Cardiopatia, pneumopatia, renal, imunodepressão, hematologia e diabetes.

Para fazermos essa análise iremos organizar e rotular todas essas variáveis referentes as comorbidades.

```
## Base H1N1
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
  mutate(cardiopati = case_when(CARDIOPATI == 1 ~ "Sim",
                                CARDIOPATI == 2 ~ "Não",
                                TRUE ~ NA_character_))
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
 mutate(pneumopati = case_when(PNEUMOPATI == 1 ~ "Sim",
                                PNEUMOPATI == 2 ~ "Não",
                                TRUE ~ NA_character_))
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
 mutate(renal = case_when(RENAL == 1 ~ "Sim",
                           RENAL == 2 \sim "Não",
                           TRUE ~ NA_character_))
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
  mutate(imunodepre = case_when(IMUNODEPRE == 1 ~ "Sim",
                                IMUNODEPRE == 2 ~ "Não",
                                TRUE ~ NA_character_))
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
  mutate(hematologi = case_when(HEMOGLOBI == 1 ~ "Sim",
                                HEMOGLOBI == 2 ~ "Não",
                                TRUE ~ NA_character_))
# Base do COVID
dados_covid <- dados_covid %>%
 mutate(cardiopati = case_when(CARDIOPATI == 1 ~ "Sim",
                                CARDIOPATI == 2 ~ "Não",
                                TRUE ~ NA_character_))
dados_covid <- dados_covid %>%
  mutate(pneumopati = case_when((PNEUMOPATI == 1 | ASMA == 1) ~ "Sim",
                                 (PNEUMOPATI == 2 | ASMA == 2) ~ "Não",
                                TRUE ~ NA_character_))
dados_covid <- dados_covid %>%
 mutate(renal = case_when(RENAL == 1 ~ "Sim",
                           RENAL == 2 ~ "Não",
                           TRUE ~ NA_character_))
dados_covid <- dados_covid %>%
 mutate(imunodepre = case_when(IMUNODEPRE == 1 ~ "Sim",
                                IMUNODEPRE == 2 ~ "Não",
                                TRUE ~ NA_character_))
dados_covid <- dados_covid %>%
  mutate(hematologi = case_when(HEMATOLOGI == 1 ~ "Sim",
                                HEMATOLOGI == 2 ~ "Não",
                                TRUE ~ NA_character_))
```

Com nossa base já estruturada, iremos fazer uma breve análise dessas variáveis.

## Cardiopatia

### H1N1:

##

0.0407

```
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, cardiopati, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * cardiopati
## Data Frame: dados_h1n1
##
 Não Sim
##
             cardiopati
                                                Total
##
   gestante_SN
##
                      5429 (97.1%) 163 (2.9%) 5592 (100.0%)
                      2432 (98.5%) 38 (1.5%) 2470 (100.0%)
##
        \operatorname{\mathtt{sim}}
                      7861 (97.5%) 201 (2.5%) 8062 (100.0%)
##
       Total
## ------ -----
##
##
 Chi.squared df p.value
##
   12.7914 1
                3e-04
##
##
## -----
 Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
             0.36
##
    0.52
                    0.74
## -----
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
##
          0.99
    0.99
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$cardiopati))
## Cramer V
```

### COVID-19:

```
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, cardiopati, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * cardiopati
## Data Frame: dados_covid
##
##
    ------ ----- ------
##
             cardiopati
                               Não
                                           \mathtt{Sim}
                                                      Total
##
   gestante_SN
##
                      13141 (57.2%) 9825 (42.8%) 22966 (100.0%)
                       1421 (81.3%)
                                   327 (18.7%) 1748 (100.0%)
         sim
                      14562 (58.9%) 10152 (41.1%) 24714 (100.0%)
        Total
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
    387.941 1 0
## -----
##
## -----
  Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
         0.27 0.35
    0.31
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    0.70
           0.70
                   0.70
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$cardiopati))
## Cramer V
## 0.1254
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"cardiopati")
             comp
                    stat
                           p_valor
## X-squared h1n1-covid 7.573643 0.005922794
```

## Pneumopatia

#### H1N1:

```
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, pneumopati, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * pneumopati
## Data Frame: dados_h1n1
##
##
## ----- ---- ----- ------
##
            pneumopati Não Sim
## gestante_SN
                 5185 (92.6%) 417 (7.4%) 5602 (100.0%)
##
##
                     2346 (95.3%) 116 (4.7%) 2462 (100.0%)
        sim
##
      Total
                     7531 (93.4%) 533 (6.6%) 8064 (100.0%)
##
## -----
 Chi.squared df p.value
    20.2427 1 0
##
## -----
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
   0.61 0.50 0.76
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
   0.97 0.97 0.97
## -----
\#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$pneumopati))
## Cramer V
## 0.05064
```

### COVID-19:

```
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, pneumopati, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * pneumopati
## Data Frame: dados_covid
##
                        Não Sim
             pneumopati
##
                                                        Total
##
   gestante_SN
##
                        17015 (82.0%) 3728 (18.0%) 20743 (100.0%)
      não
                        1500 (86.6%) 233 (13.4%) 1733 (100.0%)
##
         sim
                        18515 (82.4%) 3961 (17.6%) 22476 (100.0%)
##
        Total
## ------ ---- ----- ------
##
## -----
## Chi.squared df p.value
                 0
    22.2714 1
##
##
## -----
  Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
             0.61
     0.71
##
                      0.82
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
     0.95
           0.95
                    0.95
## -----
\#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$pneumopati))
## Cramer V
  0.0317
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"pneumopati")
              comp
                     stat p_valor
## X-squared h1n1-covid 1.199801 0.2733615
```

## Renal

#### H1N1:

```
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, renal, prop = "r", useNA = "no", chisq = FALSE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * renal
## Data Frame: dados_h1n1
##
##
## ----- ---- -----
            renal
##
                        Não
                                 Sim
##
   gestante_SN
##
                5521 ( 98.8%) 66 (1.2%)
                                     5587 (100.0%)
##
                 2456 ( 99.6%) 10 (0.4%)
        sim
                                     2466 (100.0%)
##
       Total
                 7977 ( 99.1%) 76 (0.9%)
                                     8053 (100.0%)
##
##
## ------
 Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
##
    0.34
            0.17
                   0.66
## -----
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
##
    0.99
          0.99
                 0.99
## -----
```

Como existem caselas muito proximas de 5 iremos fazer um teste exato de Fisher

```
#teste exato de Fisher
fisher.test(dados_h1n1$renal, dados_h1n1$gestante_SN)

##
## Fisher's Exact Test for Count Data
##
## data: dados_h1n1$renal and dados_h1n1$gestante_SN
## p-value = 0.0006227
## alternative hypothesis: true odds ratio is not equal to 1
## 95 percent confidence interval:
## 0.1558760 0.6680346
## sample estimates:
## odds ratio
## odds ratio
## 0.3406406
#tamanho de efeito V de cramer
## 0.10 - < 0.30 - pequeno
```

```
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$renal))
## Cramer V
## 0.03698
COVID-19:
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, renal, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * renal
## Data Frame: dados_covid
##
##
## ----- --- ---- -----
##
              renal
                            Não
                                      {\tt Sim}
                                                   Total
  gestante_SN
##
                   18233 (92.1%) 1563 (7.9%) 19796 (100.0%)
         não
                    1614 (97.9%) 35 (2.1%)
##
         sim
                                            1649 (100.0%)
                    19847 (92.5%) 1598 (7.5%) 21445 (100.0%)
##
        Total
##
## Chi.squared df p.value
   72.7285 1 0
## -----
##
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
             0.18
## -----
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    0.94
                    0.94
            0.94
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$renal))
## Cramer V
## 0.05857
```

```
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"renal")

## comp stat p_valor
## X-squared h1n1-covid 0.61435 0.4331546
```

## Imunodepressão

### H1N1:

```
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, imunodepre, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * imunodepre
## Data Frame: dados_h1n1
##
##
## ------ ---- ----- ------
##
                                Não Sim
              imunodepre
                                                      Total
##
   gestante_SN
                         5414 (96.8%) 177 (3.2%) 5591 (100.0%)
##
      não
##
                         2423 (98.1%)
                                     47 (1.9%) 2470 (100.0%)
                        7837 (97.2%) 224 (2.8%) 8061 (100.0%)
##
        Total
##
  Chi.squared df p.value
  -----
##
    9.6528
             1 0.0019
## -----
##
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
     0.59
##
              0.43
                       0.82
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
     0.99
            0.99
                      0.99
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$imunodepre))
## Cramer V
## 0.03542
```

### COVID-19:

```
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, imunodepre, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * imunodepre
## Data Frame: dados_covid
##
##
    ------ ----- ------
##
             imunodepre
                               Não
                                         \mathtt{Sim}
                                                     Total
##
   gestante_SN
                       18059 (90.5%) 1885 (9.5%) 19944 (100.0%)
##
                       1602 (96.9%)
                                   52 (3.1%) 1654 (100.0%)
         sim
                       19661 (91.0%) 1937 (9.0%) 21598 (100.0%)
        Total
##
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
   73.6598 1 0
## -----
##
## -----
  Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
         0.23
                     0.41
    0.31
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    0.93
            0.93
                   0.93
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$imunodepre))
## Cramer V
## 0.0587
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"imunodepre")
             comp
                           p_valor
                    stat
## X-squared h1n1-covid 9.009579 0.002685683
```

# Hematologia

#### H1N1:

```
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, hematologi, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * hematologi
## Data Frame: dados_h1n1
##
##
## ----- ---- ----- -----
##
             hematologi Não Sim
## gestante_SN
                  5556 (99.5%) 28 (0.5%) 5584 (100.0%)
##
##
                     2447 (99.4%) 14 (0.6%) 2461 (100.0%)
         \operatorname{\mathtt{sim}}
##
       Total
                     8003 (99.5%) 42 (0.5%) 8045 (100.0%)
##
## -----
 Chi.squared df p.value
         1 0.8267
    0.0479
## -----
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
    1.14
          0.60
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    1.00 1.00 1.00
## -----
\#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$hematologi))
## Cramer V
## 0.004312
```

#### COVID-19:

```
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, hematologi, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * hematologi
## Data Frame: dados_covid
##
                       Não Sim
##
             hematologi
                                                     Total
##
   gestante_SN
                       19050 (97.2%) 557 (2.8%) 19607 (100.0%)
##
      não
##
        sim
                        1632 (98.4%) 26 (1.6%) 1658 (100.0%)
                        20682 (97.3%) 583 (2.7%) 21265 (100.0%)
##
        Total
## ----- ---- ----- ------
##
## -----
## Chi.squared df p.value
   8.8149 1
                 0.003
##
##
## -----
 Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
             0.37
     0.54
##
                     0.81
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
     0.99
           0.99
                   0.99
## -----
\#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$hematologi))
## Cramer V
  0.0209
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"hematologi")
                           p_valor
              comp
                     stat
## X-squared h1n1-covid 3.748672 0.05284947
```

# Critério de Gravidade

Iremo analisar agora, a gravidade dos casos. Para isso, foi levado em consideração casos graves aqueles que houveram internação, e casos menos graves aqueles os quais não houveram internação.

Como ponto inicial, criamos uma variável de gravidade.

```
# PARA a base do H1N1
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
 mutate(gravidade = factor(case_when(HOSPITAL == 1 ~ "internou",
                               HOSPITAL == 2 ~ "não internou",
                               TRUE ~ NA_character_)))
dados_h1n1$gravidade <- relevel(</pre>
  dados_h1n1$gravidade,
 ref = "não internou"
)
# PARA a base do COVID
dados_covid <- dados_covid %>%
  mutate(gravidade = factor(case_when(HOSPITAL == 1 ~ "internou",
                                HOSPITAL == 2 ~ "não internou",
                                TRUE ~ NA_character_)))
dados_covid$gravidade <- relevel(</pre>
 dados_covid$gravidade,
 ref = "não internou"
)
```

Agora, iremos analisar a taxa de casos com internação e não internação

#### H1N1

##

```
#tabela cruzada
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, gravidade, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * gravidade
## Data Frame: dados_h1n1
##
##
##
             gravidade não internou
                                                    Total
                                     internou
##
   gestante_SN
##
                   2166 (36.9%) 3698 (63.1%) 5864 (100.0%)
         não
##
                      535 (19.6%) 2190 (80.4%)
                                              2725 (100.0%)
##
                      2701 (31.4%) 5888 (68.6%)
        Total
                                              8589 (100.0%)
##
##
  _____
 Chi.squared df p.value
## -----
##
   257.6111
                   0
            1
```

```
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
    2.40
           2.15
                   2.67
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    1.88
           1.88
                  1.88
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$gravidade))
## Cramer V
## 0.1735
```

#### COVID-19

##

```
#tabela cruzada
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, gravidade, prop = "r", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * gravidade
## Data Frame: dados_covid
##
## ------ ---- ----- ------
             gravidade não internou internou
##
                                                    Total
##
   gestante_SN
##
                       3406 (5.4%) 59463 (94.6%) 62869 (100.0%)
                       163 (3.1%) 5151 (96.9%) 5314 (100.0%)
##
        {	t sim}
                       3569 (5.2%) 64614 (94.8%) 68183 (100.0%)
##
       Total
##
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
   54.0889
            1
## -----
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
            1.54
    1.81
                     2.12
```

```
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
##
     1.77
              1.77
                       1.77
## -----
\#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$gravidade))
## Cramer V
## 0.02829
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"gravidade")
                comp
                               p_valor
                        stat
## X-squared h1n1-covid 8.097947 0.004431541
```

# Desfecho

Será analisada a variável que informa o desfecho do caso, sendo esses: Cura ou óbito.

#### H1N1

```
with(dados_h1n1, ctable(gestante_SN, evolucao, prop="r", OR=TRUE, useNA = "no", chisq = TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * evolucao
## Data Frame: dados_h1n1
##
##
               evolucao
                              cura obito
##
   gestante_SN
                         5124 (91.9%) 454 (8.1%)
                                                5578 (100.0%)
##
                        2349 (92.1%) 201 (7.9%)
##
                                                2550 (100.0%)
          sim
                        7473 (91.9%) 655 (8.1%)
##
         Total
                                                8128 (100.0%)
##
##
## -----
  Chi.squared df p.value
     0.123
             1
                  0.7258
##
## -----
```

```
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
    0.97
            0.81
## -----
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
           1.00
    1.00
                   1.00
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1$gestante_SN,dados_h1n1$evolucao))
## Cramer V
## 0.004377
COVID-19
```

## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%

```
with(dados_covid, ctable(gestante_SN, evolucao, prop="r", OR=TRUE, useNA = "no", chisq = TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * evolucao
## Data Frame: dados_covid
##
##
## ----- ---- -----
            evolucao
                          cura
                                    obito
##
   gestante_SN
                               9786 (17.1%)
##
                    47544 (82.9%)
                                          57330 (100.0%)
##
                    4300 (90.4%)
                                455 ( 9.6%)
                                          4755 (100.0%)
        sim
       Total
                    51844 (83.5%) 10241 (16.5%) 62085 (100.0%)
##
## Chi.squared df p.value
           1
   178.7989
## -----
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
    0.51
            0.47
## -----
##
## -----
```

```
##
      0.92 0.92
                         0.92
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid$gestante_SN,dados_covid$evolucao))
## Cramer V
## 0.05375
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid,dados_h1n1,"evolucao")
                  comp
                          stat
                                   p_valor
## X-squared h1n1-covid 39.2065 3.812686e-10
```

# Desfecho para casos onde houve internação

Será analisada a variável que informa o desfecho do caso, filtrados por gravidade=="internou", sendo esses: Cura ou óbito.

```
# BASE H1N1
dados_h1n1_int <- dados_h1n1 %>%
  filter(gravidade=="internou")
# BASE COVID-19
dados_covid_int <- dados_covid %>%
  filter(gravidade=="internou")
```

#### H<sub>1</sub>N<sub>1</sub>

```
#tabela cruzada
with(dados_h1n1_int, ctable(gestante_SN, evolucao, prop="r", OR=TRUE, useNA = "no", chisq = TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * evolucao
## Data Frame: dados_h1n1_int
##
##
##
                                   cura
                                               obito
##
                 evolucao
                                                               Total
##
    gestante_SN
##
                          3024 (87.4%) 437 (12.6%) 3461 (100.0%)
                           1806 (90.3%) 195 (9.7%) 2001 (100.0%)
##
           {	t sim}
                            4830 (88.4%) 632 (11.6%) 5462 (100.0%)
##
          Total
```

```
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
   10.0078
         1 0.0016
## -----
##
 -----
  Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
 _____
   0.75 0.62
                 0.89
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
##
   0.97
         0.97
                 0.97
## -----
\#tamanho de efeito V de cramer
\# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1_int$gestante_SN,dados_h1n1_int$evolucao))
## Cramer V
## 0.0434
```

#### COVID-19

```
#tabela cruzada
with(dados_covid_int, ctable(gestante_SN, evolucao, prop="r", OR=TRUE, useNA = "no", chisq = TRUE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * evolucao
## Data Frame: dados_covid_int
##
##
##
                                cura obito
                evolucao
                                                             Total
    gestante_SN
##
##
                         44075 (82.6%) 9276 (17.4%) 53351 (100.0%)
         não
##
          sim
                          4124 (90.3%) 445 (9.7%) 4569 (100.0%)
                         48199 (83.2%) 9721 (16.8%) 57920 (100.0%)
##
         Total
##
##
## Chi.squared df p.value
## -----
   175.6697 1
##
```

```
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
     0.51
             0.46
                     0.57
## -----
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    0.92
           0.92
                   0.92
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid_int$gestante_SN,dados_covid_int$evolucao))
## Cramer V
## 0.05516
#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid_int,dados_h1n1_int,"evolucao")
             comp
                    stat
                           p_valor
## X-squared h1n1-covid 13.09378 0.0002962787
```

# Desfecho para casos onde não houve internação

Será analisada a variável que informa o desfecho do caso, filtrados por gravidade=="não internou", sendo esses: Cura ou óbito.

```
# BASE H1N1
dados_h1n1_naoint <- dados_h1n1 %>%
  filter(gravidade=="não internou")
# BASE COVID-19
dados_covid_naoint <- dados_covid %>%
  filter(gravidade=="não internou")
```

#### **H1N1**

```
#tabela cruzada
with(dados_h1n1_naoint, ctable(gestante_SN, evolucao, prop="r", OR=TRUE, useNA = "no", chisq = FALSE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * evolucao
## Data Frame: dados_h1n1_naoint
```

```
##
##
##
                    cura
                           obito
          evolucao
                                    Total
##
  gestante_SN
               1937 (99.2%) 16 (0.8%) 1953 (100.0%)
##
      não
                492 (99.0%) 5 (1.0%) 497 (100.0%)
      sim
                2429 (99.1%) 21 (0.9%) 2450 (100.0%)
##
      Total
  ._____ ___ ____
##
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
   1.23
       0.45 3.37
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
   1.00
         1.00
               1.00
## -----
```

Como existem caselas proximas de 5 iremos fazer um teste exato de Fisher :

fisher.test(dados\_h1n1\_naoint\$evolucao, dados\_h1n1\_naoint\$gestante\_SN)

```
##
## Fisher's Exact Test for Count Data
##
## data: dados_h1n1_naoint$evolucao and dados_h1n1_naoint$gestante_SN
## p-value = 0.5966
## alternative hypothesis: true odds ratio is not equal to 1
## 95 percent confidence interval:
## 0.3507275 3.5363506
## sample estimates:
## odds ratio
```

```
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_h1n1_naoint$gestante_SN,dados_h1n1_naoint$evolucao))</pre>
```

## Cramer V ## 0.008148

1.230199

#teste exato de Fisher

#### COVID-19

```
with(dados_covid_naoint, ctable(gestante_SN, evolucao, prop="r", OR=TRUE, useNA = "no", chisq = FALSE))
## Cross-Tabulation, Row Proportions
## gestante_SN * evolucao
## Data Frame: dados_covid_naoint
##
                        cura obito
##
               evolucao
                                                         Total
##
    gestante_SN
##
       não
                        2616 (89.4%) 310 (10.6%) 2926 (100.0%)
##
                         131 (95.6%)
                                      6 ( 4.4%)
                                                  137 (100.0%)
          {\tt sim}
                        2747 (89.7%) 316 (10.3%)
##
         Total
                                                3063 (100.0%)
## ----- ---- ----- -----
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
     0.39
              0.17
                        0.88
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
             0.94
     0.94
                       0.94
Como existem caselas proximas de 5 iremos fazer um teste exato de Fisher :
#teste exato de Fisher
fisher.test(dados_covid_naoint$evolucao, dados_covid_naoint$gestante_SN)
##
## Fisher's Exact Test for Count Data
## data: dados_covid_naoint$evolucao and dados_covid_naoint$gestante_SN
## p-value = 0.0145
## alternative hypothesis: true odds ratio is not equal to 1
## 95 percent confidence interval:
## 0.1381577 0.8748106
## sample estimates:
## odds ratio
```

#tabela cruzada

0.38659

```
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados_covid_naoint$gestante_SN,dados_covid_naoint$evolucao))</pre>
```

```
## Cramer V
## 0.04224

#Teste de Breslow-Day
teste_breslowday(dados_covid_naoint,dados_h1n1_naoint,"evolucao")

## comp stat p_valor
## X-squared h1n1-covid 3.279455 0.07015222
```

# Casos apenas de gestantes nas duas pandemias (2º Artigo)

Nessa seção serão analisados apenas os casos de mulheres gestantes nas duas pandemias. Para isso criamos uma coluna que indica de qual pandemia se trata aquele caso (H1N1 ou Covid-19).

```
dados_covid <- dados_covid %>%
  mutate(pandemia = factor(case_when(gestante_SN == "sim" ~ "Covid-19",
                               TRUE ~ NA_character_)))
dados_h1n1 <- dados_h1n1 %>%
  mutate(pandemia = factor(case_when(gestante_SN == "sim" ~ "H1N1",
                               TRUE ~ NA_character_)))
df1 <- dados_covid %>%
  select(faixa_et,gestante_SN,raca,vacina,febre,tosse,dispneia,diarreia,garganta,pandemia,cardiopati,pn
  filter(gestante_SN=="sim")
df2 <- dados_h1n1 %>%
  select(faixa et,gestante SN,raca,vacina,febre,tosse,dispneia,diarreia,garganta,pandemia,cardiopati,pn
  filter(gestante_SN=="sim")
dados <- full_join(df1, df2)</pre>
dados$pandemia <- relevel(</pre>
  dados$pandemia,
  ref = "H1N1"
```

#### Idade

	n	media	DP	mediana	minimo	maximo	q25	q75	IQR
H1N1	2784.00	25.15	6.12	25.00	10.00	49.00	21.00	29.00	8.00
Covid-19	5383.00	30.03	6.86	30.00	10.00	49.00	25.00	35.00	10.00

```
#teste t
t.test(idade ~ pandemia, data = dados)
```

```
##
## Welch Two Sample t-test
## data: idade by pandemia
## t = -32.783, df = 6218.4, p-value < 2.2e-16
## alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## -5.173439 -4.589633
## sample estimates:
##
     mean in group H1N1 mean in group Covid-19
##
              25.15302
                        30.03455
#tamanho de efeito
c <- cohens_d(idade ~ as.factor(pandemia), data=dados)</pre>
## Cohen's d | 95% CI
## -0.74 | [-0.79, -0.69]
## - Estimated using pooled SD.
interpret_d(c$Cohens_d,rules="cohen1988")
## [1] "medium"
## (Rules: cohen1988)
##Faixa Etária
#tabela cruzada
with(dados, ctable(faixa_et, pandemia, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## faixa_et * pandemia
## Data Frame: dados
##
##
            pandemia
                             H1N1 Covid-19
                                                         Total
##
   faixa_et
                      499 ( 17.9%) 339 ( 6.3%)
                                                 838 ( 10.3%)
##
     <20
      20-34
                     2052 (73.7%) 3559 (66.1%) 5611 (68.7%)
                      233 ( 8.4%) 1485 ( 27.6%) 1718 ( 21.0%)
##
      >=35
                      2784 (100.0%) 5383 (100.0%) 8167 (100.0%)
      Total
## ----- ---- ----- -----
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
            2 0
  579.2785
## -----
```

```
\#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$faixa_et))
## Cramer V
   0.2663
Raça
#tabela cruzada
with(dados, ctable(raca, pandemia,prop = "c", useNA = "no",chisq = FALSE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## raca * pandemia
## Data Frame: dados
## ----- --- ---- ----- ----- -----
##
                              H1N1 Covid-19
            pandemia
                                                            Total
##
      raca
## Amarela
                        17 ( 0.7%) 52 ( 1.2%) 69 ( 1.0%)
                     1673 ( 67.1%) 1928 ( 43.8%)
    Branca
                                                     3601 (52.2%)
##
##
  Indigena
                       6 ( 0.2%) 17 ( 0.4%) 23 ( 0.3%)
##
     Parda
                       623 ( 25.0%) 2116 ( 48.0%) 2739 ( 39.7%)
##
                        175 ( 7.0%) 293 ( 6.7%) 468 ( 6.8%)
       Preta
       Total
                        2494 (100.0%) 4406 (100.0%) 6900 (100.0%)
##
#teste exato de Fisher
fisher.test(dados$raca, dados$pandemia,simulate.p.value = TRUE)
##
## Fisher's Exact Test for Count Data with simulated p-value (based on
## 2000 replicates)
##
## data: dados$raca and dados$pandemia
## p-value = 0.0004998
## alternative hypothesis: two.sided
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$raca))
## Cramer V
   0.236
```

### Vacina

```
#tabela cruzada
with(dados, ctable(pandemia, vacina, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * vacina
## Data Frame: dados
##
##
    ----- ----- -----
##
           vacina
                        Não
                                    Sim
                                              Total
##
   pandemia
                2074 ( 57.4%) 110 ( 10.8%) 2184 ( 47.2%)
##
    H1N1
                 1539 (42.6%) 906 (89.2%) 2445 (52.8%)
   Covid-19
                3613 (100.0%) 1016 (100.0%) 4629 (100.0%)
##
     Total
## ------
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
  688.4694
          1 0
##
##
##
  Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
                   13.67
            9.01
   11.10
## -----
##
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    1.51
            1.51
                   1.51
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$vacina))
## Cramer V
## 0.3862
```

#### **Febre**

```
#tabela cruzada
with(dados, ctable(pandemia, febre, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
```

```
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * febre
## Data Frame: dados
##
## ------ ---- ----- ------ ------
           febre
                                     sim
                         não
                                                 Total
##
   pandemia
##
     H1N1
                  169 ( 10.2%) 2589 ( 44.8%) 2758 ( 37.1%)
##
                 1495 (89.8%) 3187 (55.2%) 4682 (62.9%)
   Covid-19
                 1664 (100.0%) 5776 (100.0%) 7440 (100.0%)
      Total
##
  -----
  Chi.squared df p.value
## -----
   664.0395
##
            1
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
           0.12
                     0.16
    0.14
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
    0.19
           0.19
                    0.19
\#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$febre))
## Cramer V
##
  0.2991
Tosse
#tabela cruzada
with(dados, ctable(pandemia, tosse, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * tosse
```

## ----- ---- -----

## Data Frame: dados

## ##

```
##
          tosse não
                                 sim
                                           Total
##
   pandemia
   H1N1
##
               107 ( 9.2%) 2650 ( 41.0%) 2757 ( 36.2%)
              1055 ( 90.8%) 3810 ( 59.0%) 4865 ( 63.8%)
##
   Covid-19
##
     Total
               1162 (100.0%) 6460 (100.0%)
                                    7622 (100.0%)
## ----- ---- -----
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
  430.3494 1
## -----
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
##
    0.15
           0.12
                   0.18
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
##
   0.18
          0.18
                 0.18
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$tosse))
## Cramer V
##
  0.238
```

## Dispneia

```
#tabela cruzada
with(dados, ctable(pandemia, dispneia, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * dispneia
## Data Frame: dados
##
##
## ---
             dispneia não
                                              {	t sim}
                                                            Total
##
    pandemia
                       764 (31.5%) 1945 (39.1%) 2709 (36.6%)
##
    H1N1
                       1664 ( 68.5%) 3024 ( 60.9%) 4688 ( 63.4%)
##
   Covid-19
                       2428 (100.0%) 4969 (100.0%) 7397 (100.0%)
    Total
```

```
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
   41.0793
        1
## -----
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
        0.64
   0.71
                0.79
## -----
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
##
  0.79
         0.79
                0.79
## -----
\#tamanho de efeito V de cramer
\# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$dispneia))
## Cramer V
## 0.07482
```

### Dor de Garganta

```
#tabela cruzada
with(dados, ctable(pandemia, garganta, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * garganta
## Data Frame: dados
##
##
##
                             não
            garganta
                                                       Total
##
   pandemia
##
                     1259 ( 29.8%) 1383 ( 54.4%) 2642 ( 39.1%)
    H1N1
##
   Covid-19
                      2959 ( 70.2%) 1161 ( 45.6%)
                                               4120 ( 60.9%)
                     4218 (100.0%) 2544 (100.0%)
                                               6762 (100.0%)
##
      Total
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
  399.5888
             1
## -----
```

```
##
## -----
 Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
    0.36
           0.32
                  0.40
## -----
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
   0.66
          0.66
                0.66
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$garganta))
## Cramer V
  0.2434
```

### Diarreia

```
#tabela cruzada
with(dados, ctable(pandemia, diarreia, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * diarreia
## Data Frame: dados
##
##
##
           diarreia
                            não
                                         {	t sim}
                                                    Total
   pandemia
                                              2551 ( 39.0%)
                     2301 ( 40.3%) 250 ( 30.1%)
##
     H1N1
##
   Covid-19
                     3410 (59.7%) 581 (69.9%)
                                              3991 (61.0%)
##
                     5711 (100.0%) 831 (100.0%)
                                              6542 (100.0%)
##
  _____
  Chi.squared df p.value
  _____
##
    31.3396 1
##
##
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
    1.57
              1.34
                      1.84
## -----
```

```
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## ------
## 1.06 1.06 1.06
## ------

#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$diarreia))

## Cramer V
## 0.06968
```

## Cardiopatia

## -----

```
#tabela cruzada
with(dados, ctable(pandemia, cardiopati, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * cardiopati
## Data Frame: dados
##
##
##
                          Não
                                    Sim
          cardiopati
                                             Total
##
   pandemia
##
    H1N1
                   2432 (63.1%) 38 (10.4%) 2470 (58.6%)
  Covid-19
                  1421 ( 36.9%) 327 ( 89.6%) 1748 ( 41.4%)
                   3853 (100.0%) 365 (100.0%) 4218 (100.0%)
##
     Total
  ------ ------ ------
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
  379.5331 1
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
   14.73 10.46 20.74
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    1.21
           1.21
```

```
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$cardiopati))

## Cramer V
## 0.3008</pre>
```

# Pneumopatia

```
#tabela cruzada
with(dados, ctable(pandemia, pneumopati, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * pneumopati
## Data Frame: dados
##
##
## ----- ---- -----
##
          pneumopati Não Sim
                                            Total
##
   pandemia
               2346 ( 61.0%) 116 ( 33.2%) 2462 ( 58.7%)
##
   H1N1
##
  Covid-19
                  1500 (39.0%) 233 (66.8%) 1733 (41.3%)
     Total
                  3846 (100.0%) 349 (100.0%) 4195 (100.0%)
##
##
## -----
 Chi.squared df p.value
## -----
   100.5623
           1
## -----
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
    3.14 2.49 3.96
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
                 1.10
    1.10
          1.10
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
\# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
```

cramerV(table(dados\$pandemia,dados\$pneumopati))

```
## Cramer V
## 0.1557
```

#### Renal

```
#tabela cruzada
with(dados, ctable(pandemia, renal, prop = "c", useNA = "no", chisq =FALSE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * renal
## Data Frame: dados
##
##
##
            renal
                          Não
                                      Sim
                                                  Total
##
   pandemia
                   2456 (60.3%) 10 (22.2%) 2466 (59.9%)
##
      H1N1
                   1614 ( 39.7%)
                                35 (77.8%) 1649 (40.1%)
##
    Covid-19
                   4070 (100.0%) 45 (100.0%) 4115 (100.0%)
##
      Total
## ----- ---- -----
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
     5.33
              2.63
                      10.79
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
##
    1.02
             1.02
                     1.02
#teste exato de Fisher
fisher.test(dados$renal, dados$pandemia)
##
## Fisher's Exact Test for Count Data
## data: dados$renal and dados$pandemia
## p-value = 2.945e-07
## alternative hypothesis: true odds ratio is not equal to 1
## 95 percent confidence interval:
## 2.571045 12.089282
## sample estimates:
## odds ratio
  5.323824
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
```

```
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$renal))
## Cramer V
## 0.0809
```

# Imunodepressão

## Cramer V ## 0.03974

```
#tabela cruzada
with(dados, ctable(pandemia, imunodepre, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * imunodepre
## Data Frame: dados
##
## ----- ---- -----
                          Não
          imunodepre
                                    Sim
                                               Total
##
  pandemia
##
   H1N1
                    2423 (60.2%) 47 (47.5%) 2470 (59.9%)
  Covid-19
##
                   1602 (39.8%) 52 (52.5%) 1654 (40.1%)
                   4025 (100.0%) 99 (100.0%) 4124 (100.0%)
## ----
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
   5.9934 1 0.0144
## -----
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
##
    1.67
            1.12
                    2.50
## -----
##
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
##
    1.01
           1.01
                   1.01
\#tamanho de efeito V de cramer
\# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$imunodepre))
```

# Hematologia

```
#tabela cruzada
with(dados, ctable(pandemia, hematologi, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * hematologi
## Data Frame: dados
##
##
    _____ ____
##
          hematologi
                          Não
                                    \mathtt{Sim}
                                              Total
##
   pandemia
                   2447 ( 60.0%) 14 ( 35.0%) 2461 ( 59.7%)
##
   H1N1
                   1632 (40.0%) 26 (65.0%) 1658 (40.3%)
  Covid-19
                   4079 (100.0%) 40 (100.0%) 4119 (100.0%)
     Total
## ----- ---- ----- -----
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## -----
         1 0.0023
## -----
##
## -----
 Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
    2.78
        1.45
                 5.35
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    1.01
           1.01
                  1.01
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$hematologi))
## Cramer V
## 0.04997
```

### Gravidade

```
#tabela cruzada
with(dados, ctable(pandemia, gravidade, prop = "c", useNA = "no", chisq = TRUE, OR=TRUE))
```

```
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * gravidade
## Data Frame: dados
##
##
 gravidade não internou
                                internou
                                             Total
##
   pandemia
               535 ( 76.6%) 2190 ( 29.8%) 2725 ( 33.9%)
##
     H1N1
##
   Covid-19
                 163 ( 23.4%) 5151 ( 70.2%)
                                       5314 ( 66.1%)
     Total
                 698 (100.0%) 7341 (100.0%)
                                       8039 (100.0%)
   _____ ____
##
 -----
 Chi.squared df p.value
## -----
   621.3556
                0
##
           1
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
    7.72
          6.43
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## ----- ----
         6.40
    6.40
                 6.40
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$gravidade))
## Cramer V
  0.2785
```

# Desfecho

Será analisada a variável que informa o desfecho do caso, sendo esses: Cura ou óbito.

```
with(dados, ctable(pandemia, evolucao, prop="c", OR=TRUE, useNA = "no", chisq = TRUE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * evolucao
## Data Frame: dados
##
##
```

```
##
                                 obito
         evolucao
                                             Total
                       cura
   pandemia
##
                 2349 ( 35.3%) 201 ( 30.6%)
##
                                        2550 (34.9%)
     H1N1
##
   Covid-19
                  4300 (64.7%) 455 (69.4%)
                                        4755 (65.1%)
                  6649 (100.0%) 656 (100.0%)
                                        7305 (100.0%)
##
     Total
##
  Chi.squared df p.value
 -----
    5.5716
           1 0.0183
##
## -----
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
    1.24
            1.04
                   1.47
## -----
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    1.02
            1.02
                   1.02
## -----
\#tamanho de efeito V de cramer
\# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados$pandemia,dados$evolucao))
## Cramer V
## 0.02812
```

# Desfecho casos internados

Será analisada a variável que informa o desfecho do caso, com filtro gravidade=="internou" sendo esses: Cura ou óbito.

```
dados1 <- dados %>%
  filter(gravidade=="internou")
with(dados1, ctable(pandemia, evolucao, prop="c", OR=TRUE, useNA = "no", chisq = TRUE))

## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * evolucao
## Data Frame: dados1
##
##
##
evolucao cura obito Total
```

```
pandemia
##
##
                1806 (30.5%) 195 (30.5%) 2001 (30.5%)
     H1N1
##
   Covid-19
                 4124 ( 69.5%) 445 ( 69.5%) 4569 ( 69.5%)
                 5930 (100.0%) 640 (100.0%)
                                        6570 (100.0%)
##
     Total
## ----- ---- ----- ----- ------
##
 -----
## Chi.squared df p.value
## -----
               1
##
     0
           1
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
    1.00
            0.84
##
## -----
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
## -----
    1.00
          1.00
## -----
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados1$pandemia,dados1$evolucao))
## Cramer V
## 8.658e-05
```

# Desfecho casos não internados

Será analisada a variável que informa o desfecho do caso, com filtro gravidade=="não internou" sendo esses: Cura ou óbito.

```
dados2 <- dados %>%
 filter(gravidade=="não internou")
with(dados2, ctable(pandemia, evolucao, prop="c", OR=TRUE, useNA = "no", chisq = FALSE))
## Cross-Tabulation, Column Proportions
## pandemia * evolucao
## Data Frame: dados2
##
##
## ----- ---- -----
##
            evolucao cura obito
                                                  Total
##
  pandemia
                  492 (79.0%) 5 (45.5%) 497 (78.4%)
##
    H1N1
```

```
131 ( 21.0%) 6 ( 54.5%) 137 ( 21.6%) 623 (100.0%) 11 (100.0%) 634 (100.0%)
##
    Covid-19
##
       Total
## ----- ---- -----
##
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
               1.35
                        15.00
      4.51
## -----
##
## Risk Ratio Lo - 0% Hi - 0%
           1.04 1.04
     1.04
#teste exato de Fisher
fisher.test(dados2$evolucao, dados2$pandemia)
##
## Fisher's Exact Test for Count Data
## data: dados2$evolucao and dados2$pandemia
## p-value = 0.01622
## alternative hypothesis: true odds ratio is not equal to 1
## 95 percent confidence interval:
## 1.122993 18.908405
## sample estimates:
## odds ratio
## 4.492668
#tamanho de efeito V de cramer
# 0.10 - < 0.30 - pequeno
\# 0.30 - < 0.50 - medio
# 0.50 - grande
cramerV(table(dados2$pandemia,dados2$evolucao))
## Cramer V
## 0.1063
```