Análise exploratória sobre variantes

Elias, Lucas e Ornella

2022-07-02

Tratamento dos dados

De início iremos importar a base de dados e criar a variável de variante. A criação dessa variável se dá sabendo que as variantes gama, delta e omicron tiveram seus inícios em 01/02/2021, 01-08-2021 e 01-01-2022, respectivamente.

Informações resumo das variáveis principais

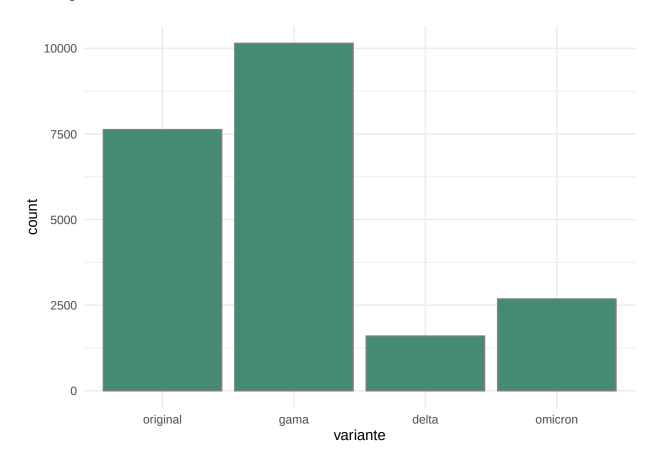
Data Frame Summary
dados
Dimensions: 22049 x 8
Duplicates: 19860
##
##

# #				
•		Freqs (% of Valid) Graph	Missing
••		7626 (34.6%)	IIIIII	0
# [factor]	2. gama	10145 (46.0%)	IIIIIIII	(0.0%)
#	3. delta	1597 (7.2%)	I	
#	4. omicron	2681 (12.2%)	II	
#				
# vacina_cov	1. não	14062 (81.9%)	IIIIIIIIIIIII	4877
# [character]	2. sim	3110 (18.1%)	III	(22.1%)
#				
# evolucao	1. cura	18140 (89.9%)	IIIIIIIIIIIIIII	1882
# [character]	2. obito	2027 (10.1%)	II	(8.5%)
#				
# suport_ven	1. não	10018 (51.7%)	IIIIIIIII	2662
# [factor]	2. não invasivo	6760 (34.9%)	IIIIII	(12.1%)
#	invasivo	2609 (13.5%)	II	
#				
# uti	1. não	14062 (71.4%)	IIIIIIIIIIII	2366
# [character]	2. sim	5621 (28.6%)	IIIII	(10.7%)
#				
# febre	1. não	7492 (40.3%)	IIIIIII	3441
# [character]	2. sim	11116 (59.7%)	IIIIIIIIII	(15.6%)
#				
# tosse	1. não	5135 (26.4%)	IIIII	2591
# [character]	2. sim	14323 (73.6%)	IIIIIIIIIIII	(11.8%)

##						
## fadi	ga 1.	não	9896	(70.9%)	IIIIIIIIIIII	8099
## [cha:	racter] 2.	sim	4054	(29.1%)	IIIII	(36.7%)
##						

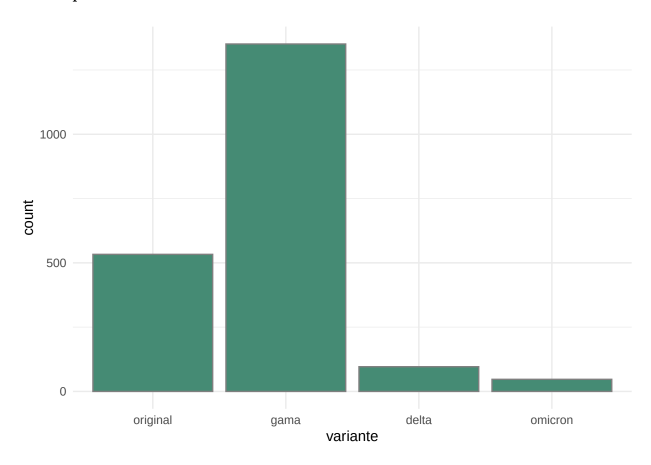
Gráficos de frequência

Casos para cada uma das variantes

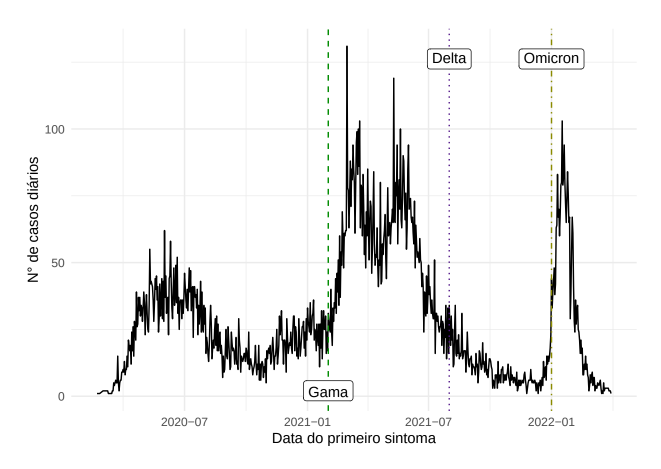


Podemos ver que, para a população de gestantes se puérperas, a variante gama foi a que teve maior número de casos. No tempo podemos tirar algumas informaçõesmais concretas sobre essa questão. Para isso iremos gerar o gráfico a seguir.

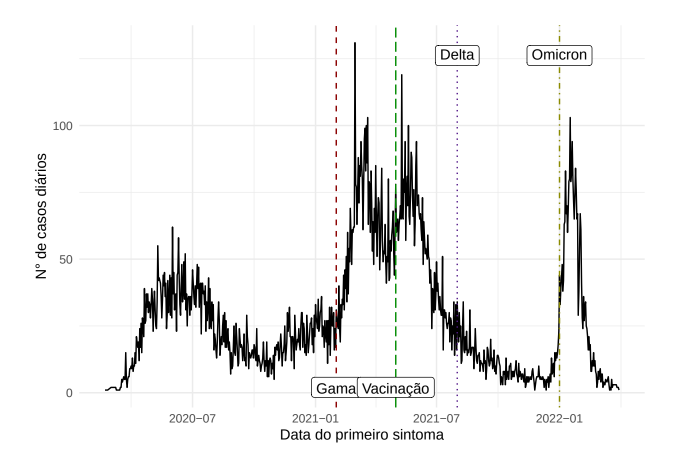
Óbitos para cada uma das variantes



Evolução no tempo - casos

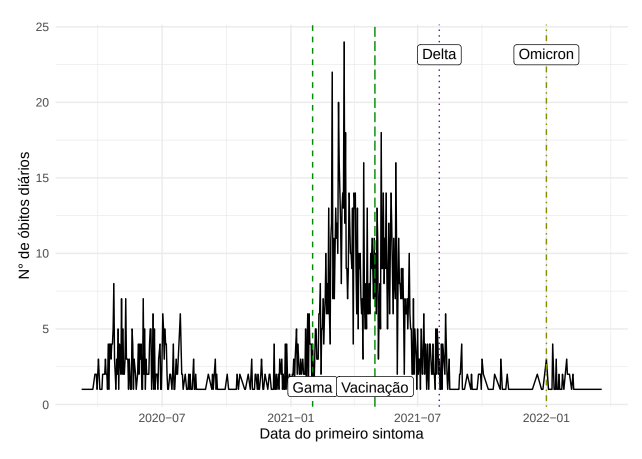


No gráfico acima podemos ver que a variante gama além de ter o maior pico de casos diários, teve uma constância maior em relação ao período de outras variantes como a delta que não teve um contágio alto e a omicron que teve um pico relevante de casos diários mas por um intervalo bem menor. Um dos fatores que podem ter impactado o número de casos que são notificados como SRAG éo início da vacinação. Não temos ao certo uma data em que a vaciação para gestantes e puérperas se iniciou no Brasil a nível nacional, mas temos uma data de referência do início de maio. Sendo assim podemos agregar essa informação ao nosso gráfico anterior, que fica da seguinte forma:



Nesse caso fica claro que após um certo período do início da vacinação tivemos um decrescimento dos casos de SRAG por COVID-19 voltando a ter pico de casos somente com a variante omicron.

Evolução no tempo - óbitos



Podemos ver que temos um comportamento que tem uma relação à evolução no tempo de número de casos, sendo a excessão mais clara a variante omicron pois os óbitos não seguem o pico de casos, tendo como possível explicação a maior quantidade de gestantes e puérperas vacinadas.

Evolução no tempo - taxa de letalidade

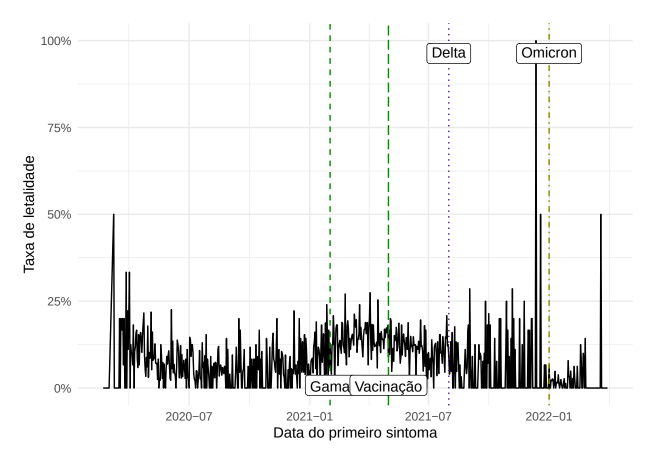


Tabela cruzada

Aqui podemos ver as tabelas cruzadas tendo como covariáveis as variantes e como variável resposta a evolução dos casos.

##								
##								
##		evoluca	10	cura		obito		<na></na>
##	variante							
##	original		6513	(85.4%)	533	(7.0%)	580	(7.6%)
##	gama		7925	(78.1%)	1351	(13.3%)	869	(8.6%)
##	delta		1317	(82.5%)	96	(6.0%)	184	(11.5%)
##	omicron		2385	(89.0%)	47	(1.8%)	249	(9.3%)
##								
##								
##								
##	Chi.squared	df	p.value					
##								
##	451.07	3	0					
##								

Pela tabela acima vemos que a variante gama parece ter sido a pior variante para gestantes e puérperas. Vamos fazer algumas análises fixando a variante gama e comparando-a com as demais variantes.

Gama e Original

```
## ----- -----
        evolucao
                 cura
                         obito
##
 variante
             6513 (92.4%)
##
 original
                     533 (7.6%)
              7925 (85.4%) 1351 (14.6%)
##
    gama
## ----- -----
##
##
## Chi.squared df p.value
## -----
 191.4788 1 0
## -----
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
   2.08
       1.87
             2.31
```

Gama e Delta

```
##
## ----- -----
##
        evolucao
                  cura
                          obito
##
  variante
             1317 (93.2%)
##
   delta
                       96 ( 6.8%)
          7925 (85.4%) 1351 (14.6%)
##
    gama
## ----- -----
##
## -----
## Chi.squared df p.value
## 62.5927 1 0
## -----
##
## -----
## Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
## -----
         1.89
   2.34
               2.90
## -----
```

Gama e Omicron

```
##
## ------
## evolucao cura obito
## variante
## omicron 2385 (98.1%) 47 ( 1.9%)
## gama 7925 (85.4%) 1351 (14.6%)
```

```
##
##
 -----
         df p.value
##
 Chi.squared
 -----
  291.2008
##
              Ω
         1
 -----
##
 _____
  Odds Ratio Lo - 95% Hi - 95%
##
   8.65
          6.44
                11.61
```

Conclusão

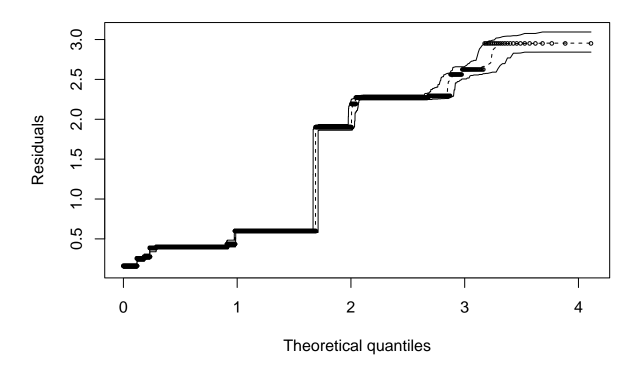
Vemos que para todos os casos acima temos Odds Ratio (OR) acima de 1 para as variantes quando comparadas a gama, ou seja, temos que no período das variantes original, delta e omicron as gestantes e puérperas tinham 2.08, 2.34 e 8.65 mais chances de se curar, respectivamente, se comparadas com o período da variante gama.

Modelos

Evolução

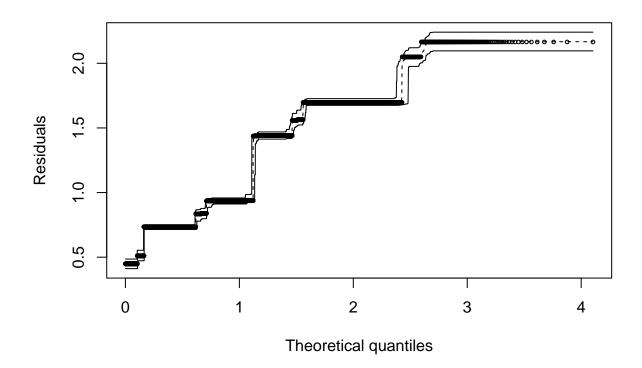
```
##
## Call:
## glm(formula = evolucao ~ vacina_cov + variante, family = "binomial",
       data = dados)
##
## Deviance Residuals:
      Min
                 10
##
                     Median
                                   3Q
                                           Max
## -0.5993 -0.4348 -0.3966 -0.2769
                                        2.9510
##
## Coefficients:
##
                   Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
## (Intercept)
                   -2.50303
                               0.04505 -55.558 < 2e-16 ***
## vacina_covsim
                   -0.93076
                               0.11898 -7.823 5.16e-15 ***
## variantegama
                    0.87702
                               0.06017
                                        14.576
                                               < 2e-16 ***
                    0.19196
                               0.12983
                                        1.479
                                                  0.139
## variantedelta
## varianteomicron -0.90761
                               0.16403 -5.533 3.14e-08 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## (Dispersion parameter for binomial family taken to be 1)
##
##
      Null deviance: 9653.6 on 15805 degrees of freedom
## Residual deviance: 9146.3 on 15801 degrees of freedom
     (6243 observations deleted due to missingness)
## AIC: 9156.3
##
## Number of Fisher Scoring iterations: 6
```

```
##
##
      The Hosmer-Lemeshow goodness-of-fit test
##
##
    Group Size Observed Expected
        1 1520
                            19.53
##
                     24
        2 828
                     22
                            26.47
##
        3
                            23.44
##
           623
                     18
        4 709
                            51.03
##
                     52
##
        5 7046
                    533
                           533.00
##
        6
           627
                     62
                            56.56
##
        7 4453
                    731
                           731.97
##
##
            Statistic = 3.72062
  degrees of freedom = 5
##
              p-value = 0.5903
```



```
Uti
##
## Call:
## glm(formula = uti ~ vacina_cov + variante, family = "binomial",
## data = dados)
##
```

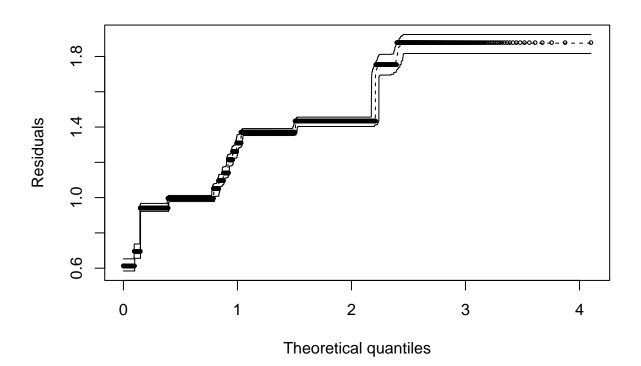
```
## Deviance Residuals:
##
      Min
                1Q Median
                                  30
                                          Max
## -0.9388 -0.8354 -0.7349
                             1.4364
                                       2.1651
##
## Coefficients:
##
                  Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
## (Intercept)
                  -1.17109
                              0.02869 -40.825 < 2e-16 ***
                              0.06424 -4.241 2.22e-05 ***
## vacina_covsim
                  -0.27247
## variantegama
                   0.57023
                              0.04172 13.668 < 2e-16 ***
## variantedelta
                   0.58017
                              0.07299
                                       7.949 1.89e-15 ***
## varianteomicron -0.79929
                              0.08413 -9.500 < 2e-16 ***
## Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' 1
## (Dispersion parameter for binomial family taken to be 1)
##
##
      Null deviance: 17674 on 15363 degrees of freedom
## Residual deviance: 17091 on 15359 degrees of freedom
     (6685 observations deleted due to missingness)
## AIC: 17101
##
## Number of Fisher Scoring iterations: 4
##
##
      The Hosmer-Lemeshow goodness-of-fit test
##
##
   Group Size Observed Expected
##
       1 1422
                   145
                         136.47
       2 789
                    88
                          96.53
##
##
       3 6727
                  1592 1592.00
##
       4 670
                   197
                        197.36
##
       5 631
                   179
                        187.18
       6 4483
                  1588 1587.64
##
##
       7 642
                   237
                         228.82
##
           Statistic = 2.41213
##
## degrees of freedom = 5
             p-value = 0.78967
```



Suporte ventilatório

```
##
## Call:
  glm(formula = suport_ven ~ vacina_cov + variante, family = "binomial",
##
       data = dados)
##
## Deviance Residuals:
      Min
               1Q Median
                               3Q
                                      Max
## -1.434 -0.996
                  -0.613
                                    1.878
                            1.051
##
## Coefficients:
##
                   Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
## (Intercept)
                   -0.44305
                               0.02520 -17.579 < 2e-16 ***
                   -0.28100
                               0.05784
                                       -4.858 1.19e-06 ***
## vacina_covsim
## variantegama
                    1.02879
                               0.03931
                                        26.172 < 2e-16 ***
                                        7.789 6.77e-15 ***
## variantedelta
                    0.53032
                               0.06809
## varianteomicron -0.85241
                               0.06983 -12.207 < 2e-16 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## (Dispersion parameter for binomial family taken to be 1)
##
##
       Null deviance: 20885 on 15169 degrees of freedom
## Residual deviance: 19393 on 15165 degrees of freedom
```

```
(6879 observations deleted due to missingness)
## AIC: 19403
##
## Number of Fisher Scoring iterations: 4
##
##
      The Hosmer-Lemeshow goodness-of-fit test
##
    Group Size Observed Expected
##
##
        1 1414
                    251
                            242.2
##
        2 776
                    158
                            166.8
##
        3 6611
                    2585
                           2585.0
##
           629
                    266
                            284.1
        5
           636
                    350
                            331.9
##
        6
           670
                    395
                            385.7
##
##
        7 4434
                    2839
                           2848.3
##
            Statistic = 5.77564
##
  degrees of freedom = 5
##
              p-value = 0.32867
##
```

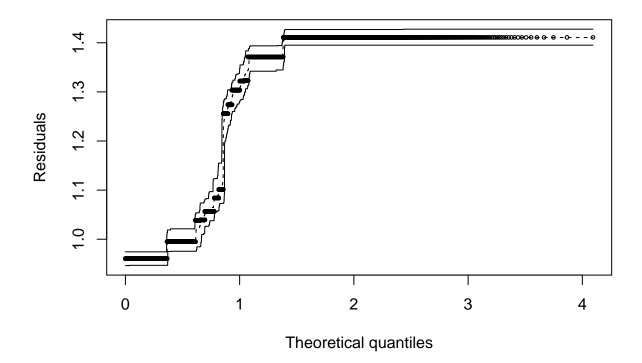


Febre

Binomial model

##

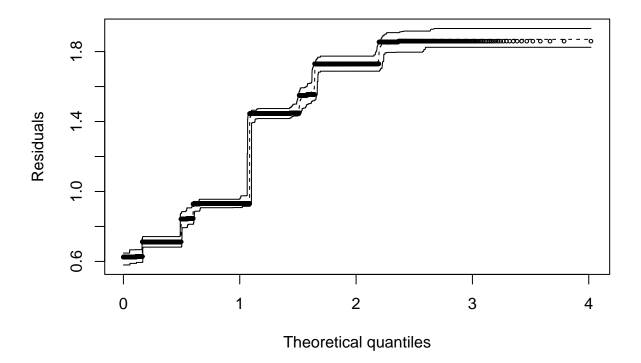
```
## Call:
## glm(formula = febre ~ vacina_cov + variante, family = "binomial",
      data = dados)
##
## Deviance Residuals:
      Min
                1Q Median
                                 3Q
                                         Max
## -1.4109 -1.3714 0.9606 0.9951
##
## Coefficients:
                  Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
##
## (Intercept)
                  0.53393
                           0.02541 21.009 < 2e-16 ***
                  -0.10932
                              0.05600 -1.952 0.05093 .
## vacina_covsim
                  -0.08874
                              0.03942 -2.251 0.02438 *
## variantegama
## variantedelta
                  -0.20067
                              0.06922 -2.899 0.00374 **
## varianteomicron -0.71591
                              0.06426 -11.141 < 2e-16 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' 1
## (Dispersion parameter for binomial family taken to be 1)
##
##
      Null deviance: 19863 on 14689 degrees of freedom
## Residual deviance: 19627 on 14685 degrees of freedom
     (7359 observations deleted due to missingness)
## AIC: 19637
##
## Number of Fisher Scoring iterations: 4
##
##
      The Hosmer-Lemeshow goodness-of-fit test
##
##
   Group Size Observed Expected
       1 1251
##
                   507
                          535.0
                   324
##
       2 651
                          296.0
##
       3 599
                   329
                          332.9
##
       4 613
                   361
                          357.1
       5 662
##
                  418
                         386.1
##
       6 4269
                  2570
                         2601.9
##
       7 6645
                  4189 4189.0
##
           Statistic = 14.98013
## degrees of freedom = 5
             p-value = 0.010448
```



Fadiga

```
##
## Call:
  glm(formula = fadiga ~ vacina_cov + variante, family = "binomial",
##
       data = dados)
##
## Deviance Residuals:
##
       Min
                 1Q
                      Median
                                   3Q
                                           Max
## -0.9317
           -0.9277 -0.7120
                                        1.8594
                               1.4448
##
## Coefficients:
##
                   Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
## (Intercept)
                   -1.24292
                               0.04083 -30.443
                                               < 2e-16 ***
## vacina_covsim
                   -0.01060
                               0.06628
                                       -0.160
                                               0.87292
## variantegama
                    0.63321
                               0.05217
                                        12.137
                                                < 2e-16 ***
                    0.39952
                               0.08422
                                         4.744
                                                2.1e-06 ***
## variantedelta
## varianteomicron -0.27967
                               0.08763
                                        -3.192 0.00141 **
##
## Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' 1
##
## (Dispersion parameter for binomial family taken to be 1)
##
##
       Null deviance: 12649 on 10701 degrees of freedom
## Residual deviance: 12386 on 10697 degrees of freedom
```

```
(11347 observations deleted due to missingness)
## AIC: 12396
##
## Number of Fisher Scoring iterations: 4
##
##
      The Hosmer-Lemeshow goodness-of-fit test
##
    Group Size Observed Expected
##
##
        1 1127
                    194
                           200.07
##
        2 558
                    106
                            99.93
##
        3 3452
                    773
                           773.00
##
           537
                    148
                           160.35
        5
           554
                    179
                           166.65
##
        6
           585
                    223
                           204.58
##
##
        7 3889
                    1351
                         1369.42
##
            Statistic =
                         6.26941
##
  degrees of freedom = 5
##
              p-value = 0.28088
##
```



Tosse

Binomial model

##

```
## Call:
## glm(formula = tosse ~ vacina_cov + variante, family = "binomial",
      data = dados)
##
## Deviance Residuals:
      Min
                1Q
                    Median
                                 3Q
                                         Max
## -1.7470 -1.3463 0.7002 0.8115
##
## Coefficients:
##
                  Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
## (Intercept)
                  0.94163
                           0.02698 34.896 < 2e-16 ***
                  -0.02571
                             0.06047 -0.425
                                              0.6707
## vacina_covsim
                  0.33933
                             0.04403 7.706 1.29e-14 ***
## variantegama
## variantedelta
                   0.13977
                             0.07583 1.843 0.0653 .
## varianteomicron -0.52712
                             0.06618 -7.965 1.66e-15 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' 1
## (Dispersion parameter for binomial family taken to be 1)
##
##
      Null deviance: 17873 on 15233 degrees of freedom
## Residual deviance: 17631 on 15229 degrees of freedom
     (6815 observations deleted due to missingness)
## AIC: 17641
##
## Number of Fisher Scoring iterations: 4
##
##
     The Hosmer-Lemeshow goodness-of-fit test
##
##
   Group Size Observed Expected
##
       1 1323
                 769
                          788.5
       2 690
##
                   435
                          415.5
##
       3 6804
                  4895
                         4895.0
##
       4 635
                   471
                          471.1
       5 644
##
                   481
                          480.9
##
       6 697
                  562
                         542.4
##
       7 4441
                  3456 3475.6
##
           Statistic = 7.19253
## degrees of freedom = 5
             p-value = 0.20671
```

