

Studium magisterskie

Kierunek: Metody Ilościowe w Ekonomii i Systemy Informacyjne

Imie i nazwisko autora: Oskar Furmańczuk

Nr albumu: 81794

Determinanty przebiegu choroby COVID-19.

Praca magisterska napisana w Katedrze Matematyki i Ekonomii Matematycznej pod kierunkiem naukowym dr hab. Michała Ramszy

Spis treści

| 1 | Wp | rowdzenie | 5 |
|---|------|--|----|
| | 1.1 | Tło oraz problem badawczy | 5 |
| | 1.2 | Cel i hipoteza badawcza | 6 |
| | 1.3 | Organizacja pracy | 6 |
| 2 | Prze | egląd literatury | 9 |
| | 2.1 | Rasa jako determinanta przebiegu choroby COVID-19 u pacjentów z cho- | |
| | | robą współistniejącą | Ģ |
| | 2.2 | Wpływ wieku oraz płci na przebieg COVID-19 | 11 |
| | 2.3 | Zmienne meteorologiczne jako determinanty częstotliwości zachorowań | |
| | | na COVID-19 | 13 |
| 3 | Opi | is zbioru danych | 16 |
| | 3.1 | Zbiór danych dotyczący poszczególnych przypadków zachorowań na | |
| | | COVID-19 | 16 |
| | 3.2 | Zbiory danych zawierający wskaźniki atmosferyczne dla poszczególnych | |
| | | części USA | 19 |
| | 3.3 | Zbiór danych zawierający dane demograficzne | 20 |
| | 3.4 | Docelowy zbiór danych | 21 |
| 4 | Met | tody | 23 |
| | 4.1 | Podział zbioru na treningowy, walidacyjny i testowy | 23 |
| | 4.2 | Budowa modelu klasyfikacyjnego XGBoost | 24 |
| | 4.3 | Interpretacja wskaźników jakości modelu | 26 |
| | | 4.3.1 F1-score | 26 |
| | | 4.3.2 Dokładność | 27 |
| | | 4.3.3 Tablica pomyłek | 27 |
| | | 4.3.4 Krzywa ROC | 28 |
| | 4.4 | Interpretacja wyników modelu przez wartości SHAP | 29 |
| 5 | Wyı | niki i dyskusja | 31 |
| | 5 1 | Jakość modelu | 31 |

| | 5.2 | Interpretacja modelu | 34 |
|----------------|---------------|---|----|
| | 5.3 | Zestawienie uzyskanych wyników z wnioskami z przywołanej literatury . | 37 |
| 6 | Zak | pńczenie | 39 |
| A | Ważne tabele. | | 40 |
| В | Kod | źródłowy. | 44 |
| Lista tablic | | | |
| Lista rysunków | | | 58 |
| Streszczenie | | | 59 |

1 Wprowdzenie

1.1 Tło oraz problem badawczy

Rok 2020 z pewnością zostanie zapisany na kartach historii jako rok rozpoczęcia jednej z największych pandemii jaka dotknęła naszą cywilizację. Wirus SARS-CoV-2, wywołujący chorobę COVID-19, pozbawił życia milionów ludzi w każdym zakątku naszej planety. Oprócz strat w postaci ofiar śmiertelnych pandemia COVID-19 spowodowała istotne zmiany we wszystkich gałęziach światowej gospodarki. Globalna pandemia zachwiała parkietami giełdowymi, nasiliła fluktuacje na rynku pracy oraz wpłynęła na sytuację finansową wielu przedsiębiorstw i gospodarstw domowych. Niestety, większość z tych następstw miała negatywny, a czasem destruktywny w skutkach finał. Z powodu surowych obostrzeń, ustalanych w celu walki z epidemią, wiele osób straciło zatrudnienie oraz liczne przedsiębiorstwa ogłosiły upadłość. Z kolei te następstwa spowodowały częste problemy ze spłatami zaciągniętych zobowiązań kredytowych. Władzę dotkniętych kryzysem krajów zostały również zmuszone do modyfikacji polityki budżetowej i monetarnej.

W celu ograniczenia tych wyniszczających procesów niezbędne jest opracowanie efektywnej strategii walki z epidemią. Jedną ze składowych takiej strategii mogłoby stać się wyselekcjonowanie osób najbardziej narażonych na ciężki przebieg tej choroby. Grupa tych osób mogłaby zostać objęta wzmożoną obserwacją w celu zapewnienia im intensywnej opieki medycznej w przypadku wykrycia wirusa SARS-CoV-2 w ich organizmie. Przez zmniejszenie ryzyka prawdopodobieństwa poniesienia wysokich strat w ofiarach śmiertelnych możliwy byłby powrót do sposobu funkcjonowania gospodarki sprzed pandemii.

Do przeprowadzenia opisanej selekcji niezbędne byłoby wyodrębnienie zestawu cech umożliwiających właściwe rozpoznanie osób z grupy podwyższonego ryzyka. W czasie sporządzania tej pracy nie istniał tak ustandaryzowany zbiór zmiennych.

1.2 Cel i hipoteza badawcza

Głównym celem pracy jest przedstawienie argumentów na rzecz hipotezy, że możliwe jest określenie zbioru zmiennych, które w istotny sposób determinują przebieg choroby COVID-19. Istotność definiowana jest przez zestawienie otrzymanych miar stopnia determinacji przebiegu choroby przez wybrane zmienne z wynikami uzyskanymi przez losową klasyfikację. Przebieg zachorowania zostanie ograniczony do dwóch stanów: *Ozdrowienie* - w przypadkach powrotu do zdrowia oraz *Zgon* - w przypadkach gdy choroba zakończyła się zgonem.

Kolejnym celem badania jest określenie poziomu oraz kierunku wpływu wybranych cech na przebieg choroby. Zarówno ten jak i poprzedni punkt zostanie opracowany za pośrednictwem, skonstruowanego na tą potrzebę, modelu uczenia maszynowego. Ostatnim celem pracy będzie przedstawienie literatury z zakresu badań nad COVID-19 oraz opisanie wybranych metod i miar wykorzystywanych w uczynieniu maszynowym.

1.3 Organizacja pracy

Praca dyplomowa pod tytułem *Determinanty przebiegu choroby COVID-19* złożona jest z 6 rozdziałów. Struktura została opracowana w klasycznym akademickim podejściu, a charakter pracy można sklasyfikować jako empiryczny.

Rozdział *Przegląd literatury* przybliża opracowane do tej pory badania zajmujące się opisem przebiegu choroby COVID-19. Przytoczone w nim badania poruszają tematykę wpływu cech biologicznych i zmiennych środowiskowych na proces rekonwalescencji pacjentów z wykrytym COVID-19.

W rozdziale *Opis zbioru danych* zostały zdefiniowane użyte w pracy zbiory danych. Przedstawiono ich pochodzenie, wykonane na nich operacje oraz potencjalne trudności mogące wyniknąć z ich użycia. W tym rozdziale opisano także charakter i własności użytych zmiennych.

Rozdział *Metody* zawiera opis wszystkich technik jakie zostały użyte na etapach przygotowania danych, tworzenia modelu oraz jego interpretacji. Opisano wybrane metody z zakresu uczenia maszynowego oraz uargumentowano istotę ich użycia w tej pracy.

W rozdziale *Wyniki i dyskusja* zostały zebrane wartości wszystkich istotnych miar jakie uzyskano przy budowie, walidacji i interpretacji modelu. Opracowano także wnioski płynące z tych miar. Następnie porównano otrzymane wyniki z wnioskami badań przywołanych w rozdziale *Przegląd literatury*.

Ostatni rozdział, czyli *Zakończenie* zwiera podsumowanie pracy. Opracowane w nim zostały wnioski płynące z pracy oraz możliwe ich wykorzystanie w innych badaniach.

2 Przegląd literatury

2.1 Rasa jako determinanta przebiegu choroby COVID-19 u pacjentów z chorobą współistniejącą

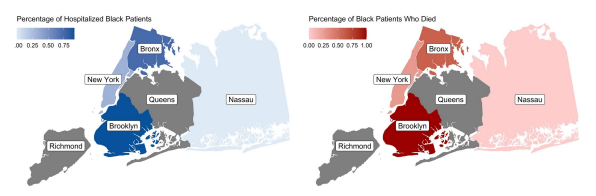
Jednym z projektów prowadzonych na rzecz opisu przebiegu COVID-19 u pacjentów pochodzących z różnych grup rasowych jest "Racial disparities in patients with coronavirus disease 2019 infection and gynecologic malignancy". Badanie to zostało przeprowadzone w Stanach Zjednoczonych na podstawie danych zebranych przez osiem systemów nowojorskich szpitali w okresie od 1 marca 2020 do 20 maja 202. Celem tego badania było sprawdzenie, czy istnieją rozbieżności na tle rasowym wśród pacjentek z rakiem ginekologicznym, u których stwierdzono obecność COVID-19.Wszystkie pacjentki biorące udział w badaniu miały ukończone 18 lat. Porównano charakterystykę wyjściową i kliniczną, zbadano różnice we wskaźnikach hospitalizacji i śmiertelności oraz wpływ rasy i innych czynników socjoekonomicznych i zdrowotnych na wyniki związane z COVID-19.

Charakterystyka pacjentów obejmowała wiek, podawaną przez siebie rasę i pochodzenie etniczne, hrabstwo zamieszkania, status zatrudnienia, status pracownika zasadniczego, status ubezpieczenia, status mieszkaniowy, medyczne choroby współistniejące, ciężkość zakażenia COVID-19, typ raka, stadium rozpoznania, aktualny stan choroby nowotworowej i ostatnie leczenie przeciwnowotworowe. Charakterystyka kliniczna COVID-19 obejmowała objawy COVID-19, parametry życiowe przy początkowym stadium choroby, powikłania szpitalne z powodu COVID-19 i konieczność stosowania dodatkowego tlenu, w tym inwazyjnej wentylacji mechanicznej.

Rasę sklasyfikowano jako 2 grupy: czarnoskórzy versus nie-czarnoskórzy (biali plus pozostali). Zgrupowano pacjentów, którzy identyfikowali się jako Azjaci, Amerykańscy Indianie lub Rdzenni mieszkańcy Alaski, a także rdzenni Hawajczycy lub mieszkańcy Wysp Pacyfiku do innej grupy ze względu na niską liczbę w każdej kategorii. Biorąc pod uwagę wysoki odsetek białych w grupie innej niż czarna, rasy następnie podzielono na trzy grupy - czarnoskórzy, biali oraz pozostali. Łącznie 193 pacjentów - 67 czarnoskórych oraz 126 pozostałych.

Statystyki opisowe zostały obliczone dla cech demograficznych, socjoekonomicznych, zdrowotnych, związanych z nowotworem oraz związanych z COVID-19 u pacjentów rasy czarnej i innej niż czarna. Zmienne ciągłe zostały opisane jako mediany i przedziały międzykwartylowe (IQR) i zostały porównane między grupami za pomocą testu sumy rang Wilcoxona. Zmienne kategoryczne przedstawiono jako częstości i proporcje, a następnie zostały porównane między grupami za pomocą testu chi kwadrat. Wskaźniki hospitalizacji i śmiertelności obliczono wśród pacjentów rasy czarnej i innej niż czarna w populacji ogólnej lub w subpopulacji stratyfikowanej przez inne zmienne kategoryczne, a następnie porównano je za pomocą testu chi kwadrat.

Analiza wyników wykazała, iż nad 70% pacjentów rasy czarnej w tym badaniu wymagało hospitalizacji z powodu zakażenia COVID-19, w porównaniu z zaledwie 46% pacjentów rasy innej niż czarna. Oprócz rasy i wieku, zły stan sprawności i większa liczba chorób współistniejących wiązały się ze zwiększonym prawdopodobieństwem przyjęcia do szpitala. W szczególności, pacjenci rasy czarnej w wieku poniżej 65 lat prawie 5 razy częściej wymagali hospitalizacji z powodu COVID-19 w porównaniu z pacjentami rasy czarnej w tym samym wieku. Rasa czarna nie była związana ze zwiększoną śmiertelnością z powodu COVID-19 przed lub po skorygowaniu o cechy kliniczne i socjoekonomiczne. Badanie wykazało, że pacjenci rasy czarnej są od 2 do 3 razy bardziej narażeni na konieczność hospitalizacji niż pacjenci rasy białej po skorygowaniu czynników zakłócających, w tym wieku, płci, chorób współistniejących i dochodów, a prawdopodobieństwo ich śmierci z powodu zakażenia COVID-19 jest ponad 5 razy większe.



Wykres 1: Odsetki hospitalizacji (po lewej) i dane dotyczące śmiertelności (po prawej) zilustrowane dla pacjentów rasy czarnej w badanych dzielnicach Nowego Yorku (USA) Źródło: [2].

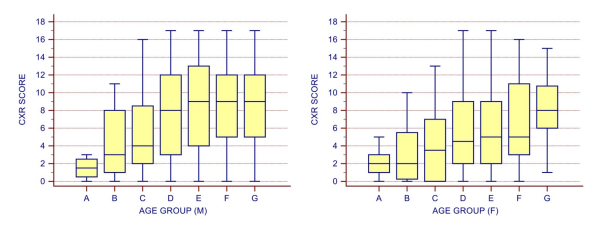
Autorzy badania wskazują za przyczynę gorszych rokowań czarnoskórych czynniki takie jak ograniczony dostęp do świadczeń opieki zdrowotnej, strukturalne i społeczne uwarunkowania opieki medycznej, rasizm i dyskryminację. Ponadto, Afroamerykanie są bardziej narażeni na współistniejące choroby medyczne, o których wiadomo, że są czynnikami ryzyka ciężkiego zakażenia COVID-19, w tym nadciśnienie tętnicze, cukrzycę, choroby nerek i układu oddechowego. W tej grupie badawczej większy odsetek czarnych pacjentów w wieku poniżej 65 lat miał więcej niż 3 współistniejące choroby i charakteryzował się większą częstością występowania nadciśnienia tętniczego, otyłości i cukrzycy w porównaniu z pacjentami rasy innej niż czarna w tej grupie wiekowej. Czarnoskórzy pacjenci mieli również częściej zamieszkiwali obszary poniżej granicy ubóstwa [2].

2.2 Wpływ wieku oraz płci na przebieg COVID-19

Jednym z badań które zgłębia przebieg infekcji COVID-19 u pacjentów różnej płci z podziałem na grupy wiekowe jest *Radiographic severity index in COVID-19 pneumonia:* relationship to age and sex in 783 Italian patients. Badnie zostało przeprowadzone na grupie 783 (532 mężczyzn i 251 kobiet) włoskich pacjentów z laboratoryjnie stwierdzonym COVID-19. Osoby poniżej 20 roku życia zostali wykluczeni z badania. Pozostali pacjenci zostali podzieleni na 7 grup wiekowych: 20-29 lat (grupa A), 30-39 lat (grupa B), 40-49 lat (grupa C), 50-59 lat (grupa D), 60-69 lat (grupa E), 70-79 lat (grupa F) oraz powyżej 80 lat (grupa G). Do interpretacji stanu pacjenta posłużono się osiemnasto-poziomowym wskaźnikiem oceny sprawności płuc uzyskiwanym przez analizę prześwietleń klatki piersiowej (dalej: CXR).

Mediana wieku wynosiła 65 lat (zakres międzykwartylowy, 55-74 lata). Spośród włączonych pacjentów, 10 (1,3%) było z grupy A, 29 (3,7%) z grupy B, 80 (10,2%) z grupy C, 168 (21,5%) z grupy D, 196 (25%) z grupy E, 210 (26,8%) z grupy F i 90 (11,5%) z grupy G. Dla każdej grupy, test Manna-Whitneya U został użyty do porównania wyników CXR mężczyzn i kobiet. Korelacja rang Spearmana została zastosowana do oceny zależności pomiędzy wynikiem CXR a wiekiem. Test Kruskala-Wallisa zastosowano również w celu określenia, czy istnieją istotne różnice w punktacji CXR pomiędzy grupami wiekowymi. Wartości p ≤ 0,05 uznano za istotne statystycznie.

Wynik CXR był istotnie wyższy u mężczyzn niż u kobiet tylko w grupach D, E i F (p < 0,020). Stwierdzono istotną korelację między wynikiem CXR a wiekiem zarówno u mężczyzn, jak i u kobiet (rho = 0,205, p < 0,0001 dla mężczyzn; rho = 0,310, p < 0,0001). U mężczyzn wynik CXR w grupach D, E, F i G był znamiennie wyższy niż w grupach A, B i C (ryc. 3). U kobiet wynik CXR w grupach E, F i G był znamiennie wyższy niż w grupach A i B (ryc. 3). Wynik CXR w grupie G był również znamiennie wyższy niż w grupach C, D i E. Wynik CXR w grupie F był znamiennie wyższy niż w grupie C.



Wykres 2: Rozkład wyników badania RTG klatki piersiowej (CXR) w zależności od grupy wiekowej u mężczyzn (M) i kobiet (F) Źródło: [8].

Podsumowując, autorzy badania wskazują na istotny wpływ wieku na śmiertelność przy infekcji COVID-19. Stwierdzono, że mężczyźni w wieku 50 lat lub starsi i kobiety w wieku 80 lat lub starsze wykazywali najwyższe ryzyko rozwoju ciężkiej choroby płuc [8].

2.3 Zmienne meteorologiczne jako determinanty częstotliwości zachorowań na COVID-19

Opublikowany w wrześniu 2020 artykuł *Effect of meteorological factors on COVID-19 cases in Bangladesh* koncertuje się na opisie wpływu warunków pogodowych na możliwość zarażenia się koronawirusem. Badanie na temat którego powstał wspomniany artykuł przeprowadzono na terytorium Bangladeszu. Kraj znajduję się w strefie klimatu zwrotnikowego, a na jego terytorium występują 3 główne pory roku: pre-monsun,monsun, post-mosum. Ze względu na złożone warunki klimatyczne i dużą gęstość zaludnienia obszar ten jest uznawany za wysoce wrażliwy na zmiany klimatu.

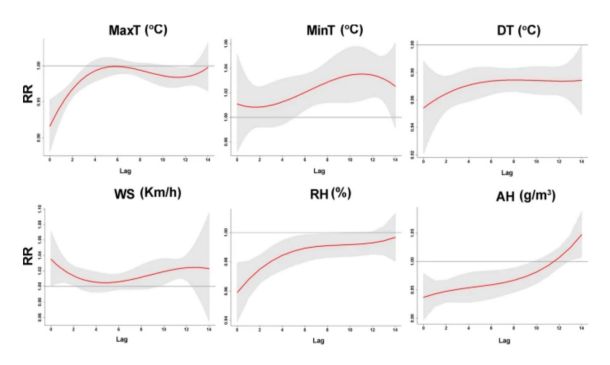
Badanie jest również wartościowe ze względu na możliwość powiązania poziomu ryzyka zachorowania na COVID-19 z samym przebiegiem choroby. Takie założenie znalazło potwierdzenie w 2 opracowanych już badaniach. W pierwszym z nich, badaniu *Virological assessment of hospitalized patients with COVID-2019* podjęto się opisania przebiegu zachorowania z punktu widzenia rodzaju jak i natężenia cząsteczek wirusa [13]. Jednocześnie w badaniu *SARS-CoV-2 concentrations and virus-laden aerosol size distributions in outdoor air in north and south of Italy* stwierdzono fakt o wysokim znaczeniu stężenia wirusa i częstości zachorowań [5].

Do przeprowadzenia badania zebrano dane z 43 stacji meteorologicznych z których wyodrębniono informacje na temat kilkunastu parametrów atmosferycznych (maksymalna temperatura dobowa (MaxT), minimalna temperatura dobowa (MinT), siła wiatru (WS), wilgotność relatywna (RH), wilgotność absolutna (AH) itp.) dla odpowiadającym im regionów. Na podstawie danych o przypadkach zachorowani na COVID-19 z odpowiadających im obszarów ustalono wskaźnik relatywnego ryzyka (RR), który oceniał prawdopodobieństwo zarażenia się SARS-CoV-2 w określonym dniu. Ze względu na od 2 do 14 dniowy okres inkubacji wirusa przyjęto maksymalnie 14 dniowe opóźnienie między obserwacjami meteorologicznymi, a poszczególnymi przypadkami zgłoszonych zachorowań.

Koherencja transformaty falkowej (WTC) i częściowa koherencja falkowa (PWC) zostały wykorzystane w tym badaniu do uzyskania wyrazów rozdzielczości czasowej i częstotliwościowej zmiennych klimatycznych i przypadków COVID-19 w Bangladeszu. WTC kwantyfikuje wielkość kowariancji między dwoma szeregami czasowymi, która waha się od 0 do 1 ($0 \le R2 \le 1$). 0 odnosi się do całkowitego braku spójności, podczas gdy 1 odnosi się do doskonałej spójności. Zakres ten definiuje się jako kwadrat widma krzyżowego znormalizowanego przez wygładzone indywidualne widmo mocy.

RH wykazało silny pozytywny znaczący związek z przypadkami COVID-19 w Singapurze. Oznacza to, że maksymalne RH (71,4 \pm 4%) w maju sprzyjało rozprzestrzenianiu się COVID-19. WS wykazał znaczący związek z potwierdzonymi przypadkami COVID-19 w Bangladeszu. Natomiast AP wykazywał stosunkowo silną odwrotną zależność z pozytywnymi przypadkami zakażenia COVID-19 w Bangladeszu w początkowej fazie epidemii SARS-CoV-2. Ogólnie rzecz biorąc, wysokie wartości MinT, RH i AH wraz z niskimi WS w maju nasiliły rozprzestrzenianie się SARS-CoV-2.

Przedstawiono zależność opóźnionej odpowiedzi RR na wzrost o 1 jednostkę wszystkich wskaźników meteorologicznych w różnych dniach opóźnienia (do 14 dni). Największe RR dla MaxT wyniosło 1,00 (95% CI 0,99-1,01) w opóźnieniu 6-dniowym, a najmniejsze 0,92 (95% CI 0,88-0,95) bez opóźnienia. Największe RR dla MinT wyniosło 1,04 (95% CI 1,01-1,06) w opóźnieniu 11-dniowym, a najmniejsze 1,01 (95% CI 0,99-1,02) w opóźnieniu 2-dniowym.



Wykres 3: Pojedyncze efekty MaxT, MinT, DT, WS, RH i AH. Laboratorium Y oznacza wartość ryzyka względnego (RR) Źródło: [9].

Podsumowując, zaobserwowano znaczący wpływ pomiędzy nasileniem COVID-19 a zmiennymi meteorologicznymi. Temperatura, może odgrywać istotną rolę w procesach życiowych człowieka oraz w zakresie ograniczania i kontroli epidemii. Ponadto, oddnotowano wpływ siły wiatru na propagowanie epidemii. Wiatr może wpływać na czas zawieszenia koronawirusa i jego rozprzestrzenianie się. Badanie wykazało, że wskaźnik RR wyraźnie wzrósł, w czasie gdy WS podwyższył się o ponad 21 km/h. Stężenie koronawirusa może być rozrzedzone przez podwyższony WS, co może stanowić prawdopodobne wyjaśnienie tego wyniku. Można wnioskować, iż temperatura i prędkość wiatru wykazują silny związek z rozpoczęciem i przebiegiem choroby COVID-19 w Bangladeszu [9].

3 Opis zbioru danych

Do przeprowadzenia badania zostały użyte 3 zbiory danych:

- dane na temat poszczególnych przypadków zachorowań na COVID-19 w USA pochodzą z zasobów Centers for Disease Control and Prevention
- wskaźniki atmosferyczne dla poszczególnych części USA pochodzą z zasobów National Centers for Environmental Information
- dane demograficzne dla poszczególnych części USA pochodzą z portalu ArcGis

3.1 Zbiór danych dotyczący poszczególnych przypadków zachorowań na COVID-19

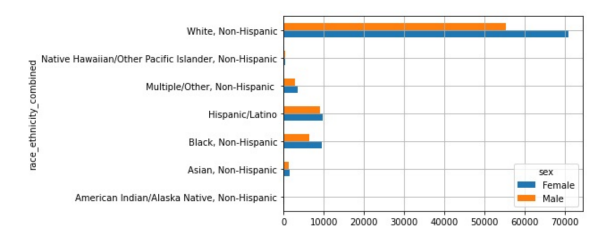
Zbiór danych pochodzi z zastrzeżonych zasobów Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Zbiór ten został udostępniony po bezpośredniej prośbie skierowanej do jego właścicieli i za ich pozwoleniem został wykorzystany w tej pracy. Zebrane są w nim podstawowe dane medyczne osób ze stwierdzonym COVID-19 zarejestrowanych przez amerykańską służbę zdrowia z okresu od pierwszego potwierdzonego przypadku zachorowania (styczeń 2020) do końca lutego 2021 roku - łącznie 20,5 mln obserwacji. W pracy wykorzystano obserwacje pochodzące wyłącznie z kontynentalnej części Stanów Zjednoczonych. Charakterystyka wykorzystanych zmiennych z tego zbioru danych znajduję się w tabeli 1 (załącznik).

W zbiorze danych występują 3 typy brakujących danych. Najczęściej występującym jest *Unknown* i jak autor zbioru danych opisuje kodowany był w przypadku udzielenia dokładnie takiej odpowiedzi do pytania szpitalnej ankiety. Kolejnym typem jest *Missing* i występuję w przypadkach nie udzielenia jakiejkolwiek odpowiedzi. Najrzadziej występującym typem wskazującym brak danych jest *NaN* i zakodowany został w miejscach logicznej nieścisłości danych oraz w przypadkach błędów na poziomie zapisu danych w centralnej bazie.

Pomimo bardzo dużej ilości obserwacji wadą zbioru okazał się niski udział w pełni opisanych przypadków (większość zmiennych zawiera mniej niż 25% uzupełnionych danych). Obliczone częstości występowania oraz korelacje brakujących danych pomiędzy zmiennymi z uwzględnieniem oraz bez uwzględnienia typów braków danych nie wskazała przyczyny dużego natężenia braku danych. Uznano również, że lokalizacja brakujących danych jest niedeterministyczna. Ze względu na jakościową naturę zmiennych oraz wysoki udział brakujących danych nie możliwe było przeprowadzenie imputacji brakujących danych. Znikoma wartość informacja niesiona przez brak danych przyczyniłaby się do zaburzenia interpretacji wyników dalszej części pracy dlatego podjęto decyzję o odrzuceniu wszystkich niepełnych obserwacji. Dalsza część pracy odnosi się do wyselekcjonowanych tym sposobem 154 816 pełnych obserwacji.

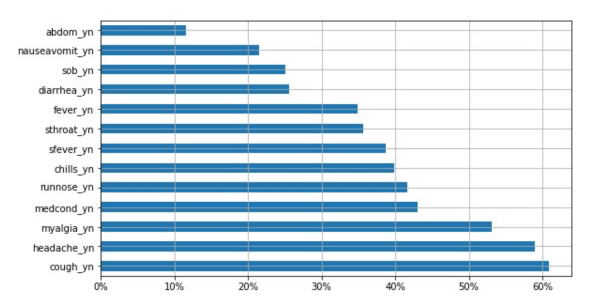
W zbiorze udostępnionym przez CDC pacjenci zostali podzieleni na 8 grup wiekowych o rozpiętości 10 lat, a dla najstarszych stworzono grupę 80+. Zmienna race_ethnicity_combined przyjmuje wartości: American Indian/Alaska Native, Non-Hispanic dla natywnych mieszkańców Ameryki Północnej, Asian, Non-Hispanic dla rasy żółtej, Black, Non-Hispanic dla rasy czarnej, Hispanic/Latino dla mniejszości latynoskiej, Native Hawaiian/Other Pacific Islander, Non-Hispanic dla natywnych mieszkańców wysp Pacyfiku, White, Non-Hispanic dla rasy białej oraz Multiple/Other, Non-Hispanic dla pozostałych. Wartości zmiennej sex zostały przekodowane na 1 dla mężczyzn oraz 0 dla kobiet. Wartości dla pozostałych zmiennych dwumianowych zostały przekodowane na 1 dla wartości Yes oraz na 0 dla No.

Najliczniejszą grupą w zbiorze okazali się być przedstawiciele rasy białej i składają się na 73.8% wszystkich obserwacji. Natywni mieszkańcy wysp Pacyfiku (0,38%) oraz natywni mieszkańcy Ameryki Północnej (0,11%) stanowią najmniej liczne grupy etniczne w opisywanym zbiorze danych. Udział procentowy kobiet jest porównywalny do udziału mężczyzn i wynosi odpowiednio 44,2% dla mężczyzn oraz 55,8% dla kobiet (Wykres: ??)



Wykres 4: Liczebność poszczególnych grup etniczno-rasowych z podziałem na płeć. Ź*ródło:* opracowanie własne.

Najczęstszymi symptomami COVID-19 był kaszel (60,9%), ból głowy (59,0%) oraz bóle mięśniowe (53.1%). Najrzadziej pacjenci informowali o dolegliwościach związanych z bólem brzucha (11,5%) oraz nudnościami (21,5%) W opisanym zbiorze wskaźnik hospitalizacji wyniósł 6,72%, a wskaźnik śmiertelności 1,28%.



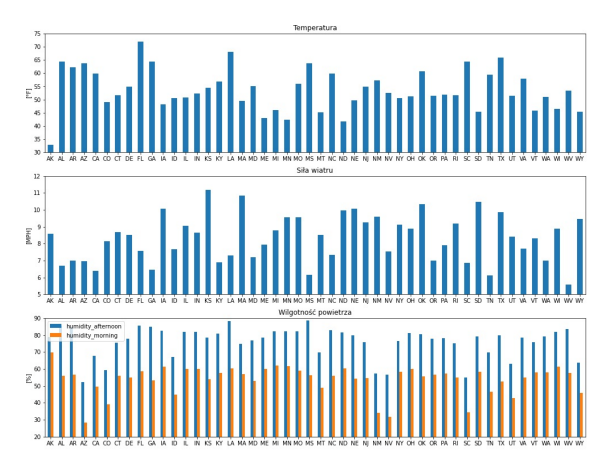
Wykres 5: Częstość występowania poszczególnych objawów COVID-19. Źródło: opracowanie własne.

3.2 Zbiory danych zawierający wskaźniki atmosferyczne dla poszczególnych części USA

Kolejne zbiory danych jakie użyto w tej pracy pochodzą z upublicznionych zasobów National Centers For Environmental Information. Zawierają one dane na temat najważniejszych parametrów metrologicznych obserwowanych przez największe miasta USA. Udostępnione dane zawierają średnie wartości zagregowane na poziomie miesięcznym i rocznym. Korzystając z tego źródła do tej pracy użyto trzech poniższych tabel:

- *Normal Daily Maximum Temperature*, °*F* średnie dobowe temperatury obliczone na podstawie obserwacji zebranych w latach 1971-2000 wyrażone w stopniach Fahrenheita.
- Wind Average Speed (MPH) średnie prędkości wiatru obliczone bez uwzględnienia jego kierunku wyrażone w milach na godzinę.
- Average Relative Humidity (Percent) Morning (M) and Afternoon (A) średnie wilgotności powietrza rano i wieczorem obliczone wyrażone w procentach.

Ze względu na fakt, iż dla niektórych hrabstw nie odnotowano żadnych obserwacji postanowiono zgrupować dane na poziomie stanów i wyliczyć dla nich średnie wartości. W zestawieniu rocznym najgorętszym stanem okazała się Floryda osiągając średnią temperaturę 72,1 °F (22,3 °C), najchłodniejszym zaś Alaska ze średnią temperaturą 32,8 °F (0,4 °C). Największa średnia roczna prędkość wiatru przypada na stan Kansas (11,2 mph) i Massachusetts (10,9 mph), najmniejsza zaś w stanie West Virginia (5,6 mph).



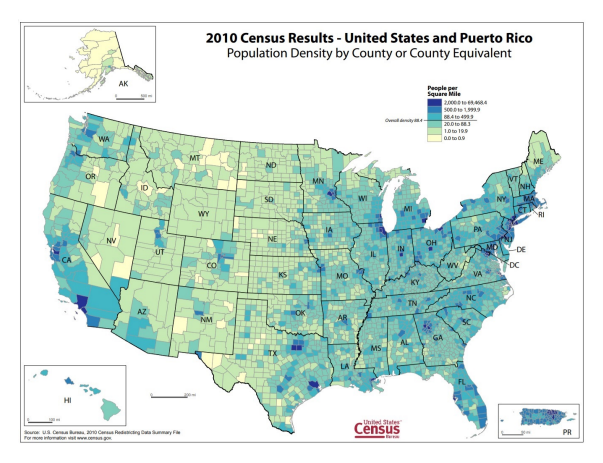
Wykres 6: Wybrane wskaźniki atmosferyczne zagregowane na poziomie rocznym zgrupowane dla poszczególnych stanów. Ź*ródło:* opracowanie własne.

3.3 Zbiór danych zawierający dane demograficzne

Ostatnim zbiorem jaki został wykorzystany w tej pracy jest zbiór *USA Counties* pochodzący z ArcGIS Hub. Autorem zbioru jest ArcGIS Data and Maps (poprzednio Esri Data & Maps), czyli sam zespół portalu ArcGIS. Oprócz danych demograficznych w zbiorze znaleźć można dane geograficzne oraz wskaźniki związane z rolnictwem. Dane demograficzne datowane są na 2010 rok i pochodzą z amerykańskiego spisu powszechnego. Wszystkie zmienne zostały określone na poziomie hrabstw.

Ze względu na tematykę pracy postanowiono wykorzystać z opisanego zbioru tylko jedną zmienną, czyli *POP_SQMI* - zagęszczenie ludności na mile kwadratową. Analiza zbioru wykazała, że najmniej rzadziej zaludnione hrabstwa w USA to Lake and Peninsula, North Slope, Denali, Yakutat oraz Loving z gęstością zaludnienia na poziomie 0,1 osoby na mile kwadratowej. Wszystkie wymienione hrabstwa oprócz Loving (stan Te-

xas) zlokalizowane są na obszarze Alaski. Najgęściej zaludnione hrabstwa to New York (73032,2 osoby na mile kwadratową), Kings (38512,3 osoby na mile kwadratową) oraz Bronx (34919,1 osoby na mile kwadratową) - wszystkie zlokalizowane w stanie New York. Gęstość zaludnienia Stanów Zjednoczonych, obliczona przez zsumowanie populacji wszystkich hrabstw i podzielenie przez sumę ich powierzchni, wynosi 91,1 osoby na mile kwadratową.



Wykres 7: Zagęszczenie ludności zwizualizowane na mapie Stanów Zjednoczonych. Ź*ródło:* [4].

3.4 Docelowy zbiór danych

Po uzyskaniu zbiorów z zewnętrznych zasobów oraz wstępnego oczyszczenia danych postanowiono stworzyć zbiór danych, który posłuży do budowy modelu XGBoost. Podstawą do budowy tego zasobu był zbiór danych związany z poszczególnymi obserwacjami zachorowań COVID-19 do którego dowiązano w określony sposób pozostałe zbiory zbiory.

Pierwszym krokiem było dowiązanie wskaźników atmosferycznych do zbioru danych związanego z obserwacjami COVID-19 . Dokonano tego przez zmapowanie miesiąca zachorowania i zamieszkanego stanu ze wskazaną zmienną meteorologiczną przypisaną dla tego stanu w tym terminie. W ten sposób otrzymano następujące zmienne:

- avg_temp średnia dobowa temperatura wyrażona w stopniach Fahrenheita.
- avg_wind średnia prędkość wiatru wyrażona w milach na godzinę.
- avg_humidity_M średnia wilgotność powietrza rano wyrażona w procentach.
- avg_humidity_A średnia wilgotność powietrza wieczorem wyrażona w procentach.

Kolejnym etapem było dowiązanie powstałego w poprzednim kroku zbioru ze zbiorem danych uzyskanym z portalu ArcGIS. Osiągnięto to przez zmapowanie nazwy zamieszkanego hrabstwa osoby ze stwierdzonym COVID-19 z gęstością zaludnienia w tym obszarze. W ten sposób uzyskano zmienną *pop_density*, która określa gęstość zaludnienia wyrażoną w liczbie osób na mile kwadratową.

Ostatnim krokiem było odrzucenie niepożądanych zmiennych z powstałego zbioru danych. Ten etap był konieczny gdyż niektóre zmienne nie miały bezpośredniego związku z wyjaśnieniem przedmiotu tej pracy. Odrzuconymi zmiennymi były: *county_fips_code*, *res_county*, *res_state*, *cdc_case_earliest_dt* oraz *date_month*. Podsumowanie finalnego zbioru danych znajduję się w tabeli 2 (załącznik).

4 Metody

4.1 Podział zbioru na treningowy, walidacyjny i testowy

W uczeniu maszynowym powszechnym zadaniem jest badanie i konstruowanie algorytmów, które potrafią uczyć się na podstawie danych i dokonywać predykcji na ich podstawie [12]. Model jest początkowo dopasowywany do zbioru danych treningowych, który jest zbiorem przykładów używanych do dopasowania parametrów (np. wag połączeń między neuronami w sztucznych sieciach neuronowych) modelu. Model (np. sieć neuronowa lub naiwny klasyfikator Bayesa) jest trenowany na zbiorze danych treningowych za pomocą metody uczenia nadzorowanego, na przykład za pomocą metod optymalizacji, takich jak opadanie gradientowe lub stochastyczne opadanie gradientowe. W praktyce, zbiór danych szkoleniowych często składa się z par wektora wejściowego (lub skalara) i odpowiadającego mu wektora wyjściowego (lub skalara), gdzie klucz odpowiedzi jest powszechnie oznaczany jako cel (lub etykieta). Bieżący model jest uruchamiany z zestawem danych treningowych i wytwarza wynik, który jest następnie porównywany z celem, dla każdego wektora wejściowego w zestawie danych treningowych. W oparciu o wynik porównania i określony algorytm uczenia się, parametry modelu są dostosowywane. Dopasowanie modelu może obejmować zarówno selekcję zmiennych, jak i estymację parametrów.

Następnie, dopasowany model jest używany do przewidywania odpowiedzi dla obserwacji w drugim zbiorze danych zwanym zbiorem danych walidacyjnych. Zbiór danych walidacyjnych zapewnia bezstronną ocenę dopasowania modelu na zbiorze danych treningowych podczas dostrajania hiperparametrów modelu (np. liczba jednostek ukrytych warstw i szerokości warstw - w sieci neuronowej). Walidacyjne zbiory danych mogą być użyte do regularyzacji poprzez wczesne zatrzymanie (zatrzymanie treningu, gdy błąd na walidacyjnym zbiorze danych wzrasta, ponieważ jest to oznaką przepasowania do zbioru treningowego). Ta prosta procedura jest skomplikowana w praktyce przez fakt, że błąd zbioru walidacyjnego może wahać się podczas treningu, tworząc wiele lokalnych minimów. Ta komplikacja doprowadziła do powstania wielu reguł ad hoc służących do określania, kiedy przepełnienie naprawdę się rozpoczęło.

Finalnie, testowy zbiór danych jest zbiorem danych używanym w celu zapewnienia bezstronnej oceny ostatecznego dopasowania modelu na treningowym zbiorze danych. Jeśli dane w testowym zbiorze danych nigdy nie były używane w trenowaniu modelu (na przykład w walidacji krzyżowej), testowy zbiór danych jest również nazywany zbiorem danych przejściowych (ang. holdout dataset). Termin *zbiór walidacyjny* jest czasami używany zamiast terminu *zbiór testowy* (np. jeżeli oryginalny zbiór danych został podzielony tylko na dwa podzbiory, zbiór testowy może być określany jako zbiór walidacyjny) [3].

Docelowy zbiór danych użyty w tej pracy został losowo podzielony na treningowy, walidacyjny i testowy w stosunku 3:1:1. Etap ten umożliwił w kolejnych krokach dobranie właściwych parametrów oraz zbudowanie optymalnego modelu.

4.2 Budowa modelu klasyfikacyjnego XGBoost

XGBoost to biblioteka oparta na licencji otwartego kodu źródłowego, która dostarcza regularyzujący framework do wspomagania gradientowego dla C++, Javy, Pythona, R, Julii, Perla i Scali. XGBoost jest kompatybilny z systemami Linux, Windows i macOS. Działa na pojedynczej maszynie, jak również na frameworkach przetwarzania rozproszonego Apache Hadoop, Apache Spark i Apache Flink.

Klasyfikator XGBoost posiada wiele hiperparametrów, które mogłyby posłużyć do strojenia modelu. Najwrażliwsze z nich zostały iteracyjnie wybrane do stworzenia optymalnego modelu dla tej pracy. Pozostałe, mający niski wpływ, przyjęły domyślne wartości zalecone przez autorów biblioteki. Iteracyjnie dopasowywane hiperparametry to:

- *learning_rate* Tempo uczenia modelu. Zmniejszanie wielkości kroków w aktualizacji zapobiega przeszacowaniu modelu.
- max_depth Maksymalna głębokość drzewa. Zwiększenie tej wartości sprawi, że model będzie bardziej złożony i prawdopodobnie obszerniejszy.
- *min_child_weight* Minimalna suma wagi instancji w poprzedniku. Jeśli krok podziału drzewa skutkuje powstaniem węzła liścia z sumą wagi instancji mniejszą niż min_child_weight, wówczas proces tworzenia rezygnuje z dalszego podziału.

- scale_pos_weight Współczynnik zbalansowania zbioru treningowego. Kontrola równowagi wag dodatnich i ujemnych, przydatna w przypadku niezrównoważonych klas.
- gamma Minimalna redukcja strat wymagana do utworzenia kolejnej partycji na węźle liścia drzewa. Im większa wartość gamma, tym bardziej konserwatywny algorytm.

By zapewnić wysoką wydajność procesowania autorzy biblioteki zaparzyli ją w wysoce wydajne mechanizmy. Biblioteka XGBoost obsługuję między innymi trzy formy wspomagania gradientowego:

- Algorytm Gradient Boosting zwany również maszyną gradient boostingową z uwzględnieniem współczynnika uczenia.
- Stochastyczny Gradient Boosting z podpróbkowaniem na poziomie wiersza, kolumny i kolumny na poziom rozdzielenia.
- Regularyzowany Gradient Boosting z regularyzacją zarówno L1 jak i L2.

Implementacja algorytmu została zaprojektowana pod kątem efektywności czasu obliczeń i zasobów pamięci. Niektóre kluczowe cechy implementacji algorytmu obejmują:

- Implementacja uwzględniająca rzadkość danych z automatyczną obsługą brakujących wartości danych.
- Struktura blokowa wspierająca paralelizację konstrukcji drzewa.
- Inkrementalne trenowanie modelu, dzięki któremu można dalej wzmacniać już dopasowany model na nowych danych.

Oprócz poprzednio wymienionych mechanizmów algorytm klasyfikatora XGBoost umożliwia korzystanie z niezbalansowanych zbiorów danych. Dla użytkownika klasyfikatora ta funcjonalność udostępniona jest przez hiperparametr *scale_pos_weight*. Ze względu na niezbalansowany zbiór wykorzystany w tej pracy (zmienna objaśniana *de-ath_yn* zawiera tylko 1,3% pozytywnych wartości) mechanizm ten okazał się niezbędny.

Jest to rzadko spotykana funkcjonalność zaimplementowana w modelach uczenia maszynowego. Ze względu na ten opisany mechanizm, wysoką wydajność obliczeń i zasobów oraz dużą popularność w komercjalnych zastosowaniach klasyfikator XGBoost został wybrany na docelowy model uczenia maszynowego dla tej pracy.

4.3 Interpretacja wskaźników jakości modelu

4.3.1 F1-score

W analizie statystycznej klasyfikacji binarnej, F1-score lub F1-measure jest miarą do-kładności testu. Jest on obliczany na podstawie miary precyzji (ang. precision) i czułości (ang. recall), gdzie precyzja jest liczbą prawdziwie pozytywnych wyników podzielonych przez liczbę wszystkich pozytywnych wyników, w tym tych, które nie zostały prawidłowo zidentyfikowane, a czułość jest liczbą prawdziwie pozytywnych wyników podzielonych przez liczbę wszystkich próbek, które powinny być zidentyfikowane jako pozytywne. Precyzja jest również znana jako pozytywna wartość predykcyjna, a wycofanie jest również znane jako czułość w diagnostycznej klasyfikacji binarnej. Wynik F1-score jest średnią harmoniczną precyzji i czułości.

Najwyższą możliwą wartością F1-score jest 1.0, wskazując idealną precyzję i czułość, a najniższą możliwą wartością jest 0, jeśli precyzja lub czułość wynosi zero. Wynik F1-score jest również znany jako współczynnik Sørensena-Dice'a lub współczynnik podobieństwa Dice'a (DSC).

$$F_1 = \frac{2}{recall^{-1} + precision^{-1}} = 2 * \frac{precision * recall}{precision + recall}$$

F1-score został użyty do wyznaczenia najlepszych hiperparametrów. Po podstawieniu kolejnych kombinacji hiperparametrów do budowanego modelu dla danych treningowych obliczana była wartość F1-score. Za najlepsze hiperparametry uznano te dla, których model przetestowany na danych walidacyjnych osiągnął najwyższą wartość F1-score [1].

Ze względu na szerokie spektrum własności oraz celność tego wskaźnika F1-score został użyty również do przedstawienia jakości docelowego modelu. Wykonano to przez przetestowanie modelu na danych testowych i późniejszym obliczeniu wartości F1-score [10].

4.3.2 Dokładność

W przypadku zadań klasyfikacyjnych terminy *prawdziwie dodatni (tp)*, *prawdziwie ujemny (tn)*, *fałszywie dodatni (fp)* i *fałszywie ujemny (fn)* porównują wyniki testowanego klasyfikatora z wiarygodną oceną zewnętrzną. Terminy pozytywny i negatywny odnoszą się do przewidywań klasyfikatora (czasami znanych jako oczekiwania), a terminy prawdziwy i fałszywy odnoszą się do tego, czy przewidywania te odpowiadają zewnętrznemu osadowi (czasami nazywanemu jako obserwacja) [6].

Dokładność (ang. accuracy) jest używana jako statystyczna miara tego, jak dobrze binarny test klasyfikacyjny prawidłowo identyfikuje lub wyklucza stan. Oznacza to, że dokładność jest proporcją prawidłowych przewidywań (zarówno prawdziwie pozytywnych, jak i prawdziwie negatywnych) wśród całkowitej liczby badanych przypadków. Jako takie, porównuje ono szacunki prawdopodobieństwa przed i po teście. Aby kontekst był jasny dzięki semantyce, jest ona często określana jako *Rand accuracy* lub *Rand index*. Jest to parametr testu [11]. Poniżej wzór dokładności:

$$Accuracy = \frac{tp + tn}{tp + tn + fp + fn}$$

Miara dokładności sprawdza się przede wszystkim w zbalansowych zbiorach. Ze względu na niską liczbę pozytywnych wartości zmiennej objaśnianej *death_yn* miara ta posłużyła wyłącznie do opisu docelowego modelu [1].

4.3.3 Tablica pomyłek

W dziedzinie uczenia maszynowego, a konkretnie w problematyce klasyfikacji statystycznej, macierz pomyłek, zwana też macierzą błędów, jest specyficznym układem tabelarycznym pozwalającym na wizualizację działania algorytmu, zazwyczaj uczenia nadzorowanego (w uczeniu nienadzorowanym nazywana jest zwykle macierzą dopasowania). Każdy wiersz macierzy reprezentuje instancje w klasie rzeczywistej, natomiast każda kolumna reprezentuje instancje w klasie przewidywanej, lub odwrotnie - oba warianty są spotykane w literaturze. Nazwa macierzy pochodzi stąd, że pozwala ona łatwo zorientować się, czy system nie myli dwóch klas (tj. powszechnie błędnie przypisuje jedną klasę do drugiej).

Jest to specjalny rodzaj tabeli kontyngencji, z dwoma wymiarami (*rzeczywisty* i *prze-widywany*) oraz identycznymi zestawami *klas* w obu wymiarach (każda kombinacja wymiaru i klasy jest zmienną w tabeli kontyngencji) [10].

Oprócz wizualnego przedstawienia jakości modelu tablica pomyłek może również posłużyć do obliczenia innych wskaźników takich jak czułość czy swoistość. Ze względu na zaprezentowane właściwości macierz błędów została użyta do opisu docelowego modelu.

4.3.4 Krzywa ROC

Krzywa charakterystyki odbiornika (ang. receiver operating characteristic curve, ROC curve) jest wykresem, który ilustruje zdolność diagnostyczną systemu klasyfikatora binarnego w miarę zmiany progu dyskryminacji. Metoda ta została pierwotnie opracowana dla operatorów wojskowych odbiorników radarowych począwszy od 1941 roku, co doprowadziło do jej nazwy.

Krzywa ROC jest tworzona poprzez wykreślenie współczynnika prawdziwych pozytywów (TPR) względem współczynnika fałszywych pozytywów (FPR) przy różnych ustawieniach progu. Współczynnik prawdziwych pozytywów jest również znany jako czułość, wycofanie lub prawdopodobieństwo wykrycia w uczeniu maszynowym. Współczynnik fałszywych wyników jest również znany jako prawdopodobieństwo fałszywego wyniku i może być obliczany jako (1 - specyficzność). Można o niej również myśleć jako o wykresie mocy jako funkcji błędu typu I reguły decyzyjnej (gdy wydajność jest obliczana tylko na podstawie próbki populacji, można o niej myśleć jako o estymatorze tych wielkości). Krzywa ROC jest więc czułością lub wycofaniem w funkcji błędu. Ogólnie rzecz biorąc, jeśli znane są rozkłady prawdopodobieństwa zarówno dla wykrywania, jak i fałszywego wyniku, krzywą ROC można wygenerować, wykreślając funkcję rozkładu kumulatywnego (obszar pod rozkładem prawdopodobieństwa od do progu dyskryminacji) prawdopodobieństwa wykrywania na osi y versus funkcję rozkładu kumulatywnego prawdopodobieństwa fałszywego wyniku na osi x.

Analiza ROC dostarcza narzędzi do wyboru możliwie optymalnych modeli i odrzucania modeli suboptymalnych niezależnie od (i przed określeniem) kontekstu kosztów lub rozkładu klasy. Analiza ROC jest w bezpośredni i naturalny sposób związana z analizą kosztów i korzyści przy podejmowaniu decyzji diagnostycznych [6].

Jeśli poprawnie używane, krzywe ROC są bardzo potężnym narzędziem jako statystyczna miara wydajności w teorii wykrywania/klasyfikacji i testowaniu hipotez, ponieważ pozwalają na posiadanie wszystkich istotnych wielkości w jednym wykresie. Ze względu na te właściwości krzywa ROC została użyta do przedstawienia jakości docelowego modelu stworzonego dla tej pracy.

4.4 Interpretacja wyników modelu przez wartości SHAP

SHAP (SHapley Additive exPlanations) jest podejściem opartym na teorii gier, służącym do wyjaśniania wyników dowolnego modelu uczenia maszynowego. Interpretując model wytrenowany na zbiorze cech jako funkcję wartości w koalicji graczy, wartości Shapleya zapewniają naturalny sposób określenia, które cechy przyczyniają się do predykcji. Łączy on optymalną alokację zasobów z lokalnymi wyjaśnieniami, wykorzystując klasyczne wartości Shapleya z teorii gier i ich pokrewne rozszerzenia.

Celem SHAP jest wyjaśnienie predykcji instancji x poprzez obliczenie wkładu każdej cechy do predykcji. Metoda objaśniania SHAP oblicza wartości Shapleya z koalicyjnej teorii gier. Wartości cech instancji danych działają jak gracze w koalicji. Wartości Shapley'a mówią nam jak sprawiedliwie rozdzielić wypłatę (= predykcję) pomiędzy cechy. Gracz może być indywidualną wartością cechy, np. dla danych tabelarycznych. Gracz może być również grupą wartości cech. Na przykład, aby wyjaśnić obraz, piksele mogą być pogrupowane w super piksele, a predykcja rozdzielona pomiędzy nie. Jedną z innowacji, którą SHAP wnosi jest to, że wyjaśnienie wartości Shapleya jest reprezentowane jako metoda addytywnego przypisania cech, model liniowy. Ten kontekst łączy LIME i wartości Shapleya. SHAP definiuje model objaśniający jako:

$$g(z') = \phi_0 + \sum_{j=1}^{M} \phi_j$$

gdzie g jest modelem objaśniającym, $z' \in \{0,1\}^M$ jest wektorem koalicji, M jest maksymalną wielkością koalicji, a $\phi_j \in \mathbb{R}$ jest przypisaniem atrybutu cechy dla cechy j, wartości Shapleya [7].

Ze względu na brak bezpośredniej metody interpretacji parametrów modelu XGBoost konieczne było zastosowanie odrębnej techniki interpretacji wyników modelu. Uwzględniając ten aspekt oraz mając na uwadze uniwersalność podejścia SHAP dla nieliniowych modeli postanowiono zastosować go do interpretacji docelowego modelu.

5 Wyniki i dyskusja

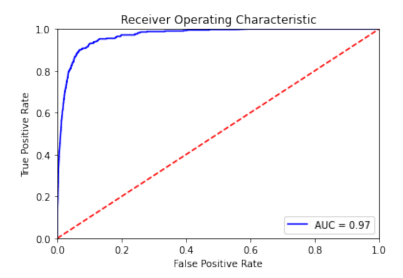
W celu określenia wpływu wybranych zmiennych meteorologicznych i demograficznych, charakterystyk biologicznych pacjenta oraz występujących symptomów na przebieg zakażenia COVID-19 opracowano model uczenia maszynowego. Model w swej konstrukcji wykorzystuję algorytm XGBoost. Do jego budowy posłużono się zbiorem danych opisanym w rozdziale 3. Zbiór danych to 154 816 obserwację na które składa się 29 zmiennych objaśniających oraz zmienna objaśniana *death_yn*. Zmienna objaśniana przyjmuję wartość 0 dla *Ozdrowienie* oraz 1 dla *Zgon*.

5.1 Jakość modelu

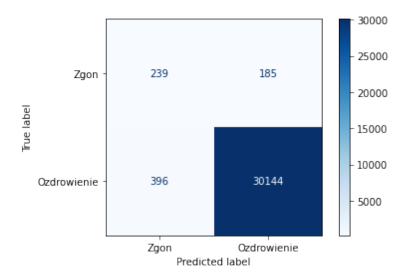
Za pomocą metody opisanej w rozdziale 4.1 w pierwszej kolejności ustalono optymalne hiperparametry modelu XGBoost dla opracowanego zbioru danych. Za najlepszy zestaw hipermarketów uznano ten, który pozwala na skonstruowanie modelu o najwyższej wartości F1-score Przyjęły one następujące wartości:

- $learning_rate = 0.05$
- $max_depth = 4$
- $min_child_weight = 5$
- $scale_pos_weight = 5$
- gamma = 0.0

Znając optymalne wartości hiperparametrów opracowano finalny model XGBoost. Predykcja na zbiorze testowym wykazała, że dokładność (*ang. accuracy*) wynosi 0,981 a F1-score jest równy 0,451. Następnie wykonano obliczenia umożliwiające stworzenie macierzy nieufności oraz wykresu krzywej ROC.

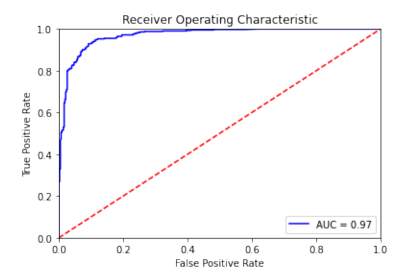


Wykres 8: Wykres krzywej ROC. Poziomo odłożony odsetek wyników fałszywie dodatnich, pionowo odsetek wyników prawdziwie dodatnich. Czerwona linia przerywana opisuję losową klasyfikację. Źródło: opracowanie własne.

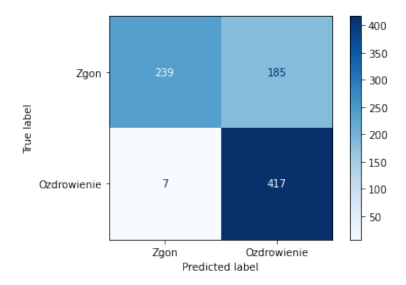


Wykres 9: Macierz nieufności dla klas *Ozdrowienie* oraz *Zgon*. Poziomo odłożone wartości uzyskane przez predykcje, pionowo wartości prawdziwe. Źródło: opracowanie własne.

Wysoki wynik dokładności oraz położenie krzywej ROC blisko punktu (0,1) świadczą o wysokiej jakości opracowanego modelu. Niestety, wynik F1-score oraz analiza macierzy nieufności dostarczają przeciwnych wniosków. Niższe wyniki tych miar są w pewnym stopniu spowodowane przez niezbalansowany zbiór danych. Klasa *Ozdrowienie* stanowi 98,6% wszystkich obserwacji zmiennej *death_yn* co prowadzi do niedoszacowania przez model klasy *Zgon*. W celu weryfikacji tego założenia skonstruowano zbalansowany zbiór testowy i na nim przeprowadzono dodatkową predykcje.



Wykres 10: Wykres krzywej ROC - zbalansowany zbiór testowy. Źródło: opracowanie własne.



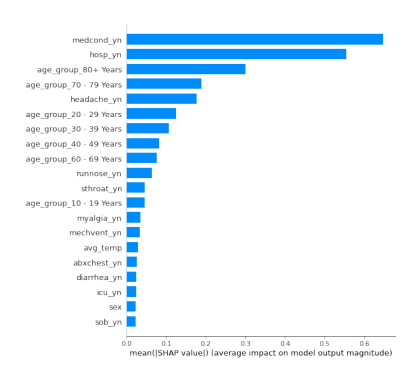
Wykres 11: Macierz nieufności dla klas *Ozdrowienie* oraz *Zgon* - zbalansowany zbiór testowy. *Źródło:* opracowanie własne.

Zarówno w przypadku wyjściowego oraz zbalansowanego zbioru testowego krzywa ROC znajduję się powyżej czerwonej, przerywanej linii opisującej losową klasyfikacje. Fakt, ten świadczy o dokładniejszej predykcji modelu w porównaniu z losową klasyfikacją. Przy użyciu zbalansowanego zbioru testowego wartość F1-score wzrosła do 0,716. Wysoka wartość obserwacji fałszywie negatywnych świadczy o wcześniej przypuszczanym niedoszacowaniu przez model klasy *Zgon*.

Kolejnym aspektem, który mógł wpłynąć na niski wynik F1-score jest niewystarczająca ilość istotnych zmiennych. Szczegółowe charakterystyki biologiczne pacjenta oraz przekrojowe zmienne środowiskowe mogą przez niewielkie odchylenia stać się kluczowe w procesie rekonwalescencji pacjentów. Przez ograniczone zasoby upublicznionych danych, a także zawężone możliwości obliczeniowe, opracowanie wysokiej klasy modelu dla wybranego problemu okazuję się zadaniem blisko nieosiągalnym.

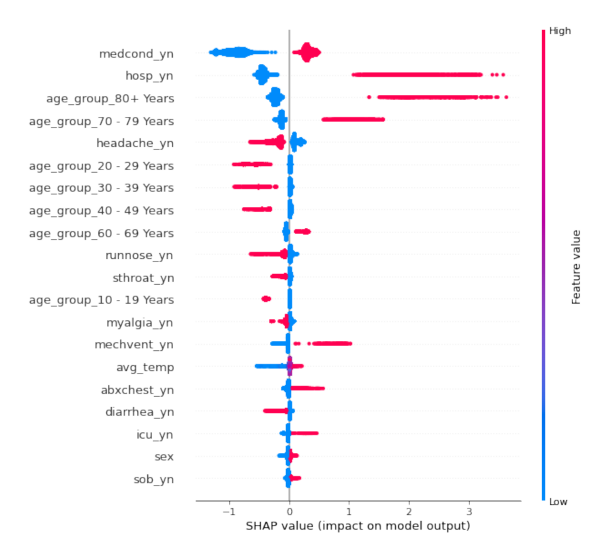
5.2 Interpretacja modelu

Po skonstruowaniu optymalnego modelu uczenia maszynowego przystąpiono do etapu jego interpretacji. W tym kroku wykorzystano metodę SHAP (SHapley Additive exPlanations). W pierwszej kolejności obliczono wartość Shapleya dla wszystkich zmiennych w każdej obserwacji.



Wykres 12: Średnie z bezwzględnych wartości SHAP - wielkości oddziaływania zmiennych na wynik modelu. Ź*ródło:* opracowanie własne.

Dzięki przeprowadzonym obliczeniom wyłoniono zbiór zmiennych, które najsilniej oddziaływały na wynik modelu. Najbardziej istotną zmienną objaśniającą okazała się *medcond_yn* ze średnią bezwzględnych wartości SHAP na poziomie 0,648. Kolejną silnie wpływającą na model zmienną okazała się *medcond_yn* (średnia z bezwzględnych wartości SHAP = 0,555). Silnie oddziałującymi na wynik modelu okazały się również przedziały wiekowe, a w szczególności przedziały krańcowe. Znaczący wpływ miały również objawy występujący przy zachorowaniu przy czym najbardziej najbardziej istotną zmienną była *headache_yn* (średnia z bezwzględnych wartości SHAP = 0,176). Mniejszy wpływ miały zmienne atmosferyczne, dane demografic zne oraz zmienne biologiczne takie jak grupa etniczna czy płeć.



Wykres 13: Rozkłady wartości SHAP z uwzględnieniem wartości zmiennych. Kolor czerwony wskazuję na wysoką wartość zmiennej, niebieski na niską wartość zmiennej. Ź*ródło:* opracowanie własne.

Kolejną zaletą wartości SHAP jest możliwość interpretacji kierunku wpływu zmiennych na wynik predykcji modelu. Z przeprowadzonych obliczeń wynika, iż zarówno zmienna *medcond_yn* jak i *hosp_yn* przy wartości 1 wpływa podwyższa prawdopodobieństwo pozytywnego wynik predykcji. Warto zauważyć, że zmienna *medcond_yn* przy wartości 0 wpływa bardzo silnie na obniżenie prawdopodobieństwa wystąpienia pozytywnej predykcji. Analiza kolejnych rozkładów zmiennych związanych z grupą wiekową wskazuję na silny wzrost prawdopodobieństwa pozytywnego wyniku predykcji przy wzroście wieku pacjenta. Rozkład wartości SHAP dla zmiennych związanych z symptomami świadczą o małym prawdopodobieństwie uzyskania pozytywnego wyniku przy wystę-

powaniu stosunkowo lekkich objawów (zmienne: headache_yn, runnose_yn oraz sthroat_yn. Przeciwny rezultat dają zmienne określające ciężkie symptomy tj. abxchest_yn oraz sob_yn. Rozkład wartości SHAP dla zmiennych zmiennej sex wskazuję na przesunięcie w kierunku pozytywnego wyniku predykcji w sytuacji gdy COVID-19 został stwierdzony u mężczyzny. Niska wartość zmiennej avg_temp również przyczynia się do zmniejszenia prawdopodobieństwa pozytywnego wyniku predykcji.

5.3 Zestawienie uzyskanych wyników z wnioskami z przywołanej literatury

Wnioski zebrane dzięki analizie zbudowanego modelu uczenia maszynowego są w wielu przypadkach zbieżne z wnioskami badań przytoczonych w rozdziale 2. Najistotniejsza zmienna modelu, którą okazała się *medcond_yn*, opisująca występowanie chorób współistniejących u pacjenta, została przytoczona zarówno w badaniu Racial disparities in patients with coronavirus disease 2019 infection and gynecologic malignancy oraz Radiographic severity index in COVID-19 pneumonia: relationship to age and sex in 783 Italian patients. Autorzy obydwóch tych badań uwzględniają znaczący wpływ tej cechy na dalszy przebieg choroby. Kolejną zbieżną obserwacją jest znacząca dodatnia korelacja wieku pacjenta z prawdopodobieństwem zgonu pacjenta z rozpoznanym COVID-19. Wniosek ten został wyciągnięty w dwóch uprzednio wymienionych badaniach. Wysoce istotna zmienna dla modelu abxchest_yn, opisująca nieprawidłowości wykryte przez RTG klatki, została we wspomnianym włoskim badaniu uznana za najważniejszą cechę rokującą dalszy przebieg choroby. Kolejnym wnioskiem z tego projektu był wpływ płci pacjenta na prawdopodobieństwo zgonu pacjenta. Wyniki tego badania oraz wnioski płynące dzięki analizie sporządzonego modelu wskazują, iż większe prawdopodobieństwo zgonu odnotowuję się dla płci męskiej. Zarówno w badaniu Effect of meteorological factors on COVID-19 cases in Bangladesh oraz dzięki sporządzonemu modelowi uzyskano podobne wnioski na temat wpływu średniej dobowej temperatury na nasilenie wirusa SARS-CoV-2. Zawarte informacje w obydwóch przypadkach wskazuję na dodatnią korelacje pomiędzy tymi zmiennymi.

Niektóre wnioski badań nie uzyskały potwierdzenia w zestawieniu z wynikami uzyskanymi przez analizę sporządzonego modelu. Jednym z takich wniosków jest wpływ rasy i etniczności na przebieg choroby COVID-19 postulowany w przytoczonym badaniu wykonanym w Nowym Yorku (USA). Zmienne związane z rasą i etnicznością okazały się najmniej istotne dla wyniku predykcji opracowanego modelu. Podobnie miała się większość zmiennych atmosferycznych. W przytoczonym badaniu przeprowadzonym na terytorium Bangladeszu wnioskowano o nasileniu wirusa przy określonych warunkach pogodowych. Jednocześnie warto zauważyć, iż z analizy opracowanego modelu wynika iż jedyną zmienną, która zauważalnie wpływa na wynik modelu jest średnia dobowa temperatura. Pozostałe zmienne atmosferyczne miały niski lub pomijalny wpływ na wynik modelu.

6 Zakończenie

Przez opracowanie modelu uczenia maszynowego a następnie jego analizę udało się potwierdzić hipotezę, iż możliwe jest określenie zbioru zmiennych, które w istotny sposób determinują przebieg choroby COVID-19. Ustalono, także wielkość oraz kierunek wpływu wybranych zmiennych na wynik predykcji modelu. Spośród zaproponowanych zmiennych najistotniejsza okazała się *medcond_yn*, która określa występowanie współistniejących chorób. Jej pozytywna wartość najintensywniej podwyższała prawdopodobieństwo zgonu spośród wszystkich ujętych zmiennych. Bardzo duży wpływ na przebieg zachorowania okazał się również mieć wiek osoby u której stwierdzono COVID-19. Skuteczne wykorzystanie metod uczenia maszynowego udowodniło ich wysoką użyteczność w poszerzaniu wiedzy z zakresu zdrowia i chorób człowieka.

Praca dyplomowa *Determinanty przebiegu choroby COVID-19* dostarczyła wielu ważnych wniosków na rzecz opisu przebiegu COVID-19. Zebrane obserwacje stanowią potwierdzenie ale również rozszerzenie opublikowanych do tej pory badań nad COVID-19. Wraz z dotychczas znanymi materiałami naukowymi informację zebrane w tej pracy mogłyby stanowić podstawę do opracowywania efektywnej strategi walki z pandemią. Taka inicjatywa umożliwiłaby ocalenie wiele ludzkich istnień, a pośrednio także ustabilizowania sytuacji światowej gospodarki.

A Ważne tabele.

Tabela 1: Zmienne ze zbioru CDC użyte w dalszej części pracy. Źródło: opracowanie własne.

| Zmienna | Opis | Typ zmiennej |
|-------------------------|--|-------------------------------|
| race_ethnicity_combined | Rasa lub grupa etnicna | wielomianowa nieuporządkowana |
| cdc_case_earliest_dt | Najwcześniejsza data związana z obserwacją | data |
| sex | Płeć | dwumianowa |
| hosp_yn | Hospitalizacja pacjenta | dwumianowa |
| icu_yn | Pobyt na oddziale intensywnej terapi | dwumianowa |
| hc_work_yn | Status pracownika służby zdrowia | dwumianowa |
| pna_yn | Obecne zapalenie płuc | dwumianowa |
| abxchest_yn | Nieprawidłowości wykryte przez RTG klatki piersiowej | dwumianowa |
| acuterespdistress_yn | Obecność zespołu ostrej niewydolności oddechowej | dwumianowa |
| mechvent_yn | Użycie mechanicznej wentylacji (intubacja) | dwumianowa |
| fever_yn | Występowanie gorączki | dwumianowa |
| sfever_yn | Subiektywne poczucie gorączki | dwumianowa |
| chills_yn | Występowanie dreszczy | dwumianowa |
| myalgia_yn | Występowanie bóli mięśniowych | dwumianowa |
| runnose_yn | Występowanie kataru | dwumianowa |
| sthroat_yn | Występowanie bólu gardła | dwumianowa |
| cough_yn | Występowanie kaszlu | dwumianowa |
| sob_yn | Występowanie trudności z oddechaniem | dwumianowa |
| nauseavomit_yn | Występowanie nudności | dwumianowa |
| headache_yn | Występowanie bólu głowy | dwumianowa |
| abdom_yn | Występowanie bólu brzucha | dwumianowa |
| diarrhea_yn | Występowanie biegunki | dwumianowa |
| medcond_yn | Występowanie współistniejących schorzeń | dwumianowa |

kontynuowane na następnej stronie

Tabela 1 – kontynuacja z poprzedniej strony

| Zmienna | Opis | Typ zmiennej |
|------------------|----------------------|-------------------------------|
| county_fips_code | Kod pocztowy | licznikowa |
| res_county | Zamieszkane hrabstwo | wielomianowa nieuporządkowana |
| res_state | Zamieszkany stan | wielomianowa nieuporządkowana |
| age_group | Grupa wiekowa | wielomianowa uporządkowana |
| death_yn | Zgon pacjenta | dwumianowa |

Tabela 2: Opis zmiennych w finalnym zbiorze danych. Źródło: opracowanie własne.

| Zmienna | Opis | Typ zmiennej |
|-------------------------|--|-------------------------------|
| race_ethnicity_combined | Rasa lub grupa etnicna | wielomianowa nieuporządkowana |
| sex | Płeć | dwumianowa |
| hosp_yn | Hospitalizacja pacjenta | dwumianowa |
| icu_yn | Pobyt na oddziale intensywnej terapi | dwumianowa |
| death_yn | Zgon pacjenta | dwumianowa |
| hc_work_yn | Status pracownika służby zdrowia | dwumianowa |
| pna_yn | Obecne zapalenie płuc | dwumianowa |
| abxchest_yn | Nieprawidłowości wykryte przez RTG klatki piersiowej | dwumianowa |
| acuterespdistress_yn | Obecność zespołu ostrej niewydolności oddechowej | dwumianowa |
| mechvent_yn | Użycie mechanicznej wentylacji (intubacja) | dwumianowa |
| fever_yn | Występowanie gorączki | dwumianowa |
| sfever_yn | Subiektywne poczucie gorączki | dwumianowa |
| chills_yn | Występowanie dreszczy | dwumianowa |
| myalgia_yn | Występowanie bóli mięśniowych | dwumianowa |
| runnose_yn | Występowanie kataru | dwumianowa |
| sthroat_yn | Występowanie bólu gardła | dwumianowa |
| cough_yn | Występowanie kaszlu | dwumianowa |
| sob_yn | Występowanie trudności z oddechaniem | dwumianowa |
| nauseavomit_yn | Występowanie nudności | dwumianowa |
| headache_yn | Występowanie bólu głowy | dwumianowa |
| abdom_yn | Występowanie bólu brzucha | dwumianowa |
| diarrhea_yn | Występowanie biegunki | dwumianowa |
| medcond_yn | Występowanie współistniejących schorzeń | dwumianowa |
| age_group | Grupa wiekowa | wielomianowa uporządkowana |

kontynuowane na następnej stronie

Tabela 2 – kontynuacja z poprzedniej strony

| Zmienna | Opis | Typ zmiennej | |
|----------------|--|--------------|--|
| avg_temp | Średnia dobowa temperatura | ciągła | |
| avg_wind | Średnia prędkość wiatru | ciągła | |
| avg_humidity_A | Średnia wilgotność powietrza rano | ciągła | |
| avg_humidity_M | Średnia wilgotność powietrza wieczorem | ciągła | |
| pop_density | Zagęszczenie ludności | ciągła | |

B Kod źródłowy.

```
# -*- coding: utf-8 -*-
1
  """mgr_clean_OFurmanczuk.ipynb
3
   Automatically generated by Colaboratory.
5
6
   Original file is located at
       https://colab.research.google.com/drive/1UvrR5_pR9oIYu3GKC6IW9kWYUmTsPQ55
8
9
10
11
   !pip install shap
12 from io import StringIO
13 import pandas as pd
14 import numpy as np
15 import matplotlib.pyplot as plt
16 from sklearn.model_selection import train_test_split
17 from xgboost import XGBClassifier
18 from sklearn.metrics import *
19 from sklearn.model_selection import GridSearchCV
20 import shap
21 import time
22 import matplotlib.ticker as mtick
23 from matplotlib.pyplot import figure
24
   import datetime
25
26
   from google.colab import drive
27
28
   drive.mount("/content/gdrive", force_remount=True)
29
   """--- ZBIOR CDC ---"""
30
31
32
   df = pd.read_csv(
33
       "/content/gdrive/MyDrive/dane-mgr/COVID_Cases_Restricted_Detailed_02282021.csv")
34
35
   # Wybranie wylacznie laboratoryjnie potwierdzonych przypadkow
   df = df[df["current_status"] == "Laboratory-confirmed_case"]
36
37
38
   # Usuniecie nieistotnych i mniej istotnych zmiennych
   df = df.drop(["cdc_report_dt", "onset_dt", "pos_spec_dt", "current_status", "res_county"],
39
40
41
42 # ze wzgledu na bardzo duzy wolumen danych do eksploracji danych posluzono sie losowowo
  # wybranym 1% danych
43
```

```
44 df_sample = df.sample(frac=0.01)
45 df.shape
46
47 """Przeglad danych uzyskanych od CDC"""
48
49 # Rozmiar zbioru CDC
50 df.shape
51
52 # Wszystkie zmienne z wejsciowego zbioru CDC
53 df.columns
54
55 # Typ zmiennych w zbiorze CDC
56 df.info()
57
58 """Przeglad zmiennych pod katem brakujacych danych w zbiorze CDC"""
59
60 1 = []
61 l_plot = []
62 df_t1 = df_sample[(df_sample['death_yn'] != 'Missing') &
63
                     (df_sample['death_yn'] != 'Unknown')]
64 for col in df_t1.columns:
       nan = round(sum(df_t1[col].isna()) / df_t1.shape[0], 3)
65
66
       unknown = round(sum(df_t1[col] == "Unknown") / df_t1.shape[0], 3)
       missing = round(sum(df_t1[col] == "Missing") / df_t1.shape[0], 3)
67
       1.append({col: {"nan": nan, "unknown": unknown, "missing": missing}})
68
69
       l_plot.append([nan, unknown, missing])
70
71 figure(num=None, figsize=(40, 10), dpi=80, facecolor='w', edgecolor='k')
72
73 bars1 = [x[0] for x in l_plot]
74 bars2 = [x[1] for x in l_plot]
75 bars3 = [x[2] for x in l_plot]
76
77 barWidth = 0.25
78
79 r1 = np.arange(len(bars1))
80 r2 = [x + barWidth for x in r1]
81 r3 = [x + barWidth for x in r2]
82
83 plt.autoscale()
84 plt.bar(r1, bars1, color='blue', width=barWidth,
85
           edgecolor='white', label='NaN')
86 plt.bar(r2, bars2, color='red', width=barWidth,
           edgecolor='white', label='Missing')
88 plt.bar(r3, bars3, color='green', width=barWidth,
```

```
89
            edgecolor='white', label='Unknown')
 90
    plt.xticks([r + barWidth for r in range(len(bars1))], df.columns)
91
 92
93 plt.legend()
    plt.show()
94
95
96
    """Sprawdzenie skumulowanego rozkladu ilosci brakujacych danych w poszczegolnych zmiennych"""
97
98
    df_recoded_NA = df_sample.replace(to_replace=["Unknown", "Missing"],
99
                                       value=np.nan)
100
101
    for col in df_recoded_NA.columns:
102
        try:
103
            df_recoded_NA.loc[:, col] = pd.to_numeric(df_recoded_NA[col])
104
        except:
105
            pass
106
107
    df_without_NA = df_recoded_NA.dropna()
108
    non_NaN = [df_recoded_NA.dropna(thresh=i).shape[0] / df.shape[0]
109
               for i in range(len(df.columns) + 1)]
110
111 plt.plot(non_NaN)
112
113 """Usuniecie obserwacji zawierajacych brakujace dane"""
114
115 df = df.dropna()
116 df = df.replace(to_replace="Unknown", value=np.nan)
117 df = df.dropna()
118 df = df.replace(to_replace="Missing", value=np.nan)
119 df = df.dropna()
120
121 # df.to_csv("/content/gdrive/MyDrive/dane-mgr" +
122
   # "/clean_II_COVID_Cases_Restricted_Detailed_02282021.csv",
123
        index=False)
124
125
    """Przeglad zbioru CDC z pelnymi obserwacjami"""
126
127
    df = pd.read_csv(
128
        "/content/gdrive/MyDrive/dane-mgr/clean_II_COVID_Cases_Restricted_Detailed_02282021.csv")
129
130
    # Usuniecie obserwacji pochodzacych spoza kontynentalnej czesci USA
131 df = df.drop(df[df.res_state == "VI"].index)
132
133 # Czestotliwosc wystepowania
```

```
134 freq_df = df.groupby('race_ethnicity_combined').sex.value_counts().unstack()
135 freq_df.plot(kind="barh", stacked=False, grid=True)
136
137
    # Udzial bialych pacjentow w zbiorze
138 len(df[df.race_ethnicity_combined == "White, Non-Hispanic"]) / len(df)
139
140 # Udzial mezczyzn w zbiorze
141 len(df[df.sex == "Male"]) / len(df)
142
143
    # Stworzenie zmiennej date_month
144
145 dates = df.cdc_case_earliest_dt.values
146
147 # df["date_day"] = list(map(lambda x: int(x.split("-")[2]), dates))
    # df["date_year"] = list(map(lambda x: int(x.split("-")[0]), dates))
149
   df["date_month"] = list(map(lambda x: int(x.split("-")[1]), dates))
150
151 df.head()
152
153 # Przekodowanie zmiennych: No -> 0; Yes -> 1; Male -> 1; Female -> 0
154
155 df = df.replace("No", 0).replace("Yes", 1)
156 df = df.replace("Male", 1).replace("Female", 0)
157
158
    # Czestosc wystepowania poszczegolnych objawow
159
160 df[['fever_yn', 'sfever_yn',
161
        'chills_yn', 'myalgia_yn', 'runnose_yn', 'sthroat_yn', 'cough_yn',
162
        'sob_yn', 'nauseavomit_yn', 'headache_yn', 'abdom_yn', 'diarrhea_yn',
163
        'medcond_yn']].sum() / len(df) * 100
164
165
    # Wykres czestosci wystepowania poszczegolnych objawow
166 binary_freq = df[['fever_yn', 'sfever_yn',
167
                       'chills_yn', 'myalgia_yn', 'runnose_yn', 'sthroat_yn', 'cough_yn',
168
                      'sob_yn', 'nauseavomit_yn', 'headache_yn', 'abdom_yn', 'diarrhea_yn',
169
                      'medcond_yn']].sum() / len(df) * 100
170
171 ax = binary_freq.sort_values(ascending=False) \
172
        .plot(kind="barh", grid=True, figsize=(9, 5))
173
174
   ax.xaxis.set_major_formatter(mtick.PercentFormatter())
175
176 # Smiertelnosc COVID-19 w USA
177
178 df[df["death_yn"] == 1].shape[0] / (df[df["death_yn"] == 0]
```

```
179
                                         .shape[0] + df[df["death_yn"] == 1].shape[0])
180
181
    """---ZBIORY DANYCH METEOROLOGICZNYCH I DANYCH DEMOGRAFICZNYCH---"""
182
183
    # Zrodlo: https://www.ncdc.noaa.gov/ghcn/comparative-climatic-data
184
185
    df_humidity = pd.read_csv(
186
        "/content/gdrive/MyDrive/dane-mgr/climate/clean-average-humidity-US.csv", sep=";")
187
    df_temp = pd.read_csv(
188
        "/content/gdrive/MyDrive/dane-mgr/climate/clean-average-temp-US.csv", sep=";")
189
    df_wind = pd.read_csv(
190
        "/content/gdrive/MyDrive/dane-mgr/climate/clean-average-wind-US.csv", sep=";")
191
192
    # Zrodlo:
193
    # https://hub.arcgis.com/datasets/48f9af87daa241c4b267c5931ad3b226_0/
194
195
    df_demog = pd.read_csv("/content/gdrive/MyDrive/dane-mgr/USA_Counties.csv", index_col="FIPS")
196
197
    # Storzenie DF ze wszystkimi zmiennymi meteorologicznymi
198 df_humidity_state = df_humidity.groupby("STATE").mean().round(2)
199
    df_temp_state = df_temp.groupby("STATE").mean().round(2)
200
    df_wind_state = df_wind.groupby("STATE").mean().round(2)
201
202 df_weather = df_humidity_state.join(df_temp_state) \
203
        .rename(columns={
204
        'ANNUAL-A': 'humidity_afternoon', 'ANNUAL-M': 'humidity_morning', 'ANN': 'temperature'},
205
                inplace=False) \
206
        .join(df_wind_state)[['humidity_afternoon', 'humidity_morning', 'temperature', 'ANN']] \
207
        .rename(columns={'ANN': 'wind_speed'}, inplace=False)[
208
        ['humidity_afternoon', 'humidity_morning', 'temperature', 'wind_speed']] \
209
210
    # Usuniecie stanow z brakujacymi danymi oraz stanow spoza kontynentalnej czesci USA
211
    df_weather = df_weather.drop(["DC", "NH", "PC", "PR", "HI"])
212
213
    # Wykres srednich ze zmiennych meteorologicznych dla poszczegolnych stanow
214 fig, axes = plt.subplots(3)
215
216 fig.set_figheight(13)
217
    fig.set_figwidth(17)
218
219 df_weather["temperature"].plot(ax=axes[0], kind="bar", legend=False, xlabel="",
220
                                    title="Temperatura", ylabel="[?F]", rot=0)
221 df_weather["wind_speed"].plot(ax=axes[1], kind="bar", legend=False, xlabel="",
222
                                   title="Sila_wiatru", ylabel="[MPH]", rot=0)
223 df_weather[["humidity_afternoon", "humidity_morning"]].plot(ax=axes[2], xlabel="",
```

```
224
                                   kind="bar", title="Wilgotnosc powietrza", ylabel="[%]", rot=0)
225
226 axes[0].set_ylim([30, 75])
    axes[1].set_ylim([5, 12])
228 axes[2].set_ylim([20, 90])
229
230 # Usuniecie obserwacji z brakujaca wartoscia liczebnosci populacji
231 df_us_filled = df_demog[df_demog["POPULATION"] > 0]
232
233
    # Srednie zageszczenie ludnosci w USA
234 df_us_filled["POPULATION"].sum() / df_us_filled["SQMI"].sum()
235
236 # Powierzchnia calkowita USA
237 df_us_filled["SQMI"].sum()
238
239 # Storzenie ostatecznego zbioru danych
240 res_states = df.res_state.values
241 date_months = df.date_month.values
242 fips_codes = df.county_fips_code.values
243
244 avg_temp = []
245 \text{ avg\_wind} = []
246 \text{ avg\_humidity\_A} = []
247 \text{ avg\_humidity\_M} = []
248 pop_density = []
249
250 for i in range(len(res_states)):
251
        state = res_states[i]
252
        month = date_months[i]
253
        fips = int(fips_codes[i])
254
255
        temp = df_temp_state[str(month) + ".00"][state]
        wind = df_wind_state[str(month)][state]
256
257
        humidity_morning = df_humidity_state[str(month) + "-M"][state]
258
        humidity_afternoon = df_humidity_state[str(month) + "-A"][state]
259
        density = df_demog["POP_SQMI"][fips]
260
261
        avg_temp.append(temp)
262
        avg_wind.append(wind)
263
        avg_humidity_A.append(humidity_afternoon)
264
        avg_humidity_M.append(humidity_morning)
265
        pop_density.append(density)
266
267 df["avg_temp"] = avg_temp
268 df["avg_wind"] = avg_wind
```

```
269 df["avg_humidity_A"] = avg_humidity_A
270 df["avg_humidity_M"] = avg_humidity_M
271 df["pop_density"] = pop_density
272
273
    # df.to_csv("/content/gdrive/MyDrive/dane-mgr
274
    # /clean_II_more_data-COVID_Cases_Restricted_Detailed_02282021.csv", index=False)
275
276
    """--- STWORZENIE MODELU ---""
277
278
    df = pd.read_csv(
279
         "/content/gdrive/MyDrive/dane-mgr/" +
280
         "clean_II_more_data-COVID_Cases_Restricted_Detailed_02282021.csv")
281
282 # Usuniecie zmiennych, ktore nie beda przydatne na etapie tworzenia modelu
    # df = df.drop(["county_fips_code", "res_county",
283
                     "res_state", "cdc_case_earliest_dt",
284
285
                     "date_month", "current_status"], axis=1)
286
287
    df = df.drop(["county_fips_code",
288
                   "res_state", "cdc_case_earliest_dt",
289
                   "date_month"], axis=1)
290
291 df_copy = df.copy()
292
293
    # Rozmiar ostatecznego zbioru danych
294 df.shape
295
296
    # Zmienne, ktore wziely udzial w budowie modelu
297 df.columns
298
299
    # Transformacja zmiennych na numeryczne
300 for col in df.columns:
301
        try:
302
            df.loc[:, col] = pd.to_numeric(df[col])
303
        except:
304
            pass
305
    # Storzenie wektora zmiennej objasnianej oraz macierzy zmiennych objasniajacych
306
    y = df.death_yn
307
308
    X = df.drop("death_yn", axis=1)
309
310 # One hot encoding zmiennych jakosciowych
311 \times = pd.get\_dummies(X)
312
313 # Rozdzielenie zbioru na trenigowy, walidacyjny i testowy
```

```
314
    # 0.2 - testowy, 0.2 - validacyjny, 0.6 - treningowy
315
316 X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(
317
        X, y, test_size=0.2, random_state=31)
318 X_train, X_val, y_train, y_val = train_test_split(
319
        X_{train}, y_{train}, test_size=0.25, random_state=31) # 0.25 x 0.8 = 0.2
320
321 y_test.sum()
322
323
324
    # Funkcja umozliwiajaca wybranie najlepszej kombinacji hiperparametrow
325
326
    def find_best_params(X_train, y_train, X_val, y_val, params):
327
        def check_parameters(learning_rate,
328
                              max_depth, min_child_weight,
329
                               scale_pos_weight, gamma=0):
330
            model = XGBClassifier(
331
                 learning_rate=learning_rate,
332
                 max_depth=max_depth,
333
                 min_child_weight=min_child_weight,
334
                 gamma=gamma,
335
                 objective='binary:logistic',
336
                 use_label_encoder=False,
337
                 scale_pos_weight=scale_pos_weight
338
339
            model.fit(X_train, y_train)
340
            y_pred = model.predict(X_val)
            acc = accuracy_score(y_val, y_pred)
341
342
            f1 = f1_score(y_val, y_pred)
343
344
            return acc, f1
345
346
        best_f1 = 0
347
        best_param = {
348
             "learning_rate": -1,
349
             "max_depth": -1,
350
             "min_child_weight": -1,
351
             "gamma": -1,
352
             "scale_pos_weight": -1
353
        }
354
355
        for learning_rate in params["learning_rate"]:
356
             for max_depth in params["max_depth"]:
357
                 for min_child_weight in params["min_child_weight"]:
358
                     for gamma in params["gamma"]:
```

```
359
                         for scale_pos_weight in params["scale_pos_weight"]:
360
361
                             start = time.time()
362
                             acc, f1 = check_parameters(learning_rate=learning_rate,
363
                                                         max_depth=max_depth,
364
                                                         min_child_weight=min_child_weight,
365
                                                         scale_pos_weight=scale_pos_weight,
366
                                                         gamma=gamma)
367
                             end = time.time()
368
                             # print(end - start)
369
                             # print("\nDokladnosc: {:.4f}; F1-score: {:.4f}".format(acc, f1))
370
371
                             if (best_f1 < f1):
372
                                 # print("NEW BEST")
373
                                 best_param = {
374
                                     "learning_rate": learning_rate,
375
                                     "max_depth": max_depth,
376
                                     "min_child_weight": min_child_weight,
377
                                      "gamma": gamma,
378
                                     "scale_pos_weight": scale_pos_weight
379
380
                                 print("\nDokladnosc:_{:.4f};_F1-score:_{:.4f}".format(acc, f1))
381
                                 print (best_param)
382
383
                                 best_f1 = f1
384
        return best_param
385
386
387
    # Propozycje hiperparametrow
388
389
    parameters = {
390
        "learning_rate": [0.05, 0.10, 0.15],
391
        "max_depth": [4, 6, 8],
392
         "min_child_weight": [3, 5, 7],
393
         "scale_pos_weight": [3, 5, 10],
394
        "gamma": [0.0, 0.1]
395
396
397
    # parameters = {"learning_rate" : [0.05, 0.10, 0.15, 0.20, 0.25, 0.30 ] ,
398
399
       "max_depth"
                          : [ 3, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 15],
400
       "min_child_weight" : [ 1, 3, 5, 7 ],
                           : [ 0.0, 0.1, 0.2 , 0.3, 0.4 ],
401
       "gamma"
402
       "colsample_bytree" : [ 0.3, 0.4, 0.5 , 0.7 ] }
403
```

```
404
    # Wywowlanie funkcji find_best_params
405
    print("---_czas_rozpoczecia_szukania_optymalnych_hiperparametrow:_{0}_---"
406
           .format(datetime.datetime.now()))
407
    best_params = find_best_params(X_train, y_train, X_val, y_val, parameters)
408
409
410 print("---_czas_ukonczenia_szukania_optymalnych_hiperparametrow:_{0}_---"
411
          .format(datetime.datetime.now()))
412
413 print (best_params)
414
415 best_params = {'learning_rate': 0.05, 'max_depth': 4,
416
                    'min_child_weight': 5, 'gamma': 0.0, 'scale_pos_weight': 5}
417
418 """Najlepsze parametry:
419
    {'learning_rate': 0.05, 'max_depth': 4, 'min_child_weight': 5,
420
    'gamma': 0.0, 'scale_pos_weight': 5}
421
    " " "
422
423
   # Storzenie modelu dla najlepszych hiperparametrow
424 best_model = XGBClassifier(
425
        learning_rate=best_params["learning_rate"],
426
        max_depth=best_params["max_depth"],
427
        min_child_weight=best_params["min_child_weight"],
428
        gamma=best_params["gamma"],
429
        objective="binary:logistic",
430
        use_label_encoder=False,
431
        scale_pos_weight=best_params["scale_pos_weight"]
432 )
433 best_model.fit(X_train, y_train)
434
435 # Obliczenie dokladnosci i F1-score na danych testowych
436 y_pred = best_model.predict(X_test)
437
438 acc = accuracy_score(y_test, y_pred)
439 f1 = f1_score(y_test, y_pred)
440
441 print("\nDokladnosc:_{:.4f};_F1-score:_{:.4f}".format(acc, f1))
442
443 # Wykres krzywej ROC dla uzyskanego modelu
444 probs = best_model.predict_proba(X_test)
445 preds = probs[:, 1]
446 fpr, tpr, threshold = roc_curve(y_test, preds)
447 roc_auc = auc(fpr, tpr)
448
```

```
449 plt.title('Receiver_Operating_Characteristic')
450 plt.plot(fpr, tpr, 'b', label='AUC.=.%0.2f' % roc_auc)
451 plt.legend(loc='lower_right')
452 plt.plot([0, 1], [0, 1], 'r--')
453 plt.xlim([0, 1])
454 plt.ylim([0, 1])
455 plt.ylabel('True_Positive_Rate')
456 plt.xlabel('False Positive Rate')
457 plt.show()
458
459 # Macierz konfuzji dla storzonego modelu
    plot_confusion_matrix(best_model, X_test, y_test, values_format=".0f",
460
461
                           labels=[1, 0], display_labels=["Zgon", "Ozdrowienie"],
462
                           cmap="Blues")
463
464 # Stworzenie zbalansowanego zbioru testowego
465 df_test = X_test.copy()
466 df_test["death_yn"] = y_test
467
468 df_test_y = df_test[df_test.death_yn == 1]
469 df_test_n = df_test[df_test.death_yn == 0].sample(df_test_y.shape[0], random_state=31)
470
471 df_test = df_test_y.append(df_test_n)
472
473 	 _y = df_test.death_yn
474 _X = df_test.drop("death_yn", axis=1)
475
476 # Obliczenie dokladnosci i F1-score na danych testowych - zbalansowany zbior testowy
477 y_pred = best_model.predict(_X)
478
479 acc = accuracy_score(_y, y_pred)
480 	 f1 = f1\_score(\_y, y\_pred)
481
482 print("\nDokladnosc:_{:.4f};_F1-score:_{:.4f}".format(acc, f1))
483
484 # Macierz konfuzji dla storzonego modelu - zbalansowany zbior testowy
    plot_confusion_matrix(best_model, _X, _y, values_format=".0f",
485
                           labels=[1, 0], display_labels=["Zgon", "Ozdrowienie"],
486
                           cmap="Blues")
487
488
489 # Wykres krzywej ROC dla uzyskanego modelu - zbalansowany zbior testowy
490 probs = best_model.predict_proba(_X)
491 preds = probs[:, 1]
492 fpr, tpr, threshold = roc_curve(_y, preds)
493 roc_auc = auc(fpr, tpr)
```

```
494
495 plt.title('Receiver_Operating_Characteristic')
496 plt.plot(fpr, tpr, 'b', label='AUC_=_%0.2f' % roc_auc)
497 plt.legend(loc='lower_right')
498 plt.plot([0, 1], [0, 1], 'r--')
499 plt.xlim([0, 1])
500 plt.ylim([0, 1])
501 plt.ylabel('True_Positive_Rate')
502 plt.xlabel('False_Positive_Rate')
503 plt.show()
504
505 """--- INTERPRETACJA MODELU ---"""
506
507 explainer = shap.TreeExplainer(best_model)
508
509
    shap_values = explainer.shap_values(X_test)
510
511 shap_values.shape
512
513 explainer.expected_value
514
515
   shap.summary_plot(shap_values, features=X_test,
516
                      feature_names=X_test.columns, plot_type="bar")
517
518 \text{ m} = \{ \}
519
520 for i, col in enumerate(X_test.columns):
521
        mean_abs = abs(shap_values[:, i]).mean()
522
        m[col] = mean\_abs
523
524 sort_m = sorted(m.items(), key=lambda x: x[1], reverse=True)
525
526 for el in sort_m:
527
        print("{}:_Srednia_z_bezwzglednych_wartosci_SHAP=_{:.4f}".format(el[0], el[1]))
528
529 abs(shap_values[:, list(X_test.columns).index("hosp_yn")]).mean()
530
531 shap.initjs()
532 shap.dependence_plot("avg_temp", shap_values, X_test)
533
534 shap_values_XGB_test = explainer.shap_values(X_test)
535 shap.summary_plot(shap_values_XGB_test, X_test)
```

Literatura

- [1] A, T. [2018], 'Classification assessment methods', *Applied Computing and Informatics* .
- [2] Andrea Borghesi, A. Z. [2020], 'Radiographic severity index in covid-19 pneumonia: relationship to age and sex in 783 italian patients', *La radiologia medica*.
- [3] Brownlee, J. [2017], 'What is the difference between test and validation datasets?', *Machine Learning Journal*.
- [4] Bureau, U. C. [2010], '2010 census results united states and puerto rico; population density by county or county equivalent', 2010 Census Redistricting Data Summary File.
- [5] Chirizzi D., C. M. [2020], 'Sars-cov-2 concentrations and virus-laden aerosol size distributions in outdoor air in north and south of italy', *Environment International*.
- [6] Fawcett, T. [2005], 'An introduction to roc analysis', Pattern Recognition Letters.
- [7] Lundberg, S. [2017], 'A unified approach to interpreting model predictions', arXiv.
- [8] Maria J. Smith, Y. W. [2020], 'Racial disparities in patients with coronavirus disease 2019 infection and gynecologic malignancy', *American Cancer Society*.
- [9] Md. Hasanuzzaman, A. K. A. [2020], 'Effect of meteorological factors on covid-19 cases in bangladesh', *Environment, Development and Sustainability*.
- [10] Powers, D. [2011], 'Evaluation: From precision, recall and f-measure to roc, informedness, markedness and correlation', *Journal of Machine Learning Technologies*.
- [11] Powers, D. [2015], 'What the f-measure doesn't measure', arXiv.
- [12] Ron Kohavi, F. P. [1998], 'Special issue on applications of machine learning and the knowledge discovery process', *Machine Learning Journal*.
- [13] Wolfel, R. [2020], 'Virological assessment of hospitalized patients with covid-2019', *Nature*.

Spis tablic

| 1 | Zmienne ze zbioru CDC użyte w dalszej części pracy Źródło: opracowa | |
|---|--|----|
| | nie własne. | 40 |
| 2 | Opis zmiennych w finalnym zbiorze danych Źródło: opracowanie własne. | 42 |

Spis rysunków

| 1 | Odsetki hospitalizacji (po lewej) i dane dotyczące śmiertelności (po pra- | |
|----|---|----|
| | wej) zilustrowane dla pacjentów rasy czarnej w badanych dzielnicach No- | |
| | wego Yorku (USA) Źródło: [2] | 10 |
| 2 | Rozkład wyników badania RTG klatki piersiowej (CXR) w zależności od | |
| | grupy wiekowej u mężczyzn (M) i kobiet (F) Źródło: [8] | 12 |
| 3 | Pojedyncze efekty MaxT, MinT, DT, WS, RH i AH. Laboratorium Y | |
| | oznacza wartość ryzyka względnego (RR) Źródło: [9] | 15 |
| 4 | Liczebność poszczególnych grup etniczno-rasowych z podziałem na płeć. | |
| | Źródło: opracowanie własne | 18 |
| 5 | Częstość występowania poszczególnych objawów COVID-19. Źródło: | |
| | opracowanie własne. | 18 |
| 6 | Wybrane wskaźniki atmosferyczne zagregowane na poziomie rocznym | |
| | zgrupowane dla poszczególnych stanów. Źródło: opracowanie własne | 20 |
| 7 | Zagęszczenie ludności zwizualizowane na mapie Stanów Zjednoczonych. | |
| | Źródło: [4] | 21 |
| 8 | Wykres krzywej ROC. Poziomo odłożony odsetek wyników fałszywie | |
| | dodatnich, pionowo odsetek wyników prawdziwie dodatnich. Czerwona | |
| | linia przerywana opisuję losową klasyfikację. Źródło: opracowanie własne. | 32 |
| 9 | Macierz nieufności dla klas Ozdrowienie oraz Zgon. Poziomo odłożone | |
| | wartości uzyskane przez predykcje, pionowo wartości prawdziwe. Źró- | |
| | dło: opracowanie własne | 32 |
| 10 | Wykres krzywej ROC - zbalansowany zbiór testowy. Źródło: opracowanie | |
| | własne | 33 |
| 11 | Macierz nieufności dla klas Ozdrowienie oraz Zgon - zbalansowany zbiór | |
| | testowy. Źródło: opracowanie własne | 33 |
| 12 | Średnie z bezwzględnych wartości SHAP - wielkości oddziaływania | |
| | zmiennych na wynik modelu. Źródło: opracowanie własne | 35 |
| 13 | Rozkłady wartości SHAP z uwzględnieniem wartości zmiennych. Kolor | |
| | czerwony wskazuję na wysoką wartość zmiennej, niebieski na niską war- | |
| | tość zmiennej. Źródło: opracowanie własne | 36 |

Streszczenie

Praca dyplomowa pod tytułem *Determinanty przebiegu choroby COVID-19* za przedmiot badania podejmuję wpływ cech biologicznych (m.in. wiek, płeć i rasa), zmiennych meteorologicznych oraz demograficznych na przebieg (ozdrowienie lub zgon) choroby COVID-19. Na podstawie danych o potwierdzonych przypadkach zachorowania na COVID-19 w USA, danych meteorologicznych oraz demograficznych stworzono model uczenia maszynowego XGBoost. Do interpretacji wyników modelu wykorzystano analizę SHAP. W pracy sporządzono również przegląd wybranych badań związanych z opisem COVID-19 oraz scharakteryzowano metody i miary z obszaru uczenia maszynowego, które zostały użyte na poszczególnych etapach budowy i walidacji modelu.

Opracowany model oraz jego analiza dostarczyła wniosku, że cechą która bardzo silnie determinuje przebieg choroby COVID-19 jest posiadanie przez zarażonego chorób współistniejących. Zaobserwowano także wysoki wpływ wieku na śmiertelność COVID-19. Osoby powyżej 70 roku były w grupie najwyższego ryzyka. Symptomem, który najbardziej determinował przebieg choroby okazał się być ból głowy. W tym etapie wykazano również, iż rasa oraz grupa etniczna miała bardzo niski wpływ na wynik predykcji.