Universidade Federal do Paraná Setor de Ciências Exatas Departamento de Estatística

Pedro Henrique Pavan Gonçalves

FATORES DE RISCO PARA ÓBITO POR HANTAVIROSE NO PARANÁ, 1992-2016, ABORDAGEM VIA UM MODELO DE FRAÇÃO DE CURA.

Curitiba 2022

Pedro Henrique Pavan Gonçalves

FATORES DE RISCO PARA ÓBITO POR HANTAVIROSE NO PARANÁ, 1992-2016, ABORDAGEM VIA UM MODELO DE FRAÇÃO DE CURA.

Trabalho de Conclusão de Curso apresentado à disciplina Laboratório B do Curso de Graduação em Estatística da Universidade Federal do Paraná, como exigência parcial para obtenção do grau de Bacharel em Estatística.

Orientador(a): Silvia Emiko Shimakura

Dedico esse traball na Universidade, me dando	no a todos que estive o forças e auxiliando	

Agradecimentos

A minha familia, que sempre me apoiou em todas as decis?es e sempre cultivou a import?ncia dos estudos.

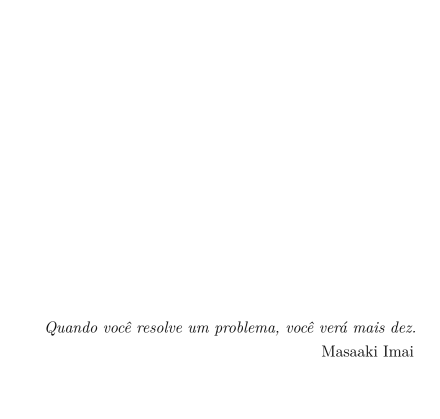
Aos meus companheiros Paulo, William, Felipe, Nilton e Lucka, por toda a parceria durante todos esses anos. Sem a parceria deles, nada seria poss?vel.

A minha namorada Fernanda Ribeiro Scharman, por todo o apoio e paci?ncia nesse periodo.

A minha orientadora, Prof? Silvia Shimakura, por toda a disponibilidade e auxilio.

Ao Bruno Vinicius Nassar e Iara Claudia de Jesus Chagas, por serem as pessoais respons?veis por acreditarem no meu potencial e darem uma oportunidade no mercado de trabalho mesmo antes de um diploma.

Por fim agradecer a Deus.



Resumo

O resumo deve ser escrito em apenas um parágrafo, e deve ser bastante chamativo para fazer com que o leitor tenha interesse em prosseguir com a leitura. Um bom resumo é sucinto e ao mesmo tempo empolgante. O resumo deve conter um pouico de cada parte do texto, mas deve enfatizar aquilo que é novidade e os principais resultados obtidos.

Palavra-chave 1. Palavra-chave 2.

Sumário

1	INTRODUÇÃO	7
2	OBJETIVOS	g
2.1	Objetivo Geral	ç
2.2	Objetivos Específicos	g
3	REVISÃO DE LITERATURA	10
4	MATERIAL E MÉTODOS	11
4.1	Material	11
4.1.1	Conjunto de dados	11
4.1.2	Recursos Computacionais	12
4.2	Métodos	12
4.2.1	Análise de Sobrevivência	12
4.2.1.1	Função de Sobrevivência	12
4.2.1.2	Função de Taxa de Falha	12
4.2.1.3	Censura	13
4.2.2	Estimador de Kaplan-meier	14
4.2.3	Modelo de Fração de Cura	14
4.2.3.1	Método Computacional	15
5	RESULTADOS E DISCUSSÃO	16
5.1	Material final do Estudo	16
5.2	Analise Descritiva	17
5.3	Modelo de Fração de Cura	22
6	CONSIDERAÇÕES FINAIS	25
	REFERÊNCIAS	26

1 Introdução

A hantavirose, zoonose viral aguda, cuja infecção em humanos no Brasil, se apresenta na forma da Síndrome Cardiopulmonar por Hantavírus, apresentou seus primeiros casos registrados em 1993, e desde então tem sido notificada em todas as regiões do país.

Zoonoses são doenças infecciosas que saltam de animais não humano para humanos. Os patógenos zoonóticos podem ser bacterianos, virais ou parasitários, ou podem envolver agentes não convencionais, se espalhando assim para humanos por contato direto ou por meio de alimentos, água ou meio ambiente. Eles representam um grande problema de saúde pública em todo o mundo devido à nossa estreita relação com os animais, seja na agricultura, como companheiros ou no ambiente natural (OMS, 2020).

A transmissão da hantavirose é feita por roedores. O mais comum é que o contágio ocorra diretamente pela inalação de partículas de urina, fezes e saliva de roedores silvestres, não pelo contato com outros humanos infectados. Por isso, os casos da doença costumam ser isolados. Diferentemente dos seres humanos, roedores, como ratos e ratazanas, podem carregar o hantavírus por toda a vida sem adoecer (BBC, 2021).

Quando olhamos os dados relacionados a essa zoonose, de 2007 a 2015, foram notificados 13.181 casos de hantavirose no Brasil, dos quais 8% (N=1,060) foram confirmados e 3,1% (N=410) evoluíram para óbito. Observou-se uma média de 1.465 casos suspeitos notificados por ano, sendo 2008 (N=1.148) e 2013 (N=1.804) os períodos de menor e maior número de notificações, respectivamente (OLIVEIRA; DUARTE, 2018).

Segundo a OMS, não há nenhum tratamento, cura ou vacina para a infecção. A alta taxa de mortalidade e dificuldade com o tratamento são fatores que juntamente com a não descoberta de um tratamento tem aumentado a preocupação com a doença que desafia as autoridades de saúde pública ao redor do mundo. As alternativas terapêuticas para os indivíduos infectados limitam-se à introdução de medidas de suporte na fase aguda em ambiente hospitalar, preferivelmente em UTIs.

Dadas as circunstâncias, este presente trabalho de conclusão de curso tem como finalidade estender o trabalho realizado pela Daniele Akemi Aritra (ARITA, 2019), utilizando os mesmos dados e buscando analisar a sobrevida desses pacientes diagnosticados com hantavirose.

Dado o fato de que nem todos indivíduos do estudo experimentaram o evento de interesse (isto é, não foram a óbito devido à contaminação da hantavirose) até o termino do estudo, é proposta a utilização do modelo de sobrevivência com fração de cura apresentado por Corbiere e Joly (2007), para analisar a sobrevida desses pacientes, onde a variável resposta é o tempo decorrido entre a data do primeiro sintoma do paciente e a data em que o mesmo foi levado a óbito.

2 Objetivos

2.1 Objetivo Geral

O presente estudo tem como objetivo estudar fatores associados ao tempo de cura ou óbito, de pacientes infectados Hantavirose no Estado do Paraná no período de 1992 a 2016.

2.2 Objetivos Específicos

- a. Revisar a literatura no que diz respeito às abordagens propostas para Análise de Sobrevivência;
- b. Revisar os pacotes disponíveis no software R (cite r) para estimação e diagnóstico de uma modelagem usando Análise de Sobrevivência fazendo uso dos pacotes survival (cite survival) e smcure (cite smcure);
- c. Realizar uma análise descritiva dos dados descritos na Seção 3.1.1 para entendimento mais detalhado e consistente das informações;
- d. Com base nos dados obtidos do banco de monitoramento da Secretaria de Estado da Saúde do Paraná (SESA/PR), realizar uma modelagem usando Análise de Sobrevivência em busca de definir os fatores associados ao óbito ou cura de um paciente infectado por Hantavirose.
- e. Apresentar o modelo, discutir os resultados obtidos e tirar conclusões.

3 Revisão de Literatura

A hantavirose é uma doença grave e aguda, com alta taxa de letalidade, cujo nome tem origem no rio "Hantan" na Coréia, onde vários soldados americanos adoeceram durante a guerra dos anos 50. A doença manifesta-se sob a forma renal, com febre hemorrágica, e sob a forma pulmonar (Ambientebrasil, 2021).

A Hantavirose é uma das zoonoses que vem preocupando as autoridades sanitárias de todo o mundo. Sua ocorrência se deve principalmente a distúrbios ecológicos, destacandose desmatamentos, alterações em ecossistemas associados ao comportamento econômico, social e cultural do homem.

A virose surge como um importante problema de saúde pública tanto em zonas rurais como em zonas urbanas (Ambientebrasil, 2021).

Atualmente, a hantavirose distribui-se globalmente incluindo a Europa, a Ásia, África e Américas. Na América do Sul, os países mais afetados são Brasil, Argentina, Chile e Paraguai (KRUGER et al., 2015).

Com o agravamento do número de casos dessa zoonose ao redor do mundo se faz necessário utilizar métodos capazes de entender os fatores de risco para o óbito dessa doença.

A análise de sobrevivência é uma das áreas da estatística que mais cresceu nas últimas décadas do século passado. A razão deste crescimento é o desenvolvimento e aprimoramento de técnicas estatísticas combinado com computadores cada vez mais velozes. Uma evidência quantitativa deste sucesso é o número de aplicações de análise de sobrevivência em medicina (COLOSIMO et al., 2006).

O termo análise de sobrevivência refere-se basicamente a situações médicas envolvendo dados censurados (observação parcial da resposta). Entretando, condições similares ocorrem em outras áreas que usam as mesmas técnicas de análise de dados (COLOSIMO et al., 2006).

A grande vantagem da Análise de Sobrevivência é permitir utilizar a informação de todos os participantes até o momento que experimentam o evento final, ou são censurados. Assim, essa é a técnica ideal para analisar respostas binárias (ter ou não ter um evento), em estudos longitudinais. Portando esse tipo de análise, compara a rapidez com que os participantes desenvolvem determinado evento, ao contrário, de comparar as porcentagens de observações que o desenvolvem ao fim do período (BOTELHO; SILVA; CRUZ, 2009).

Com a evolução da medicina, doenças antes letais tem se tornado curáveis. Tal fato aumentou a necessidade de desenvolver modelos estatísticos capazes de analisar quando o tratamento é capaz de curar a doença ou retardar a progressão caso seja não curável. O modelo de fração de cura, primeiramente introduzido por Boag, Berkson e Gage (1952), é um dos mais populares modelos para estimar a taxa de cura do tratamento e a taxa de sobrevivência de pacientes não curado ao mesmo tempo (CAI et al., 2012).

4 Material e Métodos

4.1 Material

4.1.1 Conjunto de dados

O conjunto de dados composto por 280 indivíduos e 69 variáveis utilizado é proveniente do Sistema de Informação de Agravos de Notificação (SINAN), onde para todos os indivíduos presentes na base, as informações referentes foram retiradas da ficha de investigação, onde cada um dos 69 campos presentes na ficha foram preenchidos manualmente. A ficha de investigação preenchida pelos pancientes foi anexada aos apêndices do trabalho.

A população do estudo compreendeu todos os casos de hantavirose confirmados no estado do Paraná e que apresentaram início dos sintomas dentro do período do estudo (Janeiro de 1992 a Junho de 2016)

Neste trabalho, a variável resposta de interesse tempo (em dias), foi calculada através do tempo entre as datas data de óbito e a data do 1° sintoma do indivíduo conforme a função a seguir.

$$tempo = data$$
óbito $- data$ primeiro sintoma

Para os indivíduos que não apresentaram data de óbito, o tempo (em dias) foi calculada através do tempo entre as datas data de encerramento e a data do 1° sintoma do indivíduo conforme a função a seguir.

$$tempo = data encerramento - data primeiro sintoma$$

Feito isso, os dados foram divididos entre cura e óbito, sendo cura o "indivíduo notificado por serviço de saúde do Estado do Paraná, no período de estudo e que tenha sido confirmado para hantavirose com evolução para cura" e óbito, o "indivíduo notificado por serviço de saúde do Estado do Paraná, no período de estudo e que tenha sido confirmado para hantavirose com evolução para óbito".

Pacientes que não apresentaram data de óbito foram considerados como censura.

4.1.2 Recursos Computacionais

O software escolhido para a condução do estudo é o software livre R Core Team (2021), que será utilizado como ferramenta para a análise exploratória, bem como para ajustar os modelos. Os pacotes survival Therneau (2022) e smcure Cai Yubo Zou e Zhang (2022) serão utilizados no ajuste dos modelos de Análise de Sobrevivência.

4.2 Métodos

4.2.1 Análise de Sobrevivência

Em análise de sobrevivência, a variável resposta é, geralmente, o tempo até a ocorrência de um evento de interesse, tempo esse denominado tempo de falha.

O tempo de falha é a ocorrência de um determinado evento, que pode ou não ser pré-estabelecido no início da pesquisa. Por exemplo, uma falha pode ser a morte de um ser em estudo ou uma recaída, mas também pode ser considerada como a melhora do quadro clínico do paciente. É muito importante que o tempo de início do estudo seja precisamente definido

4.2.1.1 Função de Sobrevivência

Uma das principais funções probabilísticas usadas para descrever estudo de sobrevivência é a função de sobrevivência, que em termos probabilisticos é escrita como:

$$S(t) = P(T \geqslant t)$$

A função de sobrevivênca é definida com a probabilidade da falha ocorrer até o tempo t, ou seja, a probabilidade de um indivíduo sobreviver ao tempo t.

Em consequência, a função de distribuição acumulada é definida como a probabilidade da falha ocorrer antes do tempo t, isto é, F(t) = 1 - S(t).

4.2.1.2 Função de Taxa de Falha

Dado um intervalo de tempo [t1, t2), a probabilidade da falhar ocorrer no intervalo pode ser expressa em termos da função como:

$$S(t_1) - S(t_2)$$
.

Dado que a falha não ocorreu antes do intervalo t1, definimos a taxa de falha durante o perído [t1,t2) como a probabilidade de ocorrer a falha durante esse intervalo, dividida pelo comprimento do intervalos. Sendo assim, podemos definir a função que expressa a taxa de falha no intervalo [t1,t2) por:

$$\frac{S(t_1) - S(t_2)}{(t_1 - t_2)S(t_1)}$$

De forma geral, redefinindo o intervalo como $[t, t + \Delta_t)$, a expressão anterior pode assumir a seguinte forma:

$$\lambda(t) = \frac{S(t) - S(t + \Delta_t)}{\Delta t S(t)}.$$

4.2.1.3 Censura

A principal caracteristica da análise de sobrevivência é a utilização de todas as informações disponíveis, ou seja, tanto os indivíduos de um experimento que apresentaram o tempo de falha quanto os que não experimentaram o evento. Essa informação é chamada de Censura.

Mesmo com dados censurados contendo informações incompletas ou parciais sobre um paciente, todos os dados registrados devem ser considerados, visto que o tempo até a ocorrência do evento (falha), para todos os pacientes, é superior ao tempo registrado até o ultimo acompanhamento. Ressaltando que os dados, mesmo que censurados, fornecem informações importantes sobre o tempo de vida do paciente e a não utilização de tais dados podem fornecer resultados viciados.

Há diferentes tipos de censura e esta depende exclusivamente da história do estudo e de mecanismos aleatórios, externos ao estudo em questão, podendo ser de um dos tipos a seguir:

- 1. Censura tipo 1 Alguns indivíduos não apresentaram o evento até o final do experimento
- Censura tipo 2 Estudo é finalizado após a ocorrência de um número pré estabelecido de falhas
- Censura aleatória O acompanhamento de alguns indivíduos foi interrompido por alguma razão e alguns indivíduos não experimentaram o evento até o final do estudo.

Sendo t o tempo registrado e δ a variável indicadora de falha ou censura, a variável resposta é composta pelo par (t, δ) . A variável indicadora de falha ou censura pode ser escrita como:

$$\delta = \begin{cases} 1, \text{ se t \'e um tempo de falha} \\ 0, \text{ se t \'e um tempo censurado} \end{cases}$$

4.2.2 Estimador de Kaplan-meier

O estimador de Kaplan-Meier, também chamado estimador produto-limite, foi proposto por Kaplan e Meier em 1958 e é sem dúvida o mais utilizado em estudos clínicos.

Na sua construção, o estimado de Kaplan Meier considera tanto intervalos de tempo quanto forem o número de falhas distintas. Os limites dos intervalos de tempo são os tempos de falha da amostra(COLOSIMO et al., 2006).

Considere $t_1 < t_2 \cdots < t_k$, os k tempos distintos e ordeados de falha, d_j o número de falhas em t_j , $j=1,\cdots,k$, e n_j o número de indivíduos sob risco em t_j , o estimador de Kaplan Meier é, então, definido por:

$$\hat{S}(t) = P(T > t) = \prod_{j:t_j < t} (\frac{n_j - d_j}{n_j}) = \prod_{j:t_j < t} (1 - \frac{d_j}{n_j})$$

As estimativas via estiamdor de Kaplan Meier são usualmente representadas graficamente e mostram o comportamento da curva de sobrevivência.

4.2.3 Modelo de Fração de Cura

O modelo de riscos proporcionais e tempo de falha acelerado são os mais populares em análise de sobrevivência. Uma suposição comum não declarada por trás desses modelos é que todos os pacientes irão eventualmente experimentar o evento de interesse, dado que o tempo de acompanhamento é longo o suficiente.

O modelo de fração de cura é um tipo especial de modelo de sobrevivência e assume que a população do estudo é uma mistura de indivíduos suscetíveis que podem experimentar o evento de interesse, e indivíduos curados/não suscetíveis que nunca irão experimentar o evento. Para tal dado, modelos de sobrevivência mais usuais não seriam apropriados pois não contam com a possibilidade de cura.

Seja T o tempo de falha de interesse, $1-\pi(z)$ a probabilidade de um paciente ser curado dependendo de z, e S(t|x) sendo a probabilidade de sobrevivência de pacientes não curados dependendo de x. O modelo de fração de cura pode ser expresso como:

$$S_{pop}(t|x,z) = \pi(z)S(t|x) + 1 - \pi(z),$$

onde $\pi(z)$ é referido como "incidência" e S(t|x) é referido como "latência". Se o modelo de riscos proporcionais for usado para modelar a parte latente, o modelo de fração de cura é chamado de modelo de fração de cura de riscos proporcionais. Em vez disso, se o modelo de tempo de falha acelerado for aplicado para modelar a parte latente, ele é chamado de modelo de fração de cura de tempo de falha acelerado.

Uma vantagem do modelo de fração de cura é a modelagem de indivíduos curados e não curados ser feita separadamente.

Geralmente, a função de ligação logito é usada para modelar o efeito z, mas o pacote também permite a utilização de outras funções de ligação.

4.2.3.1 Método Computacional

Conforme mencionado na seção 4.1.2, o pacote com a implementação utilizado será o smcure, portanto é importante ressaltar algumas particularidades e explicar a parte computacional do método.

Para a estimação dos parâmetros de interesse é utilizado o algoritimo EM (algoritimo de maximização de expectativa), que é um método iterativo para estimar parâmetros em modelos estatísticos, quando o modelo depende de variáveis latentes, ou seja, não observadas, que no presente estudo é dado pela cura do indivíduo.

Sendo $\mathbf{O} = (t_i, \delta, z_i, x_i)$ denotando os dados observados para o i-ésimo indivíduo onde $i = 1, \dots, n, t_i$ é o tempo de sobrevivência observado, δ o indicador de censura, e z_i, x_i são as possíveis covariáveis de incidência e latência respectivamente. Vale ressaltar que as mesmas covariáveis podem ser utilizadas para os componentes de incidência e latência, embora usemos notações diferentes.

Sendo $\Theta=(b,\beta,S_0(t))$ os parâmetros desconhecidos. Deixando Y como o indicador de que um indivíduo vai aventualmente (Y=1) ou nunca (Y=0) experimentar o evento, com probabilidade de $\pi(z)$. Dado $y=(y_1,y_2,\cdots,y_n)$ e \mathbf{O} , a função de Verossimilhança pode ser expressa como:

$$\prod_{i=1}^{n} [1 - \pi(z_i)]^{1-y_i} \pi(z_i)^{y_i} h(t_i|Y=1, X_i)^{\delta_i y_i} S(t_i|Y=1, X_i)^{Y_I}$$

Devido à complexidade da equação de estimativa no algoritmo EM, os erros padrão dos parâmetros estimados não estão diretamente disponíveis. Para obter a variância de $\hat{\beta}$ e \hat{b} , este pacote desenha aleatoriamente amostras bootstrap com substituição pela função 'sammple' do software R.

Para um intendimento mais detalhado do método recomendo a leitura do artigo escrito por Chao Cai, Yubo Zou, Yingwei Peng and Jiajia Zhanga em 2012 que se encontra nas referêcia do trabalho.

5 Resultados e Discussão

5.1 Material final do Estudo

A princípio foi realizada uma análise descritiva dos dados visando um maior entendimento da base.

A base de dados original era composta por 280 observações e 69 variáveis, que são elas os 69 campos presentes na ficha de investigação preenchida pelos pacientes.

Devido a presença de dados faltantes para várias variáveis, com algumas atingindo um percentual de 96% de dados faltantes, decidiu-se restringir as análises com as seguintes variáveis:

- Tempo: Tempo decorrido do primeiro sintoma do paciente até o óbito ou perda do acompanhamento.
- 2. Idade: Idade do paciente.
- 3. Sexo: Sexo do paciente (homem ou mulher).
- 4. Tontura: Apresentou tontura (sim ou não).
- 5. Cefaleia: Apresentou cefaleia (sim ou não).
- 6. Sangramento Respiratório: Apresentou sangramento respiratório (sim ou não).
- 7. Dispineia: Apresentou falta de ar (sim ou não).
- 8. Hipotensão: Apresentou problemas com pressão baixa (sim ou não).
- 9. Mialgia: Apresentou dores musculares (sim ou não).
- 10. Regional de Saúde: Regional de saúde na qual o paciente foi atendido, podendo ser União da vitória, Guarapuava, Irati e Outros (sim ou não).
- 11. Sinais Hemorrágicos: Apresentou sinais hemorrágicos (sim ou não).
- 12. Internação: Paciente foi internado no periodo em que esteve com a doença (sim ou não).
- 13. Diarreia: Apresentou diarreia (sim ou não).
- 14. Respirador Mecânico: Precisou de respirador mecânico (sim ou não).

Para fins de visualização e melhor intendimento da variável, entendeu-se que seria adequado categorizar a variável *idade* para a análise exploratória, entre indivíduos de 1 a 20 anos de idade, 20 a 29, 30 a 39, 40 a 49, 50 a 59 e com idade superior a 60 anos.

Conforme já foi discutido anteriormente na seção 4.2.1.3, em análise de sobrevivência, as censuras são compostas por indivíduos do estudo que ainda não experimentaram o evento final, portanto, além das 14 variáveis escolhidas, ainda foi adicionada a variável de censura, onde o indíviduo que apresentou censura é θ e θ para o indivíduo não censurado.

5.2 Analise Descritiva

Inicialmente, foi realizada uma análise descritiva dos dados apresentados na Seção 5.1 a fim de analisar a quantidade de indivíduos em cada categoria das variáveis.

Visando entender o comportamento das variáveis assim como a distribuição entre a censura, as visualizações para as variáveis foram feitas distinguindo entre censura sim e não.

Na Figura 1, conseguimos analisar a distribuição e comportamento das variáveis idade e sexo, além de suas respectivas censuras.

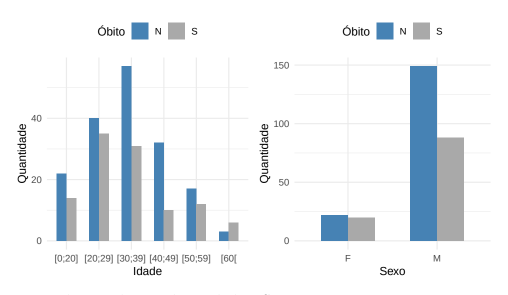


Figura 1 – Distribuição das variáveis Idade e Sexo

Dos 280 indivíduos presentes no estudo, 85,0% (238/280) eram do sexo masculino e os outros 15% (42/280) do sexo feminino. Em relação a idade, a média dos indivíduos é de 33 anos que também equivale a mediana dos dados. O indivíduo com a menor idade possui 2 anos, enquanto o indivíduo com a maior idade possui 80.

Entre as categorias da variável idade, 32% (88/280) estão presentes na categoria de indivíduos de 30 a 39 anos, e apenas 3% (9/280) dos indivíduos do estudo presentes na categoria de 60 ou mais anos de idade.

Quanto a variável resposta tempo, conforme a Figura 2, cerca de 88% (250/280) dos indivíduos apresentam um tempo igual ou inferior a 22 dias. Um ponto interessante de se obervar é o fato de que para um tempo superior a 22 dias, apenas 2 dos 30 indivíduos apresentam censura, ou seja, experimentaram o evento de interesse (óbito). Possível notar uma alta taxa de óbito nos primeiros dias de infeção do paciente, que decai com o passar dos dias.

Dentre as 22 regionais de saúde do Paraná, no banco analisado o maior número de casos foi registrado em União da Vitória com 33% (93/280), seguido de Guarapuava com 23% (65/280) e Irati com 16% (46/280). Os demais foram agrupados na categoria "Outros".

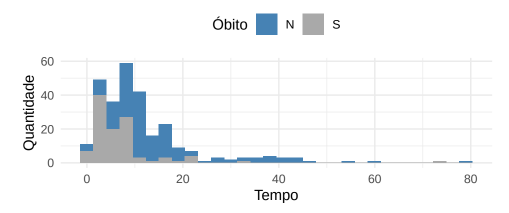


Figura 2 – Distribuição da variável tempo

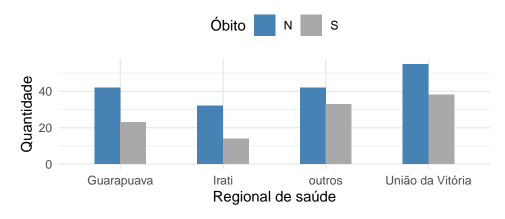


Figura 3 – Distribuição dos casos segundo a regional de saúde

Quanto as variáveis relacionadas a sintomas, na Tabela 1 são apresentadas as frequências absolutas e relativas (percentuais) em cada uma das categorias, bem como o número de óbitos e censuras.

Tabela 1 – Frequências absolutas, relativas, quantidade de censuras e quantidade de falhas para as variáveis dicotômicas.

Variável	Freq.Absoluta	Freq.Relativa	Censura	Falha
Tontura	162	$57,\!50\%$	49	113
Cefaleia	242	$86,\!43\%$	87	155
Sangramento Respiratório	123	$43{,}93\%$	78	45
Dispineia	199	$71{,}07\%$	92	107
Hipotensão	148	$52,\!86\%$	94	54
Mialgia	229	$81,\!43\%$	82	147
Sinais Hemorrágicos	31	$11{,}07\%$	17	14
Diarreia	72	$25{,}36\%$	27	45
Respirador Mecânico	118	$32,\!50\%$	73	45

O sintoma que esteve mais presente entre os infectados foi a cefaleia, presente em $242\ dos\ 280\ indivíduos\ (86\%)$, seguido da mialgia em $232\ (83\%)$.

O sintomas que se mostraram menos presentes foram os sintomas sinais hemorrágicos com 31 aparições seguido da diarreia em 71 dos 280 indivíduos.

Os sintomas que se mostraram mais letais entre os estudados com 94 (33,5%) e 92 (32,8) respectivamente foram hipotensão, que significa uma baixa na pressão arterial do paciente infectado, e dispineia representada pela falta de ar ou dificuldade de respirar.

Na sequência, foi realizada uma análise univariada (uma a uma) das variáveis presentes no estudo. Para isso, foi utilizado o estimador de Kapla-Meier que nos permite visualizar as curvas de sobrevida associadas às categorias de cada variável, auxiliando assim a verificar a existência de associação delas com o tempo até o óbito.

Buscando oferecer uma melhor visualização dos resultados, os gráficos foram dividos em duas figuras A Figura 4 contém 8 das 14 imagens, e o restante presente na Figura 5. O valor p resultante do teste logrank calculado está presente no canto inferior esquerdo de cada uma das imagens.

Na Figura 4 as variáveis Idade, Sexo, Tontura, Cefaleia, Sangramento Respiratório, Dispeia e Hipotensão se mostraram significativas através do teste *logrank*, com valores p inferiores a 0,10. Embora significativas, as variáveis Sexo e Cefaleia apresentaram um intervalo de confiança bem elevado.

Na Figura 5 as variáveis Respirador Mecânico e Mialgia se mostraram significativas através do teste *logrank*, com valor p inferior a 0,10. As demais

Feita a análise exploratória dos dados e tendo um intendimento amplo do funcionamento e distribuição de cada uma das variáveis presentes no estudo, o próximo passo foi a modelagem desse dados utilizando do modelo de Fração de Cura.

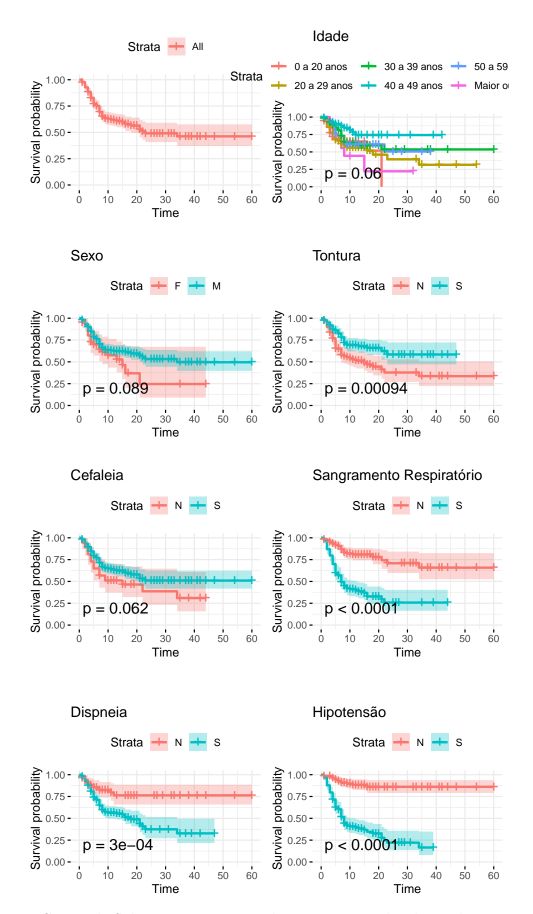


Figura 4 – Curvas de Sobrevivência univariada para o estimador de Kaplan Meier

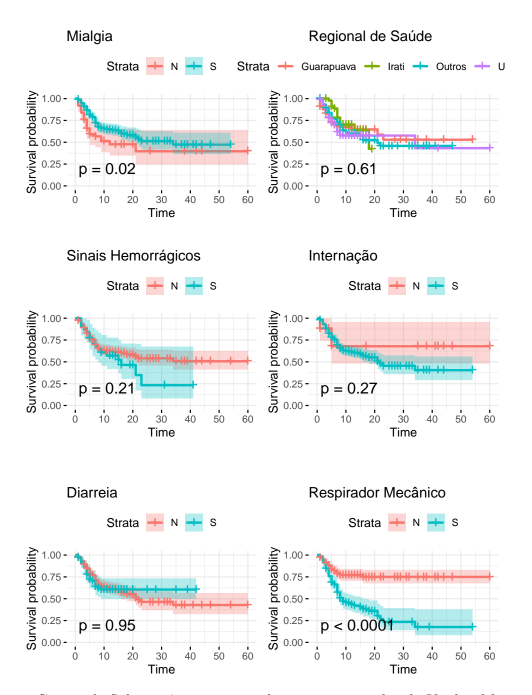


Figura 5 – Curvas de Sobrevivência univariada para o estimador de Kaplan Meier

5.3 Modelo de Fração de Cura

Os dados foram aplicados no modelo de fração de cura através do pacote *smcure*, considerando as covariáveis: Idade, sexo, tontura, cefaleia, sangramento respiratório, dispinéia, hipotensão, mialgia, regional de saúde, sinais hemorrágicos, internação, diarreia e respirador mecânico.

As variáveis dicotômicas foram introduzidas ao modelos por meio de variáveis dummy, onde a primeira categoria de cada uma delas ficou como referência. O pacote utilizado para a modelagem apresenta uma particularidade para variáveis categóricas com mais de duas categorias, fazendo necessária a criação de k-1 variáveis dummy, onde k é o número de categorias da variável, portanto, para as variável $regional\ de\ saúde\ 3$ variáveis dummy foram adicionadas aos ddados.

Na primeira etapa, foi ajustado um modelo separado para cada variável selecionada, avaliando as suas respectivas significâncias ao nível de 0,10.

Na Tabela 2, podemos observar as estimativas para cada um dos modelos, tanto para a probabilidade de cura quanto para o tempo de falha respectivamente, bem como os respectivos erros padrão e valores de p. Para a variável regional de saúde, a categoria "Guarapuava" ficou como categoria de referência.

Os erros padrões estimados foram obtidos baseados em 200 amostras de bootstrap. A escolha desse tamanho de amostra foi baseado em outros materias e referências utilizadas pelo autor deste trabalho durante o processo de estudo do trabalho.

Tabela 2 – Estimativas, coeficientes, erros padrões e p-valores para cada um dos modelos com uma variável.

			Probabilidade de óbito			Tempo de falha	-
Parâmetro	Categoria	Coeficiente	Erro Padrão	Valor-p	Coeficiente	Erro Padrão	Valor-p
Idade	-	-0,005	0,156	0,768	-0,122	0,009	0,19
Sexo	Masculino	-1,915	0,612	0,001	-0,173	0,612	0,001
Tontura	Sim	-1,13	0,439	0,001	-0,438	$0,\!239$	0,067
Cefaleia	Sim	-1,395	1,262	$0,\!268$	-0,253	$0,\!322$	0,432
Sangramento Respiratório	Sim	1,997	0,491	0,001	1,092	0,322	0,001
Dispineia	Sim	2,923	$0,\!462$	0,001	0,053	$0,\!362$	0,883
Hipotensão	Sim	6,673	$0,\!576$	0,001	0,402	$0,\!298$	0,177
Mialgia	Sim	-0,189	$0,\!478$	0,001	-0,498	$0,\!338$	$0,\!14$
Regional de Saúde	Irati	0,983	$0,\!651$	0,001	-0,954	$0,\!505$	0,058
-	Outros	0,242	$0,\!523$	0,001	-0,88	$0,\!49$	0,072
-	União da Vitória	$2,\!297$	0,626	0,001	-0.79	0,581	0,174
Sinais Hemorrágicos	Sim	4,469	2,566	0,001	-0,045	0,342	0,896
Internação	Sim	2,489	0,76	0,001	-1,531	$0,\!67$	0,224
Diarreia	Sim	-1,636	0,391	0,001	0,943	0,29	0,001
Respirador Mecânico	Sim	7,394	$0,\!585$	0,001	-0,741	$0,\!27$	0,006

Ajustado um modelo para cada uma das variáveis selecionadas na seção 5.1, para a probabilidade de óbito 12 variáveis se mostraram significativas ao nível de 10% de confiança, fora elas Sexo, Tontura, Sagramento Respiratório, Dispinéia, Hipotensão, Mialgia, Regional de Saúde, Sinais Hemorrágicos, Internação, Diarreia e Respirador Mecânico.

Para o tempo de falha, as variáveis que se mostraram significativas ao nível de 10% de confiança foram Sexo, Tontura, Sangramento Respiratório, Regional de Saúde para os níveis Irati e Outros, Diarréia e Respirador Mecânico. Olhando para a variável sangramento respiratório como exemplo, olhando para o coeficiente concluímos que pacientes que apresentaram esse sintoma tem um aumento no tempo médio de falha.

Na segunda etapa, foi ajustado um modelo com todas as covariáveis, novamente avaliando as que são siignificativas ao de significância de 0,10. A partir da Tabela 3 observam-se as estimativas associadas ao modelo de fração de cura.

6 Considerações Finais

Apresente as considerações finais (ou conclusões) do trabalho.

Referências

- Ambientebrasil. 2021. Disponível em: https://ambientebrasil.com.br/agropecuario/doencas_agropecuarias/hantavirose.html.
- ARITA, D. A. Survival of persons with hantavirus infection diagnosed in parana state, brazil. *Cadernos de Saude Publica*, Fundação Oswaldo Cruz, v. 35, 2019. ISSN 16784464.
- BBC. 2021. Disponível em: https://www.bbc.com/portuguese/brasil-57245848.
- BOTELHO, F.; SILVA, C.; CRUZ, F. Artigos de revisão epidemiologia explicada-análise de sobrevivência. 2009. Disponível em: <www.apurologia.pt>.
- CAI, C. et al. smcure: An r-package for estimating semiparametric mixture cure models. Computer methods and programs in biomedicine, NIH Public Access, v. 108, p. 1255, 12 2012. ISSN 01692607. Disponível em:
 c/pmc/articles/PMC3494798/?report=abstracthttps://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3494798/>.
- CAI YUBO ZOU, Y. P. C.; ZHANG, J. smcure: Fit Semiparametric Mixture Cure Models. [S.l.], 2022. R package version 2.1. Disponível em: https://CRAN.R-project.org/package=smcure.
- COLOSIMO, E. A. et al. Análise de sobrevivência aplicada. Revista Entreteses, p. 77, 2006. Disponível em: http://cursodegestaoelideranca.paginas.ufsc.br/files/2016/03/Apostila-OrientaÃgÃčo-ao-TCC.pdf.
- CORBIERE, F.; JOLY, P. A sas macro for parametric and semiparametric mixture cure models. *Computer Methods and Programs in Biomedicine*, Elsevier Ireland Ltd, v. 85, p. 173–180, 2007. ISSN 01692607. Disponível em: https://www.researchgate.net/publication/6641628_A_SAS_macro_for_parametric_and_semiparametric_mixture_cure_models.
- KRUGER, D. H. et al. Hantaviruses–globally emerging pathogens. *Journal of clinical virology: the official publication of the Pan American Society for Clinical Virology*, J Clin Virol, v. 64, p. 128–136, 3 2015. ISSN 1873-5967. Disponível em: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/25453325/>.
- OLIVEIRA, S. V. D.; DUARTE, E. C. Magnitude and distribution of deaths due to hantavirus in brazil, 2007-2015. *Epidemiol. Serv. Saude*, v. 27, p. 11, 2018.
- OMS. 2020. Disponível em: https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/zoonoses.
- R Core Team. R: A Language and Environment for Statistical Computing. Vienna, Austria, 2021. Disponível em: https://www.R-project.org/.
- THERNEAU, T. M. Survival analysis [r package survival version 3.4-0]. Comprehensive R Archive Network (CRAN), 8 2022. Disponível em: https://CRAN.R-project.org/package=survival.