# Modelowanie epidemii chorób zakaźnych za pomocą automatów komórkowych

Dominika Bocheńczyk, Antonina Kuś, Piotr Magiera

May 2022

### 1 Idee oraz plany

- 1. SIRV model uwzględniający szczepienia,
- 2. dopasowanie parametrów p i q do odpowiednich skali modelu (małe miasto, społeczność, płytka laboratoryjna etc.),
- 3. w przypadku chorób, na które odporność nabywana jest czasowo zmieniamy stan z R na S po określonej liczbie iteracji,
- 4. oczekiwane rezultaty dobór p ma znacznie większy wpływ na przebieg epidemii choroby niż dobór q.

### Harmonogram

- 05.05 Pseudokod funkcji przejścia, wybór modelu, research
- 12.05 Zaprogramowanie modelu i jego funkcjonalności
- 19.05 Implementacja GUI
- 26.05 Walidacja oraz ewentualna poprawa funkcji przejścia
- 02.06 Dokumentacja, prezentacja gotowego modelu oraz wnioski

#### Model McKendricka-Kermacka

#### 1.1 Parametry

Powyższy model opiera się na automacie komórkowym wykorzystującym sąsiedztwo Moore'a o promieniu równym jeden oraz dwóch parametrach - p oraz q - determinujących odpowiednio prawdopodobieństwa zakażenia i wyzdrowienia:

$$P_{\text{infect}} = 1 - (1 - p)^n,$$
  
 $P_{\text{recover}} = q.$ 

Liczba sąsiadów symbolizowana przez n wynosi w naszym przypadku 8. Poniższe pseudokody prezentują pojedynczą iterację w danym modelu.

#### 1.2 SIR asynchroniczny

```
for cell in cells:
    if not cell.used and cell.site == I:
        if rand(0, 1) < p_recover:
            this.site = R
    else:
        pick random neighbor N
        if not N.used and N.site == S and rand(0, 1) < p_infect:
            N.site = I
            N.used = True
    cell.used = True</pre>
```

#### 1.3 SIS asynchroniczny

#### 1.4 SIRV asynchroniczny

TODO

## Implementacja

Do zaimplementowania modelu został użyty język Java.

 $Repozytorium\ z\ kodem\ \acute{z}r\acute{o}dlowym:\ \texttt{https://github.com/piotmag769/PandemicSimulation}$