

### Modélisation, Simulation multi-niveau pour l'optimisation des politiques de vaccination

Etudiante: TRAN Thi Cam Giang

Encadrants: Yann CHEVALEYRE, Marc CHOISY

Directeurs: Jean-Daniel ZUCKER

Ecole doctoral : EDITE 130, Université Pierre et Marie CURIE

Date de début : 01/10/2012

Bourse en cotutelle : UPMC/USTH (University of Science and Technology of Ha Noi)

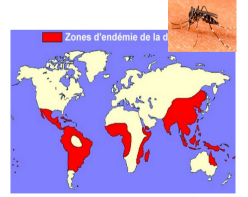
Financement: PDI MSI, UPMC/IRD

### Contexte: maladie infectieuse

- Nombreuses maladies infectieuses comme la rougeole en 2014, la dengue en Asie, dans la plupart des pays d'Asie du sud-est [14].
  - → Cela illustre combien il est important de pouvoir anticiper les phénomènes épidémiologiques pour mieux les gérer lorsqu'ils surviennent.
- Vaccination : la politique "de masse" (vacciner le maximum d'enfants avant un certain âge) la plus ancienne (débuts dans les années cinquante pour les pays riches) et encore aujourd'hui la plus utilisée [17].
- Problèmes : trop chère, inefficace et strictement impossible à mettre en œuvre dans de nombreux pays pauvres, notamment en Afrique comme à la fois problèmes financières et logistiques. (e.g. le projet de l'OMS d'extinction de la rougeole au Vietnam avant 2012 est un échec).







OPTIMISATION des politiques de vaccination en Intelligence Artificielle qui soient plus efficaces, moins chères en prenant en compte la dimension spatiale.

### Contexte : Outil ?

- Peu d'outil d'aide pour les simulations de vaccination
- Il existe le package R « GillespieSSA » en 2010 : simulation des modèles épidémiques stochastiques.
  - Avantages :

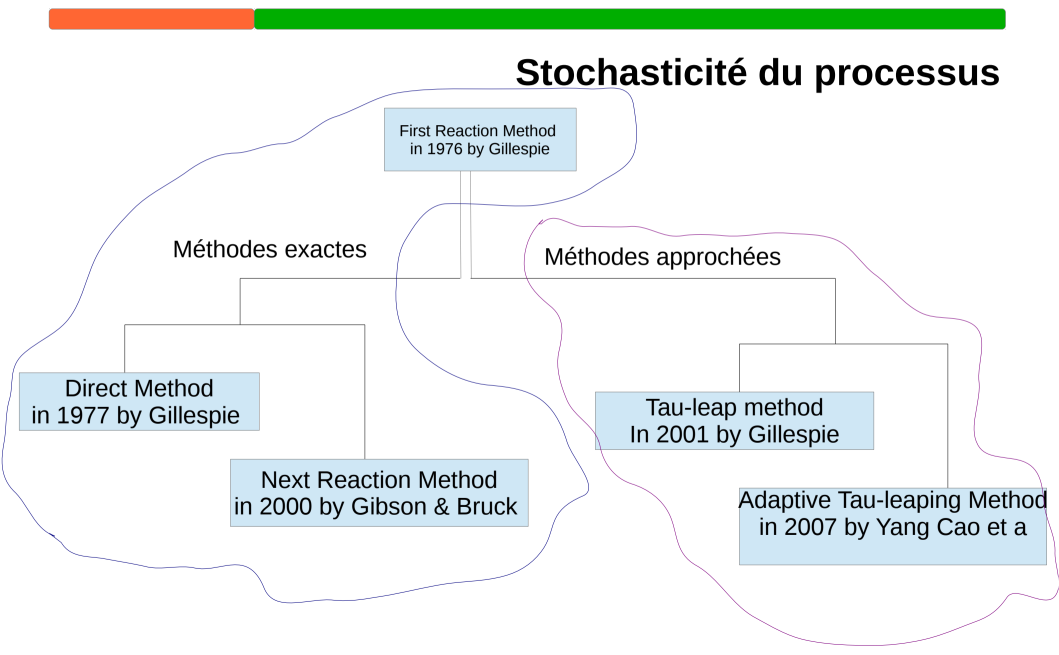
GillespieSSA fournit un moyen simple à utiliser et l'interface extensible à plusieurs algorithmes de simulations stochastique.

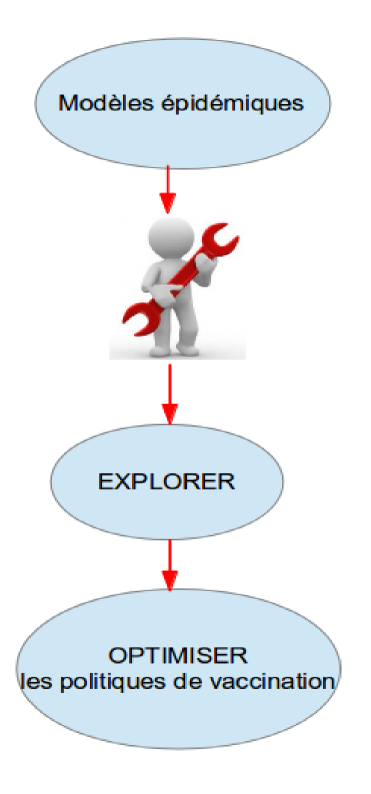
- Désavantages :
  - TRÈS lent! (quand on ne peut pas explore la propagation d'une maladie infectieuse dans une metapopulation). Parce que seul l'algorithme de Gillespie est écrit en C++, mais tout le reste (i.e. Modèle épidémiologique, structure spatiale) doit être écrit en R.

### Résultats attendus

- Les résultats de cette thèse sont : un algorithme efficace pour l'optimisation des politiques de vaccinations évaluées par simulations stochastiques et spatiales.
- Un outil informatique d'aide à la décision des politiques de vaccination utilisable par les professionnels de santé disponible sous la forme d'un package R (Interface R/C++)

### Méthode : Modèle SEIR

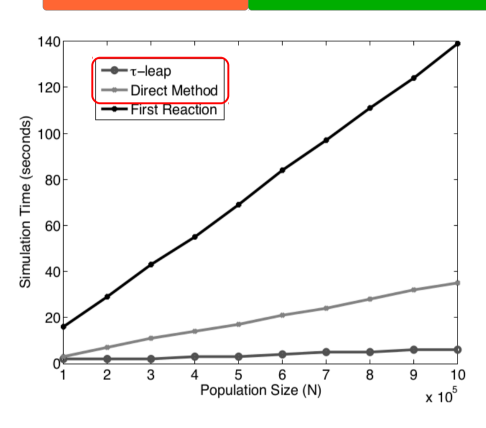




- 1.1. Étudier les modèles épidémiques qui peut décrire la transmission des maladies infectieuses à travers les individuals
- 1.2. En particulier, les modélisations épidémiologiques
- 2.1. Otil pour exprimer les objectifs des simulations du modèle mais aussi des contraintes liées à celles-ci.
- 3.1. Propagation d'une maladie infectieuse dans un contexte spatial pour trouver les caractéristiques importantes de la propagation d'une maladie

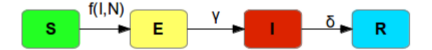
- 4.2. Lancer des politiques de vaccinations courantés,
- 4.3. Valider les politiques
- 4.4. Optimiser les politiques qui sont plus efficaces et moins chères.

### Méthode : Modèle SEIR



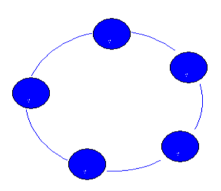
#### Stochasticité démographique :

- Motivation : intéresser l'extinction dans modèle déterministe
- Approche: modèle individu-centrée, 2 étapes :
  - Chercher le temps du prochain événement
  - Chercher la nature du prochain événement

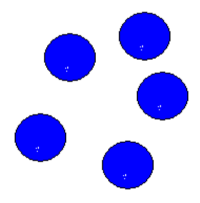


Temps de simulation 1000 ans du modèle SEIR, \mu=0.02 par an,1\sigma=8 jours, 1\gamma=10 jours. [Keeling2008]

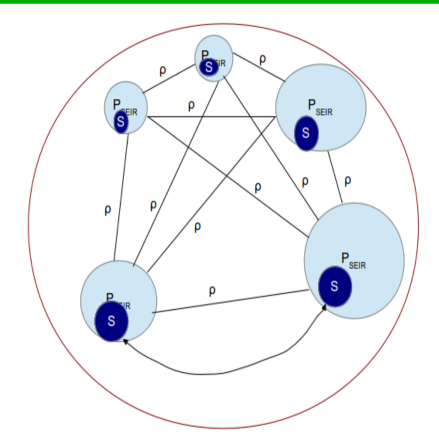
# Méthode : Modèle épidémiologique en contexte spatiale



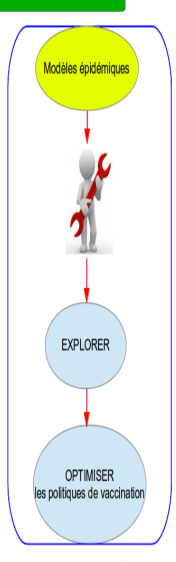
Modèle en boucle



Modèle en ile No contact

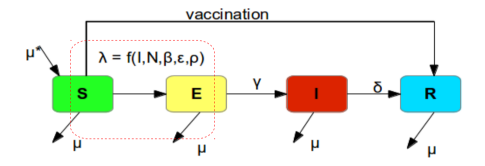


Modèle en graphe complet



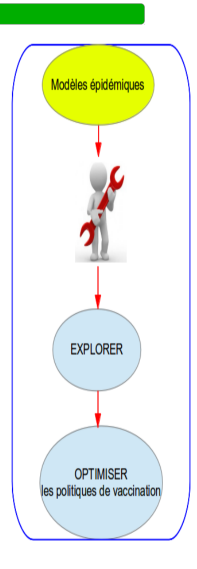
## Méthode : Taux d'Infection dans Modèle SEIR spatial

#### Notre modèle SEIR



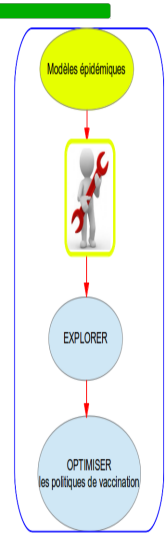
 Trouver la formule de la force d'infection pour un contexte spatial.

$$\lambda_i = \beta_i \frac{I_i}{N_i} + \sum_{\substack{j=1\\j\neq i}}^n \rho_{ij} \left[ \frac{\beta_i [(1-\varepsilon_{ij})I_j - I_i]}{N_i} + \frac{\varepsilon_{ij}\beta_j I_j}{N_j} \right]$$



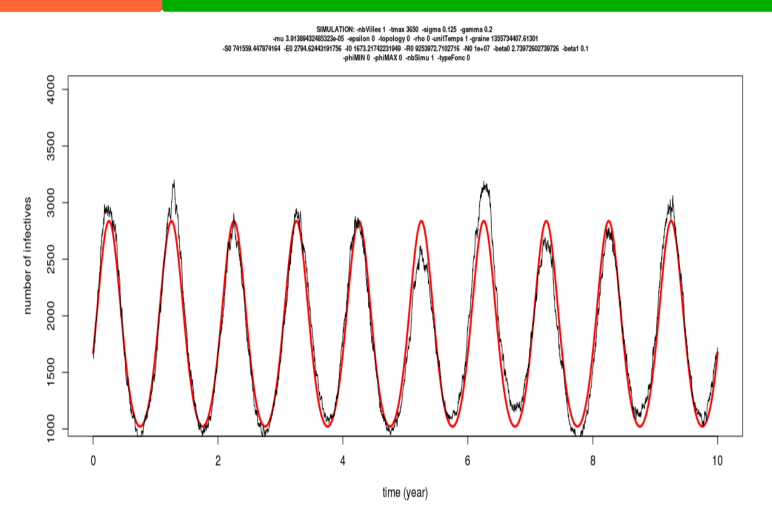
### Outil : simulation du modèle spatiotemporel

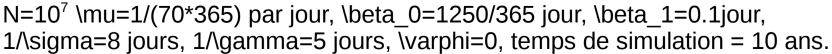
- Construire le package **dizzys** :
  - Permettre d'intégrer C++ dans R.
  - Faire des simulations déterministe/stochastique pour les modèles épidémiques SEIR et SIR en utilisant des équations déterministes, l'algorithme stochastique de Gillespie et l'algorithme adaptivetau.
  - Faire les simulations pour n sous-populations dans une méta-population.
  - Interface affiché sous R en 2D, 3D.

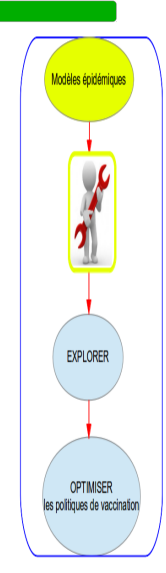


### Outil: package **dizzys**

#### Prototype développé en C++ : Exemple Nombre d'infectés pour 1 ville de 10M d'habitants

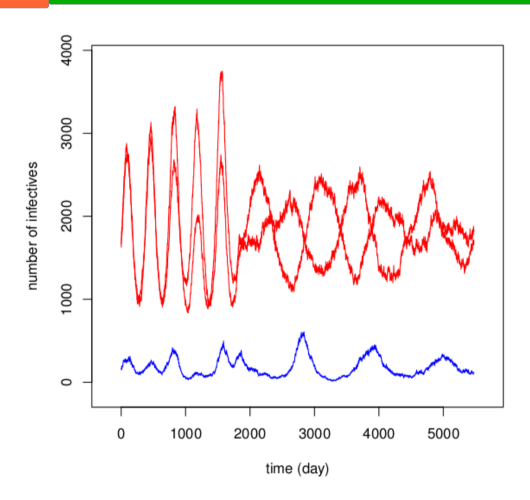




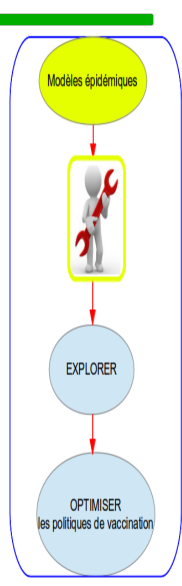


### Outil: package **dizzys**

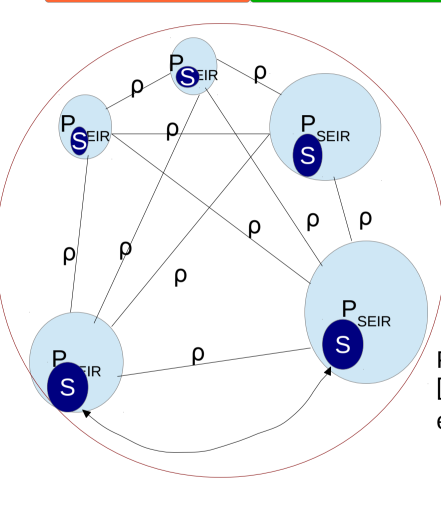
### simulation d'une metapopulation



Metapopulation de trois villes, N={10 $^6$ ,10 $^6$ ,10 $^5$ },  $\phi_{\text{Max}}$ ={0, $\pi$ }



12



#### Taux de contact β pour la population i

$$\beta_i(t) = b_0 \left[ 1 + b_1 \cos \left( \frac{2\pi t}{T} + \varphi_i \right) \right]$$

Pour une métapopulation de n villes:  $[\phi_{\text{Min}}$ ,  $\phi_{\text{Max}}]$ : représente le degré d'asynchronie entre les souspopulations.



Ville: 1 2 3 ......

 $\phi_{\text{Max}}$ 

 $\varphi_i = i * \frac{\varphi_{max} - \varphi_{min}}{(n-1)}$ 

**EXPLORE** 

OPTIMISER les politiques de vaccination

#### Plan d'expérience :

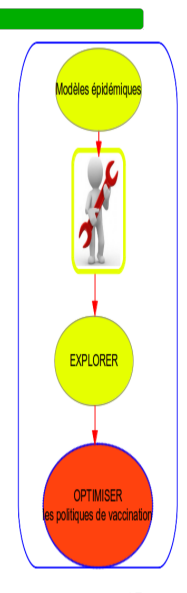
| EXPÉRIENCE   |  |  |               | SIMUL                    | TEMPS |
|--|--|--|---------------|--------------------------|-------|
| Nombre de<br>Pop   | Taille de Pop  | Couplage   | phiMAX        | nbSimul                  | Temps |
| 2<br>3<br>4<br>5<br>6<br>7<br>8<br>9<br>10<br>15<br>20<br>25<br>30<br>40<br>50 | 5000<br>10.000<br>100.000<br>200.000<br>300.000<br>500.000 | 0.0001<br>0.0005<br>0.001<br>0.005<br>0.01<br>0.03<br>0.05<br>0.08<br>0.1<br>0.3<br>0.5<br>1 | 0<br>π/2<br>π | 10<br>100<br>500<br>1000 |       |

 Trouver la caractérisation de la persistance globale. C'est la courbe de survie qui est en forme de

$$M(t) = \exp(-\chi t)$$

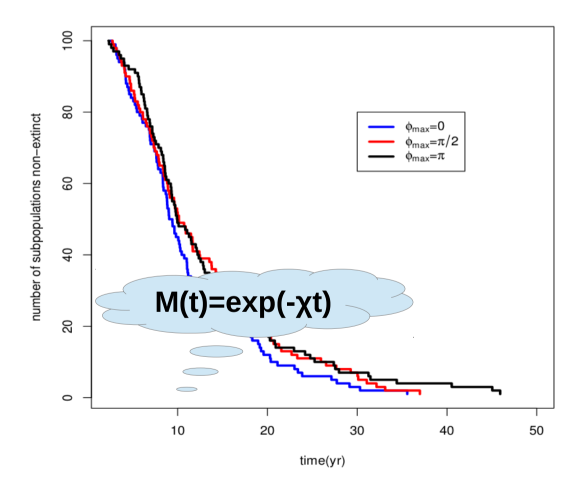
où M(t) est le nombre de méta-populations qui ne sont pas éteintes au moment t.

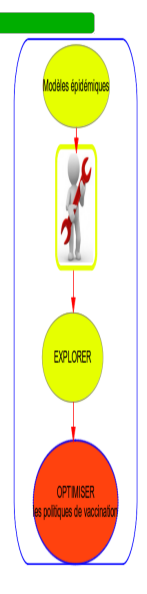
 On utilise le modèle de régression de survie pour trouver le taux d'extinction χ



Courbe de survie Kaplan-Meier et modèle de régression

de survie

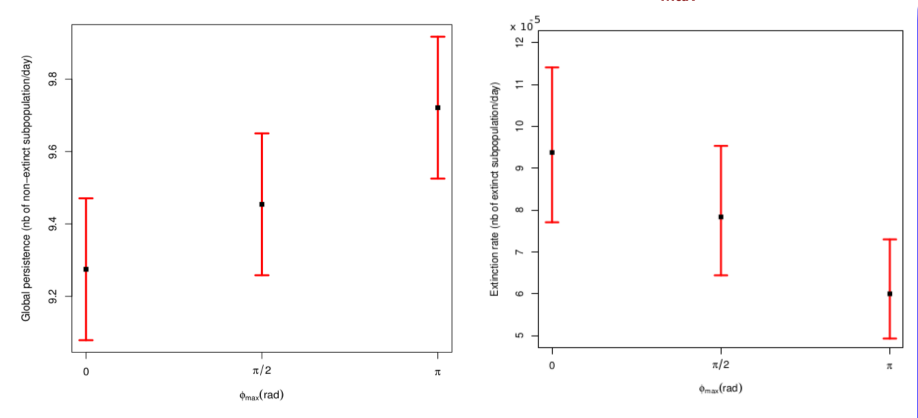




**EXPLORER** 

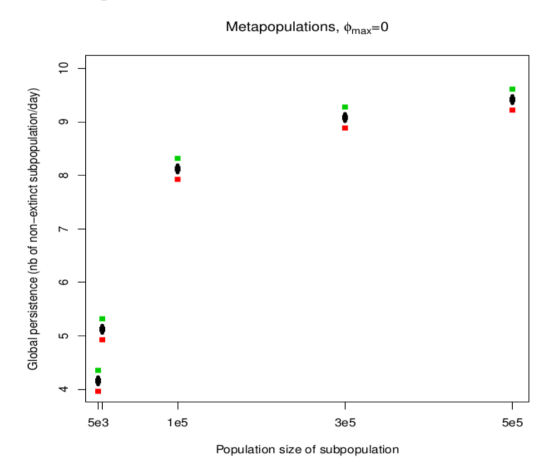
17

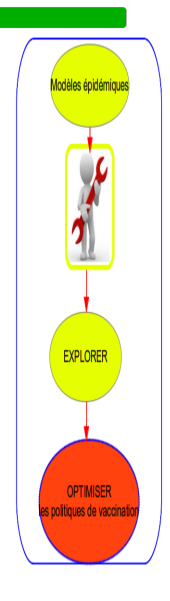
### Persistance globale d'une maladie et $\phi_{\text{Max}}$



Global disease persistence and extinction rate in the metapopulation of eight subpolation 100 different simulations N=3e5, coupling rate \$\rho=0.1.

### Influence de la taille de population sur la persistance globale d'une maladie



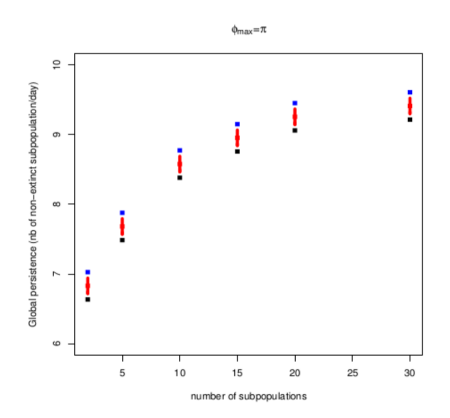


Estimated persistence rate in the metapopulation of six subpopulations after 100 different simulations.

The population size of subpopulation is in the set {5000, 10000, 1e5, 3e5, 5e5}

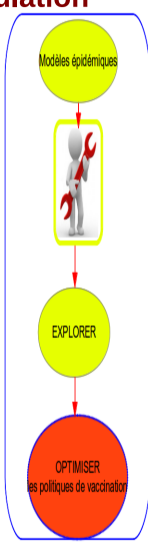
Influence du nombre de souspopulations dans une metapopulation

sur la persistance globale d'une maladie



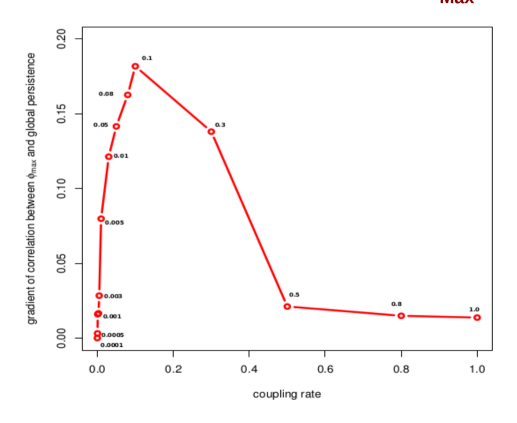
Estimated persistence rate in the metapopulation of multi-subpopulations after 100 different simulations.

The number of subpopulations alters in the set {2, 5, 10, 15, 20, 25, 30}



Influence du taux de couplage entre les villes dans une metapopulation

sur la pente de la persistance globale à  $\phi_{\text{Max}}$ 

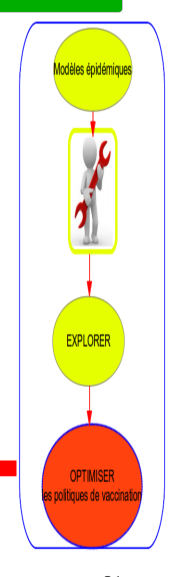


Taux de couplage \rho =  $\{0.0001, 0.005, 0.001, 0.005, 0.01, 0.05, 0.1, 0.5, 1.0\}$ , Niveau d'asynchronie phiMAX= $\{0,pi/2,pi\}$  et la taille de population N=1e5. NbVilles = 05

### Conlusion

En résumé, <u>le degré</u>
d'asynchronie augmente le temps
de persistance globale d'une
maladie infectieuse.

| 01/09/2014 → 01/12/2014 | - Exploiter la propagation et la persistance globale dans le modèle de gravité.  |
|-------------------------|--|
| 01/12/2014 → 01/04/2015 | <ul> <li>Etat de l'art sur les politiques de vaccinations actuelles.</li> <li>Faire la modélisation et la simulation du modèle de vaccination.</li> <li>Trouver ses avantages et ses désavantages</li> <li>Optimizer les policitiques de vaccination.</li> </ul> |
| 01/04/2015 → 30/09/2015 | - Commencer le rapport de thèse  |



### Manuscrit en préparation:

T.C.G. Tran, J.D. Zucker, M.Choisy, Quantifying the effect of synchrony on the persistence of infectious diseases in a metapopulation.

### Référence

#### **REFERENCES**

- 1- Earn, D. J.; Rohani, P. & Grenfell, B. T. Persistence, chaos and synchrony in ecology and epidemiology. *Proceedings of the Royal Society of London B*, **1998**, 265, 7-10
- 2- Grenfell, B. T.; Bjørnstad, O. N. & Kappey, J. Travelling waves and spatial hierarchies in measles epidemics. Nature, 2001, 414, 716-723
- 3- Nokes, D. J. & Swinton, J. Vaccination in pulses: a strategy for global eradication of measles and polio?
- S. Altizer, A. Dobson, P. Hosseini, P. Hudson, M. Pascual, and P. Rohani. Seasonality and the dynamics of infectious diseases. Ecol Lett, 9(4):467484, Apr 2006.
- 4- R. M. Anderson and R. M. May. Infectious Diseases of Humans: Dynamics and Control. Oxford University Press, 1992.
- 5- B. Bolker and B. Grenfell. Space, persistence and dynamics of measles epidemics. The Royal Society, 348:309320, 1995.
- 6- D. T. Gillespie. Exact stochastic simulation of coupled chemical reactions. The journal of physical chemistry, 81(25):23402361, 1977.
- 7- B.T. Grenfell, B. M. Bolker, and A. Klegzkowski. Seasonality and extinction in chaotic metapopulation. The royal society, 259:97103, 1995.
- 8- M. J. Keeling and B. T. Grenfell. Understanding the persistence of measles: reconciling theory, simulation and observation. Proc Biol Sci, 269(1489):335343, Feb 2002.
- 10- M. J. Keeling and P. Rohani. Modeling Infectious Diseases in humans and animals. Princeton University Press, 2008.
- 11- A. L. Lloyd. Realistic distributions of infectious periods in epidemic models: changing patterns of persistence and dynamics. Theor Popul Biol, 60(1):5971, Aug 2001.
- 12- E. Renshaw. Modelling biological populations in space and time, volume 11. Cambridge University Press, 1993.
- 13- T. M. Therneau. A Package for Survival Analysis in S, 2014. R package version 2.37-7.
- 14- WHO. Reported measles cases with onset date from oct 2013 to mar 2014, 2014.
- 15-http://microbiology.mtsinai.on.ca/faq/transmission.shtml
- 16- http://en.wikipedia.org/wiki/Epidemic model
- 17-Nokes, D. J. & Swinton, J. Vaccination in pulses: a strategy for global eradication of measles and polio? Trends Microbiol, 1997, 5, 14-19

. . . . . . . . . .

### Merci de votre attention!

### Méthode : Optimisation des politiques de vaccination

#### (3) Optimisation des politiques de vaccination : apprentissage par renforcement

Pour une structure de population donnée, où et quand il faut vacciner afin de diminuer au maximum l'incidence globale ou augmenter au maximum la probabilité d'éradication globale.

- SARSA: Etat Action Récompense Etat Action
- Un état au moment t : (€ N4)

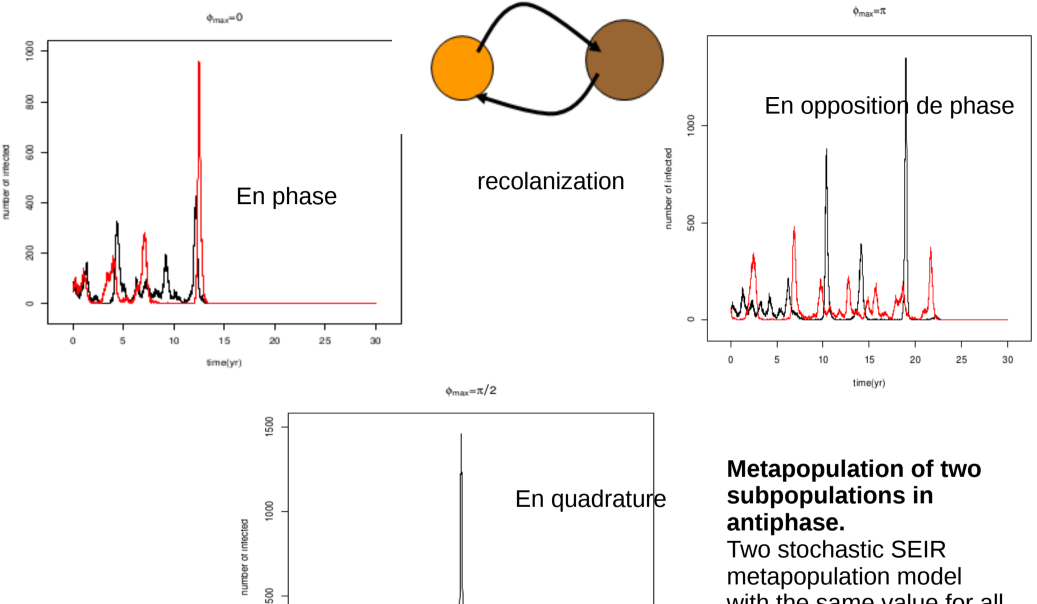
$$S = ((s_1, e_1, i_1, r_1), (s_2, e_2, i_2, r_2), ...., (s_n, e_n, i_n, r_n))$$

- Ensemble d'états : N<sup>4\*nbVilles</sup>
- Action au moment t, vaccination ou non vaccination

$$\cdots \qquad s_{t} = s_{t+1} s_{t+1} s_{t+1} s_{t+1} s_{t+2} s_{t+2} s_{t+2} s_{t+3} s_{t+3} s_{t+3} \cdots$$

Somme de récompense d'une politique : ☐ : S → A

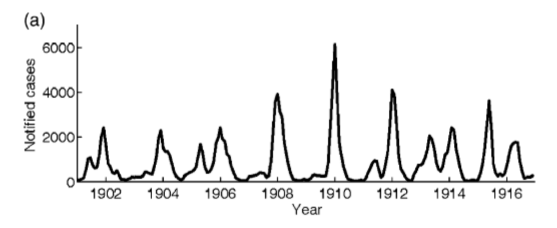
$$\sum_{t=0}^{\infty} \gamma^{t} r_{t} = r_{0} + \gamma r_{1} + \gamma^{2} r_{2} + \gamma^{3} r_{3} + \dots$$



time (yr)

# Two stochastic SEIR metapopulation model with the same value for all parameters and all variables, except \varphi\_{max}

| Temps                                 | Travail  |  |  |
|---------------------------------------|--|--|--|
| <b>01/10/2012</b> → <b>01/10/2013</b> | <ul> <li>Etat de l'art courant des différents approches de modélisation hybrides mathématique et informatique notamment dans le domaine de la modélisation épidémiologique.</li> <li>Trouver la formule générale de la force d'infection pour SEIR model dans un contexte spatial.</li> <li>Améliorer la méthode direct de Gillespie d'une seule population pour s'accorder à une métapopulation de multisubpopulation.</li> <li>Créer avec succès un package « dizzys » qui nous permet de faire des modélisations et des simulations de modèle SEIR/SIR déterministic/stochastic dans un contexte spatial, en utilisant les algorithmes direct/approximative.</li> <li>Faire les tests des simulations.</li> </ul> |  |  |
| <b>01/10/2013</b> → <i> </i> 08/2014  | <ul> <li>Exploiter la persistance et la synchronie globale des maladies infectieuses dans un contexte spatial.</li> <li>Faire les tests.</li> <li>Ecrire un article sur l'effet de synchronie sur la persistance globale dans un contexte spatial.</li> </ul>  |  |  |
| <b>01/09/2014</b> → <b>01/12/2014</b> | - Exploiter la propagation et la persistance globale dans le<br>modèle de gravité.   |  |  |
| <b>01/12/2014</b> → <b>01/04/2015</b> | <ul> <li>Etat de l'art sur les politiques de vaccinations actuelles.</li> <li>Faire la modélisation et la simulation du modèle de vaccination.</li> <li>Trouver ses avantages et ses désavantages</li> <li>Optimizer les policitiques de vaccination.</li> </ul>   |  |  |
| <b>01/04/2015</b> → <b>30/09/2015</b> | - Commencer le rapport de thèse  |  |  |



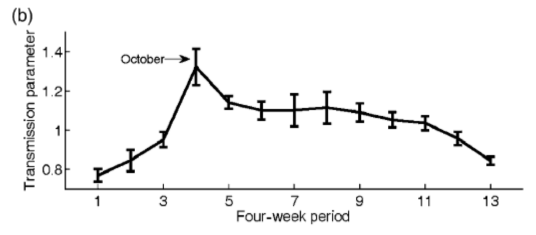
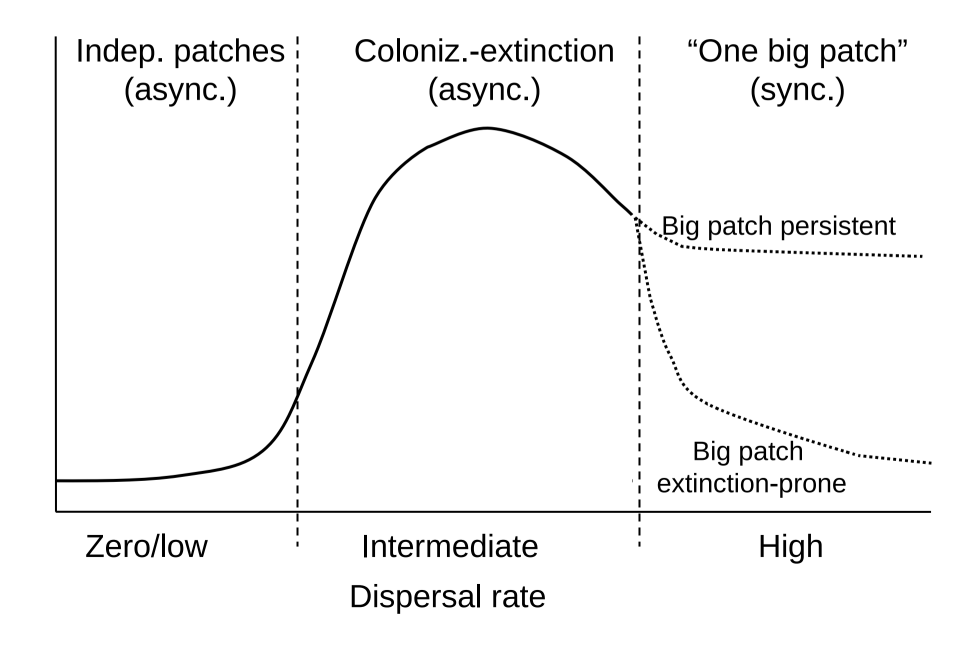
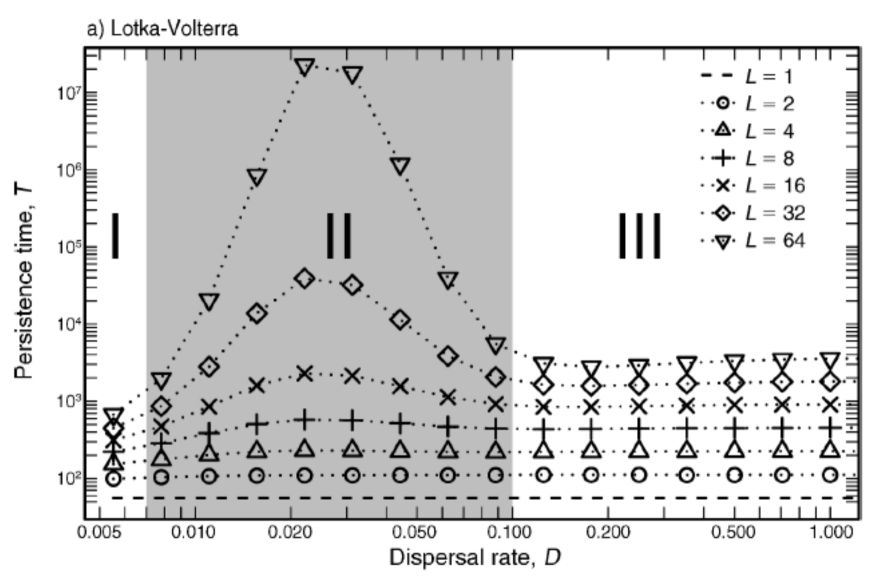


Figure 2 (a) Fluctuations in monthly case reports of measles in Glasgow, as documented by Soper (1929). (b) Soper's (1929) estimates of the parameter that summarizes the 'the influence of season' over the entire 16-year span of the data. The mean values and SE of four weekly contact rates demonstrate a clear peak in transmission coinciding with the start of the school calendar, followed by a gradual decline through the rest of the year. Data are from Soper (1929).

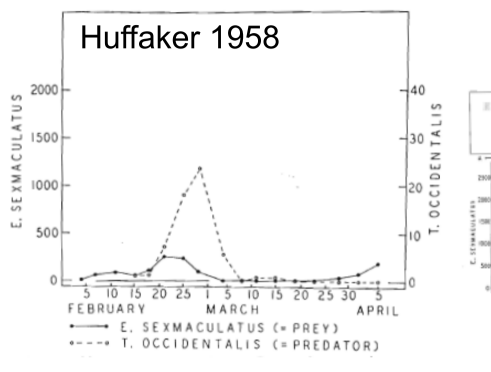
### The usual story: intermediate dispersal rates maximize metapopulation persistence

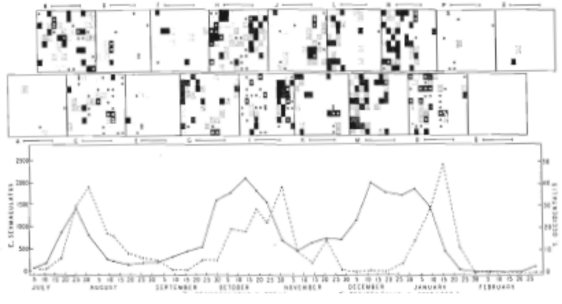


### Intermediate dispersal rates maximize metapopulation persistence



#### Intermediate dispersal maximizes metapopulation persistence





Holyoak and Lawler 1996:

