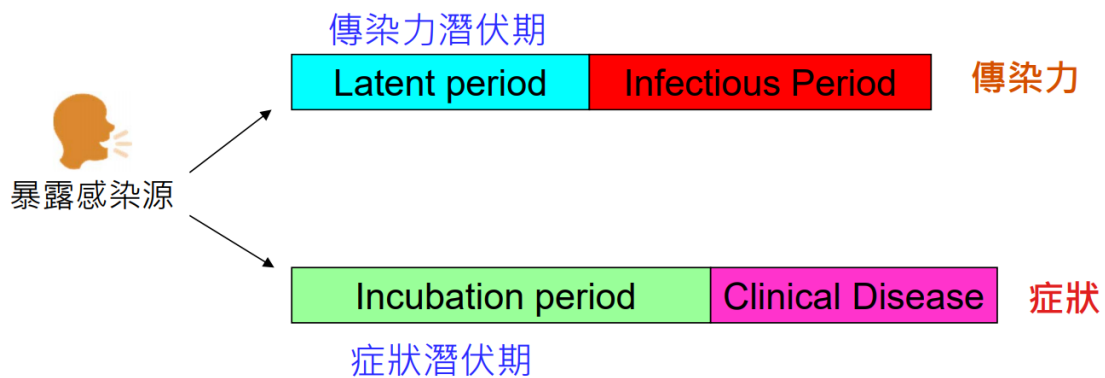


## 一、潛伏期

- 在傳染病防疫的探討上，**暴露時間與發病日期**是最重要的資訊，因為每個疾病的病程與傳播特性都不同，所以傳染力及症狀出現的時間分為**傳染力潛伏期**及**症狀潛伏期**，但在中文的翻譯中，經常將兩者混淆，在學習傳染病時，必須先兩者的差別分清楚：

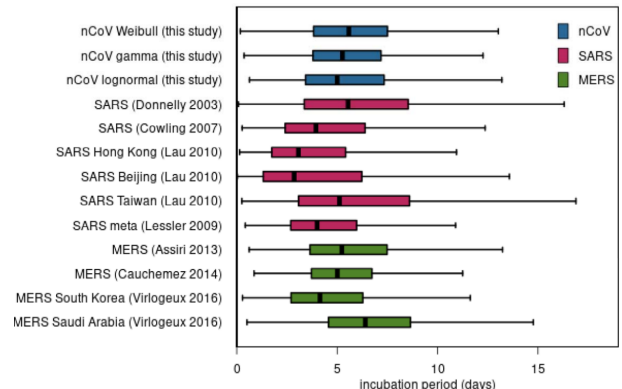


傳染力潛伏期 (Latent period)	意指從 <b>暴露感染到自身出現向外傳染力的時間</b> （上圖藍色區塊）
症狀潛伏期 (Incubation period)	意指從 <b>暴露感染到出現症狀那一天的時間</b> （上圖綠色區塊）

根據病毒特性的不同，傳染病潛伏期與症狀潛伏期兩者並不一定完全重疊或分開，必須要靠疫情調查與推算來取得，因此在訪問病例個案時，**時間**是必要資訊。然而，這樣的回溯資料並不容易取得，必須要有技巧地訪問。（於下堂課介紹）

### 2. 冠狀病毒的潛伏期

- 根據一項荷蘭團隊的研究，冠狀病毒的平均潛伏期大約是 5~6 天，最長約 14 天 (Backer et al., 2020)
- 這也是為什麼在尚未完全了解新冠病毒的情況下，需要居家隔離14天，防疫必須採嚴格保守的策略進行。
- 延伸閱讀：

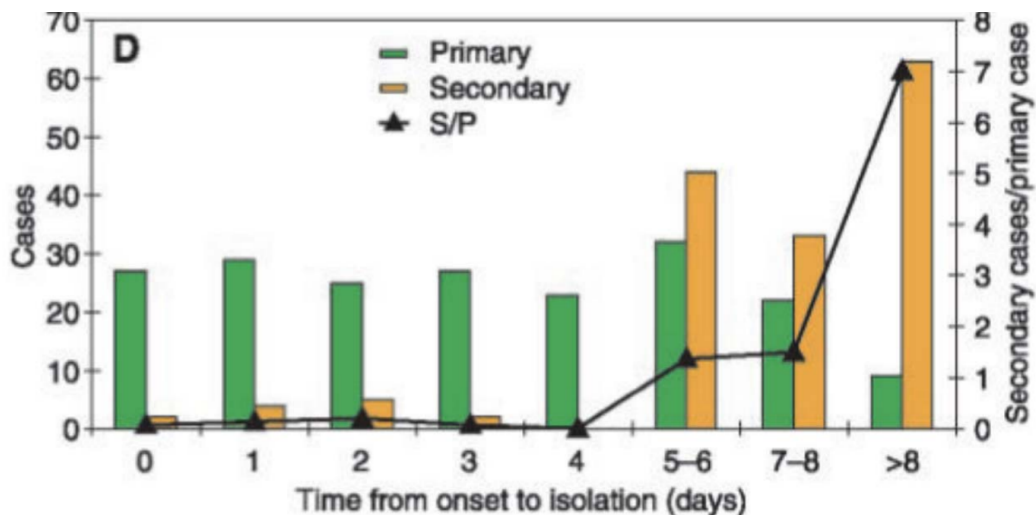


Backer et al., 2020

### 3. 新型冠狀病毒有可能出現無症狀傳染嗎？

這是近日台灣社會大眾吵得沸沸揚揚的議題，也造成了不少的社會恐慌。從學理上，我們必須先瞭解疾病傳染力與症狀出現的相對時間：

- SARS的傳播大多發生在症狀出現之後：



上圖是2003年SARS病例從發現暴露感染到症狀出現的時間統計，綠色是初次感染個案，黃色是第二波感染的個案，黑色是第二波/ 第一波的比率。可以發現的是，第二波感染個案大約在發現暴露並隔離5~6天後開始有症狀出現，也就是說大部分患者都會出現症狀，且在感染後會有幾天的空窗期可以採取隔離措施，這也是為何SARS疫情可以快速獲得控制的原因。 (Lipsitch et al., 2003)

延伸閱讀：

- COVID-2019可能出現無症狀傳播嗎？

- 台灣資料（資料來源：彰化衛生局）

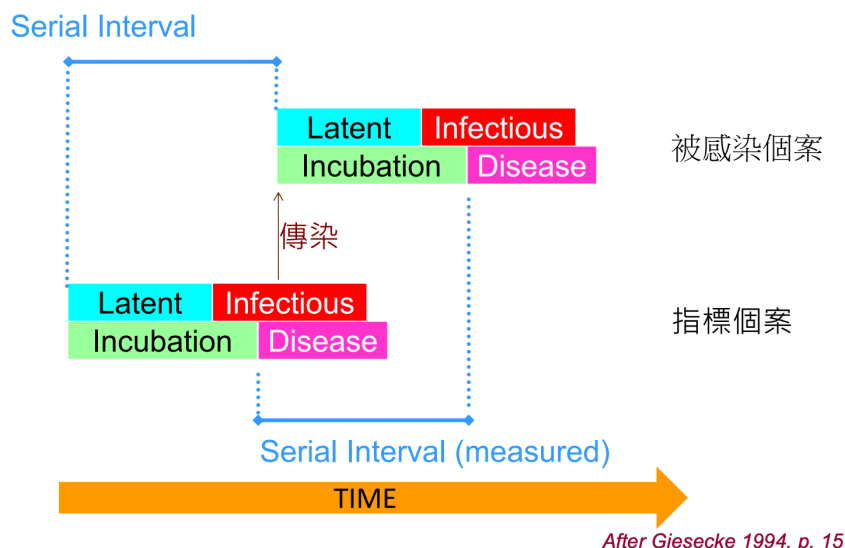
#### 2019-nCoV 家庭群聚個案時間軸



無旅遊史個案大約在接觸有武漢旅遊史的指標個案4天後有輕微症狀（或無症狀），後續檢驗呈現陽性。潛伏期大約四天。

- 日德撤僑資料 – 病毒學研究
  - 日本撤僑研究：556位撤僑居民中有12位 RT-PCR陽性，其中 5 位沒有症狀（且後續追蹤也幾乎沒有症狀）(Nishiura et al, 2020)
  - 德國撤僑研究：126位撤僑居民中有2位 RT-PCR陽性，2位都沒有症狀，後續細胞培養研究顯示分離出的病毒可能具傳染力 (Hoehl et al, 2020)
- 不排除可能，我們要知道從第一波感染（指標個案）到第二波感染（接觸個案）的可能傳播序列，因此需要**世代間隔 (serial interval)** 的資料

## 二、世代間隔 (Serial interval)



1. 定義：**從第一波感染到第二波感染出現的時間**
2. 但由於感染時間通常難以回溯到一個確切的日期，所以在測量上我們通常以**第一波感染症狀出現到第二波感染症狀出現的時間**作為世代間隔的測量
3. 範例討論 – 以越南為例

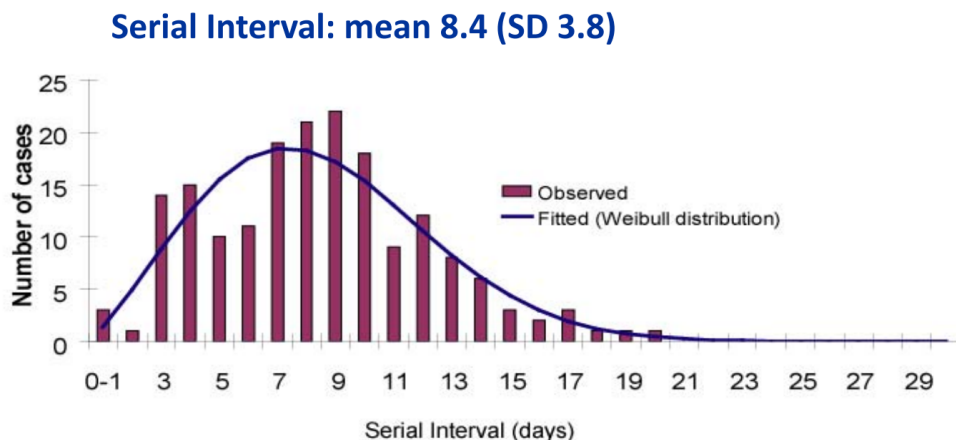
65歲男性1/13從武漢回越南，1/17發燒。他的27兒子未出國，在1/17與父親見面且開始住在旅館同一個房間三天  
兒子在1/20發生乾咳與發燒，父子皆確診

在本範例中，由於不能確定父親的確定暴露時間，因此僅能知道**父親潛伏期  $\geq$  4天**、**兒子潛伏期  $\leq$  3天**，**世代間隔為 3 天 (1/17 ~ 1/20)**。

→ 由此範例可知，由於確切的暴露時間點通常難以回溯，潛伏期資料取得不易，通常只能得到時間區段，而世代間隔也是由此得知。

#### 4. 冠狀病毒的世代間隔

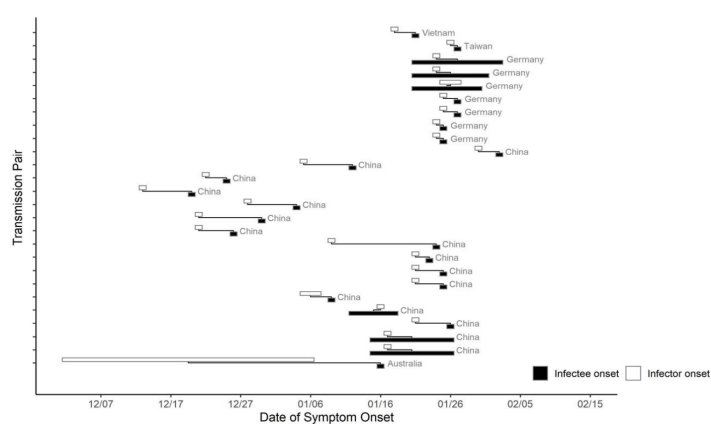
- SARS (新加坡)



在新加坡SARS的調查中，平均世代間隔約是8.4天，標準差為3.8天。(Lipsitch et al., 2003)

#### 5. COVID-2019 的世代間隔

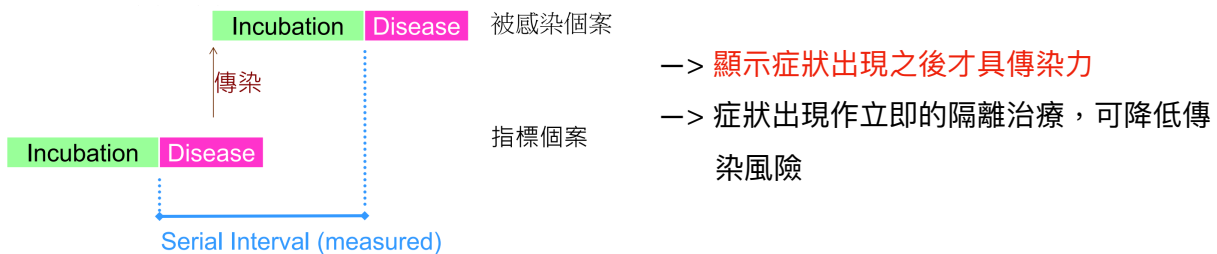
- 目前個案資料：越南 – 3天/ 台灣 – 1, 5天/ 德國 – 大於2天
- 目前尚不能排除無症狀感染，可以知道的是，**如果潛伏期就可能傳染，則serial interval 可能會縮短**，需要更多資料佐證
- 西浦博教授 (Hiroshi Nishiura) 團隊收集之資料



- 26對，從網路新聞和公告資訊來取得資料
- 研究結果：**世代間隔平均約3.4天（中位數為2.6天）** 一半以上的個案來自無症狀的傳播
- 但因為世代間隔會受到許多因素影響，所以此資料還有被修改的可能
- 延伸閱讀：[Hiroshi Nishiura團隊研究發表影片](#)

## 6. 討論

- 世代間隔的意義：**傳染發生的時間點可能在症狀發生之前還是症狀發生之後**
- 以 2003年SARS為例，世代間隔平均（8.4天）> 症狀潛伏期（5天）



- 但在西浦博教授團隊研究中

假設：(1) 此26對病例平均而言之incubation period與目前文獻一致

(2) 推估出來的平均3.4天世代間隔能代表所有的傳播

則：

→ 世代間隔（3.4天）< 症狀潛伏期（5天）

→ 意即可能有**無症狀或輕症狀即有傳染力之風險**

然而後續更新資料為33筆後，平均世代間隔更新為5.5天( $SD = 4.1$ 天)

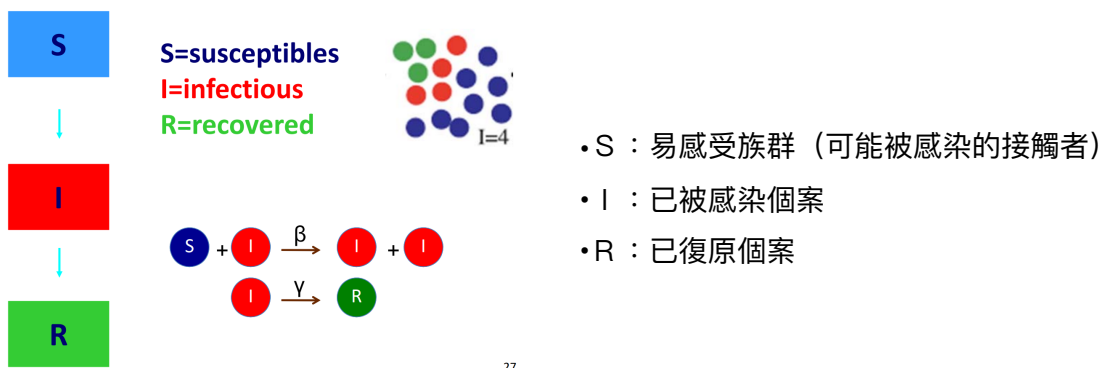
→ 仍需要更多證據支持

## 7. 小結

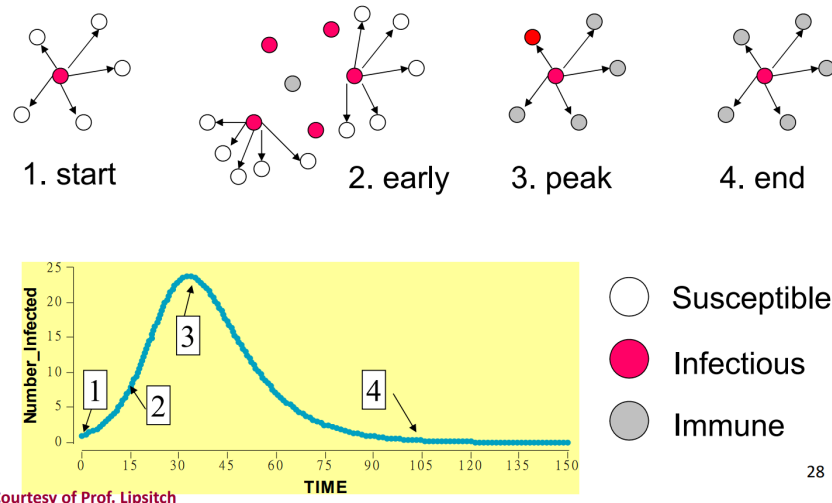
- COVID-19與SARS的症狀潛伏期相似，但是世代間隔可能較短
- 這表示COVID-19的傳播時間(相對於SARS)可能更早，**發生在明顯症狀剛開始出現之時，甚至是症狀出現之前**
- 單純靠症狀篩檢（發燒，呼吸道症狀）的策略可能無法完全阻斷傳播，因此可能需要更全面性的社會距離拉大（不管有無症狀出現，只要有傳播的風險就要小心處理）

## 三、傳染病流行的傳播模型（SIR模式）

### 1. 名詞釋義



## 2. 疫情流行的自然史



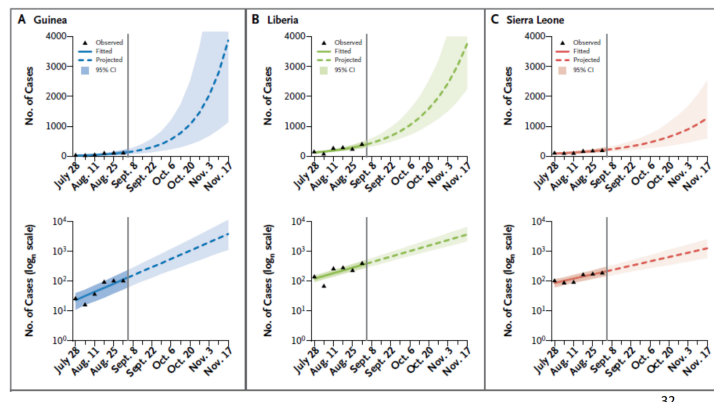
- 在一個未知的疾病開始時，所有的健康人都是易感受族群（白色點點）(1)  
→ 當個案出現後，因為大家都是易感受族群，所以病例數會呈指數型快速增加 (2)  
→ 快速增加後（假設在未有其他措施介入之下），疫情達到巔峰 (3)  
→ 因為社群中的人幾乎都被感染了，被感染者也對疾病免疫，因此病例數逐漸下降 (4)
- 指標：基礎再生數 $R_0$

## 四、基礎再生數 $R_0$ 與SIR模型

1.  $R_0$ 定義：一個個案在整個生病的病程中平均可以傳給幾個人（假設所有群眾都是易感受族群）  
 $R_0 > 1 \rightarrow$  感染個數呈指數性成長  
 $R_0 < 1 \rightarrow$  每個病例平均能傳染的人數小於一人，疫情有機會隨時間慢慢控制
2.  $R_0$ 的決定因素：
  - $R_0 = \text{接觸頻率}(k) * \text{感染機率}(b) * \text{病程長短}(D)$
  - 接觸頻率：社會間的距離（social distance），與感染個案的接觸越高則疫情傳播越快速
  - 感染機率（transmission probability）：使疾病能夠向外傳遞的因素，例如環境消毒、隔離治療可使感染機率降低
  - 病程長短：傳染病的染病特性
3.  $R_0$ 能決定疫情指數成長的程度，但不是常數，在疫情爆發時，適當的介入可以使 $R_0$ 下降，例如隔離治療、環境消毒、個人防護具等。而在上一單元有提到，世代間隔(serial interval)也是決定因素之一，世代間隔越短會使指數上升的幅度增大。

4. 以2014年伊波拉病毒在西非三國的疫情為例（如右圖，獅子山共和國的疫情成長明顯較另外兩國緩和），顯示同一個傳染病可能因為不同的地域、政策、技術等而有不同的疫情成長。

在疫情發生的早期若未有介入，則指數成長的影響是很恐怖的



32

WHO Ebola Response Team, NEJM 2014

5. 推估 $R_0$ 的方式：

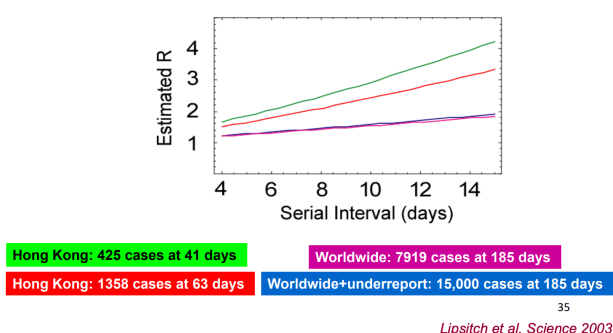
- 指數公式

$$\ln(N(t)/N(0)) = (R_0 - 1)t/S$$

$S$ ：世代間隔(serial interval)

$N(t)$ ：在  $t$  時間點下的罹病個案數

概念：指數成長的速率與 $R_0$ 成正比，與serial interval 成反比

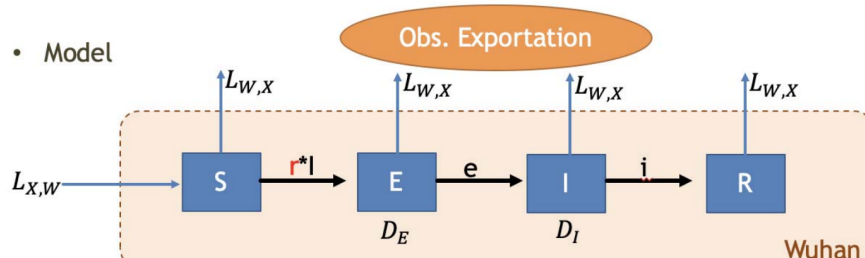


Lipsitch et al, Science 2003

以 2003 年 SARS在香港的疫情為例所做出的 $R_0$ 成長趨勢如左圖， $R_0$ 估計值約落在2~4之間，變化幅度受到時間長短及個案數影響。

- 但因為這些資料需要實際的疫情資料來計算，在面對疫情資料時因為有可能有遺漏的風險，所以在推算的時候需要取保留態度，從嚴計較。

- Renewal equation
- SIR/SEIR model (待補解釋)

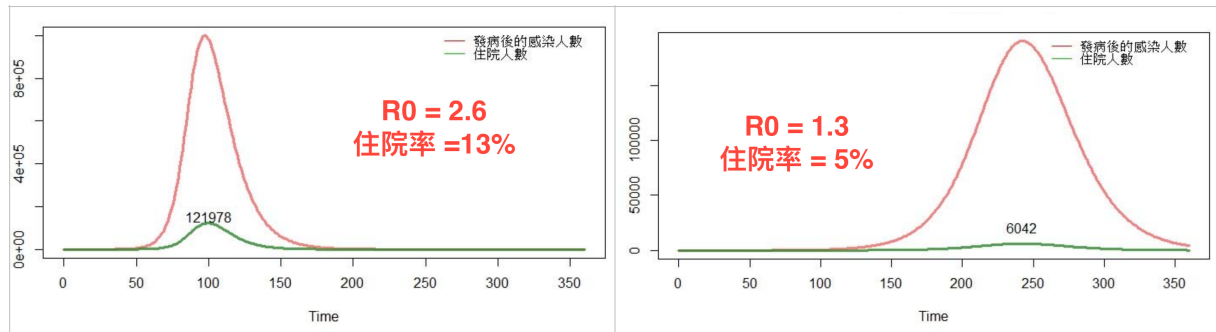


$$1/e = D_E = \text{latent period}$$

$$1/i = D_I = \text{infectious period}$$

$$r^*I = \frac{R_0}{D_I} \quad I = \text{force of infection}$$

## 6. $R_0$ 的意義舉例：



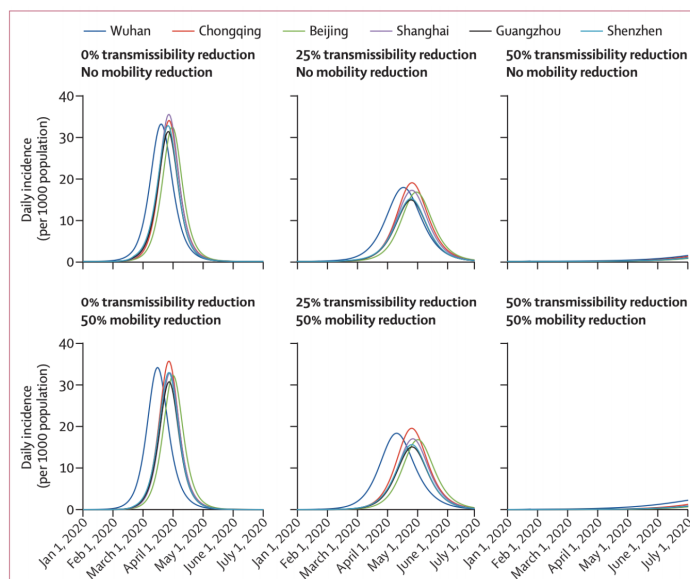
左右兩圖是在不同的 $R_0$ 與住院率下的感染人數與時間關係圖（注意縱座標的大小），可以發現， $R_0$ 越大，疫情達到波峰的時間會越快且越集中，波峰的人數也會大幅增加。在實務上，會造成地區的醫療需求在短時間內快速增加，造成醫療體系龐大的負荷，政府能夠應變的時間也會縮短。因此， $R_0$ 越小，越能夠爭取時間降低疫情的嚴重成的（如研發疫苗、藥物等），在疫情爆發時，**早期介入與調查是必要的。**

## 7. COVID-2019 新冠肺炎的疫情推估：

下表為截至2020/02/22為止，目前新冠肺炎各地的 $R_0$ 估計值（表格由吳大洲整理提供）

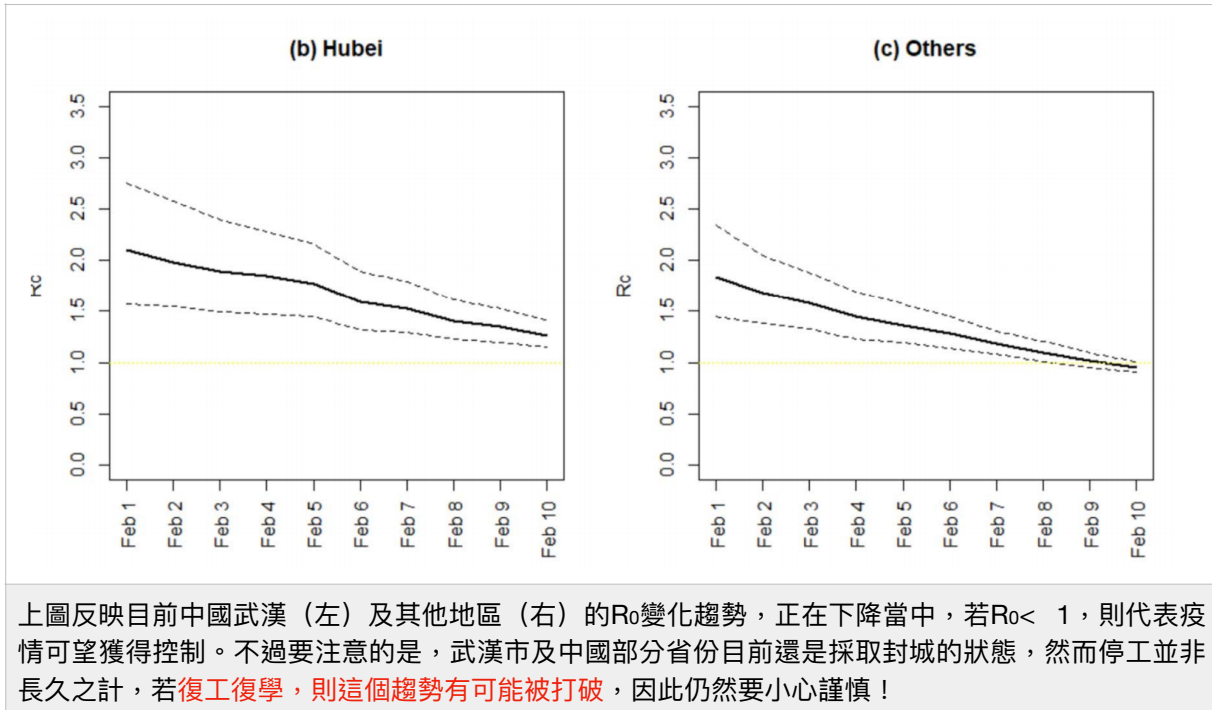
#	Team	Estimation (95% CI)	Method
1	Imperial College London	2.6 (1.5~3.5)	Renewal equation + ABC-style procedure
2	Lancaster U. et al.	3.1 (2.4~4.1)	SEIR metapopulation model MLE
3	China CDC, HKU	2.2 (1.4~3.9)	Renewal equation excluding zoonotic cases
4	Chinese U. Hong Kong	3.3 (2.7~4.0) 5.5 (4.2~7.1)	Exponential growth model
5	Joseph Wu, HKU	2.68 (2.47, 2.86)	SEIR SEIR metapopulation model MCMC

- SEIR model projection (Wu et al., 2020)



左圖是根據不同的傳播能力與死亡率來做SEIR模型推估(Wu et al., 2020)，可見疫情預估在四月時達到高峰，若在此期間有介入手段將傳播可能性下降，則可以大幅下降及延緩疫情（從左到右）。若在此期間無法降低傳播能力（最左圖），則homogeneous mixing會非常嚴重，每天每1000萬的人口會有30~40萬的感染數增加，非常恐怖。因此必須尋求各種防疫手段，將波峰降低，爭取時間！

- 中國實際 $R_0$ 變化趨勢 (Zhou et al, preprint in Lancet Public Health)



## 五、結論與反思

1. COVID-19與SARS傳播力( $R_0$ )可能接近，死亡率可能較低，但是輕症或無症狀比例可能存在而且可能造成傳播，造成防治上之挑戰，若只根據症狀隔離對於疫情的控制可能會很困難。
2. 疫情早期的強力介入是必要的，愈晚介入將愈難防治
3. 加強收集流行病學指標資料（支持疫情調查！）
4. 若大流行真的發生，醫療照護體系的負擔將非常龐大，甚至可能出現資源分配的問題（例如病床分配、排擠其他疾病的醫療資源），因此現在必須爭取時間！
5. 學生、年輕世代可以為社會做什麼？  
善用網路的力量，做即時的資源整合，將疫調資訊做即時的呈現，發揮平常使用網路的能力。尤其公衛的學生，有專業訓練的背景，必須理性分辨現有的資訊，盡力參與或關心防疫資訊！