

Jakson Alves de Aquino

Formação de Alianças e Cooperação entre Antropoides Virtuais: um modelo computacional baseado em agentes



**Formação de Alianças e Cooperação entre
Antropoides Virtuais:
Um Modelo Computacional Baseado em Agentes**

Presidente da República

Dilma Vana Rousseff

Ministro da Educação

Henrique Paim

Universidade Federal do Ceará – UFC

Reitor

Prof. Jesualdo Pereira Farias

Vice-Reitor

Prof. Henry de Holanda Campos

Editora UFC

Diretor e Editor

Prof. Antônio Cláudio Lima Guimarães

Conselho Editorial

Presidente

Prof. Antônio Cláudio Lima Guimarães

Conselheiros

Prof^ª. Adelaide Maria Gonçalves Pereira

Prof^ª. Angela Maria R. Mota de Gutiérrez

Prof. Gil de Aquino Farias

Prof. Italo Gurgel

Prof. José Edmar da Silva Ribeiro

Jakson Alves de Aquino

**Formação de Alianças e Cooperação entre
Antropoides Virtuais:
Um Modelo Computacional Baseado em Agentes**



Fortaleza
2014

**Formação de Aliança e Cooperação entre Antropoides
Virtuais: um Modelo Computacional Baseado em Agentes**

© 2014 Copyright by Jakson Alves de Aquino

Impresso no Brasil / Printed In Brazil

Todos os Direitos Reservados

Editora da Universidade Federal do Ceará – UFC

Av. da Universidade, 2932 – Benfica – Fortaleza – Ceará

CEP: 60.020-181 – Tel./Fax: (85) 3366.7766 (Diretoria)

3366.7499 (Distribuição) 3366.7439 (Livraria)

Internet: www.editora.ufc.br – E-mail: editora@ufc.br

COORDENAÇÃO EDITORIAL

Moacir Ribeiro da Silva

REVISÃO DE TEXTO

Joana D’Arc da Silva

Carmen Dolores Saraiva de Sousa

Rogéria de Assis Batista Vasconcelos

NORMALIZAÇÃO BIBLIOGRÁFICA

Luciane Silva das Selvas

PROGRAMAÇÃO VISUAL E DIAGRAMAÇÃO

Thiago Nogueira de Freitas

CAPA

Valdiano Araújo Macedo

Editora Filiada à



Associação Brasileira das
Editoras Universitárias

Dados Internacionais de Catalogação na Publicação
Bibliotecária Luciane Silva das Selvas CRB 3/1022

A669f

Aquino, Jakson Alves de

Formação de alianças e cooperação entre antropoides virtuais: um modelo computacional baseado em agentes / Jakson Alves de Aquino - Fortaleza: Imprensa Universitária, 2014.

304 p. : 21 cm. (Estudos da Pós-Graduação)

ISBN: 978-85-7485-167-9

1. Cooperação. 2. Evolução humana. 3. Antropoide. I. Título.

CDD 158

AGRADECIMENTOS

Várias pessoas e organizações contribuíram direta ou indiretamente para a produção deste livro. Expresso abaixo meu reconhecimento.

Bruno Reis teve a ousadia de assumir a orientação de uma tese heterodoxa e de deixar seu orientando seguir um rumo pouco convencional, porém, sempre advertindo dos riscos do empreendimento para garantir o bom andamento do trabalho cujo resultado é apresentado neste livro. A maior parte da fundamentação metodológica foi formada durante as disciplinas Teoria dos Jogos e Teoria da Escolha Racional ministradas pelo professor Bruno Reis. Algumas passagens são praticamente transcrições de frases por ele proferidas em sala de aula.

Mônica Mata Machado de Castro foi minha professora de Análise de Dados em 2002. Renan Springer de Freitas foi meu professor de História da Ciência durante o doutorado. Várias ideias do capítulo sobre metodologia foram amadurecidas nas discussões realizadas durante as disciplinas desses professores.

Francisco José Alves de Aquino e Joceny Pinheiro leram e comentaram uma versão preliminar do capítulo 5 e Luzinete Carpin leu uma versão quase completa do texto e fez várias sugestões de correção linguística e de adequação às normas da ABNT.

Ricardo Machado Ruiz, Milton Corrêa Filho, Maria Emilia Yamamoto e Jorge Alexandre Neves fizeram valiosas sugestões de melhorias e correções, muitas das quais consegui incorporar ao texto final.

Luke Premo, John Pepper e Barbara Smuts gentilmente me enviaram por correio eletrônico o código fonte de modelos por eles elaborados. Embora eu não tenha usado o código

diretamente, algumas características do modelo que apresento foram baseadas nos trabalhos desses autores.

Sou grato a todas essas pessoas por sua contribuição para melhorar a qualidade do texto e sou especialmente grato à minha esposa, Joana D'Arc da Silva, que, além de me fazer companhia há vários anos, cuidadosamente leu e revisou a versão final do livro.

Sou também grato às revisoras da Imprensa Universitária da UFC Carmen Dolores Saraiva de Sousa e Rogeria de Assis Batista Vasconcelos, pela cuidadosa revisão adicional.

As correções não feitas e os problemas remanescentes ou acrescentados posteriormente são de minha inteira responsabilidade.

A Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (Capes) me concedeu uma bolsa de estudos durante três anos e a Universidade do Estado de Santa Catarina disponibilizou um laboratório de informática para a realização das simulações.

O trabalho aqui apresentado foi inteiramente produzido com o uso de *software* livre e também sou grato à legião de indivíduos e organizações que tem produzido e distribuído livremente ferramentas de trabalho de qualidade geralmente superior à dos produtos *softwares* proprietários.

LISTA DE TABELAS

TABELA 1 – CARACTERÍSTICAS FÍSICAS DE DIFERENTES ESPÉCIES DE HOMINÍDEOS.....	192
TABELA 2 – AS 32 COMBINAÇÕES DE PARÂMETROS	254
TABELA 3 – MÉDIAS DAS CARACTERÍSTICAS GENÉTICAS DA PRIMEIRA POPULAÇÃO	255
TABELA 4 – RESULTADO GERAL DE TODAS AS SIMULAÇÕES	258
TABELA 5 – PROPENSÃO GENÉTICA MÉDIA DA ÚLTIMA POPULAÇÃO PARA COMPARTILHAR COMIDA	260
TABELA 6 – PROPENSÃO GENÉTICA MÉDIA DA ÚLTIMA POPULAÇÃO PARA SE MOVER E MIGRAR	261
TABELA 7 – PROPENSÕES GENÉTICAS MÉDIAS DAS ÚLTIMAS POPULAÇÕES RELACIONADAS A CONFLITO DE TERRITÓRIO.....	262
TABELA 8 – PROPENSÕES GENÉTICAS MÉDIAS DA ÚLTIMA POPULAÇÃO RELACIONADAS A MEMORIZAÇÃO E LEMBRANÇA	263
TABELA 9 – PROPENSÕES GENÉTICAS MÉDIAS DA ÚLTIMA POPULAÇÃO RELACIONADAS A REPRODUÇÃO.....	264
TABELA 10 – SUMÁRIO DE REGRESSÃO PARA <i>FVÍDA</i> COMO VARIÁVEL DEPENDENTE	265
TABELA 11 – SUMÁRIOS DE REGRESSÕES PARA <i>NÚMERO DE CAÇADORES</i> E <i>COMPARTILHAMENTO DE COMIDA</i> COMO VARIÁVEIS DEPENDENTES	266
TABELA 12 – PROPORÇÕES MÍNIMA, MÉDIA E MÁXIMA DE LEMBRANÇAS REPRESENTANDO DIFERENTES TIPOS DE RELAÇÃO	267
TABELA 13 – VALOR MÉDIO DE ALGUMAS VARIÁVEIS USADAS PARA AVALIAR CÉLULAS.....	268

LISTA DE FIGURAS

FIGURA 1 – DILEMA DO PRISIONEIRO.....	45
FIGURA 2 – JOGO DA CAÇA AO CERVÍDEO	93
FIGURA 3 – COLAPSO DA COOPERAÇÃO NA AUSÊNCIA DE METANORMAS.....	99
FIGURA 4 – COLAPSO DA COOPERAÇÃO NO JOGO DO DILEMA DO PRISIONEIRO	101
FIGURA 5 – EVOLUÇÃO DA COOPERAÇÃO NO JOGO DO DILEMA DO PRISIONEIRO	103
FIGURA 6 – ÁRVORE EVOLUCIONISTA DOS ANTROPOIDES	122
FIGURA 7 – CRESCIMENTO DE UMA PLANTA RASTEIRA	230
FIGURA 8 – ALGORITMO BÁSICO DO MODELO PROPOSTO	238
FIGURA 9 – ALGORITMO DO PATRULHAMENTO DE TERRITÓRIO.....	246
FIGURA 10 – EXPECTATIVA DE CARNE A SER OBTIDA.....	251
FIGURA 11 – SOCIOGRAMAS DAS RELAÇÕES ENTRE AMIGOS NO FINAL DE SIMULAÇÕES SELECIONADAS.....	267

SUMÁRIO

PREFÁCIO	15
INTRODUÇÃO	23
1 DISCUSSÃO METODOLÓGICA	29
1.1 Ciências Sociais	29
1.1.1 Conceitos claros e distintos.....	31
1.1.2 Ambiguidade da linguagem.....	32
1.1.3 Leis sociais.....	33
1.1.4 Experimentos cruciais	37
1.2 Formalização de Teorias.....	41
1.3 Teoria dos Jogos.....	44
1.3.1 Dilema do prisioneiro.....	44
1.3.2 Teorias da escolha racional como teorias gerais	47
1.3.3 Pressupostos das teorias da escolha racional.....	48
1.3.3.1 <i>Pressuposto da racionalidade</i>	49
1.3.3.2 <i>Pressuposto do egoísmo</i>	50
1.3.3.3 <i>Pressuposto do conhecimento completo</i>	52
1.3.3.4 <i>Pressupostos e tratabilidade matemática</i>	52
1.3.4 Vigor metodológico do pressuposto da racionalidade.....	55
1.3.5 Limitações da teoria dos jogos	59
1.4 Modelos Baseados em Agentes.....	61
2 MODELOS DE EVOLUÇÃO DA COOPERAÇÃO	75
2.1 Seleção de Parentesco	75
2.2 Altruísmo Recíproco.....	77
2.3 Seleção de Grupo.....	81
2.4 Reciprocidade Forte	82
2.4.1 Evidências empíricas	83
2.4.2 Obstáculos à evolução da reciprocidade forte.....	84
2.4.3 Transmissão cultural.....	85
2.5 Torneios de Dilema do Prisioneiro.....	90
2.6 Caça ao Cervídeo	92
2.7 Normas e Metanormas	95
2.8 Dois Modelos Evolucionistas.....	97
2.8.1 Ação coletiva.....	98

2.8.2	Dilema do prisioneiro.....	100
2.8.3	Críticas aos dois jogos	103
2.9	Reciprocidade Indireta	104
2.10	Modelo de Compartilhamento de Comida	108
2.11	Desafios	111
3	ANTROPOIDES	119
3.1	Semelhança Física com Humanos.....	121
3.2	Hábitat	123
3.3	Sociedades de Fissão e Fusão.....	127
3.3.1	Tamanho das comunidades e seus grupos.....	128
3.3.2	Padrão de deslocamento	130
3.3.3	Caça.....	131
3.4	Sexualidade	132
3.5	Inteligência Social e Empatia.....	135
3.5.1	Capacidade de planejar	135
3.5.2	Inteligência inconsciente não simbólica	135
3.5.3	Capacidade de enganar.....	137
3.5.4	Empatia.....	140
3.5.5	Capacidade de pensamento abstrato	144
3.5.6	Memorização de favores e senso de justiça.....	147
3.6	Hierarquia e Disputa de Poder	148
3.6.1	Conflitos entre comunidades.....	148
3.6.2	Conflitos intracomunidade.....	153
3.6.3	Existência de hierarquia e deferência	155
3.6.4	Conflitos entre bonobos	156
3.6.5	Formação de alianças.....	157
3.7	Tolerância e Conciliação	162
3.8	Uso de Ferramentas	163
3.9	Reciprocidade e Cooperação	167
3.9.1	Reciprocidade em sociedades humanas.....	167
3.9.2	Habilidades cognitivas e tipos de reciprocidade.....	170
3.9.3	Compartilhamento de comida entre chimpanzés.....	173
4	ORIGEM E EVOLUÇÃO DO HOMEM	175
4.1	Geologia, Clima e Paleoantropologia	175
4.2	Antes dos Australopitecos.....	178
4.2.1	Origem do bipedalismo.....	178
4.2.2	<i>Sahelanthropus</i>	181
4.2.3	<i>Orrorin</i>	183
4.2.4	<i>Ardipithecus</i>	184

4.3	Australopitecos e Outros Hominídeos Semelhantes	185
4.3.1	<i>Kenyanthropus</i>	186
4.3.2	<i>Australopithecus</i>	187
4.4	O Gênero <i>Homo</i>	195
4.4.1	O cérebro grande.....	195
4.4.2	<i>Homo ergaster</i>	197
4.4.3	<i>Homo erectus</i>	199
4.4.4	Neandertalenses	206
4.4.5	Homens modernos	209
4.5	Origem da Linguagem.....	213
4.5.1	Teoria da linguagem de sinais	213
4.5.2	Teoria da protolíngua	215
4.5.3	Teoria da empatia.....	216
4.5.4	Antropoides humanizados.....	222

5 UM MODELO BASEADO EM AGENTES DE FORMAÇÃO DE ALIANÇAS

	E COOPERAÇÃO ENTRE ANTROPOIDES VIRTUAIS	227
5.1	Introdução.....	227
5.2	Descrição do Modelo Proposto.....	228
5.2.1	As presas.....	229
5.2.2	Vegetação.....	229
5.2.3	Os antropoides.....	232
5.2.4	Memória e lembranças	234
5.2.5	Ações básicas dos agentes	238
5.2.6	Compartilhamento de alimentos	240
5.2.7	Migração.....	242
5.2.8	Territorialismo.....	245
5.2.9	Caça.....	249
5.2.10	Reprodução.....	251
5.3	Parâmetros Utilizados nas Simulações.....	253
5.4	Resultados	257

6	INTERRUPÇÃO.....	269
---	------------------	-----

	REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS	275
--	----------------------------------	-----

	APÊNDICES.....	295
	Apêndice A – Parâmetros fixos por toda a simulação	295
	Apêndice B – Variáveis sujeitas a evolução por seleção natural	298

PREFÁCIO

“Imagine o quanto a Física seria difícil se as partículas pudessem pensar.”

Essa tirada provocativa costuma ser atribuída a Murray Gell-Mann, Nobel de Física em 1969. De minha parte, entendo que essa “física difícil” existe, e atende pelo nome genérico de ciências sociais. Pois nas disciplinas nomotéticas dedicadas a humanidades, como a economia, a sociologia, a ciência política, não fazemos outra coisa senão tentar estabelecer proposições de natureza nomológica sobre um objeto cujas “partículas” pensam: todos nós.

Esse não é um atributo trivial de nossas disciplinas. Ao contrário, porque as pessoas pensam, elas continuamente adaptam seu comportamento com vistas a produzir o efeito que desejam. Assim, mesmo que se buscasse reproduzir exatamente as condições que acreditamos terem levado a determinado efeito em dada circunstância, na nova oportunidade a mera informação sobre a situação anterior poderia bastar para modificar o seu desfecho. Seja com o propósito de evitar ou de reeditar o efeito antecipado, as pessoas agora se comportariam à luz de um conjunto de informações — e, logo, valores — que é necessariamente distinto do anterior. Onde se segue a possibilidade de profecias que se autocumprem ou se autonegam, expectativas mútuas que convergirão ou não rumo a antecipações preditíveis etc. O certo é que, à medida que o tempo passa, esse efeito de retroalimentação endógena do sistema social faz com que os pressupostos sobre as representações cognitivas ou simbólicas que terão orientado os

atores sociais mesmo no mais escrupuloso estudo sociológico num determinado caso tendam a deixar de ser válidos para o próximo caso.

Essa espécie de perplexidade alimentou inúmeras querelas teórico-metodológicas entre nós: deterministas e indeterministas, universalistas e paroquialistas, considerações infundáveis sobre agência e estrutura, individualismos e holismos, nomologias e idiografias, quantitativistas e qualitativistas, generalistas e especialistas de todo tipo engalfinharam-se infundavelmente sobre a “melhor” maneira de se lidar sistematicamente com peculiaridades da análise sociológica que quase sempre poderiam ter suas pegadas rastreadas até esse problema de retroalimentação aqui esboçado, decorrente desta premissa incontornável: as pessoas pensam. As unidades de análise que tipicamente representam nossa “partícula” fundamental, os indivíduos, adaptam constantemente suas crenças, objetivos e comportamentos a circunstâncias em perpétua mutação, retroalimentando permanentemente o sistema de interações sociais — e modificando seu comportamento.

Em termos técnicos, a consideração desse tipo de retroalimentação interna induzida por comportamento adaptativo produz, na sociologia como em qualquer outro campo, um sistema que os matemáticos descreverão como *não linear*. Sistemas não lineares exibem características dinâmicas que não são descritíveis em equações simples, de primeiro ou segundo grau, em que as relações entre as incógnitas (variáveis) serão rapidamente inteligíveis para o leitor, e representáveis numa curva “simples”, ou — idealmente — numa reta. Cientistas tipicamente evitam não linearidades distinguindo rigidamente variáveis (endógenas) de parâmetros (exógenos) em cada estudo, fixando previamente os valores destes últimos para que — “tudo mais mantido cons-

tante” — se possam examinar exclusivamente os efeitos mútuos observáveis entre as variáveis.

Na ciência social, porém, esse enquadramento cobra do analista um esforço particularmente heroico no plano conceitual, que frequentemente se apressa a desqualificar a legitimidade metodológica de enquadramentos que exprimem perguntas autênticas, ocasionalmente derivadas de inquietações sociais correntes. Isso se dá, por exemplo, na clássica disputa entre, de um lado, uma sociologia macro-histórica que interpela temas de largo alcance por aproximações abstratas pouco propensas a apropriação empírica sistemática e, do outro, os estudos empíricos de médio alcance, que por definição “parametrizam” vastos conjuntos de variáveis, arriscando-se a esterilizar a fecundidade do estudo para contextos distintos daquele específico onde tiver sido feita a pesquisa.

Ou então esse esforço de linearização insulta intuições básicas, perfeitamente sensatas, que todos nós — profissionais ou não — cultivamos cotidianamente em nossa percepção da natureza humana. A amostra mais nítida desse mal-estar se pode observar na interminável disputa em torno da escolha racional, em que o esforço de abstração conceitual em busca de manipulação dedutiva de nossas proposições foi mais longe, dispondo-se para tanto a pagar um alto preço no que toca ao realismo de suas premissas. Não obstante a real fecundidade analítica de muitos de seus modelos, choca seus críticos o fato óbvio de que ninguém se comporta daquele jeito: aquela abstração calculadora, maximizadora do valor de uma função-utilidade que representaria as preferências (dadas) das pessoas, claramente não descreve de modo acurado nosso comportamento cotidiano, sempre às voltas com nossas permanentes e torturantes ambiguidades, inconsistências, hesi-

tações, vícios, enganos e promessas não cumpridas — feitas a nós mesmos.

Todas essas agudas dificuldades acarretadas pela importância de efeitos de retroalimentação na geração de não linearidades no comportamento de nossas variáveis deveriam nos tornar particularmente receptivos ao advento de técnicas destinadas à apropriação analítica do comportamento de sistemas não lineares.

Bem, elas existem. Um comportamento adaptativo, ou simplesmente imitativo, talvez seja complexo demais para exprimir-se numa equação matemática operacionalmente praticável, mas pode ser facilmente expresso num algoritmo computacional. Assim, simulações por computadores têm-se constituído no procedimento-padrão para a captura analítica das propriedades dinâmicas de sistemas não lineares. Uma vasta literatura já começa a estabelecer-se, apoiada na técnica da simulação computacional de sistemas adaptativos complexos por modelos baseados em agentes cujo comportamento, descrito por algoritmos simples, pode dar lugar a padrões complexos relativamente imprevisíveis quando agregados em grandes sistemas de interação e adaptação mútua. Sob a liderança do Santa Fe Institute (SFI), situado no Novo México, Estados Unidos, uma vasta agenda tem-se desenvolvido nas últimas décadas, abrangendo temas que vão das crises financeiras à difusão de opinião, da dinâmica de redes à segregação urbana, da difusão de epidemias à emergência de conflitos, da dinâmica das coalizões partidárias à evolução da cooperação. Parte relevante dessa produção é livremente acessível não apenas no site do SFI (<http://www.santafe.edu/research/working-papers/>), mas também num periódico como o *Journal of Artificial Societies and Social*

Simulation (JASSS), que já há quase quinze anos mantém suas publicações gratuitamente acessíveis na internet (<http://jasss.soc.surrey.ac.uk/JASSS.html>). Pacotes de *software* dedicados às simulações encontram-se disponíveis na *web*, incluindo alguns de uso bastante simples, como o NetLogo (<http://ccl.northwestern.edu/netlogo/>), desenvolvido na Northwestern University.

Infelizmente, a ciência social acadêmica praticada em nossos departamentos tem sido lenta na assimilação desse aporte — que, no entanto, terá de vir, cedo ou tarde. Por todas as razões apontadas acima, a modelagem computacional de sistemas adaptativos não é apenas mais uma “moda” acadêmica, destinada a desaparecer na próxima esquina, como tantas outras. Tende, antes, a tornar-se uma ferramenta corriqueira, talvez um dia a principal ferramenta, para efetuar a árdua tarefa de integrar teorização e experimentação em ciências sociais. Os físicos, bem treinados em teorização formal e pouco ciosos quanto à demarcação de fronteiras disciplinares, já falam com desenvoltura de uma “sociofísica”, enquanto nós, cientistas sociais, ainda nos deixamos absorver por controvérsias intermináveis entre “quali” e “quanti”. De resto, hoje quase todo estudante tem acesso regular a algum tipo de computador, com o qual desde cedo se habitua a lidar cotidianamente. Se insistirmos numa formação que se apoia apenas em pilhas de livros, reservando ao computador o papel exclusivo de processador de dados empíricos, negligenciaremos não apenas uma perspectiva importante de desenvolvimento de nossas disciplinas, mas até mesmo a formação mais plena de nossos alunos — que tenderão a nos abandonar.

Em vez de cortejarmos o risco de nos ver reduzidos a uma escolástica esotérica, de interesse apenas para os inicia-

dos, enquanto os físicos se apropriam distraidamente de nosso objeto, melhor faríamos se cuidássemos de integrar as duas tradições de pesquisa, alargando nossos horizontes analíticos ao mesmo tempo que evitamos que nossos novos colegas fiquem reinventando a roda ao se apropriar ingenuamente de questões que nos ocupam há décadas.

Jakson Alves de Aquino tratou de fazer justamente isso, ao apropriar-se de questão central tanto à tradição sociológica clássica quanto ao aporte recente da “escolha racional”: a evolução da cooperação. Mais especificamente, ele buscou identificar as condições da emergência da cooperação num contexto “pré-social” composto de agentes adaptativos que se entrecrocavam em sua busca da sobrevivência cotidiana. De maneira tão caracteristicamente “jaksoniana”, ele jamais se resignou em trilhar o caminho mais fácil: dispensou as plataformas preexistentes de programas de simulação teórica (como o NetLogo, já referido) e programou pessoalmente seu modelo, *from scratch*; ciente de que operava num ambiente teórico que não supunha a preexistência de instituições sociais (já que pretendia antes fazê-las “emergir” em seu modelo a partir da interação dos agentes), não se intimidou em excursionar na psicologia evolutiva, em estudos sobre o comportamento de primatas de outras espécies que não a nossa, alargando os horizontes de avaliação empírica de seu modelo. E todo esse arrojo foi mostrado durante a penosa (e arriscada) empreitada da elaboração de sua tese de doutorado. Que, ao final, foi calorosamente aprovada em uma banca composta por seu orientador cientista político (que escreve estas linhas), e mais um sociólogo, um economista, um cientista da computação e uma psicóloga. Não poderia ser de outra forma.

Claro. Como acontece com todo bom cientista, nem tudo o que Jakson esperava observou-se na operação de seu modelo. Mais especificamente, a cooperação que ele buscava teimou em não “emergir”, para frustração não pequena do autor. Em lugar dela, porém, tendeu a disseminar-se uma forte propensão à não agressão — que em si mesma constitui um resultado teórico interessante, e ainda pode ser um substituto funcional razoável da cooperação, já que reduz a importância da manutenção estável de redes de amizade para a sobrevivência individual. Como o próprio autor afirma, ainda há muito a se explorar no modelo, mas ali já se encontra material muito mais que suficiente para submeter o trabalho ao público amplo que ele sem dúvida merece.

Tem sido sempre um privilégio poder colaborar com Jakson Aquino e acompanhar sua trajetória profissional. Agora, com a publicação de sua tese, essa satisfação se estende a um público muito maior, ampliando as perspectivas de disseminação e maturação coletiva de sua contribuição. É bom ver a caravana andar.

Bruno P. W. Reis

UFMG, Departamento de Ciência Política

INTRODUÇÃO

Pouco dotado de instintos que, sozinhos, levem a um comportamento adaptativo, desprovido de garras, de presas e portador de um enorme e exigente cérebro que precisa de muita água e energia para continuar funcionando, um ser humano isolado de seus semelhantes dificilmente pode ser considerado um animal bem preparado para sobreviver num ambiente natural. Pode-se afirmar que os seres humanos há milhares de anos têm não apenas sobrevivido mas se tornado uma espécie bem-sucedida, difundindo-se por praticamente todos os habitats do planeta, porque vivem em sociedade e cooperam na produção de bens coletivos. Entretanto, em muitas circunstâncias, a atitude que deixaria um indivíduo em melhor situação material seria usufruir bens coletivos já produzidos sem contribuir para sua produção. Assim, uma questão que acompanha a ciência política há muito tempo tem sido: por que os homens cooperam para a produção de bens públicos?

Muitas das explicações fornecidas incluem a existência de emoções pró-sociais nos humanos, entre elas, a tendência para se sentir grato por um favor recebido e desejar retribuí-lo quando tiver oportunidade, a disposição para punir alguém que não tem cooperado para a produção de um bem público — mesmo que isso implique um custo para si próprio —, a vergonha por ter feito algo errado etc. Essas soluções, entretanto, apenas empurram a resposta para um período mais distante, criando novas perguntas: como evoluíram essas emoções pró-sociais? Como se deu a evolução da cooperação?

Vários autores têm tentado responder a estas últimas questões, mas é impossível dizer com exatidão como evoluiu a cooperação na espécie humana. Mesmo reunindo todas as

evidências empíricas disponíveis, seria sempre possível construir mais de uma versão plausível do processo de evolução da cooperação. Por serem questões evolucionistas, as respostas não podem ser buscadas fazendo uso apenas dos métodos de investigação tradicionalmente empregados pelas ciências sociais. É preciso o apoio de teorias e métodos evolucionistas. O uso de argumentos evolucionistas em geral e da biologia em particular não é algo comum em pesquisas sociológicas, mas, a meu ver, as ciências sociais somente têm a ganhar com uma mudança de atitude dos cientistas sociais.

Compartilho com Sperber (1996, p. 4) e com Runciman (1998, p. 164) o pressuposto de que a realidade é uma só e que, portanto, em princípio, é possível haver uma integração entre ciências sociais e ciências naturais. As naturais apresentam um nível de integração indiscutivelmente superior ao encontrado nas sociais. Em muitas áreas da física, da química e da biologia, por exemplo, há um grande consenso sobre como explicar os fenômenos e sobre a terminologia a ser utilizada. Além disso, embora seja geralmente desnecessário se utilizar das teorias de uma ciência para explicar os fenômenos que ocorrem no campo de conhecimento da outra, isso não é algo impossível. Ou seja, há integração *entre* as ciências naturais e não apenas internamente a cada disciplina, sendo fácil pensar em exemplos de transição da química para a física e da química para a biologia: não é necessário discutir as propriedades químicas de uma substância para explicar as propriedades de uma alavanca, mas a química permite explicar por que uma determinada alavanca possui capacidade para suportar determinado peso. O DNA é composto por uma combinação de substâncias cujas fórmulas e propriedades químicas são conhecidas e é possível explicar o funcionamento do DNA tendo por base essas propriedades.

Não obstante haver diferentes níveis de complexidade, em princípio, não há um fosso intransponível entre realidade natural e realidade humana. Entretanto, as ciências sociais não se encontram integradas nem mesmo internamente. Não conseguimos, com a mesma facilidade apresentada no parágrafo anterior, imaginar transições relativamente fáceis de uma disciplina para outra (por exemplo, da sociologia para a economia, da antropologia para a ciência política etc.). E, o pior, cada disciplina se apresenta em várias versões. A sociologia, por exemplo, pode ser vista sob o prisma da teoria da escolha racional, teoria dos sistemas, teoria da ação comunicativa, interacionismo simbólico etc.

Talvez, essa diversidade de abordagens se deva ao fato das diversas sociologias partirem de diferentes pressupostos, nenhum deles empiricamente testado. Acredito que, por trás de cada abordagem, podem ser encontradas diferentes concepções de como está estruturada a realidade e de qual é a natureza humana. Essas diferentes concepções levam tanto a uma não integração das ciências sociais entre si como a uma falta de integração entre ciências sociais e ciências naturais. Não há dúvidas de que a realidade social é complexa o suficiente para que possamos considerar ingênua qualquer esperança de ter sobre ela o mesmo grau de domínio que temos sobre a natureza. Ou seja, não conseguiremos reduzir as ciências sociais às ciências naturais, mas nem por isso deixa de ser importante conhecer os fundamentos naturais da realidade social.

Estudos evolucionistas do comportamento humano contribuem para reduzir o isolamento entre ciências sociais e ciências naturais. Certamente a passagem de fenômenos do nível biológico para o nível psicológico e deste para o sociológico envolve o aparecimento de todo um conjunto de fenômenos novos, mais convenientemente explicados por teorias que se

atêm a um dos níveis, mas isso não é suficiente para justificar a distância atual entre ciências naturais e sociais. Algumas lacunas podem ser preenchidas. Como argumentam Lenski (1988, p. 163, rodapé) e Cosmides, Tooby e Barkow (1992, p. 12), as ciências naturais são integradas, mas não de um modo reducionista, e a integração entre ciências naturais e sociais é possível.

A descoberta do DNA, nos anos cinquenta do século XX, permitiu uma melhor compreensão de como se dá a seleção natural das espécies e, nos últimos anos, os avanços da medicina têm permitido uma melhor compreensão do funcionamento do cérebro humano. Tendo por base esses dois avanços, a psicologia cognitiva tem feito progressos consideráveis e o corolário de todos esses acontecimentos tem sido o gradual preenchimento das lacunas que separam as ciências sociais das ciências naturais. Já se pode pensar numa retomada de algumas antigas discussões filosóficas, agora com embasamento científico. As teorias evolucionistas prometem fornecer o material necessário para a construção de uma ponte entre ciências sociais e ciências naturais.

O fato de não haver uma teoria sociológica suficientemente unificada dispersa os esforços empreendidos pelos sociólogos. Cada corrente teórica na sociologia tem de recriar os fundamentos de uma teoria sociológica geral. A situação é semelhante ao que ocorria com a física antes de Newton (KUHN, 1970, p. 13).

A sociologia como disciplina científica surgiu para estudar os fenômenos típicos das sociedades industrializadas e complexas e, tipicamente, pesquisas empíricas em sociologia são desenvolvidas tendo por objeto algum aspecto da sociedade moderna. A pesquisa aqui proposta é diferente. Ela não é empírica e o modelo não aborda aspectos contemporâneos

das sociedades humanas. Não existem modelos baseados em agentes abordando a cooperação em sociedades tão complexas quanto as contemporâneas que possam servir de ponto de partida para um modelo com o nível de detalhamento que almejo. Por isso, o ponto de partida para o modelo aqui desenvolvido são sociedades mais simples, de antropoides.

O meu objetivo com este trabalho é contribuir para o desenvolvimento de técnicas que auxiliem no preenchimento das lacunas apresentadas. Mais especificamente, o objetivo é construir um modelo computacional baseado em agentes e testá-lo por meio de simulação em computador. A estratégia seguida consistiu, basicamente, em construir um modelo cujos agentes possuem características comportamentais interpretáveis como equivalentes às de antropoides atualmente existentes e, possivelmente, às do nosso último ancestral comum com esses antropoides. Por um lado, o modelo resultante é mais realista e traz para um ambiente complexo muitos elementos dos modelos de evolução da cooperação encontrados na literatura. Por outro lado, não é possível considerar que o modelo apresentado aqui represente sociedades humanas modernas, pois várias habilidades cognitivas sofisticadas não foram modeladas, como a comunicação com linguagem simbólica, por exemplo. Um objetivo secundário é avaliar o potencial das técnicas de modelagem baseadas em agentes para o desenvolvimento de modelos de fenômenos sociais.

No próximo capítulo, desenvolvo uma linha de argumentação favorável a uma maior formalização das teorias nas ciências sociais e ao emprego de modelos baseados em agentes como um método complementar de investigação teórica nas ciências sociais. No capítulo seguinte, apresento uma revisão da literatura sobre evolução da cooperação e procuro

identificar deficiências nos modelos existentes. Para superar as deficiências, proponho um melhor conhecimento dos dados empíricos relevantes para a formulação de uma teoria da evolução da cooperação. Concretamente, nos capítulos 3 e 4 sintetizo informações sobre nossos parentes vivos mais próximos, os antropoides, e sobre nossos mais recentes ancestrais extintos. No capítulo 5, apresento um modelo de evolução da cooperação mais complexo e realista do que os revisados no capítulo 2. Finalmente, na conclusão apresento uma avaliação dos resultados obtidos e da metodologia empregada.

1

DISCUSSÃO METODOLÓGICA

1.1 Ciências Sociais

Na física, as regularidades resultantes do que se considera serem processos causais são expressas em fórmulas matemáticas. As fórmulas não correspondem exatamente ao que ocorre no mundo real, mas ao que ocorreria se o mundo fosse tão simples quanto o modelo teórico que serve de contexto para a fórmula. As teorias sociais, ao contrário, não costumam ser expressas em linguagem matemática tal como ocorre com a maioria das ciências naturais. Quando se faz uma análise de dados sociais, pode-se, por exemplo, a partir de uma análise de regressão, expressar regularidades do mundo social numa fórmula matemática — o modelo de regressão. Ao contrário do que ocorre na física, geralmente não é possível generalizar os resultados na forma de leis sociais, ou seja, raramente conseguimos garantir que um determinado fenômeno sempre será suficiente para causar um fenômeno social específico.

Se fizéssemos uma análise de regressão de um fenômeno físico como a queda de um corpo, por exemplo, sendo o tempo da queda a variável dependente, suponho que seria suficiente utilizar como variáveis explicativas a massa dos corpos envolvidos, a resistência do ar ao movimento dos corpos e a direção do vento para conseguir explicar mais de 99,9% do tempo que um corpo leva para cair. Todas as outras variáveis exerceriam um efeito tão pequeno sobre a variável dependente que a variação de seus valores em outros contextos seria, para todos os termos práticos,

absolutamente irrelevante. Por exemplo, o impacto dos fótons da luz solar sobre os corpos também pode ajudar a empurrar o corpo, mas seu efeito é tão desprezível que, independentemente da nossa observação ser diurna ou noturna, a precisão dos nossos cálculos não será acrescida em nada se incluirmos essa variável na análise.

No estudo da sociedade a situação é bem diferente. Os fenômenos sociais são determinados — ou melhor, condicionados — por uma multidão de variáveis que não conseguimos detectar em nossas pesquisas, mas que não permanecem constantes ao se passar de uma sociedade para outra. São, por isso, poucas as generalizações que podem ser estendidas a todas as sociedades humanas de todos os tempos. Cada fenômeno social é causado por uma multidão de fatores que se influenciam mutuamente, muitas vezes atuando em direções opostas, o que torna sua ocorrência um evento sempre incerto.

Dadas as incertezas que envolvem a realidade social, é de se esperar várias consequências para as ciências sociais. Não é estranho, por exemplo, que a natureza seja mais surpreendente do que a sociedade. Ou seja, é mais provável que se descubra um fenômeno natural que contrarie os conhecimentos científicos existentes do que um fenômeno social que faça o mesmo. Mas esse fato não se deve às ciências sociais acertarem mais em suas previsões do que as ciências naturais, e sim às ciências naturais proibirem com maior clareza o que não pode ocorrer para que as suas teorias continuem a ser corroboradas pelos fatos. A incerteza quanto à ocorrência dos fenômenos sociais possibilita que quase qualquer fenômeno novo seja interpretado como muito provável de ocorrer ou como pouco provável. Assim, a ocorrência de um fenômeno pouco provável não torna necessário reformular a teoria. A teoria já previa sua ocorrência e, por isso, os cientistas não são surpreendidos.

1.1.1 Conceitos claros e distintos

Durkheim (1999, p. XVIII), seguindo o ideal cartesiano, afirmava que as teorias nas ciências sociais deveriam se utilizar de conceitos “claros e distintos”. Ao se fazer a comparação entre as características de um objeto real e um conceito, deveria ser possível ter clareza se o objeto é ou não um dos objetos representados pelo conceito. Um conceito bem construído simultaneamente englobaria todos os objetos que se pretende que ele represente e excluiria todos aqueles que ele não deveria representar, não deixando margens para interpretações ambíguas. A definição de fato social apresentada por Durkheim (1999, p. 13) deveria ser um exemplo de conceito com essas características.

Entretanto, ao contrário do desejado por Durkheim, os conceitos nas ciências sociais costumam carregar uma boa dose de ambiguidade: as hipóteses podem ser corroboradas por uma ampla gama de fatos empíricos e, por conseguinte, teorias concorrentes frequentemente preveem os mesmos resultados empíricos, sendo difícil encontrar fatos que permitam falsear uma das teorias. Para que uma teoria seja falseável, e portanto científica, é preciso que suas afirmações sejam precisas, mas muitos conceitos úteis em ciências sociais não podem ser definidos de modo perfeitamente claro e distinto. As coisas são interpretadas como sendo representadas por um mesmo conceito por possuírem semelhanças de família. Diferentes coisas poderiam ser agrupadas sob um mesmo conceito, mesmo possuindo características diferentes, porque um mesmo fenômeno pode ter causas diversas e uma mesma causa pode nem sempre resultar num mesmo efeito. Neste caso, as coisas são agrupadas sob um conceito por comparilharem muitas de um conjunto de características e não por com-

partilharem todas um mesmo conjunto de características. Assim, de acordo com Sperber, por exemplo, todas as sociedades humanas possuem alguma instituição que conseguimos reconhecer como casamento. Mas não há nenhuma característica comum a todos os tipos de casamento de todas as sociedades que não ocorra em nenhuma outra instituição e que, portanto, possa ser usada para definir de forma clara e distinta o casamento (SPERBER, 1996, p. 17). Ou seja, a instituição casamento existiria em todas as sociedades, mas nem sempre devido ao mesmo conjunto de causas ou com o mesmo conjunto de consequências. O caráter altamente incerto e multicausal dos fenômenos sociais parece também ser uma justificativa para o uso, pelas ciências sociais, de conceitos por semelhança de família.

1.1.2 Ambiguidade da linguagem

Como se não bastasse a complexidade do objeto de estudo dos cientistas sociais, a principal ferramenta que utilizamos para construir nossas teorias — a linguagem humana — é naturalmente ambígua. As palavras carregam as mais variadas conotações, umas positivas, outras negativas, e a interpretação do significado de uma expressão ou sentença é muito dependente do contexto em que é proferida ou escrita.

Em parte, a ambiguidade conceitual predominante nas ciências sociais decorre da complexidade do objeto de pesquisa e de características próprias da linguagem natural, mas isso não é tudo. Diante da dificuldade de se construir teorias falseáveis, alguns chegam a considerar que o objeto de estudo das ciências sociais é essencialmente diferente do objeto das ciências naturais e que, portanto, as ciências sociais não precisam ter como objetivo ser metodologicamente parecidas com

as ciências naturais e outros critérios devem ser utilizados para avaliar a qualidade das suas teorias.

Podemos perceber um maior rigor e clareza do pensamento quando se passa da linguagem oral para a linguagem escrita. A linguagem escrita permite ao autor revisar ideias, reordenar argumentos e reescrever sentenças, e todas essas ações ajudam o escritor a perceber e eliminar algumas incoerências e ambiguidades presentes na primeira versão do texto. Expressar as ideias por escrito ameniza, mas não resolve o problema.

Segundo Bendix (1970, p. 180), substituir as expressões da linguagem comum por termos técnicos inventados também não produz resultados satisfatórios. Os novos conceitos, logo que começam a ser usados, não estão carregados de conotações diversas, mas, se a teoria em que eles aparecem fizer sucesso, em breve estarão. Além disso, mesmo um conceito recém-inventado precisará de um contexto para ser compreendido.

1.1.3 Leis sociais

Dada a complexidade dos fenômenos sociais, tem sido questionada na sociologia a possibilidade de teorias gerais da sociedade. A ação do indivíduo depende da interação de tantos fatores que nunca pode ser considerada completamente previsível. E a previsibilidade diminui ainda mais porque os indivíduos aprendem com a história e possuem comportamento estratégico. Os seres humanos são dotados de razão, da capacidade de raciocinar e decidir. O conhecimento possuído pelos indivíduos está constantemente se modificando. O que num certo momento foram condições não reconhecidas para a ação e consequências não intencionais das ações podem, num momento seguinte, já ser de conhecimento dos agentes,

que levarão as novas informações em consideração ao agir. Ou seja, os indivíduos podem não mais considerar benéfica a ação praticada e, nesse caso, já não seria mais válida uma lei (social) que antes corretamente enunciava que em tais circunstâncias os indivíduos agem de tal forma. Um ser humano é inteligente o suficiente para evitar alguns erros que soube terem sido cometidos por outros ou que ele próprio cometeu no passado. Além disso, para atingir seus objetivos, levará em consideração as prováveis ações dos outros indivíduos. Assim, as teorias sobre a realidade social são historicamente situadas — válidas apenas para um determinado período — porque o conhecimento dos indivíduos e as práticas cristalizadas nas instituições estão sempre se modificando. A versatilidade humana garante a não repetição da história.

O ser humano possui algumas propensões à ação biologicamente condicionada, mas mesmo essas propensões dependem não apenas do meio ambiente imediato, mas também dos valores que o indivíduo foi culturalmente levado a construir. Por exemplo, qualquer indivíduo que sinta ter sido tratado de modo injusto tenderá a achar a situação desagradável, mas a noção de justiça desse indivíduo será em boa medida construída a partir das noções de certo e de errado prevalentes em seu meio cultural.¹ A reação do indivíduo dependerá de muitos fatores: seu poder em comparação com quem lhe foi injusto, seu temperamento pessoal, seu estado de humor no dia, e outros mais. Em princípio seria possível pensar em algumas leis psicológicas gerais acerca do comportamento humano, mas são leis que preveem apenas tendências, não sendo *de-*

¹ Até mesmo macacos capuchinhos ficam irritados quando recebem tratamento injusto. Suponho que uma característica semelhante tenha sempre estado presente na natureza biológica de nossos ancestrais.

terministas. Na prática, a proliferação de teorias mutuamente inconsistentes na psicologia parece ser tão grande quanto nas ciências sociais, não sendo muito promissor o que poderia vir a ser o fundamento de uma teoria da ação social.

Mas, se tentar prever o comportamento de indivíduos já é tarefa difícil, mais desafiador ainda é tentar derivar leis sociais gerais a partir de leis psicológicas mutuamente inconsistentes. Conseqüentemente, as generalizações que os cientistas sociais conseguem fazer não costumam ser válidas para todas as sociedades de todos os tempos. Elas estão historicamente situadas e o mais prudente é não chamá-las de leis (BENDIX, 1970, p. 184; DIMAGGIO; POWELL, 1991, p. 10; ROTHSTEIN, 1996, p. 154; GIDDENS, 1984, p. 346).

Todas essas dificuldades tornam o método comparativo valioso no processo de construção teórica nas ciências sociais. Os estudos comparativos de diferentes sociedades ou mesmo de diferentes grupos dentro de uma mesma sociedade contribuem para descobrir o que é válido para vários grupos e várias sociedades e o que é válido apenas para uma sociedade específica. Ou seja, os estudos comparativos permitem definir o grau de generalidade de conceitos utilizados nas explicações de fenômenos sociais (THELEN; STEINMO, 1992, p. 14; BENDIX, 1970, p. 176). É preciso não esquecer, entretanto, a advertência de Eisenstadt para que se tome cuidado ao comparar sociedades muito dissimilares, pois há o risco de se fazer generalizações empíricas a partir de realidades que podem ter uma aparência semelhante mas ser resultado de processos históricos completamente diferentes (EISENSTADT, 1968, p. 425). As experiências históricas são limitadas — é sempre possível imaginar sequências de eventos que poderiam ter ocorrido. Por isso, segundo Bendix, as generalizações feitas a partir de fatos históricos são melhor caracterizadas como

construtos típico-ideais do que como leis gerais. Por exemplo, o processo de modernização que ocorre nas sociedades não ocidentais é diferente do processo que tem ocorrido nas sociedades ocidentais; é, pois, errado usar generalizações elaboradas a partir de estudos do processo de modernização das sociedades ocidentais para fazer previsões para outras sociedades, mas pode ser útil confrontar modelos feitos para sociedades ocidentais com observações das sociedades não ocidentais (BENDIX, 1970, p. 279). Usando a terminologia de Merton (1970), tais teorias, por não se aplicarem a todas as sociedades de todos os tempos, seriam consideradas teorias de médio alcance.

Merton estava preocupado com a distância do mundo empírico a que se encontravam as grandes teorias. As teorias de médio alcance “também envolvem abstrações, mas estas estão mais próximas dos dados observados”² (MERTON, 1970, p. 51). As teorias de médio alcance, ao tornarem mais profundamente conhecidos objetos menores, forneceriam subsídios para induções de maior exatidão e precisão, sendo, pois, de utilidade para o aperfeiçoamento de qualquer grande teoria. Embora as grandes teorias sejam frequentemente discrepantes entre si, elas são suficientemente imprecisas para acomodar em seu interior uma mesma determinada teoria de médio alcance.

Em suma, o que Hofferbert e Cingranelli (1996, p. 608) dizem acerca da economia política é válido para todas as ciências sociais:

O desafio para a economia política é enorme. Causação num mundo de mais variáveis do que casos é um alvo elusivo, que provavelmente não se renderá por vontade própria à representação estatística mais elegante.

² Sou responsável pela tradução das citações em inglês presentes neste livro.

1.1.4 Experimentos cruciais

De acordo com Zetterberg (1970), um dos fatores prejudiciais ao acúmulo de conhecimento teórico é o modo como os sociólogos selecionam seus objetos de estudo empíricos: o critério de escolha do objeto de pesquisa é mais frequentemente algo socialmente do que teoricamente relevante, e uma pesquisa importante por contribuir para a solução de algum problema social imediato nem sempre permite tornar mais plausível uma ou outra teoria alternativa que esteja sendo investigada. Ou seja, usando uma expressão de Stinchcombe (1970), nem sempre uma pesquisa assim delimitada é um *experimento crucial*.

Há, pois, pelo menos dois modos de se escolher um objeto de pesquisa empírica. Num deles, o pesquisador se interessa por um tema e procura alguma teoria que o ajude a explicar o que se passa com seu objeto de estudo. O outro modo consiste em confrontar teorias umas com as outras e prever quais fatos empíricos seriam úteis de se observar como experimento crucial. Esse segundo tipo de pesquisa empírica permite escolher entre teorias alternativas, fazendo com que teorias sejam esquecidas, mantidas ou reformuladas por terem sido falseadas ou provisoriamente confirmadas. O conhecimento teórico se acumula e se torna mais integrado.

É pouco comum algo que possa ser considerado pesquisa básica. A grande maioria das pesquisas empíricas feitas por cientistas sociais, mesmo os mais renomados, tem por objetivo conhecer em profundidade um fenômeno histórico específico. Muitos trabalhos seriam melhor classificados como pesquisas da história recente — às vezes muito benfeitas —, em que se utilizam leis gerais elaboradas por outras disciplinas na explicação de fatos empíricos. São também comuns trabalhos teó-

ricos feitos por cientistas sociais que, diante da dificuldade ou impossibilidade de coleta dos dados necessários para a construção da teoria, se limitam a fazer especulações filosóficas — às vezes rotuladas de teoria sociológica.

Os trabalhos com pretensão teórica geral, ou seja, aqueles que pretendem encontrar leis ou mecanismos explicativos gerais que possam ser aplicados a uma grande diversidade de situações, costumam ser resultado de pesquisas bibliográficas, e não de alguma pesquisa empírica desenhada com o propósito explícito de servir de experimento crucial para testar teorias. Comparam-se teorias com teorias e não teorias com fatos, o que me parece uma atividade mais propriamente filosófica do que científica. Esse é mais um fator que contribui para a coexistência, nas ciências sociais, de um amontoado de teorias mutuamente contraditórias. As ciências sociais não formam um conjunto coerente de teorias complementares, cujas afirmações podem ser, com algum esforço, inter-relacionadas e, em última instância, derivadas de princípios comuns (HOFFERBERT; CINGRANELLI, 1996, p. 606-607).

Em parte, é claro, essa situação é resultante da complexidade dos fenômenos sociais, cuja intrincada inter-relação de uma multiplicidade de causas e efeitos dificulta — e muito — o isolamento teórico de mecanismos causais de validade geral. Há também o problema moral que impede a realização de experimentos tal como são feitos nas ciências naturais. Mesmo quando não é eticamente reprovável, continua a ser um grande desafio metodológico a realização de experimentos com seres humanos:

[...] mesmo onde alguma experimentação é permitida, seres humanos frequentemente modificam seu comportamento simplesmente por saberem estar sendo observados numa situação experimental. Por exemplo,

em pesquisa educacional frequentemente ocorre das crianças se saírem bem sob qualquer novo método ou inovação curricular (DYE, 1987, p. 16).

Apesar de todas as dificuldades, acredito que se uma proporção maior de cientistas sociais dedicasse sua criatividade à solução de dilemas teóricos boa parte dessas teorias já teria sido falseada ou, pelo menos, teriam ficado mais claros os limites de sua aplicabilidade e as causas desses limites.

Uma forma de se conseguir uma maior aproximação do ideal de construção de conceitos *claros e distintos* é pela formalização lógica ou matemática das teorias. A formalização é o caminho natural a ser seguido quando se pretende produzir teorias desprovidas de ambiguidade, um pré-requisito para atender ao critério da falseabilidade e, conseqüentemente, cientificidade. A partir de Galileu, as ciências naturais têm, progressivamente, não apenas utilizado a matemática para análise de dados empíricos mas também incorporado formulações matemáticas em suas teorias. Nas ciências sociais tem sido diferente.

Para alguns cientistas sociais, expressar relações sociais em fórmulas matemáticas, mais do que simplificação grosseira da realidade, chega a ser uma desrespeitosa tentativa de explicar a liberdade humana por meio de leis deterministas. Ou seja, seria retirar da humanidade qualquer pretensão de, dignamente, ter algum controle sobre seu próprio destino. Os fenômenos sociais são vistos como qualitativamente diferentes dos fenômenos naturais e qualquer tentativa de emprego de métodos das ciências naturais estaria destinada ao fracasso. A sociedade não parece ser um objeto de estudo passível de ser tratado matematicamente, sendo a matemática usada praticamente apenas como um instrumento de auxílio à análise de dados.

A estatística tem sido utilizada para analisar dados obtidos em grande quantidade, pois muitas vezes é possível, usando técnicas quantitativas, determinar quais fatores são mais relevantes para a ocorrência de um fenômeno que tem múltiplas causas e múltiplas consequências. *O suicídio*, de Durkheim, e *A ética protestante e o espírito do capitalismo*, de Weber, exemplificam essa forma de se servir da matemática entre os autores clássicos da sociologia. A partir de meados do século XX, as técnicas de metodologia quantitativa de pesquisa sofisticaram-se bastante, sendo hoje comumente empregadas para dar fundamentação empírica a teorias em diversos centros de pesquisa no Brasil e no mundo. Esse é um louvável emprego da matemática e certamente é a forma mais viável de realizar pesquisas empíricas que tenham como objetivo servir de experimentos cruciais para testar teorias.

Estão já bem desenvolvidas as técnicas de pesquisa qualitativa e quantitativa. O que ainda se encontra em estágio embrionário nas ciências sociais é a cooperação entre os cientistas sociais que se sentem mais felizes realizando pesquisas qualitativas e aqueles que acham mais divertido realizar pesquisas quantitativas. Embora muitos cientistas sociais avaliem positivamente o emprego conjunto de técnicas quantitativas e qualitativas, não são raros os casos de intolerância: os que realizam pesquisas quantitativas são frequentemente chamados de empiricistas, e os que realizam pesquisas qualitativas, de não cientistas.

É claro que pesquisas quantitativas realizadas sem o suporte das pesquisas qualitativas correm o risco de se tornar brincadeiras com números. A apresentação de fórmulas de regressão ou dos resultados de testes de significância estatística, por exemplo, pode dar a impressão de ter sido realizada uma

pesquisa dentro dos rigores exigidos pela ciência. Entretanto, não se pode esquecer somente ser viável a coleta de uma grande quantidade de dados para uma pequena quantidade de variáveis. A pesquisa quantitativa é necessariamente feita sobre uma realidade previamente empobrecida e, se forem coletados dados sobre variáveis irrelevantes, os resultados da pesquisa serão teórica e politicamente irrelevantes, embora possam ser estatisticamente significativos. A realização de estudos em profundidade de alguns poucos casos — as tradicionais pesquisas qualitativas — permite a elaboração de diversas hipóteses explicativas do fenômeno estudado; o exame cuidadoso dessas hipóteses permite a escolha das variáveis mais promissoras para a realização de testes cruciais; a coleta em grande quantidade dessas variáveis permite, por meio da análise estatística, determinar qual a correlação de cada uma das variáveis com a existência do fenômeno estudado, o que em alguns casos poderá resultar na rejeição de algumas das hipóteses elaboradas durante as pesquisas qualitativas. Portanto, é de se esperar que as pesquisas empíricas mais frutíferas sejam aquelas que combinem as vantagens das abordagens qualitativa e quantitativa.

1.2 Formalização de Teorias

Como observou Hume, relações de causalidade não podem ser nem diretamente observadas nem logicamente inferidas dos fatos observados. Apesar disso, também nas pesquisas sociais, é quando estamos diante de uma formulação matemática como a resultante de uma análise de regressão que consideramos legítimo desconfiar que identificamos relações de causalidade. Frequentemente não sendo possível expressar leis gerais em fórmulas matemáticas, nas ciências sociais a noção de qualidade não foi

suprimida. Pelo contrário, continuam sendo feitas pesquisas qualitativas, ou seja, pesquisas que até podem gerar hipóteses a serem testadas por pesquisas quantitativas, mas que, em si, são investigações do singular, não replicável, não generalizável.

Ao se tentar traduzir uma teoria elaborada numa linguagem natural (português, por exemplo) para a linguagem árida da lógica analítica ou da matemática, ambiguidades antes disfarçadas no discurso e que não podem ser atribuídas apenas à complexidade do objeto de pesquisa se tornam aparentes e fáceis de eliminar (WILSON, 1999, p. 578). A formalização também permite uma melhor compreensão das inter-relações entre os vários elementos de uma teoria (HENRICKSON; MACKELVEY, 2002, p. 7292).

Entretanto, não parecem ter feito muito sucesso os esforços no sentido de usar uma matemática altamente sofisticada na formulação de teorias (WILSON, 1999, p. 557). Tipicamente, formalizar uma teoria significa torná-la mais simples do que sua versão discursiva. Por isso, é preciso avaliar caso a caso se os ganhos teóricos com a formalização superam a perda de riqueza conceitual que pode estar resultando da formalização.

Sem uma grande simplificação, os diagramas lógicos ou as fórmulas matemáticas ficariam tão monstruosamente complexos que seriam insolúveis e, portanto, inúteis.³ Se um modelo teórico for quase tão complexo quanto a realidade que representa, não haverá muita diferença entre utilizá-lo ou olhar diretamente para realidade. Nos dois casos, nossa

³ Tsebelis (1998, p. 38) chamou de explicação tipo *atalho ou caixa-preta* as, em princípio, traduzíveis para a linguagem das teorias da escolha racional. As explicações impossíveis de traduzir por conterem erros lógicos em sua formulação foram chamadas por ele de *correlação espúria*.

apreensão da realidade seria resultado, principalmente, de nossos preconceitos e intuições. Se as previsões feitas por um modelo forem razoavelmente acertadas, podemos legitimamente suspeitar que o modelo contém os elementos correspondentes às relações de causa e efeito mais relevantes para a ocorrência do fenômeno observado (HEDSTRÖM; SWEDBERG, 1998, p. 14). Geralmente, não poderemos ter certeza de que a correspondência realmente existe porque outras combinações de elementos poderiam gerar os mesmos resultados (BOERO; SQUAZZONI, 2005, p. 2.12).

Vemos, portanto, que entre os obstáculos para o progresso teórico das ciências sociais encontram-se o baixo empenho para elevar o rigor formal das teorias, a baixa interação entre pesquisadores que adotam diferentes métodos de realização de pesquisa empírica e o não direcionamento das pesquisas empíricas para a resolução de dilemas teóricos.

Quanto à formalização das teorias, somente nas últimas décadas, um ramo de pesquisa teórica nas ciências sociais — as teorias da escolha racional, particularmente pelo uso da técnica de modelagem de situações sociais na forma de jogos — tem começado a construir explicações formais de fenômenos sociais que podem ser consideradas bem-sucedidas no objetivo de encontrar mecanismos simples, matematicamente tratáveis, que expliquem a ocorrência de alguns fenômenos sociais. Como veremos adiante, as teorias da escolha racional, incluindo a teoria dos jogos, podem ser entendidas como tentativas de formalização matemática dos fenômenos sociais.

1.3 Teoria dos Jogos

1.3.1 Dilema do prisioneiro

Dois indivíduos foram presos por porte ilegal de armas, sendo também suspeitos de participação num roubo que houvera nas proximidades. Os dois estão sendo interrogados simultaneamente — em salas separadas — e cada um foi informado de que se testemunhar ter visto o outro participando do roubo será beneficiado pela lei da delação premiada e será solto imediatamente, contanto que não seja denunciado pelo companheiro. Esse é o melhor resultado possível para cada indivíduo. Se os dois cooperarem um com o outro, ou seja, se nenhum denunciar o outro, ambos ficarão presos por apenas alguns dias por porte ilegal de armas. Se os indivíduos se denunciarem mutuamente (desertarem), ambos ficarão presos por meses, respondendo pelo crime de roubo. Mas o pior desfecho para cada um deles será cooperar enquanto o outro deserta. Nesse caso, o indivíduo será acusado de dois crimes e não será beneficiado pela lei de delação premiada.

O parágrafo acima conta uma pequena história que pode servir para ilustrar o jogo mais famoso da teoria dos jogos: o Dilema do Prisioneiro. Na verdade, o Dilema do Prisioneiro pode ser ilustrado por qualquer história envolvendo dois indivíduos e quatro possibilidades de desfecho. O importante é o jogo ter uma estrutura de premiação em que desertar enquanto o outro coopera produza o melhor resultado, seguido de mútua cooperação, mútua deserção e cooperar enquanto o outro deserta. A Figura 1 mostra uma forma comum de apresentação dessa estrutura de preferências. Em cada célula, o primeiro número indica a premiação do Jogador 1 e o segundo número, do Jogador 2.

Figura 1 – Dilema do Prisioneiro

		Jogador 1	
		C	D
Jogador 2	C	4, 4	6, 0
	D	0, 6	2, 2

Fonte: Elaboração própria.

Dois indivíduos jogando o Dilema do Prisioneiro apenas uma vez, se forem racionais e egoístas, optarão pela deserção. O Dilema do Prisioneiro é talvez o mais simples dos jogos que permitem visualizar que cooperar pode ser irracional. Dado que todas as sociedades podem ser consideradas grandes obras cooperativas, torna-se teoricamente de extrema relevância se as pessoas cooperam por serem racionais ou por algum outro motivo. Do ponto de vista da investigação teórica, a formalização de situações de cooperação tem início com o Dilema do Prisioneiro.

Outra situação modelada formalmente e muito conhecida é aquela em que um conjunto de indivíduos precisa contribuir para a produção de um bem público, ou seja, um bem que uma vez produzido irá beneficiar todos os membros do grupo, independentemente de terem ou não contribuído para sua produção. Cooperar para a produção do bem público seria agir coletivamente, mas a análise lógica da situação revela que o racional para um indivíduo egoísta, nessas situações, é usufruir dos benefícios sem cooperar para a sua produção. Olson argumentou que o uso de incentivos seletivos pode reverter esse resultado. Essa seria a *lógica da ação coletiva* (OLSON, 1965).

Boa parte dos trabalhos produzidos no âmbito da teoria dos jogos tem por objetivo investigar as condições propícias à cooperação no Dilema do Prisioneiro e nos problemas de ação coletiva (TAYLOR, 1987, p. 19-20). Segundo Boudon (1979, p. 50), obras clássicas como *O contrato social*, de Rousseau, e *The calculus of consent*, de Buchanan e Tullock, poderiam ser interpretadas como propostas de solução para o Dilema do Prisioneiro.

A teoria dos jogos permite ver com clareza mecanismos simples que podem estar entre os principais responsáveis pela existência de importantes fenômenos sociais aparentemente enigmáticos. A existência de instituições sociais complexas, por exemplo, pode ser vista como resultado da cooperação de inúmeros indivíduos para a produção de bens coletivos. E os indivíduos que cooperam para a produção dessas instituições, por sua vez, estão inseridos numa estrutura de prêmios e punições semelhante à dos jogadores do Dilema do Prisioneiro. Assim, a teoria dos jogos tem demonstrado que a compreensão da cooperação em larga escala existente na sociedade como um todo pode ser aprimorada pelo estudo de um modelo muito simples, facilmente entendido de modo intuitivo e matematicamente tratável pela aritmética elementar.

Segundo Elster (1982, p. 467), a ação coletiva pode ser modelada como Dilema do Prisioneiro se no modelo tivermos dois agentes: “eu” e “todos os outros”. Isso faria do Dilema do Prisioneiro uma espécie de esquema mínimo da relação indivíduo-sociedade. Entretanto, essa forma de construir o modelo retira do jogo uma característica fundamental, a de ele ser jogado por muitos e não apenas por dois agentes. É estranho que “todos os outros” ajam de maneira igual (cooperem ou desertem) e “eu” seja o único com autonomia para decidir de

forma independente qual será o curso da minha ação. Assim, o Dilema do Prisioneiro seria a forma mais resumida de modelar a cooperação interindividual, mas o problema da ação coletiva seria uma forma mais apropriada de tentar capturar o aspecto cooperativo dos indivíduos vivendo em sociedade.

1.3.2 Teorias da escolha racional como teorias gerais

Thelen e Steinmo (1992, p. 12) e Rothstein (1996, p. 156) acusam as teorias da escolha racional de terem pretensão de produzir leis gerais da sociedade a partir de um número limitado de pressupostos. Talvez a crítica esteja correta e alguns teóricos da escolha racional realmente tenham essa pretensão. Tsebelis (1998, p. 21), por exemplo, parece ser um deles ao afirmar:

Juntamente com a principal corrente da ciência política contemporânea, sustento que a atividade humana é orientada pelo objetivo e é instrumental e que os atores individuais e institucionais tentam promover ao máximo a realização de seus objetivos. A este pressuposto fundamental chamo *pressuposto da racionalidade*.

A confiança de Tsebelis no potencial das teorias da escolha racional para explicar fenômenos sociais concretos deriva de sua premissa de que quando os atores parecem não agir racionalmente num jogo é porque eles estão simultaneamente envolvidos em outros jogos. A contabilidade de todos os custos e benefícios de todas as opções de ação do ator em todos os jogos em que ele está envolvido mostraria que ele agiu racionalmente. Entretanto, em outra passagem, ele afirma que a escolha racional é apenas uma das explicações possíveis para a ação humana e que, em muitas circunstâncias, outras teorias seriam mais adequadas (TSEBELIS, 1998, p. 45).

Os jogos abstratamente construídos são as principais ferramentas de análise das teorias da escolha racional. Como argumenta Elster, os teóricos da escolha racional procuram capturar em jogos simples, matematicamente tratáveis, várias relações de interdependência existentes entre os indivíduos:

Primeiro, a premiação de cada um depende da premiação de todos por altruísmo, inveja, desejo por igualdade e motivações similares. Em seguida, a premiação de cada um depende das escolhas de todos, através de causalidade social geral. E, finalmente, a escolha de cada um depende da antecipação das escolhas de todos (ELSTER, 1986a, p. 207).

1.3.3 Pressupostos das teorias da escolha racional

Para tornar possível a construção de modelos formais de processos sociais, as teorias da escolha racional de maneira geral, e a teoria dos jogos em particular, adotam alguns pressupostos simplificadores. Isso implica uma redução do realismo das teorias, mas não, necessariamente, prejuízo para uma compreensão mais rica da sociedade. A matemática é útil mesmo que, na prática, as pessoas não se comportem de acordo com os modelos matemáticos, pois os modelos permitem fazer previsões específicas do que deveria acontecer se certos pressupostos fossem atendidos. Se o previsto pelo modelo ocorrer, pode-se suspeitar que os processos realmente existentes no mundo têm estruturas análogas às estruturas desenhadas no modelo. Se não ocorrer o previsto, deve-se então investigar o porquê do desvio. Essa forma de investigação teórica, em princípio, já se encontrava presente na obra de Weber (1994, p. 5), para quem a sociologia compreensiva era metodologicamente racionalista.

1.3.3.1 Pressuposto da racionalidade

O primeiro pressuposto simplificador adotado pelas teorias da escolha racional é, obviamente, o de que os seres humanos são estritamente racionais. Basta que qualquer um pense na própria vida cotidiana para encontrar uma infinidade de exemplos de ações motivadas pelo hábito e pela emotividade, e não por qualquer raciocínio consciente. Além disso, uma decisão lembrada por uma pessoa como resultado de uma decisão racional pode muitas vezes ser apenas uma racionalização enviesada feita após a decisão ter sido tomada de modo intuitivo (HAIDT, 2001; HAUSER et al., 2007).

Por um lado, o pressuposto da racionalidade é claramente irrealista. Por outro, um pressuposto de irracionalidade serviria para explicar qualquer curso de ação adotado por um indivíduo, inclusive comportamentos favoráveis aos interesses do indivíduo e, portanto, interpretáveis como racionais. O pressuposto da irracionalidade pode ser usado para explicar qualquer coisa (MYERSON, 1992, p. 69), o que equivale a não explicar nada. Por isso, um teórico da escolha racional somente atribui irracionalidade a um agente quando falha em descobrir a racionalidade das suas ações (ELSTER, 1986a, p. 213).

Elster (1986b) mostra que, a rigor, para uma ação ser considerada racional, o agente, dadas suas crenças sobre como é a realidade e seus desejos, deve ter escolhido o melhor curso de ação. Mais especificamente, o agente deve ter tomado a decisão de agir a partir de um raciocínio correto, as crenças do ator sobre como o mundo funciona devem ser as melhores possíveis dadas as evidências empíricas disponíveis e devem ser mutuamente consistentes. Além disso, como bem lembra Reis (1988, p. 27), “a racionalidade inevitavelmente *supõe* a in-

tencionalidade”: se um indivíduo agiu racionalmente é porque ele tinha intenção de fazer o que fez. Fazer a coisa mais racional a ser feita “sem querer” não seria agir racionalmente.

Outro pressuposto necessário para que os agentes possam ser considerados racionais é o de que possuem preferências estáveis (BECKER, 1986, p. 5), pois se as preferências dos agentes mudassem com o tempo seria impossível calcular qual seria a sua escolha. Os desejos devem, portanto, ser mutuamente consistentes e estáveis. Em algumas circunstâncias, poderia não ser possível calcular qual a melhor ação para um indivíduo se seus valores se modificassem com o tempo ou se houvesse intransitividade dos valores, ou seja, se, por exemplo, na ordem de preferências do indivíduo $A > B$ e $B > C$, mas $C > A$.

Em suma, as exigências para que uma ação seja considerada rigorosamente racional são tantas que se pode dizer que bem poucas ações são objetivamente racionais. Mesmo que o indivíduo esteja com sua atenção voltada para a resolução de um problema, a capacidade humana de raciocinar corretamente é limitada. Normalmente, o raciocínio dos indivíduos parece ser mais o resultado de uma visualização do problema do que da realização de cálculos formais. Por exemplo, ao responder a questões envolvendo probabilidades e proporções, uma simples alteração na formulação da questão pode ser suficiente para modificar a escolha do respondente (TVERSKY; KAHNEMAN, 1990).

1.3.3.2 Pressuposto do egoísmo

O pressuposto do egoísmo é, no mínimo, politicamente incorreto, e a reação dos que estão tendo o primeiro contato com a teoria é de indignação com a aparente negação da existência da bondade humana e, conseqüentemente, da pos-

sibilidade de construção de uma sociedade melhor. Mas ele é necessário para que a teoria possa produzir resultados exatos.

O pressuposto da racionalidade diz apenas que o indivíduo escolherá o melhor meio para atingir o fim desejado, mas não diz nada sobre qual seria esse fim. Se os desejos dos indivíduos pudessem variar aleatoriamente, qualquer comportamento poderia ser explicado como ação racional para atingir um fim. Assim, o pressuposto de que os indivíduos são egoístas tem por objetivo especificar o que é desejado por eles: aumentar o próprio bem-estar. Para manter os modelos simples, os indivíduos não sofrem ao presenciar ou mesmo causar o sofrimento de outro. De maneira geral, o aumento de seu bem-estar equivale a aumento de riqueza e poder.

Na teoria dos jogos, os atores somente se importam com o próprio bem-estar. As pessoas reais, entretanto, frequentemente sentem inveja e se importam em como seu bem-estar se compara ao do vizinho. É natural que seja assim. Ser propenso a sentir inveja é adaptativo porque permite ao indivíduo responder à questão: “Estou aproveitando ao máximo os recursos do ambiente?” Para um indivíduo sobreviver e se reproduzir, precisa extrair alimentos do ambiente, encontrar um abrigo etc., mas tanto os recursos naturais quanto os sociais são escassos. Quanto mais recursos naturais o indivíduo conseguir extrair e fazer uso e quanto maior for o número e mais intensas forem suas relações de amizade, mais aumentarão suas chances de ter sucesso reprodutivo. Entretanto, como saber se vale a pena continuar trabalhando para extrair mais da natureza ou se já se conseguiu o que era possível? Como saber se é possível melhorar o próprio prestígio na sociedade? Se o indivíduo tivesse conhecimento perfeito de tudo o que está à sua volta, bastaria fazer um cálculo objetivo. Na prática, ninguém tem

esse conhecimento e uma solução é observar o que os amigos e vizinhos estão conseguindo. Se eles estiverem em melhor situação, provavelmente ainda há algo que possa ser feito. Estamos permanente e inconscientemente monitorando nossos colegas e vizinhos em busca de sinais de que eles estejam sendo mais bem-sucedidos do que nós. A inveja é um sentimento desagradável despertado quando o indivíduo se depara com uma situação em que outros se encontram em melhor estado. A inveja e outras irracionalidades estão presentes na maioria das ações de qualquer ser humano.

1.3.3.3 Pressuposto do conhecimento completo

Outro pressuposto, particularmente importante em muitos trabalhos de teoria dos jogos, é o de que os agentes têm conhecimento completo da situação do jogo e de que esse conhecimento é comum a todos os agentes envolvidos. A melhor decisão a ser tomada por um agente num modelo muitas vezes depende das decisões a serem tomadas pelos demais. Mas se não se sabe quais são as informações possuídas por um agente, não é possível prever com exatidão o que seria racional para ele. Assim, tal como um pressuposto de irracionalidade, um pressuposto de que os agentes tomam decisões com base em informações errôneas ou incompletas pode ser usado para explicar qualquer tipo de comportamento (BECKER, 1986, p. 7).

1.3.3.4 Pressupostos e tratabilidade matemática

As teorias da escolha racional e a teoria dos jogos usam a matemática explicitamente, mas são poucos, mesmo entre os teóricos da escolha racional, os que acreditam realmente se passar na mente dos seres humanos o descrito pela teoria.

Um sistema em que todos os agentes são absolutamente egoístas, por exemplo, embora irrealista, é consistente, modelável matematicamente. É possível calcular o resultado de um jogo, ou seja, quais serão as ações escolhidas pelos agentes dadas as condições do jogo. Um pressuposto de altruísmo absoluto, pelo menos em algumas circunstâncias, também permitiria a elaboração de modelos formais. Por exemplo, no Dilema do Prisioneiro jogado por dois agentes incondicionalmente altruístas, cada jogador preferiria que ele próprio cooperasse e o outro desertasse, pois isso maximizaria a premiação do *outro* jogador, mas a segunda melhor opção seria os dois cooperarem. Em todo caso, um jogador sempre garantiria um melhor resultado para o outro cooperando do que desertando e, portanto, o dois escolheriam cooperar e o equilíbrio do jogo seria a cooperação mútua. O problema é que o altruísmo absoluto é ainda mais distante da realidade do que o egoísmo absoluto. Sem altruísmo ou egoísmo absolutos, o número de ações alternativas se multiplicaria e os modelos se tornariam bem mais complexos e nuançados e, obviamente, a possibilidade de extração de resultados exatos dos modelos se reduziria enormemente.

Um pressuposto de racionalidade limitada também seria mais realista, porém, mais difícil de tratar matematicamente. Há várias formas de conceber a racionalidade limitada. Os atores podem seguir diversas regras práticas para interromper o cálculo de qual melhor ação a ser tomada. Por exemplo, ao fazer uma pesquisa de preços para efetuar uma compra, ao invés de verificar os preços em todas as lojas da cidade, pode-se seguir a regra de telefonar para apenas três estabelecimentos e comprar onde o preço estiver melhor. Se a cidade tem mais de três lojas, terá sido violado o pressuposto da informação completa. A ação perfeitamente racional seria parar a pesquisa exatamente no momento

em que o benefício de se encontrar menores preços se tornasse menor do que o custo de continuar procurando. Entretanto, é impossível saber o momento em que isso ocorrerá se não se conhecem os preços com antecedência. Isso justifica o uso da regra prática, mas não faz com que ela se torne compatível com os rigorosos pressupostos de racionalidade da teoria dos jogos, afinal, os pressupostos existem para garantir a realização de cálculos exatos e deduções precisas.

Será que um modelo da teoria dos jogos é falseável? Essa é uma questão controversa. Por um lado, embora os modelos da teoria dos jogos possam em alguns casos ser interpretados como satisfatoriamente correspondentes à realidade empírica, o que uma “teoria” dos jogos produz são teoremas matematicamente provados, válidos apenas para os jogos descritos. A teoria dos jogos possui teoremas porque adota pressupostos que têm por principal função permitir a tratabilidade matemática (BECKER, 1986, p. 5). Ora, se as “teorias” são, de fato, teoremas, deve-se ou aceitar sua exatidão ou tentar provar erros em sua elaboração e não tentar falseá-las ou corroborá-las pelo confronto com dados empíricos. Pode-se até mesmo afirmar que a correspondência mais ou menos direta com a realidade empírica nem sempre é o fator mais importante numa teoria. Como já mencionado neste capítulo, os desvios da realidade em relação à teoria podem ser reveladores das relações de causa e efeito subjacentes aos fenômenos estudados. Assim, os modelos da teoria dos jogos deveriam ser confrontados com a realidade como tipos puros que têm por base a ação racional. A principal utilidade da teoria dos jogos seria a criação de categorias teóricas não ambíguas a serem usadas na análise sociológica (ELSTER, 1982, p. 476; DYE, 1987, p. 40).

Por outro lado, os modelos elaborados pelas teorias da escolha racional — pelo menos os mais simples — fazem previsões exatas de como os agentes devem se comportar. Se a observação empírica da realidade revelar que os indivíduos não se comportam como previsto pelo modelo, as premissas do modelo podem ser modificadas (TSEBELIS, 1998, p. 53). Ou seja, em alguns casos, as teorias da escolha racional se apresentam como a opção mais apropriada para a elaboração de teorias que façam previsões precisas e, portanto, falseáveis. Isso é particularmente verdadeiro para situações em que os atores, tipicamente, agem de modo calculista, como fazem os políticos e os agentes econômicos. É claro que, mesmo nesses casos, as ações racionais dos atores frequentemente têm consequências de longo prazo não intencionais e não previsíveis no momento da ação.

1.3.4 Vigor metodológico do pressuposto da racionalidade

Como acabamos de ver, o pressuposto da irracionalidade é matematicamente intratável, parecendo, pois, ser um obstáculo à formalização das teorias nas ciências sociais. Mesmo considerando que as teorias da escolha racional, em geral, não argumentem que os atores sejam realmente racionais em sua vida cotidiana, pretendendo apenas prever como eles agiriam se fossem racionais, uma questão continua a merecer resposta: por que uma teoria tão irrealista conseguiria fazer previsões acertadas sobre o comportamento humano? Em outras palavras, por que o comportamento observado pareceria racional ao mesmo tempo que um exame do que se passava na mente dos indivíduos (por meio de entrevistas ou questionários, por exemplo) revelaria que a ação estava longe de atender aos critérios da racionalidade? Por exemplo, segundo

Coleman (1990, p. 98-9), a racionalidade da troca de favores está no fato de que quem presta o favor está colocando à disposição de outrem recursos que lhe pertencem, dos quais não lhe será custoso se desfazer no momento e que serão de grande utilidade para quem os recebe, esperando, num momento em que passar por necessidade análoga, receber ajuda, que lhe será de grande valia e que não será muito custosa a quem retribuir o favor. Entretanto, um exame psicológico detalhado do indivíduo que fez o favor poderia revelar que ele não fez nenhum cálculo de custo-benefício e que simplesmente se sentiu bem em ajudar alguém que estava em situação pior do que a sua. Afinal, como considerar racional e egoísta um indivíduo que faz um favor para um completo estranho com o qual está certo de que nunca haverá outro encontro? Coleman procura explicar casos como esses pela existência de normas internalizadas, entendendo que um indivíduo tem uma norma internalizada quando sente um desconforto psicológico ao transgredir uma norma. Ou seja, o próprio indivíduo se pune ao não fazer o que a norma prescreve ou ao fazer o que a norma proíbe (COLEMAN, 1990, p. 293).

Assim, um ato de “pura generosidade” poderia ser explicado como um ato de obediência a uma norma internalizada. Quanto à internalização da norma, realizá-la seria um ato racional nos casos em que o ator se confronte com situações em que não esteja a seu alcance burlar a norma sem ser punido. Se não é possível controlar certos eventos do mundo (as punições), a atitude que mais benefícios pode trazer ao sujeito é a modificação de suas expectativas em relação ao mundo (no caso, passar a desejar obedecer às normas e a se sentir gratificado ao fazê-lo)⁴ (COLEMAN, 1990, p. 517).

⁴ Aproveitei aqui um argumento que já havia tido oportunidade de apresentar em outro trabalho (AQUINO, 2000, p. 27).

Acredito que esse argumento de Coleman pode ser complementado por uma explicação evolucionista. Parece-me muito estranho que o indivíduo tome a decisão racional de internalizar uma norma: obviamente o processo de internalização de normas se dá de modo inconsciente, e esse é, claramente, mais um momento de irrealismo de uma teoria da escolha racional. Entretanto, de fato, as coisas se passam de um modo que a teoria faz previsões acertadas sobre o comportamento dos indivíduos. Como, então, explicar que o indivíduo escolha *inconscientemente* o curso de ação mais racional (a internalização das normas)? A resposta evolucionista é de que isso não é obra do acaso. Situações semelhantes à oportunidade de fazer favores para estranhos ocorrem há alguns milhões de anos. Nessas situações, os indivíduos se veem diante da necessidade de tomar a decisão de ajudar ou não sem a possibilidade de extrair do ambiente imediato todas as informações necessárias para uma decisão bem ponderada (na terminologia da teoria dos jogos, trata-se de um jogo de informação incompleta). No caso, o indivíduo não sabe ao certo se o outro indivíduo terá no futuro oportunidade de retribuir o favor recebido. Somente seria racional fazer o favor se a retribuição fosse esperada. Na ausência dessa informação, não há como tomar uma decisão racional: a decisão tem que ser emotiva. O que uma teoria evolucionista prevê é que os indivíduos desenvolverão as propensões emotivas mais apropriadas para lhes guiar em situações que se repetem por milhares de gerações (TOOBY; COSMIDES, 1992).⁵ Assim, por exemplo, no caso do encontro com um predador em potencial, a emoção mais apropriada é o medo, que motivará a

⁵ Ver também Turner (2000, p. 59).

fuga; no caso de um encontro com uma pessoa em dificuldade, e em situação pior do que a do próprio indivíduo, a ação apropriada seria a ajuda, pois por milhões de anos a probabilidade de reencontrar esse indivíduo ou um de seus familiares foi bastante alta. Atualmente, com o enorme crescimento das cidades, com o desenvolvimento dos meios de transporte e da indústria do turismo, frequentemente encontramos indivíduos cuja probabilidade de reencontro futuro sabemos ser praticamente nula. Mas a capacidade de internalizar normas e a propensão para internalizar com facilidade a norma de ajudar o próximo em dificuldade já estão desenvolvidas no ser humano, mesmo que isso às vezes seja claramente não racional para um indivíduo egoísta. Assim, em muitos casos, as propensões emotivas evoluídas ao longo de milhões de anos parecem continuar levando os indivíduos a se comportar de modo semelhante ao que fariam se estivessem realizando cálculos racionais de longo prazo.

Essa mesma explicação evolucionista permite argumentar que o pressuposto do conhecimento perfeito da realidade não é metodologicamente tão absurdo quanto possa parecer num primeiro exame. Não somos descendentes de indivíduos que tomaram as decisões erradas. Estes morreram deixando nenhum ou poucos descendentes. Somos descendentes dos indivíduos que, em boa parte guiados por suas propensões emotivas, tomaram as decisões certas. À medida que problemas análogos aos enfrentados por nossos ancestrais continuem a se repetir, ao agir guiados pelas mesmas propensões emotivas dos nossos ancestrais, estaremos tomando decisões próximas do que se esperaria de um agente com conhecimento perfeito do jogo.

Deve-se notar, entretanto, que a explicação evolucionista somente se aplica a casos estruturalmente semelhantes

aos ocorridos repetidas vezes no passado da nossa espécie. Quanto menor for nosso conhecimento sobre o passado evolutivo, mais especulativas serão as explicações evolucionistas de acontecimentos do presente. Na verdade, as pistas que temos sobre como viveram nossos antepassados de tempos pré-históricos são tão fragmentárias que frequentemente é mais útil especular sobre como foi o passado a partir do comportamento presente do que explicar o comportamento presente a partir de um conhecimento do passado. Por fim, é importante observar que as forças naturais de seleção tendem a maximizar o sucesso reprodutivo do indivíduo e de seus familiares mais próximos, o que nem sempre coincide com a forma como a teoria dos jogos costumam caracterizar seus indivíduos egoístas. A forma mais fácil de prever o comportamento de um indivíduo é considerar que ele busca o enriquecimento material, mas essa é apenas uma das atitudes que pode levá-lo ao sucesso reprodutivo.

1.3.5 Limitações da teoria dos jogos

Com exceção das teorias da escolha racional, os modelos matemáticos de processos sociais, particularmente na economia, têm-se referido aos processos sociais como um todo e não às ações dos indivíduos. Esses modelos seriam, quanto a esse aspecto, semelhantes às teorias funcionalistas, que pressupõem a existência de fenômenos macrosociais, considerando, entretanto, inviável explicar tais fenômenos a partir das ações de indivíduos. Isso porque, como argumenta Edling, para proceder de modo diferente seria necessário uma equação para cada indivíduo:

Modelar heterogeneidade verdadeira significa adicionar uma nova equação para cada indivíduo. Mesmo com sistemas sociais moderadamente grandes, isso rapidamente se torna intratável. Essa forma de modelar processos é, portanto, melhor utilizada em macroprocessos e para a análise de dados agregados (EDLING, 2002, p. 205).

Ao liberar os agentes da obrigação de agir simultaneamente, os jogos em forma estendida possibilitam a modelagem de ações sequenciais e superam algumas das limitações dos jogos apresentados numa matriz com estrutura de premiação (como na Figura 1, p. 45).

Entretanto, a construção de um jogo que simule o encontro de muitos indivíduos diferentes não é uma tarefa fácil para a teoria dos jogos tradicional. A complexidade de combinar muitas funções num cálculo cresce exponencialmente à medida que o número de indivíduos e interações entre eles cresce. Isso significa que a teoria dos jogos, provavelmente, também não é capaz de oferecer instrumentos suficientes para superar a necessidade de se recorrer a explicações funcionalistas dos fenômenos sociais.

Ao invés de tentar fazer esse grande cálculo, é possível usar um computador para simular muitas interações entre os indivíduos, em que cada encontro envolveria apenas cálculos simples. Com essa abordagem, é possível simular fenômenos sociais de baixo para cima: modela-se o comportamento de indivíduos, mas o resultado pode ser interpretado como fenômeno social. Os *modelos baseados em agentes* podem ser considerados instrumentos que têm uma estrutura matemática e que podem auxiliar nas pesquisas teóricas e empíricas nas ciências sociais sem algumas das limitações das teorias da

escolha racional ou de usos mais tradicionais da matemática. Mas o potencial e as limitações dessa abordagem serão tratados na próxima seção.

1.4 Modelos Baseados em Agentes

Em um modelo baseado em agentes (MBA), o pesquisador escreve um programa de computador em que são estipuladas regras de comportamento a serem seguidas por agentes virtuais, existentes apenas na memória do computador. Ao ser executado o programa, os agentes são criados e começam a interagir uns com os outros, geralmente sem a intervenção do pesquisador. Portanto, ao contrário do uso tradicional da matemática nas ciências sociais, os MBAs são construídos “de baixo para cima”. Ou seja, modela-se o comportamento de agentes individuais, mas da interação desses agentes resulta uma sociedade artificial. E, ao contrário dos modelos tradicionais da teoria dos jogos, todos os cálculos são feitos por uma máquina, o que permite a criação de modelos com milhares de agentes heterogêneos.

A popularização dos computadores nos últimos anos facilitou muito o desenvolvimento de MBAs. Mas modelos baseados em agentes não representam uma novidade tão grande na literatura. Schelling (1978) já apresentava vários tipos de macroeventos que emergiam das ações de indivíduos sem ser antecipados por eles, sendo seu modelo de segregação um dos mais conhecidos. Mas o modelo de Schelling, não sendo desenvolvido em computador, tinha obrigatoriamente de lidar com um pequeno número de agentes cujas características também tinham de ser mantidas extremamente simples. Na década de 1980, exemplos de uso do computador na elaboração de mode-

los computacionais começaram a ficar mais frequentes, sendo um dos mais conhecidos um torneio entre estratégias para jogar o Dilema do Prisioneiro promovido por Axelrod (1984). As estratégias foram formuladas por diversos pesquisadores, convertidas em linguagem de programação e executadas em computador.⁶ O torneio de Axelrod já apresentava algumas das características dos MBAs, mas outras somente seriam implementadas nos modelos da década seguinte. Os recursos dos computadores se desenvolveram, passaram a ser melhor explorados e grande parte dos atuais MBAs compartilha algumas características em comum.

Os dois recursos computacionais mais importantes para a construção de modelos são a capacidade de simular a geração de números aleatórios e a facilidade de repetir a execução de uma mesma instrução milhares de vezes. A geração de números aleatórios é particularmente importante para a simulação de fenômenos sociais. Uma vez que os fenômenos sociais têm caráter incerto, ao invés de determinar que um agente seguirá certo curso de ação numa circunstância específica, pode-se, por exemplo, determinar que o agente seguirá certo curso de ação numa circunstância específica *se* o computador, a partir de uma distribuição uniforme entre 0 e 100, gerar um número maior do que 60. Para simular a heterogeneidade encontrada nas populações humanas, as características dos agentes podem ser distribuídas aleatoriamente, e essa distribuição pode ter a forma mais adequada para o modelo: uniforme, normal ou gaussiana, assimétrica etc. Se algo aparentemente estranho ocorrer, a simulação poderá ser repetida e os eventos ocorrerão novamente, exatamente na mesma sequência, sendo

⁶ Apresento mais detalhes sobre o torneio no próximo capítulo, seção 2.5.

possível examinar minuciosamente os fatos que antecederam o fenômeno de interesse. Isso, pelo menos em certa medida, compensa a frequente impossibilidade de se realizar uma análise formal rigorosa de um modelo baseado em agentes simulado em computador.

É possível ainda determinar o tempo de “vida” dos agentes e permitir que eles se reproduzam, simulando, assim, processos evolutivos. Os agentes podem mudar seu comportamento pelo aprendizado e a herança genética de características comportamentais pode fazer com que as novas gerações sejam diferentes das antigas.

Ao contrário das teorias da escolha racional, é possível dispensar vários pressupostos simplificadores. Nos MBAs, os agentes não precisam ser racionais e, ao contrário do que ocorre em pesquisas empíricas, não é preciso especular sobre qual irracionalidade está levando um agente a se comportar de determinada forma. Por se tratar apenas de um modelo, é possível saber exatamente o que se passa na “mente” de cada agente e, portanto, as irracionalidades são conhecidas com precisão.

Os agentes seguem regras simples de comportamento, mas podem possuir características interpretáveis como equivalentes a características cognitivas e até emotivas que, juntamente com o ambiente em que se encontram, condicionam seu comportamento. Uma solução comumente adotada para simular encontros casuais, formação de redes e a própria movimentação geográfica de seres humanos reais é a modelagem do mundo virtual na forma de tabuleiro, dotando os agentes da capacidade de se deslocar de uma célula para outra. Restringir os movimentos dos agentes a ocupar e desocupar células é, obviamente, uma simplificação. Na vida real há uma quantidade infinita de distâncias e de ângulos que as pessoas de um grupo

podem assumir ao se posicionar em relação umas às outras. Entretanto, essa simplificação reduz o custo computacional para calcular quem são os vizinhos de um agente e quais recursos do mundo virtual estão nas suas proximidades. Com a intenção de simular os fenômenos sociais, o programador do modelo determina regras para o deslocamento dos agentes e para a interação entre eles.

Poder-se-ia argumentar que os MBAs seriam apenas modelos probabilísticos e que ao invés de desperdiçar tempo programando o movimento de agentes num mundo virtual seria mais prático simplesmente determinar uma probabilidade dos agentes se encontrarem. Ocorre, porém, que a probabilidade de haver um encontro entre agentes não permanece necessariamente fixa. Pelo contrário, em muitos modelos, ela se modifica com a própria dinâmica do jogo. Uma outra vantagem de um MBA sobre um modelo probabilístico é a maior proximidade dos MBAs da nossa forma natural de pensar em relação aos modelos probabilísticos. Nossos ancestrais não faziam cálculos de probabilidade, mas usavam a visão para perceber a formação de padrões e avaliar o que se passava no mundo. Os MBAs permitem produzir uma representação visual da evolução dos parâmetros dos modelos. O deslocamento dos agentes no mundo virtual pode ser exibido na tela do computador, cores e formas diferentes podem ser atribuídas a agentes que não possuem características iguais etc., e isso facilita para o pesquisador a tarefa de reconstruir mentalmente o que se passa no modelo e pensar em alterações que possam torná-lo mais realista.

O fato de os agentes seguirem regras simples de comportamento resulta em outra vantagem dos MBAs: o programador geralmente não precisa dominar uma matemática mais avançada do que a aprendida no ensino médio.

Os modelos podem produzir resultados semelhantes aos obtidos em pesquisas empíricas e Macy e Willer (2002) recomendam que sejam feitas análises quantitativas com as sociedades artificiais tal como se faz com bancos de dados produzidos a partir de *surveys*. Pode-se fazer uma análise de regressão entre as características dos agentes e o nível de “bem-estar” atingido por eles ou o caráter do resultado agregado produzido. Ao contrário do que ocorre com as pesquisas empíricas em ciências sociais, ao se trabalhar com sociedades artificiais é possível fazer experimentos controlados, mantendo constantes alguns parâmetros e variando outros (GILBERT, 2004, p. 1).

Num certo sentido, modelos feitos em computador são experimentos mentais (MACY; WILLER, 2002, p. 147), sendo o computador apenas um instrumento que amplifica a capacidade do cientista de executar cálculos e imaginar a evolução que ocorre nos valores dos diversos parâmetros do modelo.

Um experimento mental não é um experimento empírico; ele existe apenas na mente do cientista como um fruto de sua imaginação e capacidade de pensamento intuitivo. Os experimentos mentais, entretanto, ganham mais credibilidade diante da comunidade acadêmica quando são formalizados num modelo. A formalização permite perceber falhas no raciocínio que não eram vistas enquanto se usava apenas a intuição e a limitada memória de trabalho do cérebro humano. Os MBAs podem, portanto, contribuir para testar a consistência interna de algumas teorias (BOERO; SQUAZZONI, 2005, p. 1.15).

A formalização de um experimento mental, transformando-o num modelo, como já mencionado, tradicionalmente tem sido feita pela tradução em fórmulas matemáticas das regularidades existentes nas interações entre as variáveis.

Foi sendo um pioneiro na aplicação desse procedimento que Galileu inaugurou a física moderna. Na época de Galileu, questionava-se a possibilidade de usar a matemática, onde os elementos se relacionam entre si com perfeição, para representar o que se passava no mundo empírico, em que não podem ser encontradas formas perfeitas. E, de fato, os modelos matemáticos são construídos tendo por base pressupostos simplificadores. Como diz Koyré (1991, p. 166), “os corpos que se movem em linha reta num espaço vazio infinito não são corpos *reais* que se deslocam num espaço *real*, mas corpos *matemáticos* que se deslocam num espaço *matemático*”.

Analogamente ao que se passa na mecânica, pode-se dizer que os agentes que vivem nos mundos virtuais dos MBAs são agentes matemáticos.

Construir um modelo consiste, basicamente, em abstrair de uma realidade empírica complexa somente os elementos mais importantes para a compreensão das relações causais responsáveis pela existência do fenômeno. Por um lado, o modelo ficará demasiadamente complexo ou mesmo não analisável se for incluído um número excessivo de elementos. Por outro lado, um modelo excessivamente simples poderá não ter utilidade prática por não ser possível interpretá-lo como representante adequado de nenhuma realidade empírica relevante. Quanto mais simples um MBA, maior será sua correspondência apenas a alguma teoria geral e não a alguma teoria de médio alcance. Segundo Boero e Squazzoni (2005, p. 4.60), nesses casos, se houver intenção de considerar o modelo empiricamente válido, será preciso confrontá-lo com uma extensa variedade de situações concretas.

Não se pode ter certeza se foram realmente escolhidos os elementos mais adequados para a construção do modelo

nem sobre a propriedade de se interpretar o modelo como correspondendo a uma situação empírica real. Em todo caso, se um modelo feito em computador pode ter sua validade questionada, um outro feito pela mente desassistida será ainda mais vulnerável a objeções.

Os MBAs ajudam a desmistificar a noção de fenômenos emergentes. Podem ser considerados fenômenos emergentes aqueles que surgem da interação entre elementos individuais e que apresentam leis próprias não aplicáveis ao conjunto dos elementos em interação tomados isoladamente. Os fenômenos emergentes constituem padrões observáveis não limitados às características dos indivíduos. Essa noção de fenômenos emergentes está de acordo com o que Hedström e Swedberg (1988, p. 12-13) chamam de versão fraca do individualismo metodológico:

A versão fraca do individualismo metodológico concorda com a versão forte em assumir que todas as instituições sociais, em princípio, podem ser explicadas apenas pelas consequências intencionais e não intencionais das ações dos indivíduos. Mas confrontadas com um mundo consistindo em histórias causais de comprimentos próximos do infinito, na prática, podemos somente esperar prover informação sobre as histórias mais recentes [...] Ao tomar certos estados no nível macro como dados e incorporá-los nas explicações, o realismo e a precisão das explicações propostas são grandemente melhorados.

A definição de fenômeno emergente, citada acima, pode ser contrastada com a de Bonabeau (2002), que, por sua vez, é semelhante à noção durkheimiana de fenômeno *sui generis* e que me parece carregar um certo ar de misticismo:

Fenômenos emergentes resultam de interações de entidades individuais. Por definição, eles não podem ser reduzidos às partes do sistema: *o todo é mais do que a soma das suas partes* devido às interações entre elas. Um fenômeno emergente pode ter propriedades dissociadas das propriedades da parte (BONABEAU, 2002, p. 7280, grifos nossos).

Essa definição de emergência herda um certo aspecto místico da noção de que o todo é maior do que a soma das partes. Os MBAs mostram relações macro-micro de modo diferente do previsto pelas teorias sociológicas holistas. Durkheim postulava que os fatos sociais teriam poder coercitivo sobre os modos de agir e pensar dos indivíduos, mas nos MBAs o que se percebe não é uma ação direta de causas macrosociais sobre ações individuais. Os indivíduos não possuem uma visão global da sociedade e reagem às mudanças ocorridas em sua vizinhança, que é afetada pelas propriedades globais da sociedade (SAWYER, 2003, p. 341). Para isso ocorrer, os agentes não precisam ter uma representação mental da sociedade como um todo. Se eles forem cognitivamente complexos o suficiente para ter tal representação, pode-se considerar que as mudanças macrosociais se refletirão na visão que têm da sociedade e as mudanças em seu comportamento serão reações às mudanças em suas representações da realidade. Em ambos os casos, é desnecessário pressupor algo misterioso como “o todo ser maior do que as partes que o compõem”: o que ocorre é um processo contínuo em que as interações entre os agentes modificam o ambiente e os agentes reagem ao ambiente modificado.

Em princípio, as leis emergentes poderiam ser deduzidas das leis que regem as interações entre os elementos e vice-versa, o conhecimento do resultado da agregação, ou seja,

do fenômeno emergente, permitiria conhecer as propriedades dos elementos. Na prática, porém, usar as leis próprias de um nível de complexidade pode contribuir pouco ou nada para a compreensão do que se passa no outro nível. Por exemplo, um cientista poderia, a partir das características dos átomos de hidrogênio e de oxigênio, dizer quais seriam as propriedades químicas de uma substância cujas moléculas tivessem dois átomos de hidrogênio e um de oxigênio. Fazendo o caminho inverso, ele talvez também pudesse dizer quais são as características dos átomos que compõem uma substância que tem as características da água. Entretanto, seria preciso realizar cálculos de enorme complexidade para se passar das características da eletrosfera dos átomos de oxigênio e de hidrogênio a uma afirmação como, por exemplo, de que a água seria incolor, inodora e teria um ponto de ebulição de 100°C quando sob pressão de uma atmosfera. De maneira geral, ao tentar explicar o que ocorre num nível de complexidade da realidade é mais conveniente buscar a simplicidade e se contentar com as leis que expliquem o fenômeno da maneira mais satisfatória e com o menor esforço. Como argumenta Runciman (1972, p. 31), a sociologia continuará tendo seu espaço no mundo acadêmico mesmo sendo, em alguns aspectos, redutível à psicologia.

Mais do que apenas uma questão de conveniência, segundo Sawyer (2003, p. 353-5), em alguns casos, a redução pode ser matematicamente impossível. Nesses casos, em se tratando de MBAs, somente a simulação seria capaz de revelar o comportamento global do sistema e dos agentes (SAWYER, 2003, p. 329).

Uma outra característica comum a muitos MBAs é que os agentes não conhecem o resultado agregado de suas ações, mas esse resultado altera seu “bem-estar”. Ou seja, modela-

-se o que na literatura em ciências sociais é frequentemente chamado de “consequências não intencionais das ações dos indivíduos” (BONABEAU, 2002, p. 7280; RAUCH, 2002).

Rauch (2002) prevê que modelos de sociedades artificiais serão usados em lugar dos tradicionais modelos de regressão. Também otimistas são Epstein e Axtell (1996, p. 20): “O que constitui uma explicação de um fenômeno social observado? Talvez um dia as pessoas interpretem a questão, ‘É possível explicá-lo?’ como sendo ‘É possível reconstruí-lo?’”.

Alguns experimentos mentais dispensam o uso do computador para ser formalizados. A situação ideal para formalização via computador é aquela em que um número grande — mas limitado — de parâmetros ou de variáveis existe, os agentes são numerosos e heterogêneos, há muitas interações entre os agentes e eles se adaptam à nova situação após cada interação (BONABEAU, 2002, p. 7287). Caso contrário, não vale a pena perder tempo fazendo um programa de computador. Para casos simples, papel e lápis seriam instrumentos adequados para resolver o problema com rapidez. Além disso, não são todas as situações que podem ser adequadamente modeladas “de baixo para cima”. Como dizem Macy e Willer (2002, p. 148),

MBAs são apropriados para o estudo de processos que não têm coordenação central, incluindo a emergência de organizações que, uma vez estabelecidas, impõem ordem de cima para baixo.

As técnicas de produção de MBAs evoluiriam mais rapidamente se houvesse um maior número de cientistas sociais envolvidos em sua formulação. Ocorre, entretanto, que os cientistas sociais do

mundo inteiro geralmente não são muito afeiçoados à matemática e não se sentem atraídos por linguagens de programação.

Henrickson e MacKelvey (2002) concordam com as críticas dos autores pós-modernos a várias tentativas feitas de tornar as ciências sociais mais científicas. Eles, porém, discordam da proposta pós-modernista de abandonar qualquer pretensão de se ter uma *ciência* social e defendem os modelos baseados em agentes como uma saída metodológica para se fazer ciência social a partir dos pressupostos pós-modernos acerca da realidade social. Isso porque os MBAs permitem fazer modelos probabilísticos e com agentes bastante heterogêneos.

Os MBAs podem, em alguns casos, ajudar a ampliar o poder de experimentos mentais e essa me parece ser sua maior utilidade. Mas experimentos mentais sempre fizeram parte da história da ciência e estamos, portanto, diante de uma técnica de pesquisa promissora, mas não de uma revolução metodológica. Eles permitem realizar experimentos mentais com mais rigor do que a mente desassistida porque as relações entre os agentes podem ser expressas matematicamente com clareza (mesmo que em forma probabilística)⁷:

Uma vantagem de usar simulações feitas em computador é a necessidade de se pensar muito claramente sobre os pressupostos básicos para se conseguir criar

⁷ Neste capítulo, frequentemente falamos da formalização matemática de teorias. Há, entretanto, uma questão filosófica subjacente a essa discussão que não foi e não será tratada neste livro: por que a matemática funciona na prática? Ou seja, por que uma porção considerável do mundo é previsível se utilizarmos fórmulas matemáticas adequadas? Se, por exemplo, soubermos a velocidade e a aceleração de um corpo poderemos calcular quanto tempo ele demorará para percorrer uma determinada distância e, se medirmos o tempo efetivamente gasto, perceberemos que nossos cálculos sempre nos permitirão fazer previsões bastante satisfatórias. Por quê?

um modelo de simulação útil. Toda relação a ser modelada tem que ser especificada com exatidão. Um valor tem que ser dado a cada parâmetro, pois, caso contrário, será impossível rodar a simulação. Esse disciplinamento também implica que o modelo é potencialmente aberto a inspeção por outros pesquisadores, em todos os seus detalhes. Entretanto, esses benefícios de clareza e precisão também têm suas desvantagens. A simulação de processos sociais complexos envolve a estimação de muitos parâmetros, mas dados adequados para fazer essas estimativas podem ser difíceis de obter (GILBERT, 2004, p. 1).

As sociedades artificiais são sistemas adaptativos complexos nos quais frequentemente ocorrem mudanças súbitas que o idealizador do modelo não havia antecipado. Nesses casos, é difícil prever tanto o momento em que a mudança ocorrerá quanto o perfil exato da sociedade resultante. Entretanto, uma vez que se percebe a emergência de um fenômeno, é possível repetir a simulação, observando cuidadosamente como os diversos parâmetros evoluíram e como se alterou o comportamento dos agentes imediatamente antes do fenômeno de interesse. Embora o pesquisador frequentemente seja surpreendido com os resultados do modelo que elaborou, os resultados das simulações, longe de serem aleatórios, são replicáveis. Dessa forma, consegue-se explicar o que ocorreu.

A promessa dos modelos baseados em agentes é exatamente essa: construir modelos de fenômenos sociais complexos a partir da ação de uma multiplicidade de agentes heterogêneos. Se as consequências não intencionais das ações dos agentes e se as mudanças súbitas na configuração da sociedade forem semelhantes ao que ocorre em so-

tidades reais, o pesquisador estará autorizado a supor que os mecanismos que levam à ocorrência dos fenômenos reais se assemelham aos mecanismos que levam à produção do fenômeno na sociedade artificial. Nesses casos, teríamos explicações de macrofenômenos a partir de ações individuais e explicações funcionalistas seriam usadas apenas se fossem mais convenientes e não por falta de opção. Os MBAs permitem a máxima exploração do individualismo como perspectiva metodológica de compreensão da sociedade.

2

MODELOS DE EVOLUÇÃO DA COOPERAÇÃO

Ao ajudar outro, um indivíduo estaria aumentando as chances do outro sobreviver e se reproduzir. Dadas as limitações naturais de recursos, ao aumentar as chances do outro, ele estaria reduzindo as próprias chances de sobrevivência. Se o mecanismo básico da seleção natural consiste na maior taxa de sobrevivência e reprodução dos indivíduos melhor adaptados, como explicar que os indivíduos ajudem uns aos outros? Estudiosos de várias disciplinas têm proposto respostas a essa pergunta.

Durante a realização da pesquisa, deparei com muitos modelos de evolução da cooperação que enfatizavam a simplicidade, sem intenção de serem minimamente realistas. Entretanto, considero que o objetivo de construir modelos de evolução da cooperação na espécie humana também é válido. Nas seções seguintes, faço uma breve revisão da literatura que contribuiu mais diretamente para o desenvolvimento do modelo apresentado no capítulo 5. Em sua maioria, os modelos simples de evolução da cooperação que encontrei não são discutidos aqui.

2.1 Seleção de Parentesco

Uma solução para o problema da evolução da cooperação denominada seleção de parentesco é explicada por Dawkins (1979) pelo uso de uma metáfora em que os organismos são

máquinas de sobrevivência de seus genes egoístas. A metáfora se justifica porque um organismo bem-adaptado a seu meio ambiente deixará um maior número de descendentes do que organismos mal-adaptados. Ou seja, os genes existentes no código genético desse organismo produzirão um número maior de cópias de si mesmos do que outros genes e, portanto, sua presença na geração seguinte de uma determinada população será proporcionalmente maior. Genes são apenas moléculas e, obviamente, não têm nenhuma espécie de sentimento, egoísta ou altruísta. Mas tudo se passa como se os genes fossem seres egoístas que manipulam os organismos em que vivem com o objetivo de produzir o maior número possível de cópias de si mesmos. Continuando a metáfora, eles não teriam nenhuma preocupação com o organismo que ocupam e se, por algum motivo, destruir esse organismo for o meio mais eficaz para produzir cópias de si mesmo, então, isso será feito.

É interessante observar que os indivíduos das espécies de reprodução sexuada, a rigor, não se reproduzem. Eles nascem, crescem, fazem cópias de trechos de seu código genético e morrem. Somente seria perfeitamente apropriado falar em indivíduos se reproduzindo se eles produzissem clones de si próprios. Quem vive e morre são os indivíduos, mas, de fato, os genes se reproduzem.

Todos os organismos de determinada espécie compartilham um grande número de genes, mas somente parentes próximos compartilham uma quantidade significativa de alguns genes raros. A teoria da seleção de parentesco leva isso em consideração e afirma que os genes produzirão um maior número de cópias de si mesmos se os organismos que os portam ajudarem seus parentes próximos a sobreviver e se reproduzir, mesmo isso implicando um certo custo para o próprio orga-

nismo. Ou seja, ao ser genuinamente altruísta⁸ e fazer sacrifícios para ajudar um parente próximo, um indivíduo poderá estar agindo de modo a maximizar o número de cópias dos seus próprios genes (e particularmente do gene que o leva a se comportar de modo altruísta). Voltando à metáfora, o gene egoísta produz um organismo altruísta, mas somente com parentes próximos. Temos nesse caso uma seleção de parentesco. Em termos precisos, de acordo com a regra de Hamilton, publicada em 1964 (BUSS, 1999, p. 277; SILK, 2002, p. 851-2), um ato será favorecido pela seleção de parentesco se o benefício, b , multiplicado pelo coeficiente de parentesco, p , for maior do que o custo para o altruísta, c : $bp > c$.

2.2 Altruísmo Recíproco

Uma segunda solução para o problema da cooperação, desta vez comum tanto a biólogos quanto a cientistas políticos, é a do altruísmo recíproco. De acordo com essa teoria, será benéfico para um indivíduo ajudar outro se isso implicar uma probabilidade significativamente maior de no futuro receber ajuda do outro. Nesse caso, é discutível se temos um indivíduo genuinamente altruísta ou um egoísta com visão de longo prazo. Por um lado, examinando o indivíduo de perto, fazendo-lhe perguntas sobre sua motivação para ajudar, podemos concluir que ele ajuda outros porque seus sentimentos o levam a querer ajudar sem nenhuma intenção de receber algo em troca. Ele simplesmente se sente bem ao ajudar o outro. Por outro lado, tais sentimentos evoluíram na história de sua espécie

⁸ Neste livro, qualifico um comportamento altruísta de *genuíno* ou *puro* quando ele reduz as chances de sobrevivência e reprodução do organismo, mesmo considerando as consequências de longo prazo.

pela razão egoísta mencionada acima. De qualquer maneira, dois indivíduos que estabelecem uma relação de altruísmo recíproco de longa duração podem ser chamados de *amigos*.

Em grupos grandes, os indivíduos, em sua maioria, não são nem parentes nem amigos. Apesar disso, alguns psicólogos evolucionistas argumentam que o altruísmo recíproco evoluiu na espécie humana durante o período de milhões de anos em que nossos ancestrais viveram em grupos pequenos. Nessas circunstâncias, ajudar um outro indivíduo qualquer do grupo seria, provavelmente, ajudar um parente próximo ou, pelo menos, alguém com quem se conviveria ainda por muito tempo e, portanto, que teria muitas oportunidades de retribuir o favor. A seleção de parentesco e o altruísmo recíproco explicariam a evolução da cooperação nesses grupos. Atualmente, é rotineiro o encontro com estranhos, mas dada a raridade de tais encontros no passado evolutivo de nossa espécie, os seres humanos seriam geralmente predispostos a cooperar e seriam cognitivamente pouco preparados para discriminar entre estranhos e parentes ou amigos no momento de ser altruístas. Psicólogos evolucionistas argumentam que nossos mecanismos psicológicos nos levam a agir altruisticamente em situações em que ajudar o outro já não é mais adaptativo.

A reciprocidade seria uma boa explicação para a existência do altruísmo apenas para grupos pequenos e não ameaçados de extinção, ou seja, grupos em que a probabilidade de interações futuras é alta, mas para alguns autores é pouco provável que longos períodos de estabilidade tenham sido predominantes na pré-história da humanidade (GINTIS, 2000, p. 170). Henrich e Boyd (2001, p. 79) consideram que a combinação de altruísmo recíproco e seleção de parentesco não é suficiente para fazer a cooperação evoluir em grupos grandes.

Segundo Gintis et al. (2003, p. 154), é necessário mais do que a teoria do altruísmo recíproco para explicar o sucesso de nossa espécie, e Henrich enumera algumas razões pelas quais estaria errada a tese de que a cooperação que evoluiu como altruísmo recíproco continuaria a ser praticada mesmo em períodos em que não fosse adaptativa:

Essa explicação tem um número de problemas. Primeiro, mesmo em sociedades de pequena escala, há muitos parentes distantes e, provavelmente, um bom número de estranhos que os altruístas precisam distinguir de parentes próximos [...]. A ideia de que indivíduos em sociedades de pequena escala não têm encontros efêmeros com anônimos não possui base empírica [...]. Segundo, embora a cooperação em larga escala seja prevalente em muitas sociedades, as pessoas em todos os lugares favorecem parentes em detrimento de não parentes — mostrando que podemos fazer a distinção, e o fazemos. Terceiro, muitos dos primatas não humanos também vivem em sociedade de pequena escala, mas não mostram nenhuma tendência generalizada a cooperar com todos os membros de seu grupo (HENRICH, 2004, p. 9).

A evolução da cooperação será favorecida se os indivíduos puderem se recusar a entrar em relações associativas com os não cooperadores, ou seja, se praticarem o ostracismo dos caronas. Se a probabilidade de haver encontros futuros for permanentemente alta, o ostracismo será suficiente para que a cooperação evolua. Entretanto, dadas as condições reinantes no nosso passado evolutivo, é mais provável terem sido comuns períodos em que não havia nenhuma certeza de interações futuras e, portanto, a prática do ostracismo parece ainda não ser suficiente para garantir a evolução da cooperação:

[...] quando um grupo está sob ameaça de extinção ou dispersão devido a, digamos, guerra, pestes ou fome, é quando a cooperação mais se torna necessária à sobrevivência. Durante tais períodos críticos, os quais foram comuns na história evolutiva da nossa espécie, ganhos futuros da cooperação se tornam muito incertos, uma vez que a probabilidade do grupo se dissolver se torna alta. A ameaça de ostracismo tem, então, pouco peso e a cooperação não pode ser mantida se os agentes atuam em interesse próprio. Portanto, precisamente quando um grupo mais necessita de comportamento pró-social, a cooperação baseada no altruísmo recíproco irá entrar em colapso (GINTIS et al., 2003, p. 163).

É necessário que os indivíduos tomem uma atitude mais ativa do que a simples prática do ostracismo dos caronas ou a associação preferencial com amigos de confiabilidade já comprovada.

Segundo Richerson e Boyd (1998, p. 5), nossas mais antigas propensões a sentir emoções se formaram sob pressão dos processos de seleção de parentesco e altruísmo recíproco, mas essas emoções sociais seriam suficientes apenas para manter a coesão de grupos pequenos. O desenvolvimento da linguagem permitiu o desenvolvimento de sistemas punitivos mais elaborados do que os derivados do simples sentimento de indignação despertado momentaneamente. Com a linguagem, os indivíduos podem dialogar e conhecer os argumentos uns dos outros, modificando o próprio juízo do que é certo ou errado. A compreensão das motivações para a ação permite a elaboração de normas que preveem a punição não de todo e qualquer indivíduo que não tenha contribuído para a produção de um bem coletivo, mas apenas daqueles que, mesmo tendo condições objetivas, *intencionalmente* decidiram trapacear.

2.3 Seleção de Grupo

Seleção de grupo ocorre quando alguns grupos são extintos e outros sobrevivem, havendo características biologicamente determinadas dos indivíduos dos grupos sobreviventes que favoreceram o sucesso relativo do grupo.

Um pré-requisito para a existência de seleção de grupo é que as características dos integrantes dos grupos levem os diversos grupos de uma mesma espécie a se reproduzir a uma taxa diferenciada. Em casos extremos, isso implicaria a sobrevivência dos grupos mais aptos e a extinção dos grupos mal-adaptados. Como resultado da seleção de grupo, os genes dos membros dos grupos bem-sucedidos estariam representados em maior proporção nas gerações seguintes.

É claro que um requisito para haver seleção de grupo é a heterogeneidade entre os grupos. No caso do altruísmo, há ainda um outro pré-requisito importante. É preciso que as outras forças seletivas — atuando sobre os indivíduos e desfavoráveis à evolução do altruísmo — sejam mais fracas do que a seleção de grupo. A seleção de grupo somente seria capaz de promover a evolução da cooperação nas circunstâncias em que ser um cooperador num grupo de cooperadores trouxesse para o indivíduo vantagens maiores do que ser um dos caronas que se beneficiam dos bens públicos sem ajudar a produzi-los. Além disso, genes favoráveis ao altruísmo somente podem proliferar se os benefícios para o indivíduo, decorrentes de estar num grupo que não será extinto, forem superiores aos benefícios de ser um carona.

Um grupo de cooperadores consegue, em média, um desempenho melhor do que um grupo de não cooperadores e, portanto, é vantajoso para um indivíduo fazer parte de um

grupo de cooperadores, mas, geralmente, é ainda mais vantajoso ser carona do que cooperador num grupo de cooperadores. Por isso, na biologia, a ocorrência de seleção de grupo é considerada uma explicação plausível para a evolução da cooperação apenas em pouquíssimas circunstâncias. É fácil imaginar que se a cooperação dependesse apenas da seleção de grupo sua evolução seria altamente instável: haveria uma tendência ao aumento constante no número de altruístas na população como um todo devido ao sucesso dos grupos de altruístas, mas, simultaneamente, haveria uma proliferação constante dos caronas em todos os grupos. Na verdade, se depender apenas da seleção de grupo, é mais fácil imaginar o colapso do altruísmo do que sua evolução.

2.4 Reciprocidade Forte

Alguns autores têm chamado de reciprocidade forte a prática de punir os não cooperadores mesmo que isso implique um custo para si próprio, e mesmo que não haja perspectiva de ganhos compensadores em relações futuras (GINTIS, 2000; HENRICH; BOYD, 2001; GINTIS et al., 2003; HENRICH, 2004).

Mecanismos equivalentes à reciprocidade forte já haviam sido apresentados anteriormente na literatura. Milo e Quiatt (1994, p. 335), por exemplo, mencionaram que sanções culturais como o ostracismo ou homicídio poderiam ser suficientemente efetivas para desencorajar o indivíduo a praticar atos proscritos. As normas e metanormas dos modelos de Axelrod (1997) também constituem mecanismos equivalentes à reciprocidade forte, como veremos adiante (Seção 2.7).

2.4.1 Evidências empíricas

Gintis et al. (2003) apresentam evidências empíricas que deixam claro haver uma grande variação no nível de cooperação de diversas sociedades. Na terminologia da teoria dos jogos, pode-se dizer que diferentes sociedades alcançaram diferentes equilíbrios. Em algumas, o nível de cooperação é elevado e generalizado; em outras, é baixo e restrito a alguns setores da vida social. Em algumas, ganha-se prestígio sendo generoso; em outras, aceita-se qualquer migalha oferecida porque a generosidade não é algo comum. Em todas, entretanto, os cooperadores estão dispostos a incorrer em custos pessoais para punir os não cooperadores.

Em um dos experimentos realizados em várias sociedades, os sujeitos participavam de dez rodadas de um jogo em que deveriam contribuir para a produção de um bem público. O jogo se iniciava com um nível de contribuição mais alto do que seria de se esperar de atores racionais e egoístas, mas caía gradualmente. Entretanto, os resultados encontrados estavam de acordo com a teoria da reciprocidade forte:

A explicação para o declínio na cooperação oferecido pelos sujeitos quando entrevistados após o experimento foi de que sujeitos cooperativos se tornaram irritados com os que contribuíram menos do que eles próprios e retaliaram contra os caronas da única forma disponível para eles — pela redução das suas próprias contribuições. [...] quando punição custosa foi permitida, a cooperação não deteriorou e, no jogo do parceiro, apesar da anonimidade estrita, a cooperação cresceu quase até a completa cooperação, mesmo na rodada final (GINTIS et al., 2003, p. 160-1).

2.4.2 Obstáculos à evolução da reciprocidade forte

Como vimos acima, há evidências de que a reciprocidade forte *evoluiu* na espécie humana. Mas, para isso ter acontecido, foi necessário a superação do obstáculo representado pelo custo da punição para quem pune. Gintis argumenta que o aparecimento de armas foi um dos fatores que reduziu esse custo:

[...] as habilidades superiores do *Homo sapiens* para fabricar ferramentas e caçar, a habilidade para infligir punições custosas [...] a um baixo custo para o punidor [...], provavelmente distinguem humanos de outras espécies que vivem em grupos e reconhecem os indivíduos, e, portanto, para as quais o altruísmo recíproco pode ocorrer (GINTIS, 2000, p. 174).

Essa, aliás, é uma característica da condição humana já percebida por Hobbes, que considerava os seres humanos essencialmente iguais, entre outros motivos, porque mesmo um homem fisicamente fraco, usando armas, poderia matar um homem forte. É claro que as armas podiam e podem ser usadas tanto por cooperadores quanto por trapaceiros, e os atuais crimes contra a propriedade não deixam dúvida de que, atualmente, os não cooperadores são os maiores utilizadores de armas. Entretanto, num mundo em que não há grande acúmulo de bens, o maior benefício que se obtém de um outro indivíduo é por meio de favores feitos em momentos de dificuldade. Nessas circunstâncias, os cooperadores não seriam prejudicados pela eliminação dos trapaceiros, mas estes ficariam sem ter quem explorar se eliminassem os cooperadores.

Há, ainda, um certo tipo de punição de não cooperadores que não implica custos elevados para quem pune. Trata-

-se do caso em que um indivíduo normalmente cooperador trapaceia outro que havia trapaceado alguém anteriormente, mas não recebe nenhuma punição por isso. Nesse caso, é do interesse egoístico de cada um punir os infratores já que isso implica um ganho e não um custo. Essa situação faz parte do repertório de ditados populares brasileiros (“Ladrão que rouba ladrão merece cem anos de perdão”) e foi levada em consideração por Greif (1994) num modelo em que explorava a relação entre cultura e estrutura institucional. Como veremos na seção 2.9, alguns modelos de reciprocidade indireta fazem uso dessa cooperação condicional.

Outra característica da condição humana que pode tornar mais fácil a tarefa de punição é a capacidade de ação coordenada. Nem sempre é preciso agir sozinho para punir um não cooperador. Muitas vezes, é possível fazer isso coletivamente, diluindo o custo da punição.

Não obstante esses atenuantes, punir os não cooperadores continua sendo um obstáculo à evolução da cooperação e os autores que defendem a hipótese de que a evolução da cooperação se deu através da reciprocidade forte argumentam que o processo de transmissão cultural de conhecimentos e comportamentos foi importante no processo evolutivo.

2.4.3 Transmissão cultural

Segundo Mark (2002, p. 325), transmissão cultural não é propriamente a transmissão direta de comportamento, mas a transmissão de informações que afetam o comportamento, e há evidências empíricas de que a transmissão cultural é um dos fatores que levam à cooperação. “Estudos experimentais mostram

que crianças expostas a um modelo adulto que se comporta altruisticamente [...] se comportam mais altruisticamente [...] do que crianças expostas a um modelo de adulto egoísta” (MARK, 2002, p. 328).

Para os teóricos da reciprocidade forte, aqueles que podem ser considerados receptores das informações têm um papel ativo no processo de transmissão cultural de maneiras de agir. Henrich e Boyd mencionam dois mecanismos que podem levar um indivíduo a tentar copiar o comportamento de outro e que, por conseguinte, podem ser importantes para a evolução da co-operação: (1) tendência a imitar o comportamento daqueles que têm sido mais bem-sucedidos segundo algum critério de sucesso; (2) tendência a ser conformista e “copiar o comportamento mais frequente na população” (HENRICH; BOYD, 2001, p. 79). Ao imitar os mais bem-sucedidos ou o comportamento mais frequente num grupo, o indivíduo tem uma boa probabilidade de estar fazendo a coisa certa para ser bem-sucedido sem a necessidade de passar pela custosa experiência de aprender com os próprios erros (HENRICH; BOYD, 2001, p. 80).

Como estamos falando de propensão biológica à imitação, o critério de sucesso deve estar direta ou indiretamente relacionado a sucesso reprodutivo. Na prática, pelo menos nas sociedades contemporâneas com padrão socioeconômico elevado, os seres humanos reais não parecem ter um desejo inato de ter muitos filhos e os indivíduos de prole numerosa não costumam ser considerados modelos a ser seguidos. Portanto, sejam quais forem os critérios utilizados pelas pessoas para decidir quem imitar, as consequências para o sucesso reprodutivo podem ser indiretas.

Um forte candidato a mecanismo motivacional à imitação dos mais bem-sucedidos é o já discutido sentimento de

inveja (ver p. 51). A propensão a sentir inveja é adaptativa porque motiva o indivíduo a aproveitar melhor o que a natureza e a sociedade têm a oferecer.

Um indivíduo emite informações por meio da fala ao mesmo tempo que exterioriza maneiras de agir específicas. Se esse for um indivíduo visto como bem-sucedido, outros tentarão imitá-lo, mas o receptor das informações terá que interpretar o significado das mensagens para que elas possam ser incorporadas a seu estoque de conhecimentos e certamente haverá falhas nesse processo. As ações também não serão copiadas com precisão e o resultado serão valores muito mais altos para a “taxa de mutação” num processo de transmissão cultural do que num processo de transmissão genética, ou seja, um comportamento culturalmente condicionado se modifica mais rapidamente e está mais sujeito a oscilações aleatórias do que comportamentos geneticamente condicionados. Assim como no processo de diferenciação genética, as barreiras naturais, como rios, mares e montanhas, ao reduzirem a migração de indivíduos entre os grupos, levariam à heterogeneidade cultural, mas o distanciamento cultural entre grupos que tenham pouco contato será muito mais rápido do que a diferenciação genética que poderia levar à constituição de espécies distintas. Assim, um processo de permanente transformação da cultura tende a levar grupos relativamente isolados à diferenciação comportamental, enquanto os processos de transmissão cultural contribuem para manter a homogeneidade dos comportamentos no interior dos grupos (HENRICH, 2004).

É de se esperar que a tendência dos indivíduos de imitar os outros se mantenha próxima de algum nível ótimo. Se a taxa de transmissão cultural conformista for muito alta, a cultura se torna estática por não haver difusão de novas formas de com-

portamento, e isso representaria uma adaptação mais lenta a situações novas. Se os indivíduos forem demasiadamente inovadores, ficarão em desvantagem porque inovar significa arcar com os custos dos próprios erros.

Os mecanismos de transmissão cultural podem levar os indivíduos de diversos grupos de uma mesma espécie a uma grande diversidade de comportamentos. Assim, contanto que os mecanismos de transmissão cultural conformista e de imitação dos mais bem-sucedidos sejam suficientemente fortes, como o são na espécie humana, será de se esperar que os diversos grupos humanos apresentem diferentes proporções de cooperadores e de não cooperadores. Como sabemos, uma proporção elevada de cooperadores não se mantém estável por um longo período porque os não cooperadores são em média mais bem-sucedidos e, conseqüentemente, aumentam de número por serem imitados pelos demais e por terem maior sucesso reprodutivo.

Portanto, se a evolução da cooperação dependesse apenas da tendência a copiar os indivíduos mais bem-sucedidos, sua ocorrência seria pouco provável, pois um indivíduo pode estar entre os mais bem-sucedidos tanto por ser um cooperador num grupo de cooperadores quanto por ser um desertor num grupo onde predominam cooperadores. Dificilmente, um grupo chegaria a um equilíbrio cooperativo e, mesmo que chegasse, seria muito vulnerável à migração de indivíduos de um grupo para outro. Um grupo de altruístas poderia receber um não altruísta que passaria a obter vantagens nas suas relações com os cooperadores. É, pois, preciso mais do que difusão cultural para a evolução do altruísmo.

Segundo Henrich (2004), se um ou mais grupos, em decorrência de oscilações culturais aleatórias, vier a apresentar

uma elevada proporção de cooperadores, e se os agentes forem não apenas cooperadores mas indivíduos dispostos a punir os não cooperadores, a transmissão cultural conformista seria capaz de estabilizar a cooperação nesse grupo através da estabilização da punição dos não cooperadores. Punir é custoso também para quem pune, mas, mesmo assim, os demais indivíduos, por serem conformistas, adquiririam o hábito de punir os que não o são, e o indivíduo punido seria, em decorrência da punição, ainda menos bem-sucedido do que o punidor.

A estabilização da cooperação no interior de um grupo ocorreria por ter-se tornado vantajoso para o indivíduo cooperar. Os indivíduos dos grupos de cooperadores produziram um maior número de descendentes do que aqueles dos grupos de não cooperadores. Paralelamente, se pudermos observar e imitar os mais bem-sucedidos de outros grupos, também os membros de grupos de não cooperadores se tornariam cooperadores e punidores, pois os cooperadores dos grupos de cooperadores seriam os indivíduos mais bem-sucedidos de toda a população. Além disso, internamente aos grupos de cooperadores, a seleção natural atuando sobre o nível dos indivíduos passaria a facilitar a evolução de genes favoráveis ao altruísmo porque os geneticamente predispostos a cooperar raramente não cooperariam e, conseqüentemente, quase nunca seriam punidos.

O modelo da reciprocidade forte é um modelo baseado em equações que se utiliza da noção de seleção de grupo para elaborar uma hipótese sobre como ocorreu a evolução da cooperação entre os humanos. O modelo tem como ponto de partida a equação de Price, que mede a variação na frequência de um alelo numa população de uma geração para outra, tendo por base a soma da variação devida à pressão seletiva sofrida pelo indivíduo dentro do grupo a que pertence e da va-

riação devida à aptidão de cada grupo (ou seja, aptidão média dos indivíduos de um grupo).

Como vimos no capítulo anterior, há fortes restrições à complexificação de tais modelos. Pepper e Smuts argumentam que modelos de seleção em múltiplos níveis podem ser mais ricamente abordados por modelos baseados em agentes:

Virtualmente todos os modelos quantitativos de seleção de grupo publicados são baseados em sistemas de equações. Entretanto, tais modelos têm várias limitações para modelar seleção em múltiplos níveis. Primeiro, eles requerem pressupostos simplificadores, tais como população homogênea e aleatoriamente misturada e populações de tamanho infinito, que podem, de modo importante, limitar as possibilidades de resultados. Segundo, em modelos baseados em equações, a estrutura da população (a divisão da população em grupos mais ou menos discretos, ou a ausência de tais divisões) tem que ser pressuposta *a priori* (PEPPER; SMUTS, 2000, p. 3).

Nas próximas seções, revisaremos alguns modelos de evolução da cooperação feitos em computador. De maneira geral, quanto mais recente, maior a complexidade e a busca de realismo em tais modelos.

2.5 Torneios de Dilema do Prisioneiro

Axelrod (1984) organizou dois torneios em que várias pessoas inscreveram estratégias que jogariam o Dilema do Prisioneiro. No primeiro, 14 estratégias foram escritas por especialistas em teoria dos jogos e emparelhadas umas com as outras para partidas de 200 movimentos cada uma. No segun-

do torneio foram inscritas 62 estratégias e, desta vez, ao invés de um número predefinido de movimentos cada partida tinha uma probabilidade de 0,00346 de terminar no próximo movimento. De certa forma, podemos considerar cada estratégia como sendo um agente.

As estratégias eram as mais diversas. A mais simples de todas era Tit for Tat, que cooperava no primeiro movimento e, nos seguintes, repetia o movimento anterior da estratégia com a qual estivesse emparelhada. Friedman nunca era o primeiro a deixar de cooperar, mas, uma vez que o outro desertasse, parava definitivamente de cooperar. Joss agia como Tit for Tat, mas com uma probabilidade de 0,1 de tomar a iniciativa de desertar. Essas eram algumas das estratégias disputando os torneios e a vencedora foi Tit for Tat, que em nenhuma partida pontuou mais do que a estratégia com a qual jogava, mas que venceu os torneios por ter alcançado a mais alta pontuação média.

No primeiro torneio, a estratégia Tit for Two Tats teria sido a vencedora se tivesse sido inscrita por alguém. Essa estratégia era mais complacente e somente deixava de cooperar se a outra estratégia não cooperasse por dois movimentos seguidos. No segundo torneio, Tit for Two Tats foi inscrita, mas várias das novas estratégias conseguiam explorar melhor a sua “bondade” e, mais uma vez, Tit for Tat foi a vencedora.

As características que fizeram de Tit for Tat a estratégia vencedora foram: (1) era gentil no primeiro movimento: sempre iniciava a partida com um movimento de cooperação; (2) era vingativa e firme: deixava de cooperar imediatamente após um ato não cooperativo da outra estratégia; (3) sabia perdoar: voltava a cooperar tão logo a outra estratégia cooperasse num de seus movimentos.

A superioridade da estratégia Tit for Tat em situações cooperativas tem sido questionada por ela ser vulnerável a falhas de comunicação e, também, porque frequentemente problemas de cooperação envolvem mais de duas pessoas (OLIVA et al., 2006, p. 59). Nos torneios de Axelrod, não havia falhas de comunicação: os agentes sabiam com exatidão qual havia sido o último movimento do outro agente. Se os torneios incluíssem falhas na comunicação, talvez, Tit for Two Tats tivesse vencido o segundo torneio. Outro problema consistiu no torneio modelar apenas o Dilema do Prisioneiro jogado por duas pessoas, enquanto a vida real inclui poucas situações exatamente equivalentes ao Dilema do Prisioneiro. A sociedade não pode ser caracterizada como uma multidão de díades. Pelo contrário, a maioria das relações sociais envolve mais de duas pessoas e praticamente todas as relações têm consequências para pessoas não diretamente envolvidas.

2.6 Caça ao Cervídeo

Skyrms (2004) propõe que Caça ao Cervídeo é um jogo mais importante para compreender a cooperação existente nas sociedades do que o Dilema do Prisioneiro. No jogo, ilustrado com uma situação imaginada por Rousseau (1973, p. 267), dois indivíduos concordam em se unir para caçar um animal de grande porte, uma tarefa difícil de ser executada por um único indivíduo. Os jogadores podem, então, escolher uma de três ações: (1) permanecer no seu posto e ajudar o outro na caça; (2) abandonar o empreendimento coletivo e, sozinho, tentar capturar uma lebre; (3) ambos abandonam a Caça ao Cervídeo e, juntos, perseguem uma lebre. No caso de caça conjunta bem-sucedida, a carne seria dividida igualmente entre os dois

jogadores. No caso de caça individual, não haveria divisão. Na Figura 2, são estipulados valores para uma lebre, para um cervídeo e para as diversas probabilidades envolvidas no jogo, e é apresentada a consequente estrutura de premiação.

Figura 2 – Jogo da Caça ao Cervídeo

Valor de um cervídeo: 60	Jogador 1			
Valor de uma lebre: 20		C L		
Prob. caçar cerv. individualmente: 0,05	Jogador 2	C	10, 10	9, 3
Prob. caçar lebre individualmente: 0,45		L	3, 9	5, 5
Prob. caçar cerv. coletivamente: 0,33				
Prob. caçar lebre coletivamente: 0,50				

Fonte: Elaboração própria.

Assim como no Dilema do Prisioneiro, na Caça ao Cervídeo o pior resultado ocorre quando um indivíduo se dispõe a cooperar e o outro abandona a ação conjunta. Nesse caso, ele não terá praticamente nenhuma chance de conseguir caçar o cervídeo sozinho. Mas, ao contrário do Dilema do Prisioneiro, o máximo de ganho não é obtido quando se deserta enquanto o outro coopera.

No Dilema do Prisioneiro, há um conflito entre racionalidade individual e benefício mútuo. Na Caça ao Cervídeo, o que é racional para um jogador escolher depende das suas crenças sobre o que o outro irá escolher. Tanto a caça ao cervídeo como a caça à lebre são *equilíbrios de Nash* (SKYRMS, 2004, p. 3).

Skyrms (2004, p. 5) chama a atenção para o fato de que o Dilema do Prisioneiro com dois jogadores tem sua estrutura de premiação alterada quando jogado reiteradamente, transformando-se num jogo de Caça ao Cervídeo. Se, por exemplo, a probabilidade de haver uma nova partida do Dilema do

Prisioneiro for de 0,6, e se somente a cooperação mútua levar a nova cooperação, a estrutura de premiação do Dilema do Prisioneiro apresentado no capítulo anterior (Figura 1, p. 45) seria convertida na estrutura de premiação da Figura 2.⁹

Skyrms (2004, p. 9) também argumenta que a transmissão cultural pode transformar o Dilema do Prisioneiro em Caça ao Cervídeo, pois o equilíbrio de um jogo em que os agentes vivem num tabuleiro e jogam Caça ao Cervídeo será a caça conjunta ao cervídeo se houver transmissão cultural. Temos, então, um modelo baseado em agentes em que o resultado é equivalente ao encontrado pelos autores que se utilizam de equações para trabalhar o conceito de reciprocidade forte. Segundo Skyrms (2004, p. 32), nessas circunstâncias, a população foi dominada por caçadores de cervídeos em 99% das simulações.

Skyrms também encontrou resultados que são equivalentes a imitação do comportamento dos vizinhos que estão tendo um melhor desempenho, ou seja, ele também modelou a difusão cultural entre grupos:

Podemos querer considerar situações em que os jogadores podem ver outras interações além daquelas das quais eles participam diretamente. Uma forma de fazer isso [...] é introduzir duas vizinhanças — uma *vizinhança de interação* e uma *vizinhança de imitação*. Um indivíduo joga o jogo com seus vizinhos na vizinhança de interação e imita as melhores estratégias da vizinhança de imitação (SKYRMS, 2004, p. 40).

⁹ Para poupar o leitor de fazer os cálculos pessoalmente, eis como se dá a transformação de um jogo em outro:

$$\begin{aligned} 6 + (2 \times 0,6) + (2 \times 0,36) + (2 \times 0,216) + (2 \times 0,130) + \dots &= 9 \\ 4 + (4 \times 0,6) + (4 \times 0,36) + (4 \times 0,216) + (4 \times 0,130) + \dots &= 10 \\ 2 + (2 \times 0,6) + (2 \times 0,36) + (2 \times 0,216) + (2 \times 0,130) + \dots &= 5 \\ 0 + (2 \times 0,6) + (2 \times 0,36) + (2 \times 0,216) + (2 \times 0,130) + \dots &= 3 \end{aligned}$$

Se os caçadores de cervídeos forem livres para se associar somente com aqueles agentes com quem obtiveram bons resultados no passado, a população se divide entre caçadores de cervídeos que somente jogam com outros caçadores de cervídeos e caçadores de lebres que somente jogam com outros caçadores de lebres (SKYRMS, 2004, p. 96). Pode-se dizer que os resultados de Skyrms são equivalentes aos encontrados pelos autores que trabalham com o conceito de reciprocidade forte. Os resultados são formalmente menos rigorosos porque não são modelos baseados em equações, mas os modelos de Skyrms podem mais facilmente ser convertidos em modelos mais complexos e realistas do que modelos baseados em equações.

2.7 Normas e Metanormas

Axelrod (1997) argumenta que o estabelecimento e manutenção de normas somente é evolutivamente estável na presença de metanormas. Além da norma prescrevendo a punição dos que agem de modo impróprio, deve haver uma metanorma de punir os que veem alguém fazendo algo impróprio e não tomam a iniciativa de punir o infrator:

Ao ligar vingatividade contra não punidores a vingatividade contra desertores, a metanorma provê um mecanismo pelo qual a norma contra a deserção passa a se autopolicar. [...]. Sem esse link, o sistema poderia se afrouxar. Um indivíduo pode reduzir seu nível de metavingatividade mantendo-se vingativo e, então, depois parar de ser vingativo com outros que parassem de ser metavingativos (AXELROD, 1997, p. 55).

Axelrod construiu em computador um modelo em que 20 agentes tinham a escolha de contribuir ou não para a produção de um bem público. Contribuir para a produção do bem implicava um custo para o agente, mas o bem produzido superava esse custo: os agentes perdiam pontos à medida que contribuía para a produção do bem e ganhavam pontos ao consumir o bem coletivo. A ação mais racional para um ator egoísta seria usufruir o bem público, mas não cooperar para sua produção, mas os agentes no modelo de Axelrod não eram racionais; eram guiados por emoções, modeladas como probabilidades geneticamente herdadas de se comportar de determinada forma.

O modelo tinha três versões. Na primeira, os agentes possuíam um determinado grau de descaramento (*boldness*). Quanto maior o nível de descaramento dos agentes, menor a probabilidade deles contribuírem para a produção do bem coletivo. Na segunda versão, os agentes possuíam vingatividade, uma nova propensão a sentir emoção herdada geneticamente, e cada rodada do jogo possuía duas etapas. A primeira continuava sendo a etapa de produção do bem público, e a segunda passava a ser a oportunidade dos agentes de punir ou não os não cooperadores. Punir um não cooperador implicava um custo para os dois agentes, sendo o custo maior para quem era punido do que para quem punia. Na terceira versão, os agentes tinham ainda a oportunidade de punir aqueles que não haviam punido um não cooperador, o que também envolvia custos. A probabilidade de um agente punir outro era determinada por sua vingatividade. Em todas as versões, após quatro rodadas do jogo, os agentes que obtinham maior pontuação se reproduziam em maior número.

A cooperação nunca evoluía na primeira versão do jogo. Sem agentes vingativos, ninguém era punido por não coope-

rar e o resultado foi uma evolução da deserção. A introdução da propensão a sentir vingatividade e da regra de punir os não cooperadores foi suficiente para fazer a cooperação evoluir em algumas rodadas da segunda versão do jogo, mas foi somente na terceira versão que a cooperação evoluiu em todas as rodadas.

2.8 Dois Modelos Evolucionistas

Em 2003, construí dois modelos de evolução da cooperação baseados em trabalhos de Axelrod, mas com os agentes “vivendo” num mundo em forma de tabuleiro (AQUINO, 2003). Os jogos consistiam de ciclos repetidos de ativação dos agentes. A cada ciclo, os agentes eram ativados apenas uma vez numa sequência aleatória. Quando ativado, o agente escolhia como destino uma das células adjacentes e, se ela estivesse vazia, movia-se. Foram modeladas duas situações: Ação Coletiva, em que os agentes tinham de decidir contribuir ou não para a produção de um bem público, e Dilema do Prisioneiro jogado por muitos agentes. Dos dois jogos, Ação Coletiva era o mais semelhante aos jogos de Normas e Metanormas de Axelrod.

Os dois jogos seguiam uma abordagem evolucionista: os agentes nasciam num mundo em formato toroidal, acumulavam riqueza, jogavam o jogo próprio de seu mundo, se reproduziam e morriam. Os agentes mais ricos deixavam um maior número de descendentes. Os agentes não eram racionais. Pelo contrário, à medida que emoções possam ser interpretadas como impulsos que levam os indivíduos a agir em determinada direção, e à medida que a intensidade desses impulsos for traduzível em números, pode-se dizer que os agentes possuíam tendências a sentir emoções.

2.8.1 Ação coletiva

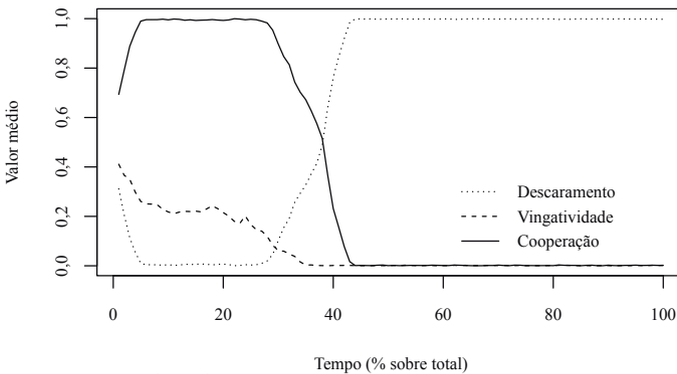
No modelo de Axelrod, havia apenas 20 agentes e a probabilidade de um agente perceber que outro não cooperara para a produção de um bem público era extraída de uma distribuição uniforme entre 0 e 1. No modelo que desenvolvi, o número de agentes podia variar de 20 a 1.000 e o que determinava se um agente via ou não outro desertando era a proximidade física. Enquanto os agentes estão perambulando aleatoriamente pelo mundo, não há muita diferença entre ter um mundo em formato de tabuleiro ou simplesmente extrair a probabilidade de interação de alguma distribuição estatística. Entretanto, como veremos no jogo do Dilema do Prisioneiro, ter os agentes espacialmente distribuídos pode ser muito útil para o desenvolvimento de modelos em que a probabilidade de ocorrência de encontros é dinâmica.

Assim como em Axelrod (1997), quando o jogo da Ação Coletiva está sendo jogado sem normas, os agentes têm apenas *descaramento*. Incluindo normas (e metanormas), os agentes também tinham vingatividade. Em todos os casos, o descaramento de um agente determinava sua probabilidade de cooperar ou desertar: o programa gerava um número aleatório entre 0 e 1 e o agente cooperava se o número fosse maior do que sua propensão a ser descarado.

Sem normas e metanormas, como esperado, a cooperação não evoluiu em nenhuma das simulações. Se o jogo incluísse *normas*, os vizinhos poderiam decidir punir ou não os desertores, sendo a probabilidade da punição dependente da propensão do agente a ser vingativo para com os desertores. Em conformidade com o modelo de Olson e com os resultados encontrados por Axelrod, quanto maior o mundo, mais

difícil era a continuidade da cooperação. Como pode ser visto na Figura 3, no início, a cooperação aumenta, mas os agentes mais vingativos têm um menor sucesso reprodutivo e logo a deserção deixa de ser punida com a frequência necessária, o que leva ao colapso da cooperação.

Figura 3 – Colapso da cooperação na ausência de *metanormas*



Fonte: Aquino (2003).

Quando o jogo inclui *metanormas*, os agentes que não punem vizinhos desertores são eles próprios tratados como desertores e punidos por agentes vingativos. Em 12 combinações de número de agentes, tamanho do mundo e outras variáveis, a cooperação para a produção do bem público somente entrou em colapso numa das duas simulações com menor densidade populacional.

De maneira geral, é possível considerar que os resultados de Axelrod foram replicados. Entretanto, nos modelos de Axelrod, por não haver nenhuma variável equivalente a “densidade populacional”, os valores iniciais de *descaramento* e *vingatividade* eram os únicos fatores relevantes na determinação do resultado final dos jogos.

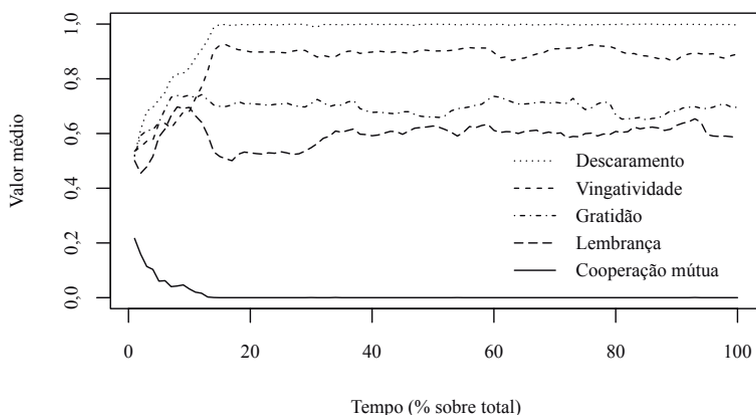
2.8.2 Dilema do prisioneiro

O jogo do Dilema do Prisioneiro se assemelha aos torneios de Axelrod (1984) ao emparelhar os agentes para jogar o Dilema do Prisioneiro. Mas, ao contrário do que ocorre nos torneios, não há um conjunto de estratégias emparelhadas para jogar um conjunto de partidas. Ao invés de estratégias de comportamento, os agentes possuem as mesmas propensões a sentir emoções dos modelos de Normas e Metanormas de Axelrod (1997). Na versão mais simples do jogo, se a célula escolhida como destino pelo agente estiver ocupada, ele permanece onde está e joga o Dilema do Prisioneiro com o vizinho, recebendo a premiação correspondente ao resultado da partida. Se for a primeira interação entre os dois agentes, a probabilidade de cooperar será determinada apenas por seu *descaramento*.

Uma vez que não há normas prescrevendo que todos devem punir os desertores, cada agente deve defender a si próprio e punir os agentes que tiraram vantagem de sua generosidade. Os agentes são, nesse jogo, cognitivamente mais complexos do que no jogo apresentado na seção anterior. O agente que tenha sido explorado uma vez, precisa lembrar do trapaceiro quando reencontrá-lo e, se for vingativo, puni-lo da única maneira a seu alcance: não cooperando. Mas essas novas habilidades cognitivas — capacidade de reconhecer indivíduos e memória capaz de registrar interações passadas — ainda não são suficientes. Uma vez que um agente somente coopera sempre se seu *descaramento* for próximo de zero, mesmo um agente predominantemente cooperador irá desertar ocasionalmente. Quando isso ocorrer, o segundo agente, sendo vingativo, terá aumentada sua probabilidade de desertar no próximo encontro entre os

dois. O primeiro agente, também vingativo, aumentará seu nível de deserção, e a cooperação entrará em colapso. Para contrabalançar o efeito deletério da vingatividade, os agentes no jogo do Dilema do Prisioneiro foram equipados com um outro sentimento: *gratidão*. Todas essas características, entretanto, ainda não foram suficientes para fazer a cooperação evoluir, como pode ser visto na Figura 4.

Figura 4 – Colapso da cooperação no jogo do Dilema do Prisioneiro



Fonte: Aquino (2003).

Nas simulações que produziram resultados como os mostrados na Figura 4, ao haver um encontro entre dois agentes, eles não tinham outra opção além de jogar o Dilema do Prisioneiro. Numa tentativa de criar uma situação mais favorável para a evolução da cooperação, os agentes foram dispensados dessa obrigação e o jogo do Dilema do Prisioneiro se tornou um jogo da Confiança.

No jogo da Confiança, se a célula de destino escolhida não estiver vazia, o agente avalia seu ocupante e somente se

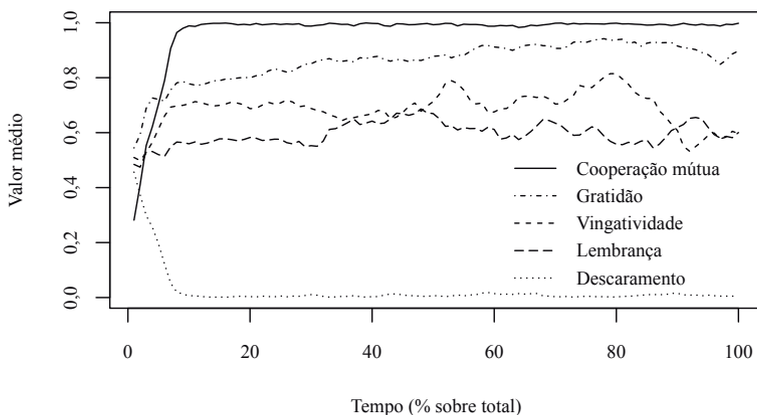
oferece para jogar o Dilema do Prisioneiro se ele tiver sido predominantemente cooperador no passado. O segundo agente também avalia o primeiro e somente aceita o convite se ele tiver tido um bom comportamento no passado. Um agente é avaliado como bom vizinho se a premiação média nas partidas jogadas com ele for igual ou superior ao “prêmio” para deserção mútua.

Ao contrário do esperado, o jogo da Confiança não mudou os resultados significativamente. A cooperação não evoluiu porque não havia uma probabilidade alta o bastante para dois agentes jogarem o jogo muitas vezes durante seu tempo de vida. Uma forma óbvia de fazer isso acontecer é aumentar a longevidade dos agentes e reduzir o tamanho do mundo. Outra forma é dar aos agentes a chance de escolher para onde se mover. Essa segunda opção foi implementada: os agentes ganharam a liberdade de se mover em direção ao melhor vizinho. Nessa nova versão do jogo, se pelo menos um vizinho for bem avaliado, o agente escolherá a célula do melhor vizinho como destino. Se o melhor vizinho não estiver numa célula adjacente, o agente se moverá em sua direção.

Quando os agentes se movem em direção aos melhores vizinhos, a probabilidade de encontro entre dois agentes não é uniforme ao longo do jogo. A interface gráfica do programa permite ver que os agentes se aglomeram num ou mais grupos porque quando dois jogadores generosos que se encontram se tornam “amigos” não se movem mais até que um deles morra. Isso seria difícil — ou mesmo impossível — de modelar com o uso de equações.

Com essas condições, a cooperação finalmente evoluiu, como pode ser visto na Figura 5.

Figura 5 – Evolução da cooperação no jogo do Dilema do Prisioneiro



Fonte: Aquino (2003).

Um novo conjunto de 40 simulações com 30 mil ciclos cada, com parâmetros variados e com a introdução de uma nova capacidade dos agentes, a habilidade de *se mover no sentido oposto ao do pior vizinho*, revelou que o jogo da Confiança era prejudicial à evolução da cooperação quando combinado com a estratégia de se mover em direção ao melhor vizinho. A combinação com melhores resultados foi *se mover em direção ao melhor vizinho e se distanciar do pior vizinho*.

2.8.3 Críticas aos dois jogos

No jogo da Ação Coletiva, o bem público produzido é simplesmente distribuído igualmente entre todos os agentes. No mundo real, é preciso que alguém ou alguma instituição coordene a distribuição dos recursos e riqueza públicos, e raramente essa distribuição é igualitária. Pelo contrário, no mundo real, a distribuição de riqueza é o resultado de um processo de

barganha, no qual algumas pessoas são mais bem-sucedidas do que outras. Outro pressuposto irrealista é o de que todos os agentes têm a mesma estrutura de preferências e que em todas as interações a premiação possível é a mesma.

Como já foi comentado, na realidade, raramente encontramos algo correspondendo com perfeição a um Dilema do Prisioneiro. O que existem são trocas de favores que se sucedem e se alternam no tempo de modo irregular.

2.9 Reciprocidade Indireta

Além da seleção de parentesco e do altruísmo recíproco vistos em seções anteriores, uma outra solução para o problema da cooperação é a *reciprocidade indireta*, em que “a reciprocidade direta acontece na frente de um público interessado” (ALEXANDER apud YAMAMOTO; FERREIRA; ALENCAR, 2009). Em modelos que incluem reciprocidade indireta, atos de cooperação e deserção são observados por muitos agentes não envolvidos diretamente nas interações. Esses observadores adicionam ou removem pontos da imagem que mantêm dos outros agentes. Ou seja, os agentes operam orientados pelo princípio de que ajudar alguém agora melhora sua reputação e aumenta suas chances de ser beneficiado num momento posterior. O fluxo de informação sobre quem usualmente coopera e quem usualmente deserta aumenta se os indivíduos forem capazes de trocar informações facilmente, como é o caso dos seres humanos.

Em experimentos com crianças conduzidos por Alencar, Siqueira e Yamamoto (2008), o principal fator determinante da cooperação num jogo de produção de bem público

foi o tamanho do grupo de cooperadores em potencial. Nos experimentos, estudantes de uma mesma sala de aula, com idade entre 5 e 11 anos, recebiam três doces e tinham a oportunidade de fazer uma doação para um fundo público. As crianças tinham privacidade para fazer (ou não) a doação sem ser vistas, e para cada doce doado, os pesquisadores acrescentavam outros dois, sendo o total dividido entre todas as crianças do grupo. O experimento era repetido com o mesmo grupo oito vezes com intervalos de um a três dias, e o resultado geral foi uma redução gradual das doações com o passar das sessões, mas a redução nas doações foi significativamente menor nos grupos pequenos, fato interpretado pelos autores como resultante da maior efetividade da vigilância e pressão social nesses grupos. As crianças que conseguissem construir uma boa reputação tenderiam a ser beneficiadas nas interações com os colegas no restante do ano letivo.

Numa situação em que predomina a reciprocidade indireta, os indivíduos não recebem benefícios de quem ajudaram no passado, mas de terceiros dispostos a ajudar indivíduos de boa reputação. A teoria da reciprocidade indireta é útil, portanto, para explicar como a cooperação pode evoluir e se manter num ambiente em que predominam encontros entre estranhos egoístas e não entre altruístas puros que, para beneficiar a própria comunidade, dispensam oportunidades de enriquecimento e acúmulo de poder.

Nowak e Sigmund (1998) desenvolveram um modelo baseado em agentes para melhor investigar em quais circunstâncias é possível a evolução da cooperação por meio da reciprocidade indireta. No modelo, os agentes têm, alternadamente, oportunidade de ajudar outro ou receber ajuda. A ajuda implica um custo para o doador menor do que o bene-

fício para quem a recebe. O mundo artificial era habitado por cem agentes e, a cada geração, os agentes que haviam recebido maior premiação (diferença entre benefícios recebidos e doações feitas) se reproduziam em maior quantidade. Ao ajudar alguém, um agente tinha sua reputação elevada num ponto e ao recusar ajuda, rebaixada. Os agentes decidiam ajudar ou não outro quando sua estratégia, definida por um número inteiro, k , era igual ou menor do que a reputação do beneficiário da ação. Com esses parâmetros, o valor de k tende a evoluir para zero e, em uma das simulações, após 166 gerações toda a população tinha $k = 0$. Ou seja, os mais bem-sucedidos somente ajudavam aqueles com reputação neutra ou positiva (NOWAK; SIGMUND, 1998, p. 573).

Nowak e Sigmund (1998) realizaram novas baterias de simulações para tornar seu modelo algo mais realista. Um dos problemas do modelo acima, por exemplo, é o conhecimento perfeito por todos os agentes da pontuação adquirida pelos outros ao ajudarem ou negarem ajuda. Para contornar essa irrealidade, foi empregado um novo modelo em que cada interação era observada apenas por uma amostra aleatória de 10 agentes. Com essas novas condições, o valor médio de k se manteve menor ou igual a zero em apenas 18% do tempo. Mesmo para populações de apenas 20 agentes, durante 10% do tempo, k era maior do que zero (NOWAK; SIGMUND, 1998, p. 573). Deve-se observar que mesmo esse novo modelo continua bastante distante do que ocorre no mundo real, onde as interações entre as pessoas não são observadas por um número aleatório de membros da população total, e sim pelas pessoas física e/ou socialmente próximas dos atores envolvidos na cena principal. Tal simulação da proximidade física ou social poderia mais facilmente ser feita por um modelo de

mundo em forma de tabuleiro, em que os agentes estivessem espacialmente distribuídos. Outro problema dos modelos é a reprodução simultânea de todos os agentes de uma geração.

Em uma revisão dos trabalhos que seguiram a abordagem da reciprocidade indireta na construção de modelos baseados em agentes, Nowak e Sigmund (2005) observam que, uma vez que a reputação de um agente se eleva sempre que ele ajuda um outro agente *qualquer*, a cooperação alcançada por meio da reciprocidade indireta pode ser minada pela existência de um número elevado de altruístas incondicionais. Sempre fazer doações pode ser benéfico para um indivíduo por melhorar sua reputação e, conseqüentemente, aumentar a probabilidade de receber doações dos que seguem a estratégia de somente fazer doações para outros com boa reputação. Entretanto, altruístas incondicionais aumentam as chances de sucesso dos não cooperadores, permitindo a invasão da população por desertores (NOWAK; SIGMUND, 2005, p. 1294).

Assim, poderia ser benéfico para a evolução da cooperação se os agentes seguissem uma regra mais sofisticada do que a citada acima para incrementar ou rebaixar a reputação de um agente. A imagem de um agente somente seria prejudicada se ele deixasse de ajudar alguém com boa reputação, não sofrendo alteração se ele negasse ajuda para quem venha falhando em cooperar até mesmo ao interagir com cooperadores. Tais agentes, que discriminam entre cooperadores e desertores no momento de decidir se irão ajudar outro, podem ser considerados seguidores de uma estratégia semelhante à Tit for Tat, mas não exatamente igual porque só raramente estão baseando suas decisões em suas próprias interações com o beneficiário em potencial de suas doações (NOWAK; SIGMUND, 1998, p. 576). Entretanto, segundo

Nowak e Sigmund (2005, p. 1294), uma regra como essa implicaria uma regressão infinita:

[...] o problema com o conceito de deserção justificada é que ele requer informação não somente sobre o passado dos cojogadores mas também sobre o passado dos cojogadores dos cojogadores e seus cojogadores, e assim por diante.

Apesar da possibilidade de se cair numa regressão infinita, as pessoas reais parecem interagir numa situação semelhante à descrita por esse último modelo. No mundo real, não existe informação perfeita e completa sobre os atos passados das pessoas, mas elas também não dependem apenas das próprias interações e observações para avaliar a reputação de um agente. A linguagem permite às pessoas ter algum conhecimento sobre interações que não testemunharam. Mas, como lembram Nowak e Sigmund (2005, p. 1295), a fofoca também pode ser usada para espalhar falsos rumores sobre a reputação de alguém e a relação entre reciprocidade indireta e linguagem é um tema ainda pouco explorado.

2.10 Modelo de Compartilhamento de Comida

Assim como os autores que desenvolveram a teoria da reciprocidade forte, Pepper e Smuts (2000) se inspiraram na equação de Price para elaborar um modelo de evolução da cooperação. O modelo de Pepper e Smuts, entretanto, era baseado em agentes que viviam num mundo em forma de tabuleiro com várias regiões possuindo vegetação. A cooperação era de dois tipos: grito de alarme quando havia um predador nas proximidades e abstenção de consumir os vegetais até a exaustão.

O resultado a que chegaram foi que a cooperação era facilitada pela existência de pequenos aglomerados de vegetação isolados uns dos outros por uma área intermediária sem vegetação. Baseado nesse modelo, Premo (2005) elaborou um modelo de evolução do compartilhamento de comida entre homínídeos.

O modelo de Premo é inspirado na hipótese de o fator mais importante para a evolução humana não ter sido uma mudança de hábitat das florestas tropicais para as savanas, mas a adaptação à vida em trechos remanescentes de florestas em meio às savanas que se expandiam. Essa hipótese baseia-se no fato de que nossos primeiros ancestrais bípedes apresentavam ainda claros sinais de adaptação ao meio arbóreo (PREMO, 2005, p. 2-3). No modelo de Premo, o mundo é um tabuleiro em formato toroidal e possui regiões retangulares cobertas de vegetação envoltas por células vazias. Os agentes têm a capacidade de carregar uma pequena quantidade de comida. Se um agente não encontrar comida na sua própria célula ou numa das células adjacentes, e se ele encontrar outro agente com excesso de comida, poderá pedir ao vizinho que compartilhe o alimento. Os agentes são de dois tipos: *egoístas* e *altruístas*. Os *egoístas* nunca compartilham comida, enquanto os *altruístas* compartilham segundo uma de três diferentes regras ou algoritmos que devem ser definidos antes do início da simulação. A regra 1 diz aos *altruístas* que eles simplesmente devem atender os pedidos e compartilhar a comida que possuem em excesso. A regra 2 diz aos *altruístas* que memorizem as interações e compartilhem comida com quem lhe doou comida na última interação; se não houver nenhuma lembrança de interação passada, é seguida a regra 1. De acordo com a regra 3, os doadores em potencial devem agir como na regra 2, mas, agora, eles sempre sabem se um pedinte é do tipo *egoísta* ou *altruísta*, não dependendo da lembrança de

eventos passados; quando a simulação está sendo executada sob essa regra, *altruístas* compartilham comida somente com *altruístas*. Ou seja, com o terceiro algoritmo, os *egoístas* nunca recebem doações de comida (PREMO, 2005, p. 6).

Claramente, a regra 2 se assemelha à estratégia Tit for Tat e a regra 3 torna o modelo de Premo semelhante a um dos modelos de reciprocidade indireta apresentados por Nowak e Sigmund. Conforme esperado, a evolução do compartilhamento de comida ocorreu com maior frequência sob a regra 3 e com menor frequência sob a regra 1. A bateria de simulações contou com diferentes combinações de tamanho da região contendo planta e de distância entre as regiões. A população entrou em colapso nos mundos com regiões muito pequenas ou com distâncias muito grandes entre as regiões. Os melhores resultados, tanto em termos de sobrevivência da população quanto de evolução do compartilhamento de comida, ocorreram nos mundos com valores intermediários para o tamanho das regiões e para a distância entre elas. De acordo com Premo (2005, p. 8), nesses mundos, as regiões com plantas eram grandes o bastante para manter grupos de *altruístas* em contato por tempo suficiente para que seu altruísmo se tornasse uma vantagem, mas não tão grandes a ponto de ter populações excessivamente heterogêneas, em que os *altruístas* pudessem mais facilmente ser explorados pelos *egoístas*. As distâncias intermediárias entre as regiões eram importantes para dificultar a migração excessiva que reduziria a homogeneidade interna dos grupos e a heterogeneidade entre eles. Distâncias muito grandes impediriam que os grupos bem-sucedidos de *altruístas* migrassem para outras regiões.

O modelo de Premo possui algumas características que o tornam mais realista do que os modelos revisados nas seções

anteriores: os agentes vivem num mundo coberto por vegetação e essa vegetação está aglomerada em algumas regiões; os agentes compartilham comida, ao invés de jogar um abstrato Dilema do Prisioneiro. Entretanto, o modelo ainda apresenta importantes irrealismos. A vegetação, embora aglomerada em regiões, está distribuída de forma perfeitamente uniforme e não há sazonalidade. Os agentes não se reproduzem sexualmente e seu comportamento é definido por um atributo simples que os torna *egoístas* ou *altruístas*. O comportamento real de humanos e mesmo de antropoides é condicionado por uma multiplicidade de fatores, e uma tal simplificação, embora facilite a análise do modelo, corre o risco de estar demasiadamente distante da realidade para ser interpretada como empiricamente relevante.

2.11 Desafios

Os modelos baseados em agentes podem simular os fenômenos, embora não se possa considerar que eles tenham o mesmo nível de rigor formal de modelos baseados em equações. Por exemplo, a análise que Taylor (1987) faz do Dilema do Prisioneiro reiterado é matematicamente rigorosa; ele *provou* que certas conclusões poderiam ser extraídas de seu modelo, o que é mais significativo do que *simular* fenômenos. Mas, como observa Reis (2003, p. 37), os resultados a que Axelrod (1984) chegou simulando o Dilema do Prisioneiro reiteradamente foram semelhantes aos de Taylor, o que indica que os resultados atingidos por simulação, embora mais difíceis de analisar formalmente, também são válidos. Se as simulações apenas permitissem alcançar resultados equivalentes aos de modelos baseados em equações, não haveria por que fazê-las. Mas uma simulação pode ser feita inclusive com objetos muito

mais complexos do que o Dilema do Prisioneiro reiterado, e, à medida que um problema se torna complexo, deixa de ser praticável sua conversão numa fórmula matemática. A expectativa é de que modelos baseados em agentes sejam uma forma alternativa de encontrar explicações para fenômenos sociais.

A regra básica de que modelos devem ser simplificações da realidade não deixa de ser seguida nos modelos baseados em agentes. Uma recomendação frequentemente encontrada é de que se mantenha o modelo tão simples quanto possível para facilitar a análise dos resultados. Se o modelo incluir um número muito elevado de parâmetros, as diversas variáveis poderão interagir de forma complexa e poderá não ficar claro para o pesquisador qual o papel de cada parâmetro nos resultados obtidos. Pode ser necessário ignorar — ou até mesmo distorcer — fenômenos para se construir um bom modelo (MYERSON, 1992, p. 64).

Enquanto um modelo é mantido simples, é possível não só dizer qual o efeito de uma determinada regra de comportamento dos agentes, mas também demonstrar matematicamente o porquê desse efeito. Quando várias estratégias são adicionadas a um mesmo modelo, podem surgir resultados complexos. Uma estratégia que levava à cooperação, na presença de outra característica, pode passar a impedir a cooperação. Não é pois de estranhar que uma sugestão frequente seja construir vários modelos simples para melhor compreender o efeito de cada variável, ao invés de se tentar trabalhar com um modelo complexo, que reúna todas as variáveis simultaneamente (MYERSON, 1992, p. 66).

O uso de modelos simples, entretanto, tem suas próprias desvantagens. A principal delas é o risco de construir modelos demasiadamente irrealistas e empiricamente irrele-

vantes. A princípio, enquanto técnicas básicas de modelagem estão sendo desenvolvidas, não há outra alternativa a não ser a construção de modelos simples, mesmo que irrealistas. Nessa linha de investigação, alguns modelos baseados em agentes procuram descobrir quais seriam as condições mínimas necessárias para a evolução da cooperação. Não obstante a importância que tais modelos podem ter para a compreensão da relação entre variáveis, eles me parecem empiricamente mais relevantes para a compreensão da cooperação em espécies cognitivamente pouco sofisticadas. O modelo de Riolo, Cohen e Axelrod (2001), por exemplo, investiga as condições em que a cooperação poderia evoluir sem reciprocidade. O fato, entretanto, é que o altruísmo recíproco está presente nas ações humanas. Modelos que não levem isso em conta são inadequados para a investigação teórica da evolução da cooperação *entre seres humanos*.

Portanto, sem deixar de reconhecer a grande utilidade das recomendações de cautela mencionadas acima, acredito que uma abordagem contrária também pode ser frutífera. Ou seja, também seria válido tentar modelar situações de forma mais completa, incluindo não somente a quantidade mínima de elementos para testar um tipo específico de relação entre variáveis, mas também elementos que permitam modelar outros fenômenos sociais que se acredita estarem de alguma forma significativamente relacionados com o fenômeno principal a ser estudado.

Limitar a investigação teórica a um certo número de modelos simples pode trazer uma enganadora sensação de segurança quanto ao conhecimento dos mecanismos básicos subjacentes à complexidade da realidade social. O fato, entretanto, é que a realidade social é complexa: constitui-se de milhares de fatores

interagindo simultaneamente e não podemos garantir que a relação entre dois ou três elementos permanecerá essencialmente a mesma quando esses elementos se encontram isolados e quando fazem parte do conjunto social total. A principal desvantagem da construção de modelos simples é o risco de se construir modelos excessivamente irrealistas e, por conseguinte, de relevância empírica demasiadamente limitada. Ramos-Fernández, Boyer e Gómez (2006), por exemplo, desenvolveram um interessante modelo que, apesar de muito simples, permite a emergência de propriedades de fissão e fusão semelhantes às encontradas em comunidades de algumas espécies de macacos e antropoides. Mas, como os próprios autores reconhecem, seu modelo exclui variáveis fundamentais, como estrutura etária e sexual da população e relações sociais entre os indivíduos, e, por isso, é mais propriamente um modelo das condições ecológicas propícias ao surgimento de comportamento social do que efetivamente um modelo da vida social desses macacos e antropoides (RAMOS-FERNÁNDEZ; BOYER; GÓMEZ, 2006, p. 546).

A robustez de um modelo baseado em agentes simples é testada fazendo-se variar alguns parâmetros iniciais e, então, realizando uma nova bateria de simulações. Se forem produzidos resultados semelhantes sob uma ampla gama de variação dos valores das variáveis, considera-se o modelo robusto (MACY; WILLER, 2002, p. 163). Entretanto, a robustez e a relevância empírica seriam melhor desafiadas transportando o modelo para um contexto mais realista do que simplesmente modificando algumas variáveis do próprio modelo. Os resultados produzidos por um modelo mais complexo poderão ser equivalentes aos de um mais simples. Ou seja, poderá haver o predomínio de uma estratégia sobre as outras e as variáveis e os outros fenômenos modelados paralelamente estariam ape-

nas tornando mais probabilístico o resultado produzido. Nesse caso, o modelo central teria passado no teste de robustez.

A proposta desta pesquisa é dar os *primeiros passos* para a implementação, em computador, de um modelo de evolução da cooperação baseado na literatura empírica sobre antropoides reais e nos modelos revisados neste capítulo. Como se trata de um modelo de evolução da cooperação *na espécie humana*, os conhecimentos necessários para se produzir os desafios realistas virão de diversas disciplinas. A principal fonte de informação sobre os antropoides reais foi a primatologia; a paleoantropologia ofereceu orientações para a escolha das condições iniciais utilizadas no modelo; e a psicologia evolucionista foi a principal fonte de ideias de processos evolucionistas implementados. O modelo apresentado no capítulo 5 se ocupa apenas dos *primeiros passos* da evolução humana, não havendo já nesta pesquisa muitas oportunidades para utilizar os conhecimentos da antropologia, sociologia e ciência política para avaliar se os resultados produzidos pelo modelo são ou não correspondentes à forma como se dá a cooperação entre os seres humanos reais contemporâneos. Isso talvez venha a ser possível no futuro, com a incorporação ao modelo de características cognitivas elevadas, interpretáveis como tipicamente humanas.

É vantajoso para os indivíduos que eles resolvam seus problemas da forma mais rápida e eficiente possível. Se um problema tem sido reiteradamente enfrentado por nossos ancestrais nos últimos milhões de anos, é de se esperar que tenhamos as propensões biológicas corretas para resolvê-lo inconscientemente. Isso é vantajoso para o indivíduo porque ele fica com a atenção livre para pensar nos problemas para os quais é realmente necessário improvisar uma solução. A identificação do que há de comum

entre o comportamento dos seres humanos e dos vários antropoides não humanos (bonobos, chimpanzés, gorilas e orangotangos) permite criar hipóteses sobre quais são as nossas propensões biológicas atuais e sobre quais eram as propensões biológicas do ancestral que temos em comum com os antropoides. Pode-se supor que, provavelmente, nossos ancestrais possuíam as capacidades cognitivas e emotivas atualmente comuns aos seres humanos e aos antropoides. Assim, ao elaborar um modelo de evolução da cooperação, essas características deverão ser reconhecíveis nos agentes já no início das simulações.

Em princípio, o estudo dos fósseis dos nossos ancestrais permite-nos criar hipóteses sobre qual foi a sequência das mudanças evolutivas por eles sofridas ao se tornarem humanos. Como, em se tratando de evolução, a ordem dos fatores altera o resultado final, isso pode ser útil para se especular sobre quais propensões biológicas devem ter desaparecido e quais devem ter sido acrescentadas à nossa natureza.

Os achados arqueológicos, a análise de DNA de indivíduos de diversas populações, entre outros estudos, indicam que os seres humanos de todas as sociedades são extremamente semelhantes quanto às capacidades cognitivas e que até o advento da agricultura, há 10 mil anos, todas as sociedades viviam da caça, da pesca e da coleta de vegetais. Os estudos das sociedades remanescentes de caçadores-coletores permitem fazer um inventário dos problemas enfrentados por essas sociedades e das soluções adotadas por seus membros. Permitem, ainda, verificar, entre as instituições existentes nas sociedades modernas, quais provavelmente já estão entre nós há pelo menos 100 mil anos. É de se esperar que os seres humanos tenham desenvolvido adaptações biológicas ao contexto cultural prevalecente nas últimas centenas de milhares de anos e que essas adaptações continuem

se manifestando nas sociedades atuais. Assim, pesquisas revelando o que pensam e como se comportam os indivíduos contemporâneos em sociedades específicas são mais uma fonte de dados para a elaboração de hipóteses sobre quais são nossas propensões biológicas e como essas propensões contribuem para produzir e simultaneamente interagem com a cultura. Os agentes apresentados no capítulo 5 possuem habilidades cognitivas e características comportamentais correspondentes ao período de origem da espécie humana, mas a sociologia e a ciência política podem contribuir ao dizer o que acontece quando vários indivíduos interagem (quais instituições se produzem, como elas se mantêm e se transformam) e, dessa forma, orientar o desenvolvimento futuro do modelo.

Antes da apresentação de uma proposta de ponto de partida para um modelo de evolução da cooperação, farei uma revisão da literatura empírica relevante para o objetivo da pesquisa.

3

ANTROPOIDES

Literalmente, o adjetivo antropoide significa “semelhante ao homem” e pode ser aplicado a qualquer animal ou objeto. Neste livro, entretanto, seguindo Menezes (2002), emprego o termo com o mesmo significado de *great ape* em inglês, ou seja, um termo que engloba todas as espécies de primatas antropoides (bonobos, chimpanzés, gorilas e orangotangos).

Todo modelo evolucionista precisa ter um ponto de partida, e, obviamente, é preciso que se utilize algum critério para a escolha desse ponto. Neste trabalho, pretendemos construir um modelo com potencial máximo para contribuir para nosso conhecimento da evolução da cooperação entre seres humanos. Temos, portanto, de verificar qual é a maior lacuna existente no nosso conhecimento desse tema e elaborar um modelo para o período pouco conhecido. Por um lado, as diversas espécies de mamíferos sociais são modelos vivos, reais, de como pode ser a cooperação em animais com capacidades cognitivas e necessidades ecológicas bastante diferentes das capacidades e necessidades dos seres humanos. Por outro lado, as sociedades atuais são exemplos correntes de como se dá a cooperação entre humanos. Mas os humanos estão num patamar cognitivo e de complexidade de organização social muito superior ao de todos os outros animais. Há, portanto, uma grande lacuna entre os humanos e os demais modelos vivos. O objetivo nesta pesquisa é construir um modelo que contribua para o preenchimento dessa lacuna. Pretendo construir um mo-

delo com sociedades artificiais que reproduzam, na medida do possível, características que possam ter estado presentes nas sociedades reais em que viveram nossos antepassados.

De todos os mamíferos não humanos, os primatas antropoides são os que possuem capacidades cognitivas mais elevadas, sendo os chimpanzés e bonobos os que possuem vida social mais complexa. Além disso, como argumentam Maryanski e Turner (1992, p. 14), provavelmente nosso último ancestral comum com esses animais possuía a maioria das capacidades cognitivas comuns a todos eles, pois é aceitável que umas poucas capacidades cognitivas tenham evoluído de forma independente em todas as espécies, mas o mais provável é que uma capacidade cognitiva presente tanto nos humanos quanto nos antropoides já estivesse presente no nosso ancestral comum.

Embora em seu hábitat natural as diversas espécies de antropoides possuam comportamento diferenciado, em potencial, há uma grande homogeneidade comportamental e cognitiva (CHALMEAU et al., 1997, p. 25; MILES; HARPER, 1994, p. 275). Indivíduos de todas as espécies, quando vivendo entre seres humanos, são capazes, entre outras coisas, de aprender uma linguagem de sinais e usar ferramentas simples. Os orangotangos, por exemplo, que muito raramente são observados usando ferramentas em sua vida livre, são habilidosos em cativeiro — talvez mais do que os chimpanzés. Assim, o estudo da vida social dos antropoides, particularmente dos chimpanzés e bonobos, nos ajudará a determinar quais características os agentes das nossas sociedades artificiais deverão possuir desde o início das simulações.

3.1 Semelhança Física com Humanos

Chimpanzés, bonobos e gorilas se movimentam com desenvoltura nas copas das árvores e nos parecem desajeitados quando no chão. Eles nos lembram indivíduos da nossa própria espécie, principalmente, quando estão deitados ou sentados. Quando andam, são quadrúpedes, apoiando-se sobre a planta dos pés e os nós dos dedos das mãos.

Os antropoides se alimentam principalmente de frutas, que são mais ricas do que folhas. Apenas os gorilas que vivem em montanhas têm as folhas como itens fundamentais de sua dieta, devido à escassez de frutas em seu hábitat (MCGREW, 1992, p. 53). Gorilas machos adultos são muito pesados para subir com frequência em árvores e são fortes o bastante para se defender de predadores. Por isso, eles muitas vezes constroem seus ninhos noturnos no chão. Todos os demais antropoides, incluindo gorilas fêmeas adultas, constroem todas as noites um ninho nas árvores onde dormem.

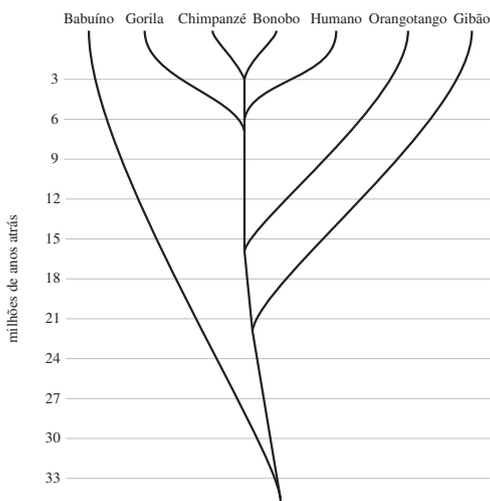
Todos os antropoides são mais robustos do que os humanos, principalmente quanto à musculatura dos membros superiores. Os humanos conseguem com o aprendizado cultural o que os antropoides conseguem com força bruta. Um chimpanzé, por exemplo, mesmo sendo menor e mais leve do que um homem adulto, é muito mais forte.

Décadas atrás John Bauman usou um dinamômetro para comparar a força muscular de chimpanzés adultos com a de jogadores de futebol de uma faculdade local. Os homens jovens conseguiram puxar com uma mão, em média, 75 kg e, no máximo, 95 kg, enquanto os antropoides facilmente puxaram várias vezes esse peso. Um chimpanzé macho pesando 75 kg conseguiu puxar 384 kg com uma única mão (WAAL, 1989, p. 249).

Savage-Rumbaugh (1994, p. 43) apresenta uma tabela comparando humanos (caçadores-coletores), chimpanzés, bonobos e gorilas. Os bonobos são os que apresentam comportamento mais semelhante ao dos humanos, principalmente em questões relativas a sexualidade e relações pessoais entre indivíduos. Entre os antropoides atualmente existentes, os bonobos também são fisicamente os mais semelhantes aos australopitecos:

As proporções do corpo do bonobo, especialmente suas pernas relativamente pesadas, são mais próximas das de um *Australopithecus* do que as proporções de qualquer outro antropeide vivo. Bonobos ficam de pé sobre duas pernas mais frequentemente e com maior facilidade do que chimpanzés comuns, os quais não aprumam tanto as costas (WAAL, 1989, p. 181).

Figura 6 – Árvore evolucionista dos antropoides



Fonte: Elaborada a partir de diagrama encontrado em Waal (1997, p. 3) e baseada em comparações de moléculas de DNA.

Como mostra a Figura 6, geneticamente, bonobos e chimpanzés são equidistantes dos humanos, seguidos por gorilas e orangotangos. Podemos observar também que os humanos — e não os gorilas — são os parentes mais próximos dos chimpanzés e bonobos: o ancestral comum a humanos, chimpanzés e bonobos tem ~6 milhões de anos, enquanto nosso ancestral comum com os gorilas tem ~8 milhões de anos. Nas seções seguintes deste capítulo, revisaremos principalmente a literatura sobre nossos dois parentes mais próximos. Como veremos, dentre várias características comportamentais por muitos consideradas tipicamente humanas, há poucas que não possam ser encontradas, mesmo que em forma embrionária, em pelo menos um desses dois antropoides.

3.2 Hábitat

Ao que parece, os seres humanos estão melhor adaptados a um clima quente, mas não muito úmido, como o das savanas. Só recentemente a humanidade evoluiu culturalmente o bastante para conseguir viver em florestas tropicais extremamente úmidas. Esse foi exatamente o contrário do que ocorreu com os demais antropoides, que permaneceram em florestas com alta pluviosidade (MCGREW, 1992, p. 124). Somente com o surgimento da agricultura, as florestas tropicais passaram a ser habitáveis por humanos.

Há muitos forrageadores em florestas tropicais primárias, mas sua história, e muito menos sua pré-história, é pouco conhecida. [...] aparenta ser cada vez mais provável que a ocupação dos nichos florestais por caçadores-coletores é recente e dependente de vizinhos agriculturalistas (MCGREW, 1992, p. 127).

De fato, comparando-se, por exemplo, os relatos de Chagnon (1968) sobre os yanomamis que vivem na Amazônia e de Lee (1979) sobre os !kung que vivem no Kalahari, percebemos, por um lado, a grande dependência dos yanomamis de sua agricultura tradicional e, por outro, a liberdade dos !kung de permanecer (até o meio do século XX) exclusivamente como caçadores-coletores. A exuberância da vida numa floresta tropical se concentra nos troncos e copas das enormes árvores. Viver nas copas das árvores é a melhor maneira de simultaneamente se proteger dos predadores e consumir os alimentos mais ricos e mais disponíveis (as frutas). Numa savana, a biomassa se concentra nas gramíneas, e os alimentos mais nutritivos e de fácil disponibilidade são os grandes herbívoros. Muito provavelmente, a evolução da humanidade foi impulsionada pela passagem da floresta para a savana. A propósito, algumas das diferenças entre chimpanzés e bonobos são explicadas justamente por eles viverem em ambientes com diferentes graus de umidade.

A mudança evolucionista nos chimpanzés pode ter sido iniciada por uma necessidade de adaptação a habitats semiabertos e mais secos, como as savanas e os bosques. Os bonobos, por outro lado, provavelmente nunca deixaram a proteção das florestas tropicais; no presente, eles estão inteiramente restritos a regiões equatoriais úmidas (WAAL, 1997, p. 25).

A vegetação da qual dependem os antropoides não é uniformemente distribuída numa floresta. Pelo contrário, as árvores frutíferas tipicamente se apresentam concentradas em algumas regiões (RAMOS-FERNÁNDEZ; BOYER; GÓMEZ, 2006, p. 544). A distribuição de frutas maduras é ainda mais fragmentada do que a distribuição de frutas verdes, o que, se-

gundo Newton-Fisher, Reynolds e Plumptre (2000, p. 621-3), reflete a avidez com que são consumidas por pássaros e primatas. Além da irregularidade em sua distribuição espacial, mesmo numa floresta equatorial, a disponibilidade dos alimentos também é sazonal, o que tem um reflexo direto sobre o estado nutricional dos primatas. Usando dados coletados ao longo de trinta e três anos numa comunidade de chimpanzés, referentes a 1.286 pesagens de 31 machos e 26 fêmeas, Pusey et al. (2005) constataram que os animais, em média, tinham um aumento de 3,4% em seu peso durante o período mais úmido do ano.

Segundo Wrangham, Conklin-Brittain e Hunt, os chimpanzés passam até três vezes mais tempo se alimentando de frutas maduras do que os cercopitecídeos (macacos do Velho Mundo, com cauda não prensora). Nos períodos de maior escassez de frutas, os chimpanzés, em comparação com os macacos, recorrem mais a miolos de galhos e a folhas e menos a frutos verdes e sementes. Os cercopitecídeos consomem frutas verdes mesmo quando há abundância de frutas maduras, enquanto os chimpanzés só diversificam sua alimentação quando não têm outra opção (WRANGHAM; CONKLIN-BRITTAİN; HUNT, 1998). Considerando que animais pequenos têm um trato intestinal curto, o que dificulta a fermentação e conseqüente extração de energia das fibras, seria de se esperar que os macacos tivessem preferência por uma dieta rica em frutos (CONKLIN-BRITTAİN; WRANGHAM; HUNT, 1998, p. 991). Certamente, o padrão efetivamente observado é um reflexo da vantagem que o maior tamanho confere aos chimpanzés na disputa por alimentos. Dentro de uma mesma comunidade ou grupo de

chimpanzés,¹⁰ o consumo de alimentos menos privilegiados é mais frequente entre os membros menos integrados, como fêmeas em processo de migração de uma comunidade para outra (WHITE, 1998, p. 1023).

A variação espacial e temporal na disponibilidade de frutos e outros alimentos é um fator fundamental na determinação do tamanho de grupos e comunidades de antropóides e na sua dinâmica de deslocamento, o que obviamente tem consequências para as interações sociais e para o desenvolvimento das habilidades cognitivas necessárias à vida social. Tanto os grupos de chimpanzés quanto os de bonobos, por exemplo, são maiores quando há abundância de frutas maduras (WRANGHAM, CONKLIN-BRITAIN, HUNT, 1998, p. 950; WHITE, 1998, p. 1015). Chimpanzés habitantes de florestas úmidas se deslocam em busca de alimentos por uma área relativamente pequena enquanto os ocupantes de regiões relativamente secas se dispersam por uma área dez vezes maior (BASABOSE, 2005, p. 34). No caso de algumas comunidades de chimpanzés, a escolha da região habitada está mais correlacionada com uma fruta que não é a preferida dos animais, mas que permanece disponível nos períodos de escassez de frutas (FURUICHI; HASHIMOTO; TASHIRO, 2001, p. 942). Alguns autores até mesmo consideram a disponibilidade de alimentos como o principal fator explicativo das diferenças comportamentais entre chimpanzés e bonobos.

Exames preliminares das diferenças em organização social de chimpanzés e bonobos reforçam a hipótese de que bonobos têm um nível reduzido de competição por comida, o que permite existência de grupos maio-

¹⁰ Em inglês, os grupos que compõem uma comunidade de chimpanzés ou bonobos são chamados de *parties*. Alguns autores chamam as comunidades de *communities* e outros as chamam de *groups* ou *unit-groups*.

res. A competição por comida entre bonobos pode ser reduzida pelo uso de árvores frutíferas maiores ou o uso alternado de fontes de comida, tais como vegetação rasteira de alta qualidade, as quais ou não estão disponíveis ou estão disponíveis, mas não são utilizadas por chimpanzés (WHITE, 1998, p. 1014).

Uma possível objeção a essa hipótese, não mencionada na bibliografia revisada, é de que a abundância de comida pode ser uma realidade recente. Talvez a comida seja abundante não somente porque os bonobos vivem numa floresta mais rica, mas também porque eles estavam sendo dizimados pela caça antes do início da pesquisa. Segundo Furuichi et al. (1998, p. 1038-9), a população de bonobos em Wamba (Congo) sofreu uma redução no período de 1991 a 1994 devido à ausência dos pesquisadores, que inibiam a comercialização da carne de bonobo. Suponho que a tendência natural, sem intervenção humana, seria a população de bonobos se recuperar até conseguir aproveitar ao máximo os recursos disponíveis. A superpopulação e a consequente escassez de alimentos deve ter sido um problema no passado e (com sorte?) poderá voltar a ser no futuro.

Enquanto árvores carregadas de frutos permitem a concentração de um grande número de animais num mesmo local, nos períodos de escassez de frutos os grupos de bonobos e de chimpanzés se tornam menores. Mas, entre os bonobos, a desagregação social é maior entre os machos (WHITE, 1998, p. 1024).

3.3 Sociedades de Fissão e Fusão

Chimpanzés e bonobos em seu ambiente natural formam comunidades de dezenas de indivíduos, subdivididas em vários grupos menores de constituição fluida.

Observações feitas por Kano e seus auxiliares demonstraram existir muitas distinções entre sociedade de bonobos e de chimpanzés, bem como uma similaridade fundamental. As duas espécies vivem nas assim chamadas sociedades de *fissão-fusão* — ou seja, os antropoides se deslocam em pequenos grupos cuja composição muda hora após hora e dia após dia. [...]. Depois de muitos anos documentando cuidadosamente a composição dos grupos de chimpanzés na Tanzânia, Toshisada Nishida, um colega próximo de Kano foi o primeiro a resolver o quebra-cabeças. Ele relatou que os chimpanzés formam grandes comunidades: todos os membros de uma comunidade particular se misturam livremente nos assim chamados grupos sempre-mutantes, mas os membros de diferentes grupos nunca se juntam (WAAL, 1997, p. 63).

3.3.1 Tamanho das comunidades e seus grupos

A observação das relações sociais entre chimpanzés e bonobos não é fácil porque as comunidades se subdividem em pequenos grupos — com menos de uma dezena de indivíduos — cuja composição está em permanente alteração. Os indivíduos frequentemente se transferem de um grupo para outro, nunca, entretanto, se associando com indivíduos de outras comunidades. Somente as fêmeas, ao entrarem na adolescência, migram de uma comunidade para outra. As comunidades são relativamente grandes; o número observado de membros das comunidades de chimpanzés varia de 20 (em Bossou, Guiné) a 150 (em Ngogo, Uganda). As fêmeas começam a se transferir para outras comunidades por volta dos 8 anos de idade (FURUICHI et al., 1998, p. 1032). O número de fêmeas adultas costuma ser cerca de duas vezes maior do que o número de machos e as crianças (≤ 7 anos) e adolescentes (8-14 anos) geralmente representam mais da me-

tade da população.¹¹ É interessante observar que nasce aproximadamente o mesmo número de machos e fêmeas (MITANI, 2006, p. 11) e, portanto, a mortalidade dos machos jovens é muito superior à das fêmeas. Não encontrei na bibliografia revisada uma explicação para essa diferença na mortalidade dos sexos, mas o que se infere do conjunto dos relatos é que um importante motivo seria o infanticídio cometido por machos adultos.

Dos grupos que compõem uma comunidade, os menores são aqueles constituídos somente por machos ou somente por fêmeas e seus filhos jovens, sendo mais comum encontrar um macho solitário do que uma fêmea (MATSUMOTO-ODA et al., 1998, p. 1003-4). A presença de uma fêmea no cio parece ser um dos fatores mais importantes para a formação de grupos grandes. Outro fator importante é a abundância de alimentos. Chimpanzés e bonobos parecem preferir grupos grandes, mas a pouca disponibilidade de frutas pode gerar conflitos e, conseqüentemente, a desagregação em grupos menores. Nas regiões em que os chimpanzés caçam macacos, os grupos são maiores durante a “temporada” de caça (NEWTON-FISHER; REYNOLDS; PLUMPTRE, 2000, p. 623-4). A presença de predadores é outro fator que pode levar à formação de grupos maiores (HASHIMOTO; FURUICHI; TASHIRO, 2001, p. 948).

Antes de anoitecer, os bonobos chamam uns aos outros e se reúnem em grandes grupos para construir seus ninhos e dormir. Os chimpanzés, ao contrário, não aumentam o tamanho dos grupos no momento de dormir (WAAL, 1997, p. 81). A explicação para esse comportamento diferenciado pode ser ecológica. Os bonobos vivem em florestas mais ri-

¹¹ É o que se infere dos dados relatados por Matsumoto-Oda et al. (1998, p. 1000-1), Pepper, Mitani e Watts (1999, p. 617), Wittig e Boesch (2003, p. 850), Kutsukake e Castles (2004, p. 158), Basabose (2005, p. 37) e Mitani (2006, p. 7).

cas, que permitem a alimentação de um número maior de animais numa mesma área. Os chimpanzés vivem em lugares menos úmidos e até mesmo em regiões de transição para a savana, o que aumenta a necessidade de dispersão. McGrew (1992, p. 68) relata que o tamanho médio dos grupos de chimpanzés nas Montanhas Mahale era de 9 indivíduos. Os bonobos parecem formar grupos maiores, com cerca de 20 membros, raramente havendo deslocamento de indivíduos isolados. As comunidades de bonobos observadas têm entre 25 e 120 indivíduos (WAAL, 1997, p. 67-68).

3.3.2 Padrão de deslocamento

O deslocamento de antropoides e macacos em seu hábitat natural é primariamente determinado pela distribuição dos vegetais que lhes servem de alimentos. Os chimpanzés de Kahuzi (Congo), por exemplo, visitam frequentemente as regiões onde a floresta primária está preservada, evitando, entretanto, as áreas periféricas de seu próprio território. Um dos motivos para evitar a periferia pode ser a existência de outras comunidades de chimpanzés nas vizinhanças (BASABOSE, 2005, p. 51). Segundo Hashimoto et al. (1998, p. 1049-1059), os bonobos de uma comunidade de Wamba visitam diversas áreas da floresta (incluindo pantanosas, secas e degradadas pela ação humana) e usualmente se deslocam num ou dois grandes grupos contendo indivíduos de ambos os sexos.

[...] chimpanzés diariamente forrageiam extensivamente em busca de frutas, cobrindo grandes porções de seu território num curto período. Quando fontes importantes de comida se tornam escassas, a comu-

nidade se dispersa em pequenos subgrupos, com grupos maiores de forrageadores se formando principalmente quando há frutas maduras em abundância (STANFORD; NKURUNUNGI, 2003, p. 914).

Na bibliografia que revisei sobre bonobos e chimpanzés, não encontrei indicações de como esses animais decidem o rumo a seguir em seus deslocamentos. Provavelmente, eles lembram dos lugares anteriormente visitados e são suficientemente inteligentes para associar a presença de frutas num determinado local com a existência de frutas nos locais onde árvores da mesma espécie podem ser encontradas. Ao que parece, é isso o que fazem os macacos-aranha.

[...] é frequentemente observado que, durante o deslocamento, um indivíduo se destaca dos demais como líder e os outros o seguem de modo razoavelmente passivo. O indivíduo líder frequentemente segue uma linha reta entre dois aglomerados de comida, como se soubesse para onde estava indo (BOYER et al., 2004, p. 330-331).

3.3.3 Caça

Mitani relata que os chimpanzés de Ngogo organizam expedições de caça, principalmente, durante os períodos de abundância de alimentos. Os machos são mais bem-sucedidos na caça do que as fêmeas e a taxa de sucesso dos chimpanzés (acima de 50%) supera a dos carnívoros (inferior a 34%). Ao contrário dos chimpanzés de Ngogo, os de Gombe caçam apenas quando se deparam com as presas em suas buscas rotineiras por frutas e outros alimentos. Isso, provavelmente, está relacionado com o fato de a comunidade de Ngogo ser

maior, pois o fator que melhor prediz o sucesso da caçada é o número de caçadores cooperando no empreendimento (MITANI, 2006, p. 7-9).

3.4 Sexualidade

Um gorila macho adulto ou mantém um harém ou vive sozinho. O sexo nessa espécie é praticado exclusivamente para fins reprodutivos e é extremamente raro um pesquisador de campo presenciar uma copulação. Já os chimpanzés são mais ativos sexualmente. Ao contrário do que ocorre entre os gorilas, vários machos adultos vivem na mesma comunidade e podem ter acesso às fêmeas em período fértil. As fêmeas sofrem inchaço da região genital durante esse período, o que as torna mais atraentes para os chimpanzés. Uma fêmea pode copular com vários indivíduos, apesar das tentativas do macho alfa do grupo de impedir que isso aconteça.

Como ocorre entre todos os seres sexuados, também entre chimpanzés e bonobos estão ativos mecanismos para se evitar o incesto. No caso das duas espécies, as fêmeas jovens deixam a comunidade em que nasceram e se integram a alguma outra.

Aparentemente, atividade sexual entre irmãos é pouco frequente lá [Gombe Stream], e acasalamento entre mãe e filho nunca foi observado. Fêmeas jovens se sentem fortemente atraídas por machos não familiares, os quais elas procuram fora de sua própria comunidade. Após o acasalamento, elas ou retornam, grávidas, para a própria comunidade ou permanecem com a nova comunidade. As fêmeas são cautelosas em aceitar parceiros na própria comunidade (WAAL, 1982, p. 165-166).

As genitálias das fêmeas das duas espécies se tornam protuberantes e rosadas durante os dias férteis e, nesses momentos, elas podem migrar de uma comunidade para outra sem sofrer agressão dos machos estranhos. A descrição seguinte se refere aos bonobos, mas o processo é semelhante para os chimpanzés:

As fêmeas geralmente deixam a comunidade natal aos sete anos de idade, quando desenvolvem seus primeiros pequenos inchaços anogenitais. Equipadas com esses passaportes efetivos, elas se tornam “flutuantes”, visitando comunidades vizinhas antes de se estabelecer permanentemente em uma delas (WAAL, 1997, p. 116).

Claramente, na espécie humana, o sexo desempenha funções adicionais, além da reprodutiva, e uma característica tida como tipicamente humana é a prática do sexo mesmo quando não há possibilidade de fertilização. Muitos também pensam que os casais humanos são os únicos entre todos os primatas a ter relações sexuais face a face. Essas crenças se justificavam até alguns anos atrás, quando as espécies relativamente bem conhecidas eram apenas os gorilas e chimpanzés. Atualmente, entretanto, sabe-se que os bonobos são sexualmente mais ativos do que os humanos e que também copulam face a face: “Em San Diego, mais de 80% das copulações entre adultos ou adolescentes de sexo oposto são face a face. A proporção relatada em habitats naturais gira em torno de 30%” (WAAL, 1989, p. 200).

Fêmeas de chimpanzés são sexualmente disponíveis por apenas cerca de 5% de sua vida adulta. Descontados períodos como menstruação, gravidez e menopausa, uma bonobo é sexualmente receptiva por aproximadamente metade de sua vida adulta (WAAL, 1997, p. 107), o que deve ser próximo da disponibili-

de para o sexo das mulheres. As relações eróticas entre bonobos ocorrem em todas as combinações possíveis de sexo e idade, mas os machos somente ejaculam nos contatos com fêmeas maduras (WAAL, 1997, p. 206). Certamente, se os bonobos fossem conhecidos há mais tempo, as teorias predominantes sobre a origem do homem teriam sofrido impacto significativo:

Se os bonobos tivessem sido conhecidos antes, reconstruções da evolução humana poderiam ter enfatizado relações sexuais, igualdade entre machos e fêmeas e origem da família, ao invés de guerra, caça, tecnologia das ferramentas, e outras especificidades masculinas (WAAL, 1997, p. 2).

Numa frase que captura a essência da diferença entre chimpanzés e bonobos, Waal (1997, p. 32) diz: “O chimpanzé resolve problemas sexuais com poder; o bonobo resolve problemas de poder com sexo”.

Na natureza, todos os animais agem de modo a deixar o maior número de descendentes possível, mas, basicamente, duas estratégias contrárias podem ser seguidas para se atingir esse objetivo. Uma é ter um grande número de filhos e esperar que a quantidade elevada seja garantia suficiente para que alguns sobrevivam até a idade adulta e cheguem a se reproduzir. A outra estratégia é ter um pequeno número de filhos, mas investir pesadamente neles, procurando garantir que todos sobreviverão e se reproduzirão. Assim como os humanos, os antropoides seguem a segunda estratégia. O intervalo entre o nascimento dos filhos para as mulheres que vivem entre povos caçadores-coletores é de cerca de 3-5 anos; entre gorilas, cerca de 4 anos (AIELLO; WELLS, 2002, p. 334) e, entre chimpanzés, aproximadamente, 5,5 anos e de 4,8 anos para os bonobos (FURUICHI et al., 1998, p. 1040).

3.5 Inteligência Social e Empatia

3.5.1 Capacidade de planejar

Os antropoides são capazes de planejar o futuro. Tanto observadores de campo quanto observadores de animais vivendo em cativeiro relatam que os antropoides frequentemente agem de um modo que não pode ser explicado como reação instintiva ou mesmo reflexo condicionado. A única explicação coerente com os fatos é a de que eles são capazes de elaborar um cenário mental do que está por acontecer e reagem a esse cenário, como no exemplo seguinte:

É novembro e os dias se tornam mais frios. Nesta manhã particular, Franje coleta toda a palha da sua jaula (subobjetivo) e a leva sob seu braço para fazer um bom e aquecido ninho para si no exterior (objetivo). Franje não faz isso em reação ao frio, e sim antes de efetivamente sentir quão frio está do lado de fora (WAAL, 1982, p. 192).

3.5.2 Inteligência inconsciente não simbólica

É possível pensar conscientemente sobre algum problema sem o uso de pensamento simbólico. Na maior parte do tempo, nós — e todos os outros animais — observamos o ambiente à nossa volta, calculamos o que é preciso fazer para atingir nossos objetivos e agimos sem ter nossa atenção voltada para cada detalhe do que fazemos. Nossa memória de trabalho é limitada, e somos capazes de manter nossa atenção apenas sobre um pequeno número de itens simultaneamente. Ou seja, podemos nos manter conscientes apenas de uma ínfima par-

cela de tudo o que fazemos. Na verdade, nem sequer somos capazes de acessar conscientemente muitos dos processos que resultam em nossas ações “racionais”. Precisamos, por exemplo, gastar vários segundos ou minutos para conscientemente analisar gramaticalmente uma frase para verificar se há algum erro de concordância. Mas fazemos isso constantemente e com grande rapidez enquanto falamos, embora sejamos incapazes de acessar por introspecção os processos mentais subjacentes à fala. Esse é apenas um exemplo de que ser inteligente não é necessariamente equivalente a ter consciência do que se faz.

Entretanto, uma das características consideradas distintivamente humanas é a ação consciente. Em um grau razoável, os seres humanos têm consciência do que fazem e até mesmo são capazes de pensar em si próprios como objetos. É fácil saber que os humanos são capazes de pensamento consciente. Basta perguntar a qualquer pessoa porque agiu de tal forma e o que estava pensando enquanto agia. Sendo dotado de linguagem simbólica, o ser humano pode descrever o que tinha consciência de estar se passando em sua mente no momento em que agia. Para os outros animais, é preciso pensar em testes mais indiretos para determinar se eles são ou não capazes de pensamento consciente e de autoconsciência.

Ter autoconsciência ou ter uma noção de *self* é ser capaz de se reconhecer enquanto indivíduo distinto dos demais ou, em outras palavras, de imaginar a si próprio como um objeto no mundo. A noção de *self* é importante para a compreensão do papel de outro indivíduo numa tarefa cooperativa e, portanto, para a ação coordenada e o trabalho em equipe. Entre os primatas, os macacos não têm demonstrado claras evidências de possuir noção de *self*, mas os antropoides, sim (CHALMEAU et al., 1997, p. 30).

Um teste simples que tem sido aceito como bom indicador de que o animal possui consciência de si próprio consiste em observar como ele se comporta diante de um espelho:

Quando confrontados com um espelho pela primeira vez, todos os primatas são enganados. Eles respondem socialmente com ameaças ou gestos amigáveis e tentam olhar atrás do espelho. Com o tempo, entretanto, emerge uma diferença importante entre macacos e antropoides. A maior parte dos macacos segue tratando sua imagem como um companheiro ou inimigo até que seu interesse gradualmente se desvanece. Os antropoides, em contraste, começam a usar o espelho para inspecionar as partes do corpo (dentes, traseiro) que normalmente não conseguem ver. Eles também se divertem fazendo caretas ou se decorando (colocando vegetais na cabeça, por exemplo) (WAAL, 1989, p. 83-85).

A vantagem do teste do espelho reside em sua objetividade. Se o animal usa o espelho como ferramenta para conhecer melhor seu próprio corpo, ele está demonstrando claramente que possui capacidade de pensar em si próprio como um objeto a ser estudado e manipulado.

3.5.3 Capacidade de enganar

Leakey (1994, p. 151) aponta a capacidade de mentir ou, melhor, o nível de sofisticação das mentiras, como outro indício da existência de autoconsciência. A mentira, em sentido amplo, é largamente praticada por plantas e animais sem absolutamente nenhuma implicação de que eles tenham consciência do que estão fazendo. O mimetismo pode ser considerado o exemplo mais claro desse tipo de mentira. Alguns casos

de mentira, entretanto, não podem ser explicados como características físicas ou comportamentais geneticamente determinadas ou mesmo como resultado de reflexo condicionado. Alguns casos de tentativa de enganar o outro envolvem a previsão de vários estágios das ações e reações próprias e do outro indivíduo (como num jogo de xadrez) e ocorrem em situações novas, podendo ser descartada a possibilidade de reflexo condicionado. Além dos seres humanos, somente os antropóides revelam capacidade para produzir mentiras com esse nível de sofisticação, como nos exemplos seguintes:

Um chimpanzé macho adulto estava sozinho numa área de alimentação quando uma caixa foi aberta eletronicamente, revelando a presença de bananas. Nesse momento, um segundo chimpanzé chegou e o primeiro, imediatamente, fechou a caixa e começou a andar calmamente, olhando como se nada fora do usual tivesse acontecido. Ele esperou até o intruso sair e, então, rapidamente, abriu a caixa e pegou as bananas. Entretanto, ele fora enganado. O intruso não havia saído; ele havia se escondido e estava esperando para ver o que se passava. Aquele que seria o esperto foi enganado. Esse é um exemplo persuasivo de engano tático (LEAKEY, 1994, p. 152).

[...] ele [o orangotango Chantek] roubou a borracha do seu cuidador, fingindo tê-la engolido e como “prova” de que o fez abriu sua boca e sinalizou ALIMEN-TO-COMER (MILES; HARPER, 1994, p. 263).

De acordo com Miles e Harper (1994, p. 263), para um indivíduo ser capaz de se exercitar em mentiras com esse nível de sofisticação, ele precisa elaborar um cenário mental

da realidade, elaborar um cenário de como essa realidade é percebida pelos outros indivíduos e ser sagaz o bastante para planejar ações que deverão mudar a percepção que esses outros indivíduos têm da realidade, de modo a fazê-los agir favoravelmente ao mentiroso. Para negar que os antropoides têm consciência de si próprios e de que muitas vezes representam um papel conscientemente, seria preciso restringir o conceito de consciência ao uso de linguagem simbólica.

Outro indício da capacidade dos antropoides de pensar em si próprios como objetos e do uso dessa capacidade para enganar os outros é um certo grau de controle consciente da expressão das emoções por eles demonstrado. Tanto as emoções quanto os instintos têm uma clara base biológica, mas as emoções alcançam maior evidência na nossa consciência, como fica claro pelo episódio protagonizado por Luit, um chimpanzé macho adulto no zoológico de Arnhem, na Holanda:

Quando ouviu os sons de provocação renovados, ele descobriu os dentes, mas, imediatamente, colocou suas mãos sobre a boca e juntou os lábios. Não pude acreditar no que via e rapidamente focalizei meu binóculo nele. Eu vi o sorriso nervoso aparecer na sua face novamente e mais uma vez ele usou seus dedos para juntar os lábios. Na terceira vez, Luit finalmente foi bem-sucedido em eliminar o sorriso de sua face; somente então ele se virou (WAAL, 1982, p. 133).

Chimpanzés e bonobos demonstram frequentemente que são bastante inteligentes, e sua inteligência, certamente, é derivada da complexidade de sua vida social:

Embora um número considerável de habilidades práticas seja, sem dúvida, exigido a fim de explorar fontes

de alimentos diferentes e amplamente distribuídas, essas habilidades se tornam relativamente básicas, quando comparadas com as demandas intelectuais de fazer e manter alianças sociais, fazer manobras políticas para conseguir progressos sutis em *status* social, e de simplesmente interagir com outro indivíduo essencialmente imprevisível (LEAKEY; LEWIN, 1996, p. 170).

3.5.4 Empatia

O termo empatia costuma ser empregado com o significado de capacidade de se colocar no lugar do outro, ou seja, habilidade para imaginar o que o outro está pensando e sentindo. Nos momentos de empatia, o indivíduo imagina o que pensaria, o que sentiria e como reagiria se estivesse na situação em que o outro se encontra. No caso dos seres humanos, o “se colocar na situação do outro” pode ser algo tão complexo quanto imaginar como seria ter a idade, o sexo, a educação, a profissão, as amizades etc. do outro indivíduo.

Teoricamente, é possível imaginar uma espécie de empatia objetivamente informada, em que o sujeito não precisa se imaginar no lugar do outro para criar hipóteses sobre quais são seus pensamentos e sentimentos. Ele partiria de premissas sobre como os indivíduos do tipo observado pensam e o que sentem em determinadas circunstâncias para imaginar o que um indivíduo específico está pensando e sentido. Um psicopata incapaz de sentir remorsos, por exemplo, poderia usar seu conhecimento *teórico* de que pessoas sentem remorsos quando se tornam conscientes de ter cometido uma injustiça para manipular o comportamento de algum indivíduo. Ao que tudo indica, entretanto, os indivíduos reais devem sua capacidade de empatia, princi-

palmente, à sua capacidade de imaginar a si próprios como objetos. Ou seja, a autoconsciência é um pré-requisito para a empatia. A propósito, são justamente os animais que passam no teste do espelho os que demonstram capacidade de empatia, como no exemplo seguinte:

[...] chimpanzés são famosos por serem bons negociadores. Estudos experimentais indicam que a habilidade é adquirida sem nenhum treinamento específico. Todo zelador de zoológico que já esqueceu sua vassoura numa jaula de babuínos sabe que não há outra forma de consegui-la de volta sem entrar na jaula. Com chimpanzés é mais simples. Mostre-lhe uma maçã e aponte para a vassoura; eles entendem a proposta e passam o objeto pelas barras (WAAL, 1989, p. 82).

É preciso ser capaz de “ler a mente” do outro para que uma troca seja realizada, e, como pode ser visto no exemplo acima, esse pré-requisito para existência de uma sociedade capitalista (e de qualquer sociedade complexa) já está embrionariamente presente nos antropoides. De acordo com os pesquisadores que trabalham diretamente com esses animais, eles são tão perspicazes quanto os humanos para perceber mudanças sutis no estado de humor das pessoas com quem convivem:

Ninguém que trabalhe com antropoides adultos pode deixar de se sentir estranhamente transparente. Os antropoides respondem a todo tipo de humor antes de percebermos que estamos nervosos, deprimidos ou irritados naquele dia. E eles leem nossas mentes quando tentamos esconder algo desagradável, como a visita iminente do veterinário (WAAL, 1989, p. 220).

Os antropoides não são capazes de falar — talvez por limitações neurológicas (FITCH, 2005, p. 200) — e, em seu ambiente natural, não usam uma linguagem simbólica complexa. Mas eles possuem um amplo repertório de gestos e expressões faciais que os ajuda a comunicar seus desejos e estado de espírito:

Todos os (mais de cem) padrões de comportamento regularmente observados em chimpanzés na nossa colônia também foram observados no seu hábitat natural. A face de brincadeira, o sorriso e o gesto de pedinte não são imitações do comportamento humano, mas formas naturais de comunicação não verbal que humanos e chimpanzés têm em comum (WAAL, 1982, p. 36).

Frans Waal argumenta — e exemplifica ao longo de todo o seu livro — que os chimpanzés, com suas complexas estratégias de formação de alianças para subir na hierarquia da comunidade, demonstram uma inventividade social comparável à dos humanos (WAAL, 1982, p. 51). É claro que o autor se refere apenas às táticas de formação de alianças que se limitam a tentativas de conquistar aliados e vencer inimigos entre os poucos indivíduos que compõem o próprio grupo, embora muitas vezes tratando-se de estratégias empregadas por vários anos até darem os resultados esperados. Ainda está reservada apenas aos humanos a capacidade de pensamentos mais abstratos, que levam à formação de alianças entre tribos e à preocupação com as gerações futuras. Tais habilidades exigem o uso de um pensamento conceitual de nível mais elevado do que qualquer primata não humano seja capaz de possuir.

Bonobos e chimpanzés apresentam desempenhos diferentes quando suas habilidades cognitivas são comparadas, como fica claro pelas citações seguintes:

[...] em tarefas como montagem de quebra-cabeças, uso de ferramentas, labirintos e assim por diante, Panzee [uma chimpanzé] tem sempre estado à frente de Panbanisha [uma bonobo]. Em qualquer coisa fora do domínio da comunicação social, envolvendo manipulação de objetos ou orientação espacial, os chimpanzés estão seguramente à frente. Quando se trata de habilidades comunicativas e perceptivas, tais como combinar imagens de televisão com a narrativa, a bonobo é sempre mais avançada (SAVAGE-RUMBAUGH apud WAAL, 1997, p. 40).

Se forem comparadas a habilidade de usar ferramentas ou o uso de parceiros para objetivos estratégicos, os bonobos não são particularmente espertos. Mas quando se olha para relações sociais íntimas, sua cognição é altamente desenvolvida devido à sua longa dependência quando crianças. Nos domínios de relações, afeição e evitação de conflitos, eles são muito inteligentes. Por exemplo, chimpanzés são incapazes de desenvolver relações pacíficas com outros grupos. Sua organização social é focada em como tirar vantagem e como lutar com outros grupos (KURODA apud WAAL, 1997, p. 61).

Em relação a agressividade e comportamento político, os chimpanzés estão mais próximos de nós do que os bonobos. Quanto ao comportamento afetivo, ocorre o inverso, os bonobos são mais semelhantes a nós do que os chimpanzés. E quanto ao relacionamento entre os sexos, os bonobos são mais igualitários do que os humanos, tendo mesmo revertido a hierarquia entre machos e fêmeas. Num grupo de bonobos, são as fêmeas que lideram. Bonobos fêmeas possuem ligações mais fortes entre si do que os machos, e também mais fortes do que os relacionamentos entre machos e fêmeas. Os ma-

chos, mesmo os adultos, são dominados pelas fêmeas, e o macho alfa depende do apoio das fêmeas, principalmente de sua mãe, para manter a posição (WAAL, 1997).

Para desenvolver sua capacidade de empatia, humanos e antropoides fazem uso da mesma técnica: quando crianças, brincam muito de faz de conta. Tanto crianças humanas quanto os filhos pequenos de chimpanzés e, principalmente, bonobos gostam muito de fingir que desempenham determinado papel, o que pode ser considerado um exercício em *teoria da mente*, ou seja, um exercício que ajuda no desenvolvimento da capacidade de empatia. Como argumentam Whiten e Byrne (1988, p. 59), é de se esperar que espécies socialmente inteligentes sejam adeptas das brincadeiras sociais. Um exemplo da criatividade e interesse dos chimpanzés por essas brincadeiras ocorreu no zoológico de Arnhem quando um dos machos adultos ficou ferido após uma briga:

Todos os ferimentos foram superficiais, mas Luit não andou sobre sua mão pelos próximos dias. (Ao invés disso, ele ficou apoiando seu peso sobre o pulso. Surpreendentemente, todos os jovens antropoides o imitaram e repentinamente começaram a cambalear sobre os pulsos.) (WAAL, 1982, p. 135).

3.5.5 Capacidade de pensamento abstrato

É claro que é mais fácil saber como se comportar adequadamente com os indivíduos conhecidos, dos quais se conhece o temperamento e a posição na hierarquia do grupo, do que com estranhos. Quanto maior a sociedade e quanto maior o número de estranhos com quem é preciso lidar, mais incerto se torna o cálculo do comportamento apropriado. Nessas

ocasiões, a capacidade para o pensamento abstrato pode ser útil. Se o indivíduo conseguir abstrair regras gerais das relações sociais que conhece e aplicar essas regras na previsão do comportamento de estranhos, ele conseguirá reduzir enormemente a necessidade de memorizar as características individuais de um grande número de indivíduos com quem tem contatos apenas esporádicos. Ainda mais importante, ele terá uma noção de como agir com um estranho com quem está se encontrando pela primeira vez. Indivíduos muito abaixo ou muito acima da hierarquia não precisariam ter todas as suas interações lembradas; eles seriam apenas reconhecidos como pertencentes a determinada categoria.

Se os chimpanzés fossem capazes de integrar informações sobre relações de dominação de terceiros [...], eles poderiam explorar essa informação ao categorizar outros membros da sua comunidade, seja simplesmente atribuindo níveis de *status* a indivíduos, seja usando conjuntos únicos de informação sobre cada indivíduo. O primeiro seria aparentemente um processo cognitivo mais simples e seria mais fácil num sistema social de fissão-fusão em que o conhecimento sobre as interações de terceiros é necessariamente imperfeito. Tal categorização permitiria aos indivíduos se concentrarem nas relações de dominação importantes (NEWTON-FISHER, 2004, p. 84).

Segundo Seyfarth e Cheney (1988, p. 80), até mesmo macacos têm uma certa capacidade de pensamento abstrato:

Inicialmente, os animais [macacos vervet] reconhecem outros como indivíduos; depois, eles formam associações com os outros; e, quando ficam mais maduros, formam associações entre associações, reconhecendo

que, apesar dos diferentes indivíduos envolvidos, as relações compartilham propriedades semelhantes.

Por exemplo, após observar algumas mães protegerem seus filhotes, um macaco é capaz de abstrair dessa observação as categorias de *mãe*, *filhote* e *proteção* e aplicar a regra de que *as mães protegem seus filhotes* quando encontram indivíduos desconhecidos. Ele não irá provocar ou atacar o macaco menor do que ele enquanto a mãe do mais fraco estiver por perto para protegê-lo. Uma vantagem de possuir a capacidade de classificar os outros em grupos e de lhes atribuir características estereotipadas reside em evitar a complicação que seria calcular como se comportar com cada um dos indivíduos de um grupo grande. Essa vantagem não pode ser subestimada; a complexidade das relações sociais tem potencial para crescer exponencialmente com o número de indivíduos:

Para competir, sobreviver e se reproduzir, um indivíduo deve, portanto, fazer julgamentos sobre *as relações* que existem entre os outros. Isso pode ser feito pela memorização de todos os membros do grupo, bem como de todas as interações de cada par. [...]. Alternativamente, um macaco vivendo em grupo pode classificar as relações que observa em categorias. Esse método tem duas vantagens. Primeiro, ele permite aos indivíduos identificar rapidamente tipos de relações e prever o comportamento de outros baseados em informações parciais. [...]. Segundo, à medida que o grupo cresce, a formação de categorias (e o julgamento baseado em categorias) provê um método crescentemente eficiente para memorizar as características das relações e prever o que os indivíduos farão em seguida (SEYFARTH; CHENEY, 1988, p. 82-3).

É claro que a capacidade de abstração dos macacos e mesmo dos antropoides é muito limitada. Eles não conseguem formular uma visão global da sociedade ou planejar a criação de uma nova instituição social (WAAL, 1989, p. 141).

3.5.6 Memorização de favores e senso de justiça

Algumas habilidades cognitivas podem facilitar a cooperação entre indivíduos. A capacidade de memorizar os resultados das interações mais recentes com outros indivíduos, por exemplo, é um pré-requisito para a existência do que Brosnan e Waal (2001, p. 147) chamam de reciprocidade calculada, mas que também pode ser interpretada como gratidão. E a gratidão pode vir a ser um fator importante em modelos computacionais de evolução da cooperação (AQUINO, 2003). Mas até mesmo os chimpanzés, que estão entre os antropoides mais evoluídos, apresentam evidências inequívocas somente de tipos menos complexos de reciprocidade (BROSNAN; WAAL, 2001, p. 148).

Entre as emoções sociais importantes para a evolução da cooperação, é interessante observar que até mesmo macacos capuchinhos possuem uma reação emotiva semelhante à dos indivíduos praticantes da reciprocidade forte. Esses macacos costumam compartilhar comida em seu hábitat natural e, em cativeiro, parecem apresentar um certo senso de justiça, ficando revoltados quando veem um companheiro receber dos pesquisadores um prêmio maior do que o seu pelo mesmo esforço:

[...] o maior crescimento na recusa de realizar a troca ocorria se um parceiro recebesse um prêmio melhor sem nenhum esforço. [...]. Ainda mais curioso do que

uma redução na taxa de resposta condicionada foi a segunda maneira na qual as trocas falharam: recusa de aceitar ou consumir o prêmio. Ao fazer isso, os sujeitos rejeitavam uma comida diretamente acessível que eles prontamente aceitavam e consumiam em quase qualquer outro conjunto de circunstâncias (BROSNAN; WAAL, 2003, p. 298).

Os antropoides que foram ensinados a se comunicar por linguagem de sinais conseguem expressar seus sentimentos usando os conceitos de bom e mau, que, juntamente com a noção de equidade — apresentada até mesmo por macacos —, podem ser considerados os ingredientes básicos para a construção de um sistema de justiça mais complexo:

Embora um sistema ético adulto esteja ausente, antropoides aculturados têm demonstrado a internalização de conceitos infantis de bom e mau quando perseguem aves barulhentas dando alarmes e se autorrotulam de MAUS quando se comportam inadequadamente (MILES; HARPER, 1994, p. 274).

3.6 Hierarquia e Disputa de Poder

3.6.1 Conflitos entre comunidades

Por muito tempo se pensou que os humanos, além de alguns insetos sociais, fossem os únicos animais a fazer guerra. Infelizmente, essa crença estava equivocada. Esse é mais um traço de “humanidade” que pode ser encontrado nos chimpanzés.

Há diversos relatos de ataques rápidos realizados por grupos de chimpanzés. Tipicamente, um grupo de três ou mais chimpanzés caminha silenciosamente rumo a uma comunidade

vizinha — adentrando em torno de um quilômetro no território da outra comunidade — e ataca e mata um macho adulto ou os filhos pequenos de alguma fêmea que encontre. O canibalismo é frequente durante os infanticídios. Aparentemente, os chimpanzés também “patrulham” as fronteiras de seu território regularmente, atacando indivíduos de outras comunidades que estejam sozinhos (WILSON; WALLAUER; PUSEY, 2004, p. 526; BASABOSE, 2005, p. 50; MITANI, 2006, p. 9). Durante o patrulhamento das fronteiras, os chimpanzés tornam-se silenciosos e vigilantes quando próximos dos limites da comunidade, como na descrição de um desses eventos feita por Watts (2004, p. 511):

[...] os machos seguiram rápida e silenciosamente para a periferia oriental de seu território; entraram em áreas onde os observadores sabiam que eles haviam previamente ouvido ou encontrado membros de outra comunidade; continuaram seguindo para leste e, então, sul por várias horas e, alternadamente, sentavam-se e escutavam atentamente, mantendo alta vigilância. Eles não encontraram chimpanzés de outras comunidades e se dispersaram depois de retornar para o oeste e reentrar na parte central do seu território.

Na comunidade de Ngogo, o patrulhamento das fronteiras é feito cerca de uma vez a cada dez dias; em comunidades menores, a frequência é mais baixa (MITANI, 2006, p. 9).

Em Gombe, uma comunidade de chimpanzés começou a se dividir em duas por volta de 1970 e, em 1973, os dois grandes grupos já eram praticamente duas comunidades distintas. Os machos de uma das comunidades começaram, então, a matar os machos da outra e a aumentar seu próprio território. Em 1976, o último macho da comunidade mais fraca foi morto (PUSEY et al., 2005, p. 25). Um detalhe importante a ser notado é que os grupos exterminado

e exterminador eram, originalmente, um só. Ou seja, os animais dos dois grupos possuíam laços de parentesco. Vale também ressaltar que os chimpanzés de Gombe estão entre os menores entre os que vivem livres, e a redução na estatura ocorreu em décadas recentes, como atestam ossadas de animais mortos (PUSEY et al., 2005, p. 24). Não há dados suficientes para explicar por que os chimpanzés de Gombe são menores, segundo Pusey et al. (2005), mas uma possibilidade a ser considerada é que eles estivessem passando por um período de superpovoamento, o que resultava em subnutrição e aumento da violência (disputa intracomunidade por comida e entre comunidades por território).

Em dois ataques testemunhados e detalhadamente descritos por Wilson, Wallauer e Pusey (2004), fica claro que os chimpanzés não estavam fazendo uma excursão de caça ou em busca de alimentos vegetais, pois eles praticamente não se alimentaram durante os ataques e, numa das ocasiões, não caçaram um grupo de macacos que encontraram no caminho. Além disso, o comportamento silencioso, a atenção aos sons do ambiente, a observação cuidadosa das copas das árvores e os pelos eretos indicavam que eles procuravam algo e que estavam conscientes do risco envolvido no empreendimento. Em um dos ataques, os chimpanzés encontraram um jovem macho de cerca de 10 anos de idade e o espancaram por cerca de vinte minutos, abandonando-o ainda com vida, mas provavelmente mortalmente ferido. No outro, eles atacaram duas fêmeas e arrancaram seus filhotes de seus braços, lançando um deles a sete metros de distância e matando e comendo parte do corpo do outro. Durante os ataques, os machos foram acompanhados por algumas fêmeas da própria comunidade, que também tiveram alguma participação na violência.

Os chimpanzés machos são mais violentos do que as fêmeas, mas são também as vítimas mais frequentes dos ataques.

Wilson, Wallauer e Pusey (2004, p. 544-5) contabilizaram os casos de filhotes já desmamados que foram mortos em ataques entre comunidades e constataram que, de onze vítimas, dez eram machos. Os dados coletados ao longo de décadas em Gombe permitem perceber uma correlação positiva entre o sucesso reprodutivo das fêmeas e o tamanho do território ocupado (WATTS, 2004, p. 508). Ao atacar machos de outras comunidades, preservando, entretanto, as fêmeas, os chimpanzés aumentam o território da própria comunidade e a proporção relativa de fêmeas na região.

É interessante observar que o comportamento claramente direcionado a um fim e o nível de coordenação das ações demonstrado nos ataques indicam a existência de uma capacidade de planejamento e de comunicação de intenções por muito tempo insuspeitada.

Como na descrição de guerras dos índios yanomamis (CHAGNON, 1968) e dos parakanãs (FAUSTO, 2001), não se trata de um empreendimento organizado, com grandes exércitos entrincheirados. A guerra de exércitos parece ser uma invenção humana recente. Sociedades de chimpanzés e sociedades humanas com tecnologia primitiva fazem guerra de um modo semelhante. Os indivíduos são mortos aos poucos:

[...] machos saudáveis de uma comunidade desapareceram um por um com o passar dos anos até seu território ser completamente tomado por duas outras comunidades. Em vista da sua extrema territorialidade, chimpanzés machos quase podem ser considerados como cativos em seu próprio grupo; eles não podem deixar seu território sem correr grande perigo (WAAL, 1989, p. 72).

Os encontros pacíficos entre comunidades de bonobos contrastam com a aparente impossibilidade dos chimpanzés de formarem alianças entre comunidades. Mas, num certo sentido, também é possível fazer uma analogia entre a fundamentação da paz entre bonobos e as alianças entre tribos de povos tecnologicamente primitivos. Para os yanomamis, o grau máximo de aliança entre duas tribos é alcançado quando há troca de mulheres. Ao fazerem isso, ambas passam a ter parentes na outra tribo e a confiança mútua aumenta. Com os bonobos ocorre algo semelhante. O grau de parentesco entre animais de comunidades diferentes é maior do que entre os chimpanzés¹²:

Provavelmente, sempre é do interesse dos machos evitar que fêmeas de seu grupo copulem com machos de outros grupos. Essa restrição não é do interesse das fêmeas, entretanto, porque ela limita a escolha de parceiros. Uma vez que as fêmeas alcançaram o poder de decisão, os machos perderam o controle sobre essa questão crítica. Uma vez que as copulações entre machos e fêmeas de diferentes comunidades ocorrem regularmente, fica, consequentemente, reduzida a competição entre os machos por território e pelas fêmeas neles contidas. Primeiro, porque alguns dos competidores — os machos “inimigos” em territórios vizinhos — podem muito bem ser seus irmãos, pais e filhos. Segundo, porque os machos não precisam se arriscar em batalhas para ter acesso a fêmeas se há oportunidade de fertilizá-las durante as misturas de comunidades. Em suma, relações sexuais entre grupos podem ter removido algumas das vantagens evolutivas que os machos ganhavam com guerras entre grupos (WAAL, 1997, p. 189).

¹² O leitor deve observar, entretanto, que a existência de parentesco não impediu a guerra entre os chimpanzés. E também não impede entre os humanos.

Uma diferença fundamental entre humanos e bonobos é que as tribos humanas trocam mulheres de modo consciente, como resultado de um cálculo racional, visando reduzir o risco de ser atacados e facilitar a formação de alianças, enquanto os bonobos simplesmente são pacíficos o suficiente para tolerar a presença de indivíduos de outras comunidades. Nessas ocasiões eles agem guiados pelas emoções, sem nenhum cálculo consciente das consequências de longo prazo de suas ações.

3.6.2 Conflitos intracomunidade

Uma condição propiciadora de conflitos é a existência de recursos monopolizáveis, por exemplo, uma fruta ou uma colônia de insetos (WITTIG; BOESCH, 2003, p. 851). Nesses casos, é preciso, de alguma forma, decidir qual membro do grupo terá acesso privilegiado ao recurso escasso. O conflito é uma das formas de decidir a situação. Numa disputa entre dois indivíduos, o mais forte tem maiores chances de vencer, mas não deixa de correr risco de ser ferido. Assim, se todas as situações de escassez fossem resolvidas pelo conflito, o gasto energético com a luta e o esforço metabólico para se recuperar de ferimentos tornariam extremamente alto o custo da obtenção de alimentos, não sendo possível a vida social. No caso dos chimpanzés, a permanente fissão e fusão dos grupos que compõem uma comunidade, por um lado, cria uma oportunidade para a redução das tensões ao deixar aberta para cada indivíduo a possibilidade de acompanhar outro grupo e, por outro lado, também reduz a necessidade de reconciliação (KUTSUKAKE; CASTLES, 2004, p. 163).

A existência de uma hierarquia bem definida reduz o custo do conflito ao torná-lo restrito ao estabelecimento da própria hierarquia (WITTIG; BOESCH, 2003, p. 849). A hierarquia é

obviamente vantajosa para os indivíduos dominantes, que têm acesso privilegiado aos recursos escassos praticamente sem nenhum esforço. Por exemplo, segundo Wittig e Boesch (2003, p. 860), as chimpanzés dominantes de Taï (Costa do Marfim) conseguem aproximadamente 500 gramas de carne por caçada bem-sucedida, sendo 80 gramas o valor médio para as fêmeas. De maneira geral, os dominantes têm vantagens consideráveis: as fêmeas conseguem ter filhos mais fortes e mais saudáveis, com maiores probabilidades de chegar à idade adulta; os machos, além de se alimentarem melhor, copulam mais frequentemente com fêmeas no cio, embora não consigam monopolizá-las (WITTIG; BOESCH, 2003, p. 848). De um grupo de 12 machos em Budongo (Uganda), o indivíduo mais alto na hierarquia foi observado copulando cerca de 40 vezes, e o mais baixo, 15 vezes (NEWTON-FISHER, 2004, p. 85).

A violência no interior de uma comunidade de chimpanzés não se restringe a pequenos conflitos de poucas consequências, incluindo pancadas, mordidas e demonstrações de disposição para a luta. Em alguns casos, os conflitos resultam na morte de um dos indivíduos envolvidos. Watts (2004, p. 509), por exemplo, testemunhou um ataque fatal de vários machos de Ngogo a um membro da própria comunidade, provavelmente porque a vítima era um macho “ambicioso e socialmente periférico”. No caso dos infanticídios, a vítima geralmente tem uma probabilidade maior do que a média de ser descendente de um macho de outra comunidade, seja porque sua mãe migrou recentemente, ou porque ela percorre com frequência a periferia do território (WILSON; WALLAUER; PUSEY, 2004, p. 525). Está mais protegida uma criança cujo pai pode ser qualquer um dos machos da comunidade, o que explica o comportamento sexual das fêmeas:

Ngogo tem cerca de duas vezes mais fêmeas adultas do que machos adultos, mas uma fêmea com seu inchaço anogenital no máximo pode ter todos os machos sexualmente maduros da comunidade a acompanhando e tentando copular com ela, e as fêmeas de Ngogo, em seus 4 dias de intumescência (presumivelmente, em período periovulatório), têm copulado com pelo menos 20 machos adultos e 5 adolescentes em um único dia (WATTS, 2004, p. 517).

Para evitar o infanticídio, as fêmeas seguem basicamente três estratégias: copular com o macho dominante, copular com os machos que provavelmente serão dominantes no futuro e copular com vários machos para disseminar a incerteza sobre a paternidade. A “poliandria” é, nesse caso, uma defesa contra o infanticídio (PAUL, 2001, p. 895). Note-se, entretanto, que não há registro de infanticídios entre os bonobos, e talvez esse fato esteja entre as causas da mortalidade infantil ser menor entre eles (FURUICHI et al., 1998, p. 1039).

3.6.3 Existência de hierarquia e deferência

Os modelos revisados no capítulo anterior não apresentam estruturas hierárquicas entre os agentes. Mas as sociedades primatas e humanas são hierarquizadas.

Os chimpanzés frequentemente vocalizam um som breve e relativamente grave em direção aos indivíduos de posição dominante.¹³ Tais “sinais de deferência” são emitidos espontanea-

¹³ Em inglês, essa vocalização é chamada de *pant-grunt*, que poderia ser traduzida literalmente como “gemido ofegante”; *grunt* significa também, na gíria norte-americana, indivíduo que está na base de uma hierarquia (trabalhador braçal ou soldado raso, por exemplo).

mente, sendo 16 vezes mais comuns entre machos do que entre fêmeas e 4 vezes mais comuns entre indivíduos de sexo oposto do que entre fêmeas (WITTIG; BOESCH, 2003, p. 853). Entre os chimpanzés, os machos adultos são quase invariavelmente superiores hierarquicamente às fêmeas. Entre os bonobos, ocorre o contrário: as fêmeas têm prioridade de acesso aos alimentos (FURUICHI et al., 1998, p. 1039).

Os indivíduos subordinados abdicam de fazer qualquer tentativa de ter primazia no acesso aos recursos escassos, mas, em compensação, deixam de gastar energia num conflito em que as chances de perder são maiores do que as de ganhar (NEWTON-FISHER, 2004, p. 81). Segundo Waal (1982, p. 90), o primeiro sinal observável de que um chimpanzé pretende disputar o poder com outro é a interrupção da emissão de sinais de deferência.

3.6.4 Conflitos entre bonobos

Os bonobos machos vivem num clima de competição muito mais moderado do que os chimpanzés. Os bonobos alcançaram um equilíbrio em que as fêmeas, mesmo migrando para outras comunidades quando jovens, são dominantes.

Se há uma hierarquia entre as fêmeas, ela é predominantemente baseada mais na senioridade do que na intimidação física: as fêmeas mais velhas geralmente têm *status* mais elevado do que as jovens e as fêmeas de mais baixo *status* são as que imigraram recentemente de outras comunidades (WAAL, 1997, p. 73-74).

Chimpanzés machos criados por humanos geralmente são tratados como se fossem um membro da família somente até o início da adolescência. Depois disso, como já mencio-

nado, eles se tornam muito mais fortes que os humanos e, se irritados, podem ser perigosos porque têm consciência de sua superioridade física. Os bonobos machos são muito mais calmos, e sua convivência com humanos é tranquila. Eles também são muito mais fortes do que os humanos, mas parecem estar sempre preocupados em não entristecer as pessoas com quem convivem. É claro que bonobos e chimpanzés não são preocupados ou agressivos apenas com os humanos, mas também entre si:

Não penso que os chimpanzés são menos preocupados uns com os outros, mas sinto que eles são menos conscientes. Se os chimpanzés estiverem conscientes da situação de outro, eles podem ser igualmente protetivos e cuidadosos, mas os bonobos estão mais constantemente verificando uns aos outros. E isso não somente quando o outro pode estar com problemas; isso se aplica igualmente em situações em que eles querem enganar o outro (WAAL, 1997, p. 38).

3.6.5 Formação de alianças

Mesmo entre macacos, as disputas de poder envolvem um nível elevado de inteligência social quando comparado aos conflitos entre outros mamíferos. Macacos vervet e babuínos, pelo menos até certo ponto, são capazes de levar em consideração as relações sociais dos seus rivais e as suas próprias no momento de decidir ser agressivo, se defender ou fugir em uma situação de conflito, como ilustram as duas citações seguintes:

O que começa como um conflito entre dois indivíduos rapidamente se amplia e passa a incluir amigos e pa-

rentes, e pode ser influenciado por crises de agressão recentes. “Os macacos não apenas preveem o comportamento uns dos outros; eles também têm que considerar suas relações” (LEAKEY, 1994, p. 146-147).

Após um encontro [agressivo] entre babuínos machos, não é incomum que um deles procure a amiga favorita do rival e descarregue nela suas tensões (WAAL, 1989, p. 109).

Entre animais com esse nível de sofisticação cognitiva, as hierarquias se tornam contingentes, ou seja, dependentes de quais indivíduos estão se relacionando em determinado momento.

Por exemplo, um macaco A domina seu par B quando as suas mães não estão por perto, mas o inverso ocorre quando elas se aproximam. Essas inversões ocorrem se a mãe de B é dominante em relação à mãe de A (WAAL, 1982, p. 183).

Os chimpanzés machos de uma comunidade competem entre si pelas fêmeas, mas precisam, simultaneamente, cooperar mutuamente para se defender dos machos de outras comunidades e também porque somente por meio de alianças com outros um deles consegue alcançar o topo da hierarquia. Quando o número de machos num grupo se reduz, a probabilidade das fêmeas se transferirem para outro grupo aumenta (SAVAGE-RUMBAUGH, 1994, p. 41).

Em geral, as fêmeas mais corpulentas são as mais dominantes, mas a correlação entre peso e posição na hierarquia não é tão grande entre os machos (PUSEY et al., 2005, p. 20). Para eles, um fator importante para subir na hierarquia, e que reduz a importância da força física, é a habilidade de formar alianças, como, por exemplo, a existente entre os chimpanzés de Budongo:

Dois machos, DN e VN, dividiam o mais alto *status* social na primeira metade de 1995. Eles eram parceiros em uma aliança: desempenhavam juntos cenas de perseguição, se associavam e se catavam frequentemente” (NEWTON-FISHER, 2004, p. 84).

Um claro indicador da existência de relações amistosas entre antropoides e macacos é a frequência com que eles se aproximam uns dos outros para se acariciar e catar parasitas (*grooming*). Observações metódicas de chimpanzés selvagens revelam que os machos mantêm contato físico mais frequente com indivíduos do mesmo sexo do que as fêmeas, e que o contato entre machos e fêmeas parece se limitar ao contexto reprodutivo (PEPPER; MITANI; WATTS, 1999, p. 625-6). De acordo com a análise estatística de Pepper, Mitani e Watts, chimpanzés fêmeas procuram deliberadamente a companhia umas das outras (apesar da pouca catação entre elas):

Vários estudos anteriores notaram a ocorrência regular de reuniões para cuidar de crianças constituídas de várias mães e seus filhos. [...] Quando são notadas, as reuniões para cuidar das crianças são às vezes consideradas agrupamentos passivos. Pelo contrário, nossos resultados sugerem que, apesar de relativamente sociais, fêmeas que não estão no cio podem ativamente preferir a companhia umas das outras (PEPPER; MITANI; WATTS, 1999, p. 624).

Segundo Mitani, testes de DNA feitos em diferentes comunidades em Uganda revelaram que as alianças entre os machos não são baseadas em laços de parentesco. Uma possível explicação para isso seria o fato de raramente um chimpanzé ter um irmão com idade próxima a sua, devido ao longo intervalo entre os nascimentos (MITANI, 2006, p. 11).

Segundo Pusey et al. (2005, p. 5), o fato das chimpanzés se transferirem de comunidade antes de se reproduzir seria um dos motivos pelos quais elas têm um menor número de aliados do que os machos. Entretanto, as fêmeas de bonobos também mudam de comunidade durante a adolescência, e isso não parece prejudicar sua capacidade para formar alianças.

Formação de alianças é algo complexo, que exige muito cognitivamente do indivíduo. A capacidade de perceber e levar em consideração as relações sociais é um pré-requisito para a formação de alianças (WAAL, 1982, p. 182).

[...] disputas que envolvem alianças não permanecem como jogos de três pessoas porque se um dos contestadores pode ser apoiado, o outro também pode. Decisões sobre iniciar ou não disputas ou alianças e com quem, e sobre deixá-las crescer ou não, precisam ser tomadas considerando não apenas a habilidade competitiva do oponente e sua prontidão para defender os recursos em questão, mas também a habilidade competitiva de seus apoiadores e dos apoiadores do próprio sujeito; além disso a disponibilidade dos dois conjuntos de apoiadores e suas prontidões para intervir são outras variáveis a serem incorporadas (HARCOURT, 1988, p. 136).

Outra coisa a ser levada em consideração é o parentesco com o adversário, para se evitar prejudicar um parente próximo (HARCOURT, 1988, p. 136). Mas a existência de parentes pode tornar os cálculos sobre como agir ainda mais complicados. Não basta tomar cuidado para não prejudicar nenhum parente próximo ou procurar ajudar os parentes.

[...] os parentes podem ser os parceiros mais confiáveis porque provavelmente cooperarão, mas um mem-

bro dominante do grupo pode ser um aliado melhor se ele resolver cooperar. Se os primatas tomam tais decisões, então, os aliados não podem decidir somente com base na consanguinidade ou somente com base na habilidade competitiva; as decisões devem ser tomadas combinando e comparando os dois tipos de informação (HARCOURT, 1988, p. 141).

Segundo Harcourt, até mesmo macacos *rhesus* são capazes de levar fatores como esses em consideração.

Um indicador de que os primatas estão usando essas informações extras sobre aliados em potencial quando tomam suas decisões é a observação de que filhos de macacas *rhesus* de hierarquia elevada, quando na presença de sua mãe, têm maior probabilidade de ameaçar e menor probabilidade de ser ameaçados por membros de famílias de baixa hierarquia (HARCOURT, 1988, p. 148).

O parentesco entre os indivíduos não é levado em consideração nos modelos revisados no capítulo anterior. Mas se até macacos são capazes de raciocínios envolvendo relações sociais entre estranhos e entre parentes, é indispensável que os agentes de um modelo de evolução da cooperação sejam capazes de formar alianças desde o início das simulações.

Uma atitude que pode parecer estranha quando sabemos que o protagonista é um chimpanzé é a simpatia que demonstra pelos mais fracos e a defesa dos oprimidos. Mas é precisamente essa a atitude de muitos deles quando chegam ao poder. Luit, por exemplo, era um chimpanzé que estava sempre tomando atitudes agressivas com os mais fracos e procurando irritá-los. Porém, isso apenas enquanto ele não era o macho alfa.

[...] após sua subida ao poder, Luit começou a mostrar solidariedade para com os mais fracos. Antes, ele apoiava os perdedores 35% das vezes, mas depois de sua eleição esse valor subiu para 69%. O contraste entre os dois números reflete a mudança dramática nas atitudes de Luit. Um ano depois, o apoio de Luit aos perdedores subiu ainda mais, para 87% (WAAL, 1982, p. 124).

É claro que uma atitude como essa merece uma explicação. Entre os chimpanzés, nenhum macho é forte o suficiente para ser o alfa da comunidade exclusivamente por conta própria. Os líderes são condenados a fazer alianças se quiserem se manter no poder. O macho alfa ajuda as fêmeas, os mais jovens e os mais fracos para receber apoio quando sua posição estiver sendo contestada por outros chimpanzés (WAAL, 1982, p. 125). Se ele ajudar os mais fortes, corre os riscos de não formar uma aliança poderosa e de fortalecer um rival em potencial.

3.7 Tolerância e Conciliação

A disputa pelo poder não é o único ingrediente nas relações internas de um grupo. Se fosse, a rivalidade e a inimizade tornariam impossível a cooperação e o grupo não conseguiria se defender de inimigos externos. Assim, outras forças que impulsionam as relações sociais são as necessidades de formar amizades, ser tolerante com provocadores e se reconciliar com os inimigos (WAAL, 1989, p. 1-2).

A necessidade de reconciliação é uma possível explicação para a aparentemente estranha atração mútua que existe entre macacos *rhesus* que lutaram recentemente:

Nossa conclusão é que macacos *rhesus* se sentem atraídos por indivíduos com os quais tiveram um encontro

agressivo. Não é apenas uma questão de buscar contatos calmos com coespecíficos; o ex-inimigo é o parceiro preferido (WAAL, 1989, p. 119).

Curiosamente, somente os machos apresentam esse comportamento. O contato entre fêmeas diminui após um conflito. As fêmeas sabem com certeza quem são seus filhos, os machos não. Ou seja, entre macacos e antropoides, as fêmeas têm motivos mais fortes do que os machos para levar em consideração o grau de parentesco dos seus aliados e inimigos:

Entre os machos, a maior parte da cooperação parece ter uma natureza transacional; eles se ajudam mutuamente na base do olho por olho. Já as fêmeas têm sua cooperação baseada em parentesco e preferências pessoais (WAAL, 1989, p. 49).

3.8 Uso de Ferramentas

O ancestral comum a homens e antropoides certamente já usava ferramentas. Essa afirmação pode ser feita porque todos os antropoides existentes atualmente usam ferramentas, incluindo os orangotangos. Nossos parentes asiáticos são, entre os antropoides, geneticamente os mais distantes de nós e raramente são vistos usando ferramentas em condições naturais. Apesar disso, eles demonstram ser bastante hábeis em cativeiro, e sua habilidade com ferramentas é comparável à dos chimpanzés (MCGREW, 1992, p. 49, 62).

Há diversos relatos de chimpanzés usando ferramentas em seu ambiente natural sem que isso possa ser atribuído a influência humana, como ocorre com os animais que vivem em cativeiro. É possível afirmar que há transmissão cultural de tecnologia, pois algumas ferramentas e técnicas somente são usadas por algumas

populações. Chimpanzés já foram vistos usando gravetos para “pescar” cupins ou formigas, arremessando pedras em rivais ou em predadores e usando uma pedra e uma base (de pedra ou de madeira) como marreta e bigorna para abrir frutos duros como castanhas. É claro que as ferramentas dos chimpanzés não são tão sofisticadas quanto um conjunto de arco e flecha, uma flecha envenenada, uma cabana ou uma canoa ou mesmo um machado de pedra lascada. Mas eles também não se limitam a simplesmente usar algum material que o acaso tenha posto em suas proximidades. Muitas vezes suas ações são planejadas:

Boesch e Boesch observaram que os chimpanzés pegam e carregam pedras por centenas de metros até um sítio de quebrar nozes. Tais ações sugerem fortemente que os chimpanzés sabem para onde estão indo, o que estão indo fazer e de quais ferramentas precisarão quando chegarem (SAVAGE-RUMBAUGH, 1994, p. 22-23).

Para preparar gravetos para uma pesca de cupins, por exemplo, eles ativamente escolhem um galho que pareça apropriado, quebram-no no tamanho certo e retiram as folhas antes de iniciar a “pescaria”. Além disso, alguns pesquisadores de campo tentaram replicar o método dos chimpanzés e garantem que é preciso uma habilidade muito grande para pescar formigas sem se tornar uma vítima das pequenas presas.

A técnica de quebrar castanhas com pedras empregada pelos chimpanzés é tão semelhante à utilizada pelos humanos que é difícil dizer qual espécie utilizou um sítio abandonado:

Em Bossou, no extremo sudeste da Guiné próximo às Montanhas Nimba, há uma pequena população de chimpanzés selvagens, mas mansos. Eles atacam de

surpresa as plantações dos moradores locais e usam martelos e bigornas de pedra para quebrar cocos de palmeiras e extrair seus núcleos. As ferramentas e sítios de trabalho de humanos e primatas não humanos são indistinguíveis (MCGREW, 1992, p. 5).

As primeiras ferramentas encontradas por paleontólogos e atribuídas a homínídeos consistem em pedras lascadas que devem ter sido usadas como lâminas cortantes e que foram localizadas próximas aos fósseis de australopitecos. Nunca houve relato de que os antropoides, em seu ambiente natural, produzissem ferramentas desse tipo. Entretanto, as habilidades cognitivas já percebidas nos antropoides permitem dizer que se eles não são capazes de extrair lascas de pedras intencionalmente, estão pelo menos próximos de sê-lo. Kanzi, um bonobo criado por uma pesquisadora da linguagem, e que aprendeu a dominar uma linguagem simbólica, recebeu de um paleontólogo algumas lições sobre como retirar lascas de pedra. Kanzi, entretanto, ao invés de seguir as orientações de seu professor, preferiu inventar uma técnica própria, mais bruta, mas também eficiente. Ele passou a simplesmente jogar uma pedra contra outra com toda a sua força.

Quando ele joga pedras, ao invés de obter lascas por técnicas bimanuais, são produzidos núcleos que são difíceis de diferenciar dos produzidos por colisões naturais. O uso dessa técnica inventada espontaneamente sugere que os primeiros homínídeos podem ter manufaturado lâminas de pedra algum tempo antes de pontas bifaciais reconhecíveis aparecerem no registro paleontológico (SAVAGE-RUMBAUGH, 1994, p. 22).

Antropoides também nunca foram vistos utilizando algum recipiente para transporte de alimentos, o que poderia facilitar o compartilhamento de comida.

Chimpanzés podem de várias formas transportar mamíferos predados por mais do que uma distância curta. [...]. Em contraste, quase toda a distribuição de comida vegetal tem lugar na, ou próxima da, fonte, exceto quando o antropoide arranca um galho carregado de frutas e se retira alguns metros para um lugar mais confortável para comê-las. [...]. Insetos não são transportados e raramente são compartilhados. [...]. Uma falta notável é algo que pode ser considerado o mais importante componente tecnológico da divisão do trabalho de subsistência: a *vasilha*. Vasilhas possibilitam a acumulação e transporte de excedentes além das necessidades individuais e esses excedentes podem, então, ser compartilhados (MCGREW, 1992, p. 115).

McGrew (1992, p. 77-79) apresenta critérios para o reconhecimento de atos culturais. Como o próprio autor diz, é sempre possível pensar em critérios mais restritos ou mais abrangentes, de modo que os antropoides possam ser classificados tanto como portadores quanto como destituídos de cultura, e, contanto que não sejam usados critérios extremamente restritivos, pode-se considerar que os antropoides são capazes de produzir cultura e que há diferenças culturais entre as diversas comunidades de uma mesma espécie. Como McGrew (1992, cap. 7) mostra, existem diferenças tecnológicas e comportamentais entre diferentes populações de chimpanzés. Isso é uma consequência da inteligência social dos antropoides.

3.9 Reciprocidade e Cooperação

3.9.1 Reciprocidade em sociedades humanas

A simples formação de bandos por indivíduos de uma espécie já pode ser considerada uma forma de cooperação; no caso, cooperação pela defesa do grupo da ação de predadores. Outra forma de cooperação, a ajuda aos amigos nas disputas internas do grupo, já é mais complexa, pois exige dos indivíduos um conjunto de capacidades cognitivas que podem ser rotuladas de inteligência social. Essas duas formas de cooperação são comuns a humanos e antropoides, mas um terceiro nível de cooperação, a divisão sexual do trabalho, somente pode ser percebida entre os antropoides de forma muito embrionária.

Na divisão sexual do trabalho entre os humanos tecnologicamente primitivos, que não praticam a agricultura, tipicamente o homem sai em expedições de caça, podendo voltar para casa no mesmo dia ou alguns dias depois, com muita carne ou com as mãos vazias. A mulher, por sua vez, se dedica a atividades de coleta de alimentos vegetais e retorna para casa diariamente, e sempre com algum suprimento de frutos, raízes ou outros alimentos. Trata-se de uma troca de carne por vegetais entre homens e mulheres, em que a tão desejada carne é um alimento incerto, enquanto os não tão desejados vegetais, além de suprirem necessidades alimentares, garantem a sobrevivência nos maus períodos de caça.

Talvez somente seja viável para um macho apostar na caça se ele estiver ligado a uma fêmea que confiavelmente produz excedentes pela coleta que podem amortecer os impactos das suas falhas em obter carne. E mais, um

macho estará aumentando seu sucesso reprodutivo ao prover proteína animal para uma fêmea grávida ou lactante que está alimentando seus genes [do macho] (MCGREW, 1992, p. 114).

O homem é fisicamente melhor adaptado à atividade de caça, mas ele é tão apto (ou quase) quanto a mulher para as atividades de coleta.¹⁴ Entre os chimpanzés, também são os machos que caçam.

Como podemos explicar a concentração da fêmea em insetos e dos machos em mamíferos na dieta dos chimpanzés? [...]. Para obter carne, chimpanzés machos espreitam, perseguem, capturam, matam, desmembram e distribuem a presa. Isso muitas vezes ocorre socialmente, enquanto vagueiam extensivamente com outros machos. Em suma, isso é *caça*. Por outro lado, as fêmeas tipicamente obtêm insetos por meio de uma rotineira, prolongada e sistemática manipulação de objetos. Vários indivíduos podem forragear juntos, mas basicamente trata-se de um acúmulo solitário de carne de muitas pequenas unidades que se concentram em umas poucas e previsíveis fontes (“aglomerados”). Em suma, isso é *coleta* (MCGREW, 1992, p. 103).

Para que um homem tenha interesse em contribuir com a carne de suas caçadas para o sustento dos filhos de uma mulher, ele precisa ter um elevado grau de certeza de que os filhos dessa mulher são seus também. Do ponto de vista estritamente genético, sem nenhuma consideração ética ou de qualquer outro tipo

¹⁴ Psicólogos evolucionistas apresentam pesquisas em que as mulheres têm um desempenho melhor do que os homens para lembrar a posição de objetos. Isso seria vantajoso no momento de lembrar, por exemplo, onde havia uma árvore florida alguns meses atrás, ou seja, onde provavelmente há frutos hoje.

que tornasse a análise mais complexa e realista, é desvantajoso para um indivíduo sustentar os filhos de outro. Mesmo sem filhos, ele pode ter cópias de seu código genético perpetuadas por seus sobrinhos. Se estiver alimentando os filhos de outro, ele estará retirando da natureza recursos que poderiam vir a ser de seus sobrinhos. A invenção do matrimônio por nossos ancestrais pré-históricos foi uma forma de aumentar consideravelmente o grau de certeza acerca da paternidade e, portanto, assegurar ao indivíduo que ele estava investindo em seus próprios filhos.

A divisão sexual do trabalho entre povos que não praticam a agricultura consiste, basicamente, na troca de alimentos. Antropoides não são muito generosos. Eles raramente oferecem alimento, sendo, entretanto, comum um animal estender a mão para pedir comida a outro, dois ou mais indivíduos se alimentarem no mesmo local sem nenhum conflito, e — o que não deixa de ser uma forma de distribuição de alimentos — um indivíduo exigir que outro lhe dê um pouco de sua comida (WAAL, 1989, p. 209). Em todo caso, se observarmos quem recebe alimento de quem, as trocas que ocorrem parecem seguir princípios semelhantes aos que norteiam a divisão sexual do trabalho entre os humanos.

Participação na caça não garante nem recepção de carne nem que ela será distribuída equitativa ou sistematicamente, mas alguns padrões emergiram. Oitenta por cento do compartilhamento envolveu adultos de ambos os sexos obtendo carne de machos. Chimpanzés fêmeas no cio eram mais bem-sucedidas em obter carne do que as que não estavam no cio. A transferência de carne entre machos não seguiu estritamente a hierarquia de dominação social; ao invés disso, o sucesso estava positivamente correlacionado com a idade. Parentesco matrilinear também é preditivo do

padrão de distribuição da carne [...] a transferência não foi sempre pacífica e algumas vezes a competição irrompeu intensamente (MCGREW, 1992, p. 107).

É, portanto, possível traçar um paralelo, embora tênue, entre a divisão sexual do trabalho entre humanos caçadores-coletores e o comportamento dos chimpanzés. O sistema humano é mais claramente um sistema de troca. Entre os chimpanzés, mais parece uma simples ocupação de nichos ecológicos diferentes por machos e fêmeas, mas há troca de carne por sexo. Embora não possuam uma clara divisão sexual do trabalho, os chimpanzés possuem alimentação diferenciada conforme o sexo. Uma vez que os antropoides são pouco propensos a tomar a iniciativa de distribuir comida, o que mais se aproxima do embrião de uma divisão sexuada do trabalho é que machos e fêmeas se diferenciam no grau em que imploram por comida. Entre os bonobos, sexo e comida estão relacionados de uma maneira ainda mais literal do que a implicada por uma teoria da divisão sexual do trabalho, como mostram os dados coletados no zoológico de San Diego, na Califórnia: “Normalmente, os machos tinham ereções menos de 5% do tempo, mas no momento da comida, essa taxa subia para mais de 50%” (WAAL, 1989, p. 206).

3.9.2 Habilidades cognitivas e tipos de reciprocidade

O comportamento altruísta não é algo muito comum no reino animal. Segundo Wilson (1975, p. 512), os mais altruístas são chimpanzés, elefantes e cães.¹⁵ A afirmação de Wilson

¹⁵ Wilson não deixa claro quais critérios utilizou para fazer a classificação, mas pelo menos quanto à disponibilidade para se sacrificar pelo outro, tenho a impressão de que os cães são os campeões do altruísmo.

é corroborada por Brosnan e Waal (2001, p. 134), que incluem os chimpanzés entre os poucos primatas que compartilham comida:

Embora o compartilhamento de comida fora do contexto mãe-filho ou entre familiares imediatos seja raro na maioria das sociedades de primatas [...], ele é comum nas sociedades de macacos capuchinhos e de chimpanzés.

Brosnan e Waal fazem uma importante distinção entre diferentes níveis cognitivos necessários para diferentes tipos de reciprocidade:

A explicação próxima cognitivamente menos exigente é a da *reciprocidade baseada na simetria*, na qual os indivíduos interagem baseados em características simétricas de suas relações: essas características fazem as duas partes reagirem similarmente uma com a outra. Esse mecanismo não requer nenhuma contabilidade de pontos [*scorekeeping*] porque a reciprocidade é baseada em características preexistentes das relações, tais como parentesco, associação mútua, ou semelhança de idade. O segundo mecanismo de reciprocidade é a *reciprocidade atitudinal*, na qual o desejo de um indivíduo para cooperar acompanha a atitude que o parceiro mostra ou tem mostrado recentemente em relação a ele. [...]. O envolvimento de memória e contabilidade de pontos pode ser mínimo nesse tipo de troca, entretanto, porque a variável crítica é uma predisposição social geral mais do que um cálculo preciso dos custos e benefícios do comportamento de troca. O terceiro mecanismo é a *reciprocidade calculada*, na qual indivíduos aparentam reciprocitar numa base comportamental de um-para-um. Isso requer memória de eventos prévios, algum grau de contabilidade de pontos, contingência

específica para cada parceiro entre favores dados e recebidos e, talvez, até mesmo punição de trapaceadores. Nossa pesquisa tem revelado exemplos tanto de reciprocidade baseada em simetria quanto atitudinal em chimpanzés. É lógico esperar que a reciprocidade calculada, com suas altas demandas cognitivas, seja encontrada em poucas espécies, enquanto formas de reciprocidade cognitivamente menos exigentes sejam mais difundidas (BROSNAN; WAAL, 2001, p. 148).

Todos aqueles que convivem com os chimpanzés e bonobos que pesquisam afirmam que não há nenhum abismo entre a inteligência desses animais e a nossa. Essas afirmações são feitas no rico contexto da convivência diária. Mais difícil é elaborar experimentos controlados — e, portanto, com a realidade empobrecida e artificializada — que provem, sem sombra de dúvida, que a proclamada inteligência dos antropóides não é apenas uma visão enviesada de pesquisadores que têm afeição por seus objetos de pesquisa. Nessas circunstâncias, comparando macacos com chimpanzés, somente os chimpanzés se comportam de um modo difícil de interpretar utilizando apenas reciprocidade baseada em relações simétricas ou reciprocidade atitudinal. Eles, em algumas circunstâncias, reciprocam de modo calculado:

[...] cada chimpanzé aparentou lembrar do outro que acabara de lhe prestar um serviço (catação) e respondeu a esse indivíduo com reciprocidade (compartilhando comida). Essa é uma evidência convincente da existência de troca. [...]. Até agora, essa troca de catação por comida entre chimpanzés é o exemplo que mais lembra reciprocidade calculada relatada entre espécies não humanas (BROSNAN; WAAL, 2001, p. 141).

As observações de Brosnan e Waal (2001) indicam que a gratidão abre novas possibilidades de cooperação, mas isso só é possível entre poucas espécies. Já que os chimpanzés parecem ser capazes de contabilidade de pontos, provavelmente, os primeiros hominídeos também tinham essa capacidade e conseqüentemente estavam preparados para desenvolver o sentimento de gratidão.

Outra capacidade cognitiva que tem sido apontada como importante para a cooperação é a noção de *self*. Ser capaz de fazer uma representação mental de si próprio pode ser muito útil para a coordenação eficiente de um trabalho de grupo (CHALMEAU et al., 1997, p. 30). Isso é particularmente verdadeiro para situações não rotineiras. A solução para uma tarefa rotineira poderia ser encontrada por acaso e adotada por reflexo condicionado; uma situação que se repita há milhares de anos, poderá ter uma solução envolvendo ação coletiva incorporada ao repertório instintivo da espécie. Se a situação for nova, a capacidade de autoconsciência e empatia ajudará a antever ações e reações, facilitando a ação coordenada e cooperação. Os antropoides possuem essas capacidades cognitivas.

3.9.3 Compartilhamento de comida entre chimpanzés

Chimpanzés adultos não dão alimentos vegetais uns para os outros, mas compartilham a carne obtida em caçadas coletivas (MCGREW; FEISTNER, 1992; UENO; MATSUZAWA, 2004). Isso corresponde ao que se esperaria de agentes racionais, pois não há por que oferecer um fruto ou um ramo com folhas para outro indivíduo se não houver obstáculo para que ele próprio suba na árvore, estenda o braço e colete o alimento.

Somente é racional para um indivíduo egoísta doar alimentos se isso fizer parte de um sistema de reciprocidade em que um favor é feito num dia com a expectativa de retribuição em alguma ocasião futura. É justamente num contexto desse tipo que se enquadra o compartilhamento de carne. O indivíduo que tem a sorte de abater a presa numa caçada coletiva pode tornar-se pedinte numa outra ocasião. Também seria racional se diferentes indivíduos tivessem acesso a alimentos diferentes. Nesse caso, a troca poderia ser vantajosa para os dois.

A transferência direta de alimentos vegetais de um indivíduo ocorre principalmente de mãe para filhos pequenos, sendo, nesse caso, explicada pela teoria da seleção de parentesco. As mães raramente oferecem alimento diretamente aos filhos, mas permitem que eles peguem parte de seu alimento.

Por fim, embora não haja compartilhamento explícito de vegetais entre chimpanzés adultos, num certo sentido, podemos considerar haver compartilhamento, pois eles comumente se reúnem numa mesma árvore para consumir seus frutos. Os chimpanzés não compartilham os frutos, mas compartilham a árvore. Podemos também afirmar que eles compartilham um território comum a toda a comunidade.

4

ORIGEM E EVOLUÇÃO DO HOMEM

Neste capítulo, revisaremos o caminho evolutivo seguido por nossos ancestrais até o surgimento do homem moderno. O objetivo é coletar informações que nos ajudem a decidir quais características acrescentar aos agentes nas simulações a serem desenvolvidas no capítulo 5 e qual deve ser a sequência dos acréscimos. Assim, a cronologia em que se deu a evolução é importante, e, antes de apresentarmos as espécies de homínídeos melhor conhecidas, faremos uma breve descrição dos métodos utilizados por paleontólogos para medir o tempo.

4.1 Geologia, Clima e Paleoantropologia

Diante da variedade de fósseis com os mais diversos graus de proximidade ou distância entre nós e os antropóides, é fundamental saber a idade de cada um para tentar reconstruir a linha evolutiva que resultou em nossa espécie. Para saber a idade de um fóssil é preciso, basicamente, responder a duas questões nem sempre fáceis: (1) em qual estrato geológico ele se encontrava? (2) Qual a idade desse estrato? A primeira pergunta geralmente é respondida por um arqueólogo; a segunda, por um geólogo. Dois fósseis que se encontrem no mesmo estrato são considerados da mesma idade. Se a idade do estrato for conhecida, o fóssil está datado.

Os diversos processos geológicos existentes na superfície terrestre — chuva, vento, correntezas de rios, expansão e

contração de lagos, vulcanismo etc. — são responsáveis por uma contínua deposição de material na maior parte da superfície da terra. Como os processos não se mantêm inalterados ao longo dos séculos, é possível perceber diferenças de composição no subsolo à medida que se distancia da superfície. Em outras palavras, o solo é formado por vários estratos, mais velhos quanto mais distantes da superfície.

Se dois fósseis são encontrados a poucos metros um do outro, é fácil saber qual está depositado num estrato mais recente. Mas se eles estiverem distanciados dezenas ou milhares de metros, os subsolos dos dois sítios poderão ser formados por estratos diferentes e a comparação será mais difícil ou mesmo impossível. Nesse caso, os dois sítios precisarão ter seus estratos datados. Uma dificuldade é que somente alguns estratos possuem composição adequada para datação.

Segundo Antón e Swisher (2004, p. 273), atualmente os melhores métodos de datação são o paleomagnetismo, o argônio-potássio e traços de fissão. Outro método, aplicável diretamente aos ossos fossilizados, mas viável apenas com material com no máximo 200 mil a 100 mil anos, é a análise do DNA mitocondrial (RICHARDS, 2003, p. 144).

O clima na África sofreu importantes mudanças nos últimos milhões de anos, tornando-se mais árido, mais frio e com maior contraste entre as estações do ano. Houve uma redução no espaço ocupado por florestas cobertas por vegetação densa, substituídas por savanas abertas (DEMENOCAL, 2004, p. 10-15).

Pode-se dizer que a paleoantropologia é o estudo de espécies extintas da linhagem humana, ou seja, dos nossos ancestrais que viveram após nosso último ancestral comum com os chimpanzés e bonobos. A partir do momento em que uma espécie da linhagem humana é percebida como mais pareci-

da com os humanos do que com os antropoides modernos, os indivíduos dessa espécie passam a ser considerados homínídeos. A paleoantropologia é uma ciência de poucas certezas e muitas especulações. O registro fóssil do passado humano é muito escasso, o que impede os paleoantropólogos de chegar a um grande número de consensos sobre como se deu a evolução da espécie humana. Os espécimes encontrados são apenas fragmentos de esqueletos, principalmente suas partes mais resistentes como os ossos do crânio e os dentes. Da maioria das espécies, tem-se conhecimento apenas parcial de sua anatomia:

[...] o maior problema no estudo de crânios é o tamanho da amostra. O estudo mais completo até agora usou uma amostra de apenas 41 crânios *para toda a evolução dos homínídeos*. Essa amostra não foi controlada pelo sexo e idade dos indivíduos, o que torna as comparações ainda mais difíceis (WYNN, 1988, p. 273).

As evidências disponíveis deixam claro que existiram muitas espécies de homínídeos nos últimos milhões de anos, mas não são suficientes para falsear muitas das várias hipóteses sobre como essas espécies estão filogeneticamente inter-relacionadas. A descoberta de novos fósseis, por um lado, aumenta o conhecimento disponível sobre as características e sobre o período de existência de cada espécie e, conseqüentemente, torna algumas hipóteses implausíveis, mas, por outro lado, pode levar ao reconhecimento de uma nova espécie e, assim, tornar plausível um novo conjunto de hipóteses.

O tipo de evidência disponível para a paleoantropologia faz com que essa disciplina seja inevitavelmente limitada. Ela somente dispõe de fósseis e de objetos de pedra para alimentar suas especulações, o que pode levar ao que

McGrew (1992, p. 207) chama de paleomiopia. O motivo para a arqueologia não encontrar resquícios materiais que demonstrem uma tecnologia sofisticada entre povos caçadores-coletores pode estar não na falta de inteligência destes, mas na sua vida nômade.

Peças trabalhosamente entalhadas e lindamente decoradas não desempenham parte importante na vida dos caçadores-coletores, não porque eles não tenham cultura, mas porque toda a sua vida está voltada para posses que possam ser prontamente carregadas de um acampamento para o seguinte [...] mitos, cantos, histórias faladas e danças, tudo faz parte da sua rica produção cultural (LEAKEY; LEWIN, 1996, p. 98-9).

Nas seções seguintes, revisaremos as características das espécies mais conhecidas da linhagem humana.

4.2 Antes dos Australopitecos

4.2.1 Origem do bipedalismo

Na busca pela reconstrução da história evolutiva da espécie humana, o que se procura, basicamente, são fósseis que permitam reconstituir o afastamento de nossos ancestrais da linha evolutiva seguida pelos antropoides. Os caçadores de fósseis ficam particularmente orgulhosos quando acreditam poder anunciar ter encontrado os primeiros sinais de divergência do padrão anatômico antropeide. E esse primeiro sinal, invariavelmente, é o andar bípede.

Existem basicamente duas hipóteses sobre como se locomoviam nossos ancestrais antes de adotar o bipedalismo. Uma

vez que nossos parentes mais próximos — gorilas, chimpanzés e bonobos — quando no chão, predominantemente, andam se apoiando nos nós dos dedos das mãos, uma primeira hipótese é de que nossos ancestrais também eram quadrúpedes.

À medida que as florestas diminuíram, recursos alimentares em habitats arbóreos, como árvores frutíferas, se tornaram muito dispersos para ser explorados eficientemente por antropoides convencionais. De acordo com essa hipótese, os primeiros antropoides bípedes foram humanos somente no modo de locomoção. Suas mãos, mandíbulas e dentes seriam simiescos por não ter havido mudança em sua dieta, apenas na maneira de procurá-la (LEAKEY, 1994, p. 18).

Entretanto, alguns autores argumentam que não é fácil um animal passar do quadrupedalismo ao bipedalismo e que somos descendentes de antropoides que estavam basicamente adaptados à vida nas árvores. Gibões e orangotangos, por exemplo, quase nunca descem ao chão, mas quando o fazem andam sobre os dois pés (ou, melhor, sobre as mãos dos membros inferiores). Animais que se locomovem por braquiação passam a maior parte do tempo em posição vertical e desenvolvem uma anatomia mais apropriada para o andar bípede do que os que andam sobre os nós dos dedos (SCHMITT, 2003, p. 1443).

Ao adotar o bipedalismo, nossos ancestrais estavam também fazendo escolhas energéticas. O bipedalismo humano é menos eficiente do que o quadrupedalismo de cães, cavalos e gatos, mas é mais eficiente do que o quadrupedalismo dos chimpanzés (LEAKEY, 1994, p. 19). Um chimpanzé corre mais rápido do que um ser humano, mas um ser humano gasta menos energia ao andar.

É um fato bem estabelecido que, correndo em velocidade máxima, o bipedalismo humano é duas vezes mais dispendioso energeticamente do que o estimado para um mamífero quadrúpede de mesma massa corporal e que o andar humano é energeticamente muito mais eficiente do que a corrida humana. À velocidade média de caminhada de $4,5 \text{ km h}^{-1}$, o bipedalismo humano é ligeiramente mais eficiente do que o quadrupedalismo em um mamífero médio. O bipedalismo e o quadrupedalismo são igualmente dispendiosos nos chimpanzés, e, em velocidades médias de caminhada, um chimpanzé consome 150% mais energia ($\text{g}^{-1} \text{ km}^{-1}$) do que um quadrúpede de tamanho similar (AIELLO; WELLS, 2002, p. 332).

Possivelmente, o bipedalismo criou condições favoráveis para o surgimento da linguagem. O filhote de um antropoide é carregado por sua mãe de um modo que ela não consegue saber para o que ele está olhando, e isso dificulta a comunicação entre os dois.

Crianças que se agarram sob o ventre da mãe têm poucas oportunidades de monitorar a direção do olhar da mãe, o que leva, inevitavelmente, a uma falta de atenção conjunta. Já para qualquer criança carregada por um bípede, é imediatamente óbvio o que os pais estão vendo ou sobre o que estão falando (SAVAGE-RUMBAUGH, 1994, p. 30).

Como o bipedalismo surgiu muito antes da expansão do cérebro, ele deve ter favorecido uma maior comunicação que, posteriormente, evoluiu para a linguagem falada.

Revisaremos nas próximas subseções algumas espécies que viveram antes dos australopitecos.

4.2.2 *Sahelanthropus*

Brunet et al. (2002) descrevem um fóssil de 7-6 ma (milhões de anos), por eles denominado *Sahelanthropus tchadensis*. A descoberta feita no Chade, no centro da África, implica uma diversidade, distribuição espacial e antiguidade dos hominídeos maiores do que o pensado até então.

De acordo com um modelo sobre a origem humana, elaborado nos anos 1980 por Yves Coppens, do College of France, a África Oriental foi o berço da humanidade. Coppens, notando que os fósseis humanos mais antigos vinham da África Oriental, propôs que o Vale do Rift do continente — um corte que vai do norte ao sul — dividiu uma espécie antropeide única em duas populações. A do leste deu origem aos humanos; a do oeste, aos antropoides atuais [...]. Os pesquisadores têm considerado já há algum tempo que a aparente separação geográfica pode ser um artefato causado pela escassez de fósseis. A descoberta de um hominídeo de sete milhões de anos no Chade, cerca de 2.500 quilômetros a oeste do Vale do Rift, seria um golpe fatal nessa teoria (WONG, 2003, p. 11).

O fóssil consiste de um crânio quase completo e de fragmentos do maxilar inferior. O crânio sofreu deformações durante o longo período em que ficou enterrado, mas estima-se que abrigou um cérebro de 320-380 cm³ (BRUNET et al., 2002, p. 146), ou seja, ligeiramente inferior ao dos chimpanzés atuais, cujos cérebros pesam em média 395 gramas (MCHENRY; COFFING, 2000, p. 127). O fóssil não é completo o suficiente para permitir dizer se o animal era ou não bípede, mas Brunet et al. (2002, p. 150-1) chamam a atenção para o fato de a base e a face do crânio apresentarem semelhanças com hominídeos

mais recentes que, com certeza, eram bípedes. Segundo Wood (2002, p. 134), a face do *Sahelanthropus tchadensis* se assemelha a de um *Australopithecus* de 1,75 ma. Outra característica do *S. tchadensis* que o aproxima dos humanos são seus caninos menores do que os dos antropoides.

Em todos os antropoides modernos e fósseis, e, portanto, presumivelmente no último ancestral comum entre humanos e chimpanzés, os maiores caninos superiores atritam com os pré-molares inferiores, produzindo uma aresta amolada ao longo da parte posterior dos caninos. O chamado desgaste do complexo do canino-pré-molar é pronunciado em machos porque usam seus caninos para competir uns com os outros por fêmeas. Os humanos perderam esses dentes de batalha, desenvolvendo caninos menores, mais semelhantes a incisivos e que se encontram ponta com ponta, um arranjo que, com o tempo, cria um padrão distinto de desgaste. O tamanho, a forma e o desgaste dos caninos dos *Sahelanthropus* sofreram modificações na direção humana, assegura Brunet (WONG, 2003, p. 10).

Muitos fósseis de datação mais recente e considerados representativos de ancestrais dos humanos apresentam características faciais mais semelhantes às dos antropoides do que o *S. tchadensis*, o que pode ter importantes implicações para a reconstrução da evolução humana:

[...] se ele é aceito como parte do ramo homínídeo, para manter a coerência do modelo, o princípio da parcimônia dita que todos os animais com faces mais primitivas (e essa é uma lista muito longa) teriam, necessariamente, que ser excluídos da ancestralidade dos humanos modernos (WOOD, 2002, p. 134).

A interpretação do *S. tchadensis* como ancestral humano pode ser incompatível com a estimativa de ~6 ma para a idade do último ancestral comum entre humanos e chimpanzés (BRUNET et al., 2002, p. 151). Por um lado, o *S. tchadensis* tem semelhanças tanto com humanos quanto com chimpanzés, o que é de se esperar de um ancestral comum. Por outro lado, a face achatada do ser humano é demasiadamente diferente da face de todos os antropoides atualmente existentes e é considerada uma característica derivada e recente. Ou seja, esperava-se que o ancestral que compartilhamos com os chimpanzés fosse facialmente mais parecido com eles do que conosco. Com o *S. tchadensis* muitas teorias precisariam ser repensadas.

Uma interpretação mais parcimoniosa é a de que o fóssil encontrado por Brunet et al. não representa um ancestral humano. Pode-se, por exemplo, especular que sua face com características humanas é apenas um indício de que há 7-6 ma já havia pressões evolutivas que, no futuro, levariam ao surgimento dos hominídeos, mas a linha evolutiva iniciada com o *S. tchadensis* se extinguiu, voltando a surgir espécies semelhantes somente centenas de milhares ou mesmo milhões de anos depois. Evidências em favor dessa interpretação alternativa são os supercílios proeminentes do *S. tchadensis*, o que é uma característica dos antropoides. Além disso, caninos somente costumam ser grandes em antropoides do sexo masculino, e o fóssil encontrado no Chade pode ter sido uma fêmea (WONG, 2003, p. 11).

4.2.3 *Orrorin*

Um fóssil um pouco menos antigo do que o do *S. tchadensis* é o do *Orrorin tugenensis*, encontrado no Quênia. As peças mais importantes são fragmentos de fêmur com idade entre 6,04 e 5,83

ma (PICKFORD et al., 2002, p. 194). Ao contrário do *S. tchadensis*, o *O. tugenensis* apresenta sinais mais claros de bipedalismo. O fêmur do *O. tugenensis* é mais semelhante ao do homem do que ao do chimpanzé. Pickford et al. (2002) consideram até mesmo que o *O. tugenensis*, mais do que os *Australopithecus*, possui um fêmur semelhante ao dos humanos, o que, se confirmado, implicaria que os *Australopithecus* provavelmente não seriam nossos ancestrais.

Concluindo, de um ponto de vista sistemático, o *Orrorin* é um homínídeo *stricto sensu*, e não se assemelha a um chimpanzé em numerosos aspectos. Em muitas características, o *Orrorin* está mais próximo dos humanos do que os australopitecinos estão e isso sugere que ele pode ser mais relacionado com o *Homo* do que com o *Australopithecus* e/ou com o *Paranthropus*. Se estivermos corretos, o *Australopithecus* pode representar um ramo paralelo na evolução homínídea que se tornou extinto sem levar ao *Homo* [...] (PICKFORD et al., 2002, p. 202).

4.2.4 *Ardipithecus*

Halle-Selassie apresenta fósseis encontrados na Etiópia e com datação entre 5,8 e 5,2 ma. Os fragmentos representam de 5 a 11 indivíduos de uma subespécie de *Ardipithecus*. A fauna e a flora encontradas fossilizadas no mesmo estrato geológico dos homínídeos evidenciam um ambiente arborizado e não uma savana (HALLE-SELASSIE, 2001, p. 178). Algumas pesquisas indicam inclusive que somente ~1 ma mais tarde os homínídeos começaram a viver em savanas:

[...]análises paleoecológicas indicam que o *Orrorin* e o *Ardipithecus* viveram em florestas, ao lado de macacos e outros animais tipicamente arbóreos. De fato, Giday WoldeGabriel [...]e seus colegas, que

estudaram a química do solo e os restos animais no sítio *A. r. kadabba* [*Ardipithecus ramidus*], notaram que os primeiros hominídeos podem não ter se aventurado além dos ambientes relativamente úmidos e arborizados até depois de 4,4 milhões de anos atrás. Se for esse o caso, a mudança climática pode não ter tido um papel importante na evolução do bipedalismo de nossos ancestrais como se tem pensado (WONG, 2003, p. 10).

Segundo Halle-Selassie, os dentes e outras partes dos fósseis apresentam algumas características típicas dos hominídeos, o que indicaria que o *Ardipithecus* foi um de nossos ancestrais:

Os fósseis do Middle Awash descritos acima compartilham algumas características dentárias com hominídeos posteriores mais do que todos os fósseis e antropoides atualmente existentes. Essas características incluem caninos inferiores com tubérculos distais desenvolvidos e elevações mesiais marginais expressivas. Além disso, as falanges proximais dos pés de Amba, datada de 5,2 milhões de anos, são derivadas em relação a todos os antropoides conhecidos e consistentes com uma forma anterior de bipedalismo terrestre. Devido a essa combinação de características, os fósseis do Middle Awash descritos aqui são cladisticamente classificados como hominídeos (HALLE-SELASSIE, 2001, p. 180).

4.3 Australopitecos e Outros Hominídeos Semelhantes

Comumente, as espécies descobertas que se assemelham mais conosco do que com os antropoides têm sido classificadas em três gêneros: *Australopithecus*, *Paranthropus* e *Homo*. Os australopitecos foram os primeiros a surgir e, provavelmente,

deram origem aos dois outros gêneros. Muitas espécies dos gêneros *Paranthropus* e *Homo* foram contemporâneas, ocupando diferentes nichos ecológicos. Assim, os três gêneros podem ser caracterizados como segue:

- (i) *Australopithecus*, incluindo os primeiros homínidos que gradualmente desenvolveram bipedalismo;
- (ii) *Paranthropus*, o ramo evolucionista (incluindo os australopitecinos robustos) que colonizou os espaços abertos da savana, especializando-se no consumo de vegetais duros; e
- (iii) *Homo*, o ramo que desenvolveu cérebros grandes e reteve aspectos graças dos australopitecos, usou ferramentas de pedra e desenvolveu uma dieta mais carnívora (CELA-CONDE; AYALA, 2003, p. 7686).

As espécies pertencentes ao gênero *Paranthropus* se distanciaram do rumo evolutivo seguido pelos nossos ancestrais e não serão revisadas neste capítulo. Nas próximas subseções, revisaremos algumas espécies de *Australopithecus* e de outras espécies pertencentes a gêneros semelhantes recentemente descobertos.

4.3.1 *Kenyanthropus*

Leakey et al. (2001) descrevem um fóssil encontrado no Quênia, consistindo de um crânio, alguns fragmentos de ossos e alguns dentes, datado em 3,5 ma. O fóssil é contemporâneo do *Australopithecus afarensis* e do *Australopithecus africanus*, e tem capacidade craniana semelhante à dessas duas espécies, mas se distingue delas em vários aspectos, principalmente por possuir molares menores. Por isso, os autores optaram por criar um novo gênero e espécie para classificar o fóssil: *Kenyanthropus*

platyops. O hábitat desse homínídeo parece ter sido uma região de transição entre florestas e savanas:

Amostras da fauna dos sítios LO 4, LO 5, LO 6 e LO 9 de Lomekwi indicam ambientes paleolíticos relativamente úmidos e bem cobertos de vegetação. A proporção relativa de bovídeos nas amostras mais antigas desses sítios indica um mosaico de hábitats, mas com o predomínio de espécies de regiões arborizadas e que viviam nos limites das florestas (LEAKEY et al., 2001, p. 439).

Os autores argumentam que, das espécies conhecidas de homínídeos, a que compartilha maior número de características com o *Kenyanthropus platyops* é o *Homo rudolfensis*, sendo grande a semelhança facial entre as duas espécies, e sugerem que se mude a classificação do *Homo rudolfensis* para *Kenyanthropus rudolfensis* (LEAKEY et al., 2001, p. 439).

4.3.2 *Australopithecus*

Após uma relutância inicial, o *Australopithecus* se tornou geralmente aceito como um gênero separado que inclui homínídeos com cérebros do tamanho de cérebros de chimpanzés e que não faziam ferramentas de pedra. Durante as décadas seguintes, o *Australopithecus* e o *Homo* pareceram suficientes para dar conta da variedade taxonômica necessária para abrigar a linhagem humana; conseqüentemente, todos os outros gêneros foram abandonados [com exceção do *Paranthropus*, aceito por um número significativo de autores como o gênero correspondente aos australopitecinos robustos] (CELA-CONDE; AYALA, 2003, p. 7684).

Apesar dos descobridores dos fósseis do *Sahelanthropus*, do *Orrorin* e do *Ardipithecus* e de mais alguns autores

argumentarem que esses ou alguns desses fósseis representam o mais antigo hominídeo e, em alguns casos, defenderem a hipótese de os *Australopithecus* não serem nossos ancestrais, parecem estar em maior número os autores que consideram o contrário: os *Australopithecus* são os hominídeos mais antigos conhecidos.

Imediatamente antes do aparecimento dos hominídeos, a fauna de primatas da África e da Ásia era dominada por primatas quadrúpedes arbóreos genéricos com uma combinação de características que os aproximavam tanto de antropóides quanto de macacos. Os mais antigos hominídeos conhecidos (membros do gênero *Australopithecus*) tinham os corpos relativamente pequenos se comparados a humanos modernos e seus esqueletos continham um mosaico de características (SCHMITT, 2003, p. 1440).

A morfologia mista da ulna do *A. afarensis* e o úmero altamente musculoso e robusto seriam idealmente adaptados para um animal que escalava árvores, mas também andava sobre as duas pernas quando no chão (AIELLO apud LEAKEY, 1994, p. 35).

Os *Australopithecus* apresentam fortes indícios de ter sido bípedes, embora haja controvérsias sobre a qualidade de seu bipedalismo (SCHMITT, 2003, p. 1441). As mãos do *Australopithecus afarensis* parecem ter sido apropriadas para a vida arbórea, o que é uma característica dessa espécie que a aproxima dos antropóides (MCHENRY; COFFING, 2000, p. 129). O tórax do *A. afarensis* tem formato afunilado, mais próximo ao de um antropóide do que ao de um ser humano (MCHENRY; COFFING, 2000, p. 131). Mais complicada é a interpretação do modo como evoluíram os dentes nos australopitecos: “Quanto mais recente a espécie de australopitecino,

mais o tamanho absoluto dos molares aumenta [...]. Ocorre a tendência inversa em espécies de *Homo* sucessivamente mais recentes” (MCHENRY; COFFING, 2000, p. 136).

Humanos e chimpanzés atuais têm molares de tamanhos aproximadamente equivalentes, e menores do que os dos australopitecos. Estes pareciam estar se especializando numa dieta constituída de alimentos duros, que precisavam de grandes molares para ser triturados. O sentido em que se dava a evolução dos dentes dos australopitecos é uma das razões pelas quais alguns autores defendem a hipótese de que eles não foram nossos ancestrais. Os grandes molares dos australopitecos estão representados na Tabela 1 (p. 192) através do que McHenry e Coffing (2000, p. 127) chamaram de *coeficiente de megadontia*, *CM*, calculado a partir da área dos dentes pós-caninos em mm^2 , *D*, e da massa do corpo em kg, *M*:

$$CM = \frac{D}{12,15 \times M^{0,86}} \quad (1)$$

Segundo Asfaw et al. (1999, p. 629), os crânios e dentes fossilizados já encontrados são suficientes para deixar poucas dúvidas quanto a uma linha evolutiva que levou do *A. afarensis* (3,6 a 3,0 ma) ao *A. aethiopicus* (2,6 ma) e deste ao *A. boisei* (2,3 a 1,2 ma). Quanto mais recente a espécie, mais diferentes são seus membros dos humanos modernos e, por isso, não há dúvidas de que eles não são nossos ancestrais. Alguns autores consideram inclusive que algumas espécies de homínídeos descendentes dos *Australopithecus afarensis* são distintas o bastante de seus ancestrais para poder ser classificadas como pertencentes a um gênero diferente: *Paranthropus*. As espécies em questão seriam *P. aethiopicus*, *P. robustus* e *P. boisei*.

Uma outra característica dos australopitecos, entretanto, parecia estar evoluindo em nossa direção. A proporção entre o comprimento dos membros superiores e inferiores no *Australopithecus africanus* ainda era bem maior do que entre os humanos modernos. Segundo Asfaw et al., somente três espécimes de homínídeos com mais de 1,5 ma são completos o suficiente para que se faça uma estimativa precisa dessa proporção: Lucy (3,2 ma, *Australopithecus afarensis*), BOU-VP-12/1 (2,5 ma, possivelmente *Australopithecus garhi*), e Turkana Boy (1,5 ma, *Homo erectus*). Lucy era bípede, mas possuía braços e pernas com proporções muito semelhantes às de um chimpanzé, apenas com o fêmur relativamente um pouco mais longo. O espécime BOU-VP-12/1 já apresenta proporções modernas para o fêmur, mas ainda tem um antebraço relativamente longo. Finalmente, as proporções entre os membros superiores e inferiores do Turkana Boy são iguais às dos seres humanos modernos. A comparação desses três espécimes sugere que, relativamente aos antropídeos, primeiro, o fêmur se alongou e, em seguida, o antebraço encurtou (ASFAW et al., 1999, p. 633). Braços longos são associados a vida nas árvores e pernas longas a bipedalismo. Há indícios, portanto, de que nossos ancestrais já estavam bem-adaptados ao andar bípede (e, provavelmente, à vida na savana) quando definitivamente dispensaram as árvores como abrigo noturno.

Na savana, para continuar vivo, nenhum animal pode ser incompetente em seu modo de locomoção, a não ser que possua algum mecanismo de defesa especial, como veneno ou espinhos, o que obviamente não era o caso dos australopitecos. Por isso, Johanson e Edey (1996, p. 451) argumentam que provavelmente os ancestrais dos australopitecos tiveram que dominar o bipedalismo ainda na

floresta, antes de se aventurarem na savana. Gibões, por exemplo, quando descem ao chão, são bípedes bastante desajeitados. Os australopitecos, ao contrário dos gibões, viviam em savanas (WYNN, 1988, p. 276) e eram bípedes suficientemente competentes:

É provável que Lucy não pudesse sacudir os dedos dos pés melhor do que uma mulher moderna, mas pelo menos podia andar tão bem quanto — talvez o dia inteiro sem se cansar; é discutível, entretanto, que pudesse correr com a mesma velocidade. Todo esqueleto *afarensis* sugere extrema inflexibilidade, capacidade e força, e não velocidade. Em comparação, um esqueleto humano moderno parece atenuado e frágil. Nós somos mais leves, mais delgados e mais rápidos, mas muito menos fortes para o nosso tamanho e, com certeza, menos duráveis (JOHANSON; EDEY, 1996, p. 459).

Um problema com a argumentação de Johanson e Edey (1996) é que nenhum antropoide ou homínideo corre rápido o bastante para fugir de predadores ou para perseguir presas, mesmo as de pequeno porte como roedores. Quanto a isso, ser plenamente quadrúpede é muito mais vantajoso. Para se aventurar na savana, os nossos ancestrais tiveram de se organizar em grupos e/ou usar armas.

Os australopitecos possuíam cérebro pequeno, mesmo considerando sua baixa estatura. Uma vez que um animal de grande porte tenderá a ter um cérebro maior do que um animal pequeno, mesmo possuindo uma capacidade cognitiva inferior, a diferença entre os tamanhos dos cérebros de diferentes indivíduos será melhor apreciada se sua massa corporal for considerada. Mas o crescimento da massa cerebral com o crescimento da massa do corpo não é linear, e, por isso,

McHenry e Coffing (2000) utilizaram para o cálculo do *coeficiente de encefalização*, *CE*, a seguinte fórmula, em que a massa do cérebro, *C*, está expressa em gramas e a massa do corpo, *M*, em quilogramas:

$$CE = \frac{C}{11,22 \times M^{0,76}} \quad (2)$$

Como se pode ver na Tabela 1, em média, as diversas espécies de *Australopithecus*, comparadas aos chimpanzés (*Pan troglodytes*), possuíam um corpo mais leve e um cérebro mais pesado. A diferença é um pouco mais expressiva se forem comparados os coeficientes de encefalização.

Tabela 1 – Características físicas de diferentes espécies de hominídeos

Espécie	Período (ma)	M. (kg)		Est. (cm)		Cér. (g)	APC (mm ²)	CE	CM
		M.	F.	M.	F.				
<i>Pan troglodytes</i>	atual	49	41	–	–	395	294	2,0	0,9
<i>Au. anamensis</i>	4,2–3,9	51	33	–	–	–	428	–	1,4
<i>Au. afarensis</i>	3,9–3,0	45	29	151	105	434	460	2,5	1,7
<i>Au. africanus</i>	3,0–2,4	41	30	138	115	448	516	2,7	2,0
<i>Au. aethiopicus</i>	2,7–2,2	–	–	–	–	–	688	–	–
<i>Au. garhi</i>	2,5– ?	–	–	–	–	446	–	–	–
<i>P. boisei</i>	2,3–1,4	49	34	137	124	514	756	2,7	2,7
<i>P. robustus</i>	1,9–1,4	40	32	132	110	523	588	3,0	2,2
<i>H. habilis</i>	1,9–1,6	37	32	131	100	601	478	3,6	1,9
<i>H. rudolfensis</i>	2,4–1,6	60	51	160	150	736	572	3,1	1,5
<i>H. ergaster</i>	1,9–1,7	66	56	180	160	849	377	3,3	0,9
<i>H. sapiens</i>	atual	58	49	175	161	1.350	334	5,8	0,9

Fonte: McHenry e Coffing (2000, p. 127).

Nota: *APC* é área da superfície dos dentes pós-caninos; *CE* é o coeficiente de encefalização; *CM*, o coeficiente de mastodontia.

Como vimos no capítulo anterior, os antropídeos, particularmente os chimpanzés, utilizam ferramentas, e, em alguns

casos, ferramentas de pedra. Entretanto, ao contrário do que fazem com galhos, eles não procuram dar forma às suas ferramentas de pedra; simplesmente usam o que está à mão. As primeiras ferramentas de pedra que se percebe terem sido intencionalmente modeladas têm 2,5 ma e, provavelmente, foram feitas por uma espécie de australopiteco:

Atualmente, não é possível identificar positivamente os criadores das mais antigas ferramentas de pedra aqui ou em Gona, embora o *A. garhi* seja o único táxon reconhecido como homínídeo recuperado dos sedimentos de Hata (HEINZELIN et al., 1999, p. 627).

Juntamente com as ferramentas, foram encontrados ossos com marcas que indicavam terem sido descarnados com uma lâmina cortante e, em seguida, quebrados, provavelmente para a retirada da medula óssea. Nas proximidades do local onde foram encontradas as ferramentas não havia a matéria-prima necessária à sua confecção e, por isso, Heinzelin et al. (1999) presumem terem sido utilizadas por indivíduos superiores aos chimpanzés em sua capacidade de planejamento do futuro.¹⁶

A ausência de matéria-prima local nas margens planas e sem acidentes do lago Hata pode explicar a ausência de concentrações de artefatos líticos. As evidências das modificações nos ossos demonstram que os homínídeos antigos estavam transportando as pedras para o sítio de manipulação das carcaças. A escassez de evidências do abandono de artefatos líticos nesses sítios sugere que esses homínídeos an-

¹⁶ Em contraste com a hipótese de Heinzelin et al. (1999), como vimos no capítulo anterior (p. 163), há relatos de chimpanzés carregarem ferramentas.

tigos poderiam estar produzindo suas ferramentas (núcleos e lascas) com previsão de uso subsequente (HEINZELIN et al., 1999, p. 629).

Apesar de possuir um cérebro pequeno, com $\sim 450 \text{ cm}^3$, o espécime de *Australopithecus garhi* encontrado por Asfaw et al. possuía várias características dentárias e faciais que o tornavam distinto dos demais australopitecos e semelhante aos espécimes do gênero *Homo*. Por isso, os autores consideram que o *Australopithecus garhi* é um forte candidato a elo entre os australopitecos e o *Homo ergaster*, que eles consideram antecessor do *Homo erectus* (ASFAW et al., 1999, p. 632).

Outro candidato a elo entre *Australopithecus* e *Homo* é o *Homo habilis*, que recebeu esse nome por ter sido descoberto próximo a ferramentas de pedra e, principalmente, por ter uma capacidade craniana claramente superior à dos australopitecos (ver Tabela 1, p. 192). Vários outros espécimes também foram encontrados associados a ferramentas de pedra, mas não há indícios de que o *Homo habilis* usasse o fogo. Apesar de, quanto a essas características, ser mais avançado do que os australopitecos, alguns pesquisadores têm argumentado que os pés do *Homo habilis* possuíam características mais primitivas do que os do *Australopithecus afarensis* e supõem que ele poderia ser descendente do *Australopithecus africanus* e ainda estar bem-adaptado à vida nas árvores (HARCOURT-SMITH; AIELLO, 2004, p. 412). Outra característica do *habilis* apropriada para a vida nas árvores é seu pequeno tamanho. Por todas essas características, muitos paleoantropólogos consideram que o *Homo habilis* seria mais corretamente classificado como *Australopithecus habilis* (HARCOURT-SMITH; AIELLO, 2004, p. 404).

As discordâncias entre os especialistas, brevemente descritas acima, deixam claro que, infelizmente, o resultado a

que se pode chegar até o momento é simplesmente o de que as peças encontradas ainda não são suficientes para montar o quebra-cabeças sobre a origem do gênero *Homo*.

Em síntese, há vários diferentes cenários para a evolução do pé hominídeo, e eles dependem em grande medida das preferências interpretativas de cada um. Entretanto, o que emerge é que o quadro geral é altamente complexo, implicando que diferentes táxons vivendo em diferentes partes da África, mas, ao mesmo tempo, provavelmente tinham mãos e pés que representavam um mosaico de características humanas e de antropoides, mas esses mosaicos eram diferentes uns dos outros, implicando modos de bipedalismo qualitativamente distintos. Dependendo da interpretação, isso muito provavelmente sugere um espectro de adaptações ao bipedalismo por espécies que incorporavam em seu comportamento, em maior ou menor grau, a escalada de árvores, o bipedalismo terrestre e o bipedalismo obrigatório completo (HARCOURT-SMITH; AIELLO, 2004, p. 412).

4.4 O Gênero *Homo*

4.4.1 O cérebro grande

Há algumas décadas, considerava-se que uma espécie de hominídeo merecia ser classificada como pertencente a nosso gênero se possuísse um cérebro grande (LEAKEY, 1994, p. 27). A adoção desse critério foi motivada pelo fato do tamanho do nosso cérebro ser a característica física que mais claramente se destaca quando somos comparados com outras espécies: “É possível estimar a razão entre o consumo de O₂ do corpo e do cérebro. Para a maioria dos mamíferos, a razão metabólica en-

tre esses dois fatores ($M_{\text{cérebro}}/M_{\text{corpo}}$) é menor do que 10%. Para os humanos, entretanto, esse número salta para 20%” (MILTON, 1988, p. 299).

Além de consumir muito oxigênio, o cérebro impõe outros custos metabólicos elevados para o organismo, requerendo grande quantidade de glicose, tanto durante os períodos de vigília quanto durante o sono (MILTON, 1988, p. 299). É interessante observar, entretanto, que o aumento do cérebro foi acompanhado por uma redução dos intestinos, o que indica ter havido uma melhora substancial na dieta dos nossos ancestrais mais recentes:

[...] o custo metabólico de um cérebro relativamente grande e dispendioso de energia foi compensado pela correspondente redução do tamanho do igualmente custoso intestino humano. [...]. Quanto maior a qualidade da dieta, menor e mais simples é o intestino (AIELLO; WELLS, 2002, p. 328).

Um órgão com custos tão elevados de manutenção necessariamente presta serviços relevantes para a sobrevivência e reprodução de seu portador. Caso contrário, não teria sido naturalmente selecionado. Mas, com a crescente descoberta de fósseis, percebeu-se que o crescimento do cérebro era muito recente e que várias espécies de hominídeos já possuíam muitas características humanas, embora ainda tivessem um cérebro de tamanho mais próximo ao dos antropóides do que ao nosso. O tamanho do cérebro continua sendo importante, mas hoje se utiliza um conjunto maior de critérios para classificar uma espécie de hominídeo como pertencente ao gênero *Homo*, sendo os principais o bipedalismo plenamente desenvolvido e a forma dos dentes (caninos e molares pequenos) (CELA-CONDE; AYALA, 2003, p. 7684).

Nas subseções seguintes, revisaremos as características básicas das espécies pertencentes ao gênero *Homo* melhor conhecidas.

4.4.2 *Homo ergaster*

São muitas as hipóteses do caminho evolutivo que levou ao surgimento do gênero *Homo*. Mas as evidências existentes até o momento apontam que, uma vez surgido, há ~ 2 ma, o *Homo erectus* permaneceu como única espécie do nosso gênero por mais de um milhão de anos. Entretanto, também sobre isso não há consenso porque alguns cientistas classificam espécimes africanos mais antigos como *Homo ergaster* e reservam o nome *Homo erectus* aos espécimes asiáticos.

Comparado aos australopitecos, o *Homo ergaster* não apresentava nenhum sinal de arborealismo: ele era mais alto e mais pesado, vivia num ambiente menos arborizado e mais seco (savana), e possuía um tórax em formato de barril (e não afunilado, como o dos australopitecos e antropoides). Ele também possuía dentes, mandíbulas e intestino menores do que os dos australopitecos, o que indica um consumo de alimentos mais ricos e mais fáceis de mastigar e digerir. Seu cérebro era maior, e seus fósseis foram frequentemente encontrados juntamente com ferramentas de pedra (AIELLO; WELLS, 2002; MCHENRY; COFFING, 2000; WYNN, 1988). Basicamente, o plano anatômico do homem moderno já estava completo com o *Homo ergaster*. Mas ele ainda possuía um esqueleto mais robusto e um cérebro consideravelmente menor, variando de 750 cm^3 nos espécimes mais antigos de *Homo ergaster* a 1.225 cm^3 em alguns dos mais recentes.¹⁷

¹⁷ Tamanhos de cérebro obtidos na internet: <http://talkorigins.org/faqs/homs/species.html>, acesso em 25 de maio de 2007.

O fato de ser completamente bípede indica que o *Homo ergaster* já possuía uma cultura material e uma organização social complexas o suficiente para garantir proteção contra os grandes predadores da savana. Ele não precisava dormir em ninhos construídos nas árvores, como o fazem os antropoides e provavelmente também o faziam os australopitecos. Não é à toa que de todos os antropoides o gorila, embora seja quadrúpede, possui os pés mais parecidos com os dos humanos. Áreas de campo aberto são as mais adequadas para a alimentação dos grandes herbívoros, que podem contar com gramíneas em abundância. Numa floresta fechada, a vegetação nova e mais fácil de digerir está na copa das árvores, principalmente nas pontas dos galhos, que somente podem ser alcançados por animais pequenos o bastante para não quebrar os galhos mais finos. Consequentemente, na savana estão as melhores oportunidades de caça. Um corpo grande e pesado — claramente uma desvantagem para um animal arbóreo — pode ser adaptativo para um habitante das savanas, ao permitir explorar uma área mais vasta e caçar presas maiores (AIELLO; WELLS, 2002, p. 324).

Asfaw et al. compararam a morfologia de um crânio de *Homo erectus* de ~1 ma, encontrado na Etiópia, com diversos crânios de *Homo ergaster* (africanos) e de *Homo erectus* (africanos e asiáticos) e concluíram que eles são semelhantes o bastante para ser considerados representantes de diferentes populações de uma única e longa espécie em evolução, e não indivíduos de espécies diferentes. O espécime analisado tinha um cérebro de 995 cm³ e uma anatomia intermediária tanto entre os espécimes mais antigos e mais recentes da África quanto entre os espécimes africanos e asiáticos (ASFAW et al., 2002, p. 317-8). O *Homo erectus* de um milhão de anos atrás viveu numa

savana, como atestam os restos fósseis de outros animais encontrados no mesmo local:

O conjunto de fósseis de bovídeos encontrados associados¹⁸ é dominado por uma diversidade e abundância de alcéfalos não registrada em sítios africanos mais antigos, o que indica habitats constituídos de pastagens abertas. As três espécies de *Kobus*¹⁹ e a abundância de fósseis de hipopótamos indicam a adjacência de habitats às margens de água (ASFAW et al., 2002, p. 317).

Outra evidência de se tratar da mesma espécie está no fato de a tecnologia de africanos e asiáticos ter evoluído da mesma forma e seguindo a mesma cronologia: “Através do tempo e por todo o hemisfério oriental, a tecnologia empregada por este táxon variou da olduvaiense à acheulense” (ASFAW et al., 2002, p. 319).

4.4.3 *Homo erectus*

O *Homo erectus* provavelmente surgiu na África, mas logo se dispersou também pela Ásia. Já há ~1,7 ma o leste da Ásia era habitado pelo *Homo erectus* com sua característica tecnologia olduvaiense (ANTÓN; SWISHER, 2004, p. 272).

Nesse período, as ferramentas eram fabricadas intencionalmente, mas sem grande planejamento. Para se produzir as ferramentas de pedra encontradas junto aos fósseis de até 1,5 milhão de anos, é suficiente que se jogue as pedras umas contra as outras. Eventualmente, um dos estilhaços terá um formato útil, como, por exemplo, o de uma lâmina cortante que poderá ser usada como faca.

¹⁸ No original: *The bovid assemblage*.

¹⁹ Gênero de antílopes.

Nicholas Toth suspeita que os mais antigos produtores de ferramentas não tinham em mente os formatos específicos das ferramentas individuais — um modelo mental, se preferir — quando as faziam. Mais provavelmente, as várias formas eram determinadas pela forma original da matéria-prima. A indústria olduvaiense — a única forma de tecnologia praticada cerca de 1,4 milhão de anos atrás — era de natureza essencialmente oportunista (LEAKEY, 1994, p. 37).

Durante o período de 1,8 a 1,5 ma, o *Homo erectus* (ou *H. ergaster*) basicamente se limitou a tirar lascas de pedras. Ferramentas assim produzidas foram primeiramente descobertas no Vale Olduvai, na Tanzânia, e, por isso, ferramentas semelhantes encontradas em outros locais da África e Ásia são consideradas pertencentes à tecnologia olduvaiense. O uso dessas ferramentas é um indício de que os hominídeos estavam ocupando um hábitat mais árido e diversificando sua dieta:

Alguns investigadores argumentam que entre 1,8 e 1,5 milhão de anos atrás os registros começam a indicar uma estratégia mais complicada e diversa de obtenção de alimentação, com maior uso de áreas marginais, incluindo áreas mais altas e secas e áreas mais distantes de fontes de água. Semelhantemente, outros sugerem que os registros da fauna desse período evidenciam um padrão focado na aquisição de carne e medula óssea, com hominídeos consumindo carcaças mais do que antes (ANTÓN; SWISHER, 2004, p. 282).

Desde 1,5 ma começaram a aparecer ferramentas que evidenciam ter sido feitas com um maior planejamento, que, claramente, não poderiam ter sido feitas por um antropoide. Para se produzir peças como as encontradas nesse novo

período, é preciso moldar a pedra intencionalmente. O produto final já teria de estar na mente do artesão no momento em que ele escolhia um bloco para começar a trabalhar (LEAKEY, 1994, p. 39). Lascas grandes eram extraídas das pedras e, depois, transformadas em ferramentas típicas do período (WYNN, 1988, p. 280). Eram feitas peças como machados de mão e facas (MCHENRY; COFFING, 2000, p. 128-139). A nova tecnologia é chamada de acheulense, uma referência a St. Acheul, na França, onde foi descoberta. O próximo estágio na tecnologia já será dado pelo *Homo sapiens*:

Após mais de um milhão de anos de relativa estagnação, a indústria simples de machados de mão do *Homo erectus* deu lugar a uma tecnologia mais complexa, focada em lascas grandes. E onde a indústria acheulense tem cerca de uma dúzia de implementos identificáveis, as novas tecnologias incluem cerca de sessenta. A novidade biológica que vemos na anatomia do *sapiens* arcaico, incluindo os neandertalenses, é claramente acompanhada por um novo nível de competência tecnológica. Uma vez estabelecida a nova tecnologia, entretanto, pouco mudou. Estagnação, e não inovação, caracterizou a nova era (LEAKEY, 1994, p. 93).

O nível tecnológico, mais uma vez, estagnou. Somente há cerca de 100 mil a 35 mil anos começaram a surgir ferramentas mais sofisticadas paralelamente a obras de arte e outras evidências de que nossos ancestrais haviam atingido um novo patamar em sua evolução cognitiva. Segundo Leakey, sinais de uma mente humana moderna podem ser encontrados na agricultura desenvolvida 10 mil atrás e, antes disso, na arte pré-histórica de 35 mil anos atrás:

Quando a mudança veio, entretanto, foi deslumbrante [...]. Há cerca de 35 mil anos, na Europa, as pessoas começaram a produzir ferramentas de maneira mais apurada, usando golpes delicados para produzir lâminas de pedra. Pela primeira vez, ossos e chifres foram usados como matéria-prima para produção de ferramentas. Os conjuntos de ferramentas passaram a incluir mais de uma centena de itens, entre eles implementos para produção de roupa grosseira e para gravura e escultura. Pela primeira vez, as ferramentas se tornaram obras de arte: arremessadores de lanças de chifre, por exemplo, eram adornados com esculturas de animais reais. [...]. Ao contrário de eras passadas, quando a estagnação dominava, a inovação era a essência da cultura, com mudanças sendo medidas em milênios e não em centenas de milênios (LEAKEY, 1994, p. 93-94).

Leakey e Lewin (1996) especulam que a invenção de uma bolsa para carregar frutos foi revolucionária, tornando possível o desenvolvimento do altruísmo entre os humanos, que puderam transportar comida para o local do acampamento. Esse altruísmo, por sua vez, seria a característica distintamente humana, que fez nossa espécie evoluir e se tornar cada vez mais inteligente: “É fácil transportar uma grande quantidade de carne: é só jogar o animal, ou parte dele, sobre os ombros. Todavia, uma porção de grãos representa um problema tecnológico: sem um recipiente adequado, ou se come na hora, ou a comida apodrecerá” (LEAKEY; LEWIN, 1996, p. 130).

Especular em sentido inverso também é possível. O desenvolvimento do altruísmo criou a necessidade do desenvolvimento da bolsa e, dado que certamente os hominídeos eram bastante criativos (a criatividade está presente nos antropóides atuais, por exemplo), eles resolveram o problema tecnológico,

criando a bolsa. Se não houvesse altruísmo, não haveria nenhum problema tecnológico a ser resolvido.

Com o altruísmo temos a cooperação e com a cooperação surgem os trapaceiros e, conseqüentemente, a necessidade de se detectar os trapaceiros. Foi nessa corrida evolutiva que se desenvolveu o cérebro humano. A espécie humana, além dos insetos sociais, antes da invenção da agricultura e da escrita, foi a única em que a cooperação se desenvolveu a ponto de existir divisão de trabalho entre categorias de trabalhadores (homens caçando e mulheres coletando).

Nem sempre os homens comiam a carne de um animal caçado por eles próprios:

Shipman examinou a distribuição de marcas de corte em ossos antigos e fez duas observações. Primeira, somente cerca de metade eram indicativas de desmembramento; segunda, muitas eram em ossos de pouca carne. Além disso, uma alta proporção das marcas de corte se cruzava com marcas deixadas por dentes de carnívoros, implicando o acesso aos ossos pelos carnívoros ser anterior ao dos hominídeos (LEAKEY, 1994, p. 72).

Chimpanzés também caçam pequenos animais, o que pode significar que a caça não foi iniciada pelos hominídeos, já sendo praticada pelo ancestral que temos em comum com os chimpanzés. Alternativamente, pode-se considerar que esse ancestral não caçava e que os chimpanzés tornaram-se caçadores após a divergência do nosso ancestral comum. Em todo caso, muitos paralelos podem ser traçados entre a atividade de caça de humanos e de chimpanzés:

Nas generalizações adiantadas pela literatura especulativa, existem muitos paralelos entre a caça por

chimpanzés atuais e a realizada por hipotéticos proto-hominídeos: ambas eram feitas principalmente por machos, se concentravam em presas imaturas, parasitavam outros predadores por meio de pirataria ou pelo consumo de carcaças abandonadas [*scavenging*] e envolviam caça solitária ou social. Na caça social, em ambas, havia troca de informação que ajudava a coordenar as ações de vários caçadores para o objetivo comum de capturar a presa (MCGREW, 1992, p. 116).

McGrew usa os conceitos de tecnounidade e subsistentes para quantificar o grau de evolução tecnológica de uma espécie usuária de ferramentas. Com esses conceitos, ele consegue comparar os chimpanzés com os tecnologicamente mais primitivos dos povos humanos já estudados. A comparação é feita entre as ferramentas de chimpanzés da Tanzânia com as de povos primitivos da Tasmânia, levando à conclusão de que a tecnologia empregada pelos chimpanzés não é radicalmente inferior à empregada pelos humanos modernos mais primitivos já existentes.

Os dois conjuntos de ferramentas se utilizam dos mesmos materiais: madeira, pedra, vegetação não lenhosa, usam ferramentas principalmente para predação de animais e não vegetais, enfatizam ferramentas e equipamentos que eram usados manualmente ou vigiados [*tended facilities*] mais do que equipamentos que funcionavam sem a presença do caçador [*untended facilities*, armadilhas, por exemplo]. Ambos são mais “espertos” do que a presa: por exemplo, humanos se escondem e chimpanzés se emboscam [*perch*] (MCGREW, 1992, p. 141).

Uma grande diferença entre o nível tecnológico humano e antropoide é o uso do fogo. Todos os povos caçadores e cole-

tores de que se teve notícia usavam o fogo para cozinhar os alimentos, para se defender de predadores e para se aquecer em clima frio. Mas há relatos de que alguns povos não sabiam ou haviam desaprendido a fazer o fogo, ficando obrigados a manter pelo menos uma chama permanentemente acesa, como os tasmanianos (já extintos) (MCGREW, 1992) e vários povos indígenas da América do Sul (parakanãs, sirionós, yuquis e wari) (FAUSTO, 2001, p. 145). Assim, embora existam evidências de que o *Homo erectus* usasse o fogo (ANTÓN; SWISHER, 2004, p. 289), não é certo que fosse capaz de produzi-lo.

Depois de surgido, o *Homo erectus* rapidamente passou a ocupar um vasto território, incluindo diversas regiões da África e da Ásia. De ~2 ma a ~0,5 ma, o *Homo erectus* parece ter permanecido como uma única espécie. A expansão da área ocupada pelo *H. erectus* significa que o nível tecnológico por ele alcançado já era sofisticado o suficiente para importantes acidentes geográficos deixarem de ser obstáculos à sua mobilidade e para permitir-lhe ocupar diferentes nichos ecológicos. A unidade filogenética do *H. erectus* por todo esse período pode ser interpretada como um forte indício de que a sua adaptação aos diferentes nichos ecológicos era mais cultural do que anatômica, e que a migração de indivíduos da África para a Ásia (e fazendo o caminho inverso) não foi interrompida, permitindo a manutenção da unidade genética da espécie. O fluxo migratório constante garantiria que qualquer inovação genética importante poderia se espalhar pelo resto do mundo em alguns milhares de anos, antes que as diferentes populações pudessem constituir espécies distintas.

Segundo Asfaw et al. (2002, p. 319), há ~0,95 ma tiveram início grandes oscilações nas condições climáticas mundiais, o que poderia ter levado ao isolamento de populações e à consequente especiação do *H. erectus*.

Os fósseis mais recentes de *Homo erectus* têm ~200 mil anos e foram encontrados na Ásia, mas há ~500 mil anos começaram a surgir novas espécies derivadas do *H. erectus*. Entre elas, o *H. neandertalensis* e o *H. sapiens*.

4.4.4 Neandertalenses

O primeiro fóssil de um neandertalense foi encontrado em 1856 no Vale Neander, na Alemanha. Os neandertalenses eram mais fortes do que os humanos modernos e também tinham um cérebro um pouco maior (cerca de 1.450 cm³), parecendo especialmente adaptados ao clima frio da Europa durante as eras glaciais. Não há consenso entre os pesquisadores se os neandertalenses são ou não nossos ancestrais, mas as evidências mais recentes indicam que não houve miscigenação entre os neandertalenses e os humanos arcaicos.

Harvati, Frost e McNulty compararam a morfologia dos crânios de seres humanos modernos, humanos do período paleolítico, neandertalenses e vários outros primatas, incluindo várias espécies de antropoides e de macacos. As diferenças morfológicas entre neandertalenses e humanos eram demasiadamente grandes para que se tratasse de duas raças da mesma espécie. Muito provavelmente, neandertalenses e humanos seriam espécies distintas, incapazes de produzir descendentes férteis, e, portanto, os seres humanos modernos não teriam genes herdados dos neandertalenses (HARVATI; FROST; MCNULTY, 2004, p. 1152).

Os estudos morfológicos são complementados por análises do DNA mitocondrial de neandertalenses, feitas por Krings et al. (1997) e Ovchinnikov et al. (2000), que também apresentam fortes evidências deles não estarem entre os an-

cestrais dos humanos. Se fosse esse o caso, seria de se esperar que o DNA dos espécimes analisados fosse mais semelhante ao dos humanos atuais que vivem na Europa do que ao dos habitantes das demais regiões do globo. As análises revelaram o contrário: os dois espécimes encontravam-se geneticamente equidistantes de todas as populações humanas atuais (KRINGS et al., 1997, p. 24; OVCHINNIKOV et al., 2000, p. 492). Os autores estimam que o último ancestral comum entre humanos modernos e neandertalenses viveu entre 690 mil e 550 mil anos atrás (KRINGS et al., 1997, p. 24) ou entre 853 mil e 365 mil anos (OVCHINNIKOV et al., 2000, p. 492). As diferenças genéticas entre humanos e neandertalenses parecem ter sido suficientes para impedir a gestação de descendentes férteis.

Segundo Duarte et al. (1999), o fóssil encontrado por sua equipe em Largar Velho, Portugal, apresenta uma morfologia híbrida de humano moderno e neandertalense e há indícios do fóssil ser remanescente de uma sepultura ornamentada com conchas furadas e ocre vermelho, ou seja, traços de cultura humana. Tattersall e Schwartz (1999), entretanto, consideram que o fóssil de Largar Velho não apresenta evidências suficientes de hibridismo, sendo mais parcimoniosa a interpretação de se tratar de homem moderno mais entroncado do que a maioria dos indivíduos do seu tempo.

O fato dos neandertalenses não serem nossos ancestrais significa que, provavelmente, eles foram, de alguma forma, extintos em decorrência de ações humanas. Tais ações tanto podem ter sido pacíficas quanto bélicas (LEAKEY, 1994, p. 98). Mesmo uma pequena vantagem dos humanos modernos na exploração dos recursos naturais seria suficiente para obrigar os neandertalenses a ocupar áreas cada vez mais restritas e, por

fim, demasiadamente pequenas para permitir a sustentação de uma população. Nesse cenário, a extinção não poderia ser considerada resultado de ação humana violenta, e poderia ocorrer em poucos milhares de anos a partir do momento em que os humanos fossem superiores aos neandertalenses. O problema é que os fatos conhecidos não permitem excluir a hipótese da eliminação dos neandertalenses pela violência. Assim como na hipótese anterior, também por meio da guerra seria de se esperar que os frequentemente vencidos em inúmeras pequenas batalhas desaparecessem em alguns milhares de anos.

Sendo os neandertalenses fisicamente bem-adaptados ao clima frio, é provável que os humanos, recém-chegados da África, tenham necessitado de alguns milhares de anos para se tornar, em decorrência de seu desenvolvimento cultural, melhor adaptados ao meio ambiente europeu do que os próprios neandertalenses. Isso explicaria por que, em muitas regiões, neandertalenses e humanos conviveram por dezenas de milhares de anos. Outra explicação seria que a aparente coexistência encontrada no registro fóssil tenha sido na verdade ocupação alternada do mesmo território, decorrente das idas e vindas das eras glaciais.

É possível que as diferentes populações tenham ocupado a região alternadamente, seguindo as mudanças climáticas. Nos períodos mais frios, homens modernos moveram-se para o Sul e os neandertalenses ocuparam o Oriente Médio; em períodos quentes, ocorreu o inverso. Devido à imprecisão da datação dos depósitos das cavernas, esse tipo de “compartilhamento” de uma localidade pode parecer coexistência. Vale observar, entretanto, que onde nós realmente sabemos que neandertalenses e humanos modernos coexistiram — na Europa Oriental, 35 mil anos atrás — eles o fizeram por um milênio ou dois no máximo [...] (LEAKEY, 1994, p. 99).

Entre humanos modernos, as guerras são feitas por diversos motivos, principalmente por mulheres, e as alianças entre tribos diferentes são feitas por vários meios, principalmente pelos casamentos.²⁰ Assim, a impossibilidade de produção de descendentes férteis entre humanos e neandertalenses fez com que essa via para formação de alianças tenha inexistido entre eles.

4.4.5 Homens modernos

Não encontrei um conjunto de características aceitas consensualmente como adequadas para classificar uma espécie como homem moderno, em oposição a homem arcaico. Mas, pelos textos revisados até aqui, pode-se considerar como moderna a espécie com andar ereto, dentes essencialmente humanos, cérebro grande e domínio da linguagem como a praticamos hoje. Os dois primeiros critérios encontram-se nos registros fósseis, mas não o terceiro.

Ao contrário das incertezas em torno da origem do *Homo erectus*, não havendo consenso sobre quem foram seus ancestrais, há poucas dúvidas de que o homem moderno evoluiu a partir do *H. erectus*.

A transição dos últimos *Homo erectus* para os primeiros *Homo sapiens* foi gradual. Vários fósseis “de transição”, compartilhando características de ambos, são conhecidos da Europa e da África e datam de cerca de 300 mil anos atrás [...]. A maior parte das mudanças evolutivas ocorreu na anatomia da face e do crânio. Não houve um grande salto no tamanho do cérebro.

²⁰ Ver Linton (1968), Chagnon (1968), Gallois (1986), Seeger (1993) e Fausto (2001).

De fato, o coeficiente encefálico do *Homo sapiens* é pouco maior do que o dos últimos *Homo erectus*, muitos dos quais estavam na faixa dos humanos modernos (WYNN, 1988, p. 282).

Há duas hipóteses para a origem do homem. A primeira, hipótese multirregional, cada vez menos defendida, diz que a espécie humana moderna não se originou em lugar específico. Pelo contrário, as melhorias genéticas ocorridas entre as diferentes populações de *H. erectus* teriam constantemente irradiado por toda a população. Nesse modelo, não teria havido extinção de espécies humanas nas últimas centenas de milhares de anos ou teria havido apenas com as populações mais isoladas. Defensores desse modelo argumentam que qualquer mutação genética que traga alguma vantagem, mesmo pequena, para seus portadores tenderia a se espalhar rapidamente por toda a população, e que as diferentes populações de *H. erectus* estavam minimamente interconectadas para que a maioria fosse atingida pelas melhorias. Os neandertalenses estariam entre nossos ancestrais. Entretanto, muitos acreditam que no período em que surgia a espécie humana moderna não havia fluxo genético suficiente para evitar a especiação do *H. erectus*.

A maioria dos geneticistas populacionais [...] são céticos da viabilidade do modelo de evolução multirregional. Eles observam que o modelo multirregional requer um alto fluxo de genes através de grandes populações, ligando-as geneticamente enquanto permite à mudança evolutiva torná-los humanos modernos (LEAKEY, 1994, p. 91).

A segunda hipótese seria de que a espécie humana teve origem numa ou poucas populações africanas e substituiu todas

as outras espécies de hominídeos existentes na Terra. Já vimos que, provavelmente, não houve miscigenação entre os neander-talenses e os hominídeos e outras evidências têm-se acumulado em favor da hipótese de uma origem africana. A heterogeneidade genética entre as diferentes populações humanas modernas é muito pequena para que a hipótese multirregional seja verdadeira. Além disso, o modo como essa heterogeneidade se dá é incompatível com o modelo multirregional. A heterogeneidade genética entre duas populações é diretamente proporcional ao tempo de isolamento entre elas. Assim, pelo modelo multirregional, seria de se esperar que os diferentes continentes apresentassem uma variação genética semelhante entre suas populações; não seria de se esperar, por exemplo, que as diferentes populações da África fossem significativamente mais heterogêneas entre si do que as populações europeias ou asiáticas. Entretanto, ocorre justamente isso. O continente africano apresenta as populações que se encontram geneticamente isoladas há maior tempo desde o surgimento da espécie humana. Na África, pode-se dizer que os povos que ainda vivem ou viviam até recentemente da caça e da coleta somente tinham esse meio de vida devido a seu alto grau de isolamento das demais populações africanas, e são justamente eles os que apresentam maior heterogeneidade genética.

O ramo mais antigo sugerido pela análise de T_D representa populações de caçadores-coletores africanos, dos quais se separam os ramos levando às populações contemporâneas de agricultores africanos e não africanos. Depois da separação de agricultores africanos de não africanos, o ramo não africano se dividiu entre Eurásia, Oceania, Ásia Oriental e América, nessa ordem (ZHIVOTOVSKY; ROSENBERG; FELDMAN, 2003, p. 1178).

Segundo Zhivotovsky, Rosenberg e Feldman, o padrão de variação genética entre as diversas populações é compatível com um modelo em que os humanos atuais seriam todos descendentes de uma pequena população existente na África há 142-71 mil anos:

Quão pequena era a população ancestral africana? [...] o tamanho efetivo da população ancestral pode ter sido de apenas 700 pessoas. [...]. A estimativa não impossibilita a presença de outras populações de *Homo sapiens sapiens* na África, embora sugira que eram provavelmente populações geneticamente isoladas umas das outras e que populações contemporâneas em todo o mundo descendem de uma ou algumas dessas populações (ZHIVOTOVSKY; ROSENBERG; FELDMAN, 2003, p. 1180).

White et al. (2003) descrevem espécimes humanos datados de 160 mil a 154 mil anos atrás e encontrados na Etiópia (Herto, Awash do Meio), nomeados *Homo sapiens idaltu*. Um indivíduo de sexo masculino tinha uma capacidade craniana de 1.450 cm³, superior à média dos humanos modernos e igual à média dos neandertalenses. Mas, morfológicamente, é possível afirmar que certamente não se tratava de um neandertalense. Os espécimes encontrados possuíam uma morfologia basicamente moderna, mas com alguns traços típicos do *H. erectus* (WHITE et al., 2003, p. 742-3).

Os autores dizem que os espécimes de *H. sapiens idaltu* encontrados estavam morfológicamente equidistantes da maioria dos humanos modernos, o que é equivalente a argumentar ter o crânio provavelmente pertencido a um indivíduo muito próximo da postulada pequena população que deu origem a todos os humanos modernos.

Na amostra global de humanos modernos, os crânios de Herto, tanto metricamente quanto não metricamente, não apresentam nenhuma afinidade derivada com crânios africanos modernos ou com qualquer grupo moderno, confirmando sugestões anteriores. Ao contrário, as maiores aproximações de indivíduos modernos com a morfologia geral, o tamanho e a robusticidade das faces são encontrados em alguns indivíduos australianos e oceânicos, embora estes também sejam claramente distintos dos homínídeos de Herto (WHITE et al., 2003, p. 744).

4.5 Origem da Linguagem

A linguagem é fundamental para a coordenação do trabalho em equipe e, portanto, para a cooperação em larga escala. Na elaboração de um modelo baseado em agentes, uma discussão sobre a origem da linguagem pode fornecer critérios para a determinação de quando e como atribuir aos agentes uma maior capacidade comunicativa. Os autores que estudam a evolução da linguagem não chegaram a um consenso sobre o processo que deu origem às línguas humanas modernas, mas todos concordam que o uso da linguagem como a conhecemos é um fenômeno relativamente recente.

4.5.1 Teoria da linguagem de sinais

Devido ao fato dos antropoides serem capazes de aprender linguagem de sinais, e também porque as línguas humanas são ricas em metáforas espaciais, alguns autores propõem que a linguagem pode ter-se originado da comunicação por gesticulação. Bickerton (1990, p. 142) e Aitchison (1996, p. 71), por outro lado, acreditam que tal teoria apenas

complica a história da evolução da linguagem ao lhe acrescentar mais uma etapa. Concordo com esses autores e considero muito complicada a hipótese de que a linguagem se desenvolveu primeiro por gestos e, depois, foi transferida para a fala se se entender por isso que ao passar da linguagem por gestos para a linguagem falada o cérebro sofreu uma reordenação complexa. Entretanto, tal como propõem Milo e Quiatt (1994, p. 336), a ideia parece plausível:

Mas enquanto argumentamos pela aparência tardia da fala fonêmica rápida, não gostaríamos de aparentar estar argumentando que a linguagem falada humana é emergente (no sentido de Chomsky). Enfatizamos que, exceto pela habilidade para produzir regularmente fonemas arbitrários distinguíveis rapidamente o bastante para acomodar os limites inerentes da memória de curto prazo, características linguísticas como sintaxe e capacidade cognitiva para empregar linguagem evoluíram por um período superior a 1,5 milhão de anos.

Outra teoria sugere que a linguagem se desenvolveu em decorrência do aprimoramento cognitivo resultante do uso cada vez maior de ferramentas.

Gordon Hewes [...] é um particular defensor da linguagem de gestos do hominídeo; ele mostra que as habilidades progressivas da manipulação, necessárias para manufaturar as ferramentas de pedra mais complexas, podem não estar desligadas das habilidades manuais associadas às gestulações complexas (LEAKEY; LEWIN, 1996, p. 195).

Entretanto, não consigo ver em que a habilidade para manipular ferramentas seja superior à habilidade manual necessária para pular de galho em galho. Além disso, Aitchison

(1996) lembra a dificuldade que temos para usar a linguagem para explicar a uma pessoa como desenvolver uma atividade manual, para a qual é muito mais fácil fazer uma demonstração visual. Ele, portanto, considera pouco provável que a evolução da linguagem esteja associada ao desenvolvimento das ferramentas (AITCHISON, 1996, p. 19).

Mas a inadequação da linguagem falada para a transmissão de conhecimentos práticos manuais não esgota as possíveis relações entre linguagem e uso de ferramentas. É claro que, num certo sentido, a linguagem não é apropriada para ensinar alguém a fazer atividades práticas. O artesão ensina seu trabalho a um aprendiz pelo exemplo, e não com palavras. Mesmo assim, a linguagem tem um papel fundamental na transmissão de *tecnologia*:

É algo completamente diferente quando o que se ensina não é a técnica em si, mas os princípios metatécnicos, as relações entre as relações-entre-coisas que permitem a geração — e não meramente a implementação — de formas particulares. Inovação, portanto, não é um desvio da tradição, originada de algum *insight* ao acaso ou de um acidente de transmissão. Pelo contrário, ela é uma exploração dos potenciais gerativos de um sistema de conhecimento herdado (INGOLD, 1994, p. 287).

4.5.2 Teoria da protolíngua

Bickerton argumenta que o *Homo erectus* falava uma protolíngua. Como ele fez isso por mais de um milhão de anos, essa protolíngua estaria já bem estabelecida em nossa base neurológica. A protolíngua se caracterizaria pelo uso de apenas algumas classes gramaticais como verbos e substantivos, sem o emprego de outras, mais abstratas, como preposições

e conjunções. Em protolíngua não é possível construir frases complexas sem ambiguidade. Ainda hoje fazemos uso da protolíngua quando exaustos, confusos etc.

As evidências revisadas sustentam a suposição de que há um modo de expressão linguística bastante separado da linguagem humana normal e que é compartilhado por quatro classes de falantes: antropoides treinados, crianças com menos de dois anos, adultos isolados da linguagem nos seus primeiros anos de vida e falantes de *pidgin*. [...]. Ele [o modo de expressão] é uma característica da espécie tanto quanto a linguagem, embora, diferentemente desta, possa estar ao alcance de outras espécies, se apropriadamente treinadas (BICKERTON, 1990, p. 122).

Tomasello (1999) não vê propriamente o uso de uma gramática mais complexa como o passo decisivo do surgimento das línguas. Ele, entretanto, considera que, antes do homem moderno, nossos ancestrais já falavam algum tipo de língua. É realmente muito provável que o *Homo erectus* já falasse algum tipo de protolíngua, pois o surgimento da linguagem completamente desenvolvida de um momento para o outro seria uma evolução muito radical para ser ocasionada pela seleção natural.

4.5.3 Teoria da empatia

Segundo Tomasello, os antropoides não são habilidosos na tarefa de ler a mente do outro, e é isto o que prejudica sua capacidade de transmitir conhecimentos.

Apesar de algumas observações sugerirem que alguns primatas não humanos em algumas situações são capazes de compreender coespecíficos como agentes in-

tencionais e de aprender com eles de um modo que se assemelha a algumas formas de aprendizado cultural humano, o peso esmagador das evidências sugere que somente seres humanos compreendem coespecíficos como agentes intencionais como eles próprios e somente seres humanos se engajam em aprendizado cultural (TOMASELLO, 1999, p. 6).

Segundo Tomasello, os chimpanzés em seu ambiente natural procuram seguir o exemplo dos seus semelhantes, mas sem uma clara compreensão das suas intenções. Eles, por exemplo, reproduziriam o comportamento de introduzir uma vareta num cupinzeiro, mas fariam isso sem pensar sobre quais seriam as intenções do seu semelhante ao ter feito o mesmo. Cada um descobriria por si próprio que serviria para capturar os cupins. Os chimpanzés, portanto, não se utilizariam de um método de transmissão cultural mais eficaz e tipicamente humano:

O principal outro processo envolvido na transmissão cultural, tal qual tradicionalmente definida, é o ensino, quer o aprendizado social venha de “baixo para cima”, quando indivíduos ignorantes ou destreinados procuram outros mais sábios ou habilidosos, ou de “cima para baixo”, quando indivíduos instruídos e habilidosos procuram passar conhecimentos ou habilidades para outros (TOMASELLO, 1999, p. 33).

Os seres humanos seriam os únicos a ter interesse em ser professores, doutrinadores. Isso lembra a noção de memes de Dawkins (1979), mas a argumentação aqui é bem mais concreta. Na teoria de Dawkins, os memes “querem” se reproduzir, pular de uma cabeça para outra. Os agentes são as ideias e não os indivíduos. Parece-me, entretanto, que não precisamos dessa metáfora. A teoria da empatia permite explicar de forma mais

objetiva por que os humanos são doutrinadores. Os humanos deliberadamente tentam transmitir conhecimentos e, ao tentar fazer isso, levam em consideração o que se passa na mente do outro. Isso aumenta enormemente a eficácia do processo de transmissão cultural, permitindo a acumulação de conhecimentos. Basta lembrar que uma aula é muito mais proveitosa quando o número de alunos é pequeno. Nesse caso, o professor consegue constantemente ajustar seu discurso à compreensão dos alunos. Os chimpanzés, segundo Tomasello, são obrigados a reinventar a cultura num grau que nós estamos dispensados de fazer e isso limita sua capacidade de acúmulo cultural.

O que Tomasello chama de imitação é a tentativa de uma pessoa se comportar como outra a partir do que considera serem as intenções da outra e não por simples tentativa de reproduzir os mesmos movimentos:

Antropoides no seu hábitat natural não têm ninguém para lhes apontar algo, mostrar-lhes coisas, ensinar-lhes ou, em geral, expressar intenções (ou estados intencionais) de modo a despertar sua atenção (TOMASELLO, 1999, p. 35).

De acordo com Tomasello, o que possibilitou à espécie humana dar um grande salto evolutivo nos últimos 200 mil anos, incluindo o desenvolvimento das línguas modernas, foi o que podemos chamar de capacidade de empatia, ou seja, a capacidade de imaginar o que se passa na mente de outra pessoa.

Por um lado, existem milhares de maneiras diferentes e parecidas de se comunicar uma informação qualquer. Por outro lado, uma mesma frase pode ter muitos significados, dependendo do contexto em que é pronunciada. Quem fala precisa ter uma ideia do que a outra pessoa já sabe para escolher a

forma mais apropriada de falar, e quem escuta precisa ter uma ideia do que a outra pessoa sabe e do que a outra pessoa acha que ela, que escuta, já tem conhecimento. Os seres humanos conseguem fazer isso porque são capazes de concentrar conjuntamente sua atenção sobre um aspecto do mundo.

A capacidade de empatia está diretamente relacionada com a transmissão cultural. Segundo Tomasello, um chimpanzé observando outro utilizar uma ferramenta pode imitar seus movimentos, mas terá de descobrir por sua própria experiência o que acontece ao se manipular aquela ferramenta daquela forma. Um ser humano teria uma tendência natural a tentar compreender quais são os objetivos do outro, e isso, ao dar sentido às ações, facilitaria o processo de imitação. De todos os milhares de movimentos realizados por um indivíduo, por que copiar este e não aquele? Resposta: porque este permite atingir determinado objetivo desejável. Comparadas aos antropoides, as crianças humanas são especialmente interessadas em assimilar cultura.

Crianças que compreendem que outras pessoas têm relações intencionais com o mundo, semelhantemente às suas próprias relações intencionais com o mundo, podem tentar se apropriar dos modos que outros indivíduos encontraram para alcançar seus objetivos (TOMASELLO, 1999, p. 78).

Não obstante terem intensa vida social e afetiva, os chimpanzés viveriam em maior isolamento, sem compartilhar suas impressões sobre o mundo com seus semelhantes. Tomasello fornece um exemplo interessante que demonstra ser fundamental para uma comunicação bem-sucedida concentrar conjuntamente a atenção sobre algum aspecto do mundo ou algum tema.

Um estrangeiro num país cuja língua lhe fosse completamente estranha não teria a menor ideia do que estaria falando uma pessoa que se aproximasse comentando sobre o tempo, numa tentativa de iniciar uma conversa casual. Ele, entretanto, conseguiria se comunicar minimamente com, por exemplo, um vendedor de bilhetes de trem. Mesmo falando línguas diferentes, os dois saberiam quais eram as intenções do outro (TOMASELLO, 1999, p. 99). Essencialmente, falar é uma *ação social* e conversar, *relação social*, no sentido weberiano dos termos:

Devemos, portanto, explicitamente reconhecer o ponto teórico segundo o qual a referência linguística é um ato *social* no qual uma pessoa tenta obter o foco de atenção de outra pessoa para algo no mundo. E nós somente podemos ser compreendidos no contexto de certos tipos de interação social, que eu chamarei de cenas de atenção conjunta. Cenas de atenção conjunta são interações sociais nas quais a criança e o adulto estão conjuntamente atentos a uma terceira coisa, e à atenção um do outro em relação a essa terceira coisa, por um tempo razoavelmente extenso (TOMASELLO, 1999, p. 97).

O desenvolvimento moral também está relacionado com a característica distintiva dos humanos de empatia, ou seja, de terem uma teoria sobre como funciona a mente do outro:

Há um outro aspecto unicamente humano da compreensão social que começa a se fazer sentir no final da primeira infância, e que se refere à compreensão moral. Nas considerações de Piaget, o raciocínio moral não se refere a seguir regras de autoridade, mas, sim, a empatizar com outras pessoas e ser capaz de ver e sentir coisas dos seus pontos de vista (TOMASELLO, 1999, p. 179-180).

Segundo Tomasello, o que falta aos antropoides não é inteligência para desenvolver a tecnologia, mas inteligência e disposição para transmitir a cultura. Eles não são habilidosos na tarefa de ler a mente do outro, e é isso o que prejudica sua capacidade de transmitir conhecimentos e acumular cultura.

Os antropoides, entretanto, parecem estar a apenas poucos passos da capacidade de desenvolver empatia. Quando criados em ambiente humano e recebendo o mesmo tratamento, atenção e respeito que se costuma dispensar às crianças humanas, como o próprio Tomasello admite, eles desenvolvem muitas das características consideradas tipicamente humanas, embora não com a mesma competência.

Pode-se objetar que há na literatura um número muito convincente de observações de aprendizado imitativo em chimpanzés e, de fato, há alguns. É interessante, entretanto, que basicamente todos os casos claros são de chimpanzés que tiveram extenso contato com humanos (TOMASELLO, 1999, p. 34).

Para Tomasello, a compreensão dos fenômenos sociais é anterior à compreensão dos fenômenos físicos:

[...] minha hipótese é de que a habilidade unicamente humana de compreender eventos externos como mediados por forças intencionais/causais emergiu durante a evolução humana primeiramente para permitir aos indivíduos prever e explicar o comportamento de coespecíficos e tem, desde então, sido transportado para lidar com o comportamento de objetos inertes (TOMASELLO, 1999, p. 24-5).

Acredito que podemos estender esse raciocínio um pouco mais e dizer que, devido à inteligência social (empatia), o

pensamento humano tem uma tendência a ser antropomórfico (ou mitológico), que seria justamente um indício de que o mesmo módulo mental que processa informações sobre o que se passa na mente de outra pessoa está envolvido no processamento das informações sobre quais as causas dos fenômenos físicos. Mas essa não parece ser uma característica unicamente humana. A inteligência social (ou maquiavélica) é típica dos primatas que vivem em sociedade.

4.5.4 Antropoides humanizados

Como vimos no capítulo anterior, os antropoides em seu ambiente natural apresentam uma capacidade de transmissão cultural não desprezível, mas a comunicação simbólica por eles desenvolvida é extremamente simples. Entretanto, chimpanzés, bonobos, orangotangos e gorilas criados em cativeiro são capazes de aprender linguagens simbólicas bastante sofisticadas, inclusive a língua falada pelas pessoas que cuidam deles (MILES; HARPER, 1994, p. 261), e essa competência linguística é acompanhada de evidências de capacidade de autorreflexão.

Todos os projetos de pesquisa com antropoides têm relatado autorreconhecimento por seus animais, demonstrado pelo autoneameamento, autorreconhecimento no espelho e sinalização para si próprio. [...]. Washoe sinalizou QUIETA para si própria enquanto escapulia para um lugar proibido no seu quintal [...]. Portanto, os antropoides parecem ser capazes de usar seus símbolos para reflexão interna e mostram um certo grau de consciência de si próprios (MILES; HARPER, 1994, p. 266).

Um pré-requisito fundamental para o desenvolvimento de habilidades linguísticas é o envolvimento emocional dos

antropoides com os humanos. Os antropoides que adquiriram competência linguística foram expostos à língua inglesa e ao convívio humano desde o nascimento. Eles foram criados soltos, fazendo o que queriam. Seus companheiros humanos os tratavam como sujeitos com livre-arbítrio e direito à individualidade. Seus “treinadores” não eram apenas treinadores; eram pessoas socialmente importantes para eles e, por isso, eles se sentiam emocionalmente motivados a se esforçar para se comunicar com essas pessoas.

O bonobo Kanzi, por exemplo, durante sua infância foi, incidentalmente, tratado pela pesquisadora Sue Savage-Rumbaugh praticamente como se fosse uma criança humana. Kanzi nasceu em cativeiro e foi separado de sua mãe biológica por Matata, outra bonobo que passou a cuidar dele como se fosse seu próprio filho. Durante os dois primeiros anos de vida de Kanzi, Savage-Rumbaugh tentou, praticamente sem sucesso, ensinar Matata a se comunicar usando um tabuleiro eletrônico com símbolos desenhados. Nesse período, Kanzi não estava recebendo nenhum treinamento, mas tinha permissão de permanecer com Matata durante as “aulas”. Se Kanzi fizesse alguma travessura realmente séria, Matata o repreendia e não se importava que Savage-Rumbaugh também o repreendesse, mas ela visivelmente não gostava quando a pesquisadora repreendia seu filho sem motivo:

[...] Kanzi era ágil para reconhecer quando eu estava irritada e para solicitar o apoio de Matata se eu tentasse pegar de volta minha caneta ou insistisse que ele apanhasse as coisas que tinha acabado de espalhar pelo chão. Ele se sentia compelido a explorar com considerável *élan* todas as dimensões dos comportamentos que eram “ok” para Matata, mas frustrantes para mim.

Essa exploração de opções comportamentais tais como interpretadas por mim *versus* Matata frequentemente se tornavam a *raison d'être* de Kanzi por uma manhã ou tarde inteira (SAVAGE-RUMBAUGH; SHANKER; TAYLOR, 1998, p. 20).

Uma das travessuras de Kanzi consistia em tocar uma letra qualquer do tabuleiro antes que sua mãe tivesse tempo de pensar numa resposta para uma pergunta de Savage-Rumbaugh. Entretanto, o comportamento dele se transformou completamente quando foi decidido que Matata deveria ser levada para um outro local para se reproduzir. Sem Matata, Savage-Rumbaugh tornou-se o ser mais significativo para Kanzi e, ao invés de se divertir irritando-a, ele passou a procurar agradá-la. Kanzi passou imediatamente a usar o tabuleiro para se comunicar com Savage-Rumbaugh, demonstrando que havia compreendido bem as lições dirigidas à sua mãe.

A competência linguística de Kanzi continuou progredindo e dezenas de novos símbolos foram gradualmente adicionados ao seu tabuleiro. Entre as palavras adicionadas, “bom” e “mau” provocaram um efeito interessante, indicador da capacidade de Kanzi de compreender noções abstratas:

Quando os lexicogramas “bom” e “mau” foram colocados pela primeira vez no teclado de Kanzi, eu não pensara que ele os usaria frequentemente, ou intencionalmente. Eu os coloquei para todos terem um modo claro de indicar para Kanzi quando nós sentíamos que ele estava sendo bom ou mau. Para minha surpresa, Kanzi ficou intrigado com esses lexicogramas e logo começou a usá-los para indicar sua intenção de ser bom ou mau, bem como para comentar suas ações anteriores como “boas” ou “más”. [...]. Ele, por exemplo,

anunciaria sua intenção de ser “mau” antes de fazer um buraco em sua bola com uma mordida, quebrar o telefone ou tirar um objeto de alguém (SAVAGE-RUMBAUGH; SHANKER; TAYLOR, 1998, p. 52).

Para testar a competência de Kanzi na compreensão de inglês falado, Savage-Rumbaugh pronunciou 660 frases pedindo a Kanzi para que fizesse coisas que não eram parte de seu cotidiano. Ele executou corretamente 72% das tarefas, uma taxa superior à obtida por Alia, uma criança humana de dois anos e meio que respondeu corretamente a 66% dos pedidos. As frases foram pronunciadas usando um sistema de som e a pesquisadora estava por trás de uma janela de vidro espelhado que somente permitia a visão numa direção (SAVAGE-RUMBAUGH; SHANKER; TAYLOR, 1998, p. 69).

A capacidade linguística dos antropoides treinados por humanos indica que nosso último ancestral comum com os bonobos e chimpanzés atualmente existentes já possuía vários pré-requisitos cognitivos necessários para a evolução da linguagem. O estímulo que faltava foi decorrente, de alguma forma, do bipedalismo. Um possível cenário seria o de que os humanos passaram a andar sobre dois pés para transportar alimentos do ambiente aberto da savana para a segurança das copas das árvores, mas, ao ficar com as mãos livres, puderam intensificar a comunicação por gestos. Por 4 ou 3 milhões de anos, a comunicação por gestos permitiu um acúmulo progressivo da cultura e aumentou continuamente a demanda por inteligência social para lidar com as informações e contrainformações típicas da fofoca.

5

UM MODELO BASEADO EM AGENTES DE FORMAÇÃO DE ALIANÇAS E COOPERAÇÃO ENTRE ANTROPOIDES VIRTUAIS

5.1 Introdução

Neste capítulo, apresento um modelo baseado em agentes de evolução da cooperação que desenvolvi procurando atribuir aos agentes características cognitivas interpretáveis como representativas das apresentadas por antropoides reais e criar um mundo com vegetação interpretável como sendo semelhante a uma floresta tropical. Em oposição a modelos que buscam o máximo de simplicidade, meu objetivo foi construir um modelo empiricamente relevante sobre o funcionamento da mente dos agentes e sobre seu ecossistema. A ênfase do modelo está nas propensões dos agentes para sentir emoções e não na evolução de capacidades cognitivas para tomar decisões racionais.

Um dos princípios norteadores do desenvolvimento do modelo foi de que as forças cegas do processo de seleção natural são mais inteligentes do que o desenvolvedor do modelo na escolha das estratégias mais aptas a permitir a sobrevivência dos agentes. Em várias circunstâncias, foram implementadas estratégias alternativas de comportamento, deixando a definição da estratégia a ser seguida pelo agente por conta da evolução natural da simulação.

Os parâmetros, em sua maioria, podem ser ajustados antes do início das simulações. Alguns não sofrem alteração durante toda a simulação (Apêndice A), outros são usados apenas como referência para a criação da primeira

população de agentes e estão sujeitos a evolução por seleção natural (Apêndice B).

Inicialmente, desenvolvi o modelo utilizando a biblioteca Swarm (SWARM DEVELOPMENT GROUP, 1999), mas, depois da defesa da tese, eu o converti para C++, usando GTKMM para construir a interface gráfica.²¹ Alguns dos processos implementados podem ser encontrados nos modelos de Pepper e Smuts (2001) e de Premo (2005), notavelmente a distribuição de plantas em aglomerados, a possibilidade de compartilhamento de comida, o risco de predação e a territorialidade. As propensões genéticas dos agentes para sentir emoções lembram muitas das emoções discutidas por Trivers (1971).

5.2 Descrição do Modelo Proposto

Dos modelos revisados no capítulo 2, o desenvolvido por Premo (2005) é o mais próximo do apresentado neste livro. O mundo ocupado pelos agentes é um tabuleiro retangular cujas dimensões podem ser determinadas antes do início de cada simulação. Em muitos modelos baseados em agentes, o mundo costuma ter formato toroidal para reduzir os efeitos das bordas sobre o comportamento dos agentes. Entretanto, considerando que os antropoides reais vivem num mundo que possui limites físicos, muitas vezes bem definidos, como rios e montanhas, optei por não conectar as extremidades do tabuleiro. Formatos não retangulares, até mesmo irregulares, poderiam ser explorados em versões futuras do modelo.

A modelagem do mundo como espaço contínuo seria possível de implementar — e seria mais realista —, mas tor-

²¹ O código fonte está disponível em: <http://www.lepem.ufc.br/jaa/anthropoids.html>.

naria o código do programa bem mais complexo e as simulações mais lentas.

O tempo nesse mundo virtual corre em intervalos discretos aqui chamados de horas, que somam dias e anos. O transcurso do tempo em intervalos discretos representa outra importante irrealidade do modelo em face do mundo real.

5.2.1 As presas

Os agentes mais simples da simulação são as presas a serem caçadas pelos antropoides. Criação, desenvolvimento e reprodução das presas foram modelados de forma a evitar qualquer complexidade desnecessária, tendo como objetivo manter uma população que se reduz em caso de predação e se recupera em caso de interrupção da predação. Trata-se de seres que simplesmente envelhecem e, ao atingirem a idade máxima, voltam à idade zero. Nesse momento, se o número de presas existentes no mundo for inferior ao número máximo determinado antes do início das simulações, o agente se duplica, aparecendo o recém-nascido numa célula do mundo escolhida ao acaso.

A única ação das presas consiste em fazer movimentos aleatórios pelo mundo. Quando uma presa é caçada, não há reposição até que outra atinja a idade máxima. Não há possibilidade de extinção por superpredação: se todas forem caçadas, o programa criará uma nova em lugar aleatório. Ao ser caçada, a quantidade de carne fornecida por uma presa é proporcional à sua idade.

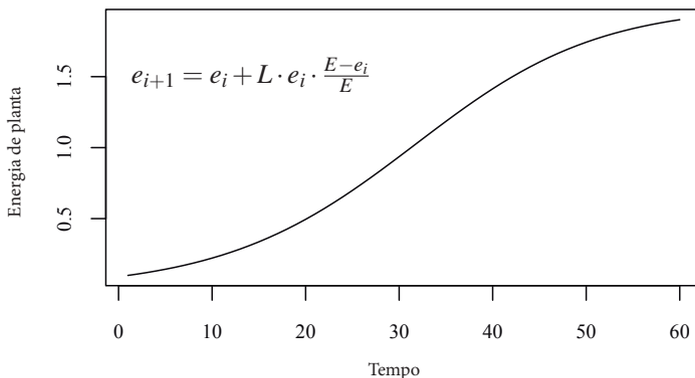
5.2.2 Vegetação

Como vimos nos capítulos 3 e 4, vários autores consideram que a evolução humana provavelmente ocorreu num

momento de mudança climática na África, com a redução das florestas tropicais e aumento da área ocupada por savanas. Os primeiros humanos provavelmente surgiram em decorrência da adaptação de uma espécie de primatas à vida nas savanas e, pelo menos inicialmente, esses primatas podem ter transitado entre florestas e savanas conforme a disponibilidade de alimentos em cada região e estação do ano. Para simular um mundo com vegetação híbrida, o modelo aqui proposto possui dois tipos de vegetação: árvores frutíferas e vegetação rasteira.

Cada célula do tabuleiro possui ou uma árvore ou vegetação rasteira. A vegetação rasteira, como no modelo de Pepper e Smuts (2001, p. 60), cresce a cada hora durante todo o ano segundo uma curva logística: o crescimento é mais lento quando a planta está próxima dos seus valores mínimo e máximo, como mostra a Figura 7.

Figura 7 - Crescimento de uma planta rasteira



Fonte: Elaboração própria.

Nota: A figura representa as primeiras 60 horas do crescimento da energia, e , de uma planta com taxa de crescimento logístico L de 0,1 e energia máxima, E , 2,0, sendo 0,1 o ponto de partida.

O modelo não permite que uma planta rasteira seja completamente consumida. Por maior que seja a fome dos predadores, a planta permanece com quantidade de energia no mínimo igual à sua taxa de crescimento logístico. A energia máxima de uma planta rasteira é 1,1 e a taxa de crescimento logístico é 0,01.

As árvores se caracterizam pela capacidade de produzir frutos, e os agentes procuram retirar da árvore em que se encontram tantos frutos quantos sejam necessários para saciar seu apetite. Existem três espécies de árvore. O período de produção de frutos, o número de frutos produzidos por dia, a quantidade de energia de um fruto e o tempo que ele permanece bom para consumo (antes de apodrecer) são específicos para cada espécie, mas todas as árvores de uma mesma espécie compartilham as mesmas características. Os frutos são produzidos apenas uma vez por dia, mas cada agente tenta consumir frutos ou vegetação rasteira uma vez a cada hora. Numa floresta tropical real os antropoides têm preferência pelos frutos mais maduros. Analogamente, neste modelo, os primeiros frutos a serem consumidos são os mais velhos. As árvores são distribuídas pelo mundo em aglomerados de uma mesma espécie. A existência de diferentes espécies de árvores e sua distribuição em aglomerados têm o objetivo de simular a sazonalidade e irregularidade na distribuição espacial dos frutos nas florestas tropicais reais.

As árvores e a vegetação rasteira não morrem e nenhum de seus parâmetros está sujeito a evolução; elas permanecem as mesmas durante toda a simulação. A rigor, as árvores, a vegetação rasteira e as presas são agentes, mas estamos reservando o termo *agente* aos antropoides, apresentados a partir da seção seguinte.

Uma única célula do mundo-tabuleiro pode conter uma quantidade indefinida de agentes. Tipicamente, o número total de agentes cai no início da simulação, mas, como os mais aptos têm uma taxa de sobrevivência mais elevada, em poucas gerações a densidade populacional aumenta.

5.2.3 Os antropoides

Os antropoides são agentes que nascem, crescem, se reproduzem sexualmente e morrem. Eles são os agentes mais complexos. Cada recém-nascido recebe um nome composto de oito caracteres aleatórios e todos os agentes sabem o nome de sua mãe, a qual, por sua vez, mantém uma lista de todos os filhos que teve. Essas informações podem ser acessadas durante as interações com outros agentes, permitindo identificar mãe, irmãos e filhos, amigos e inimigos.

Um agente ao nascer é incapaz de se alimentar sozinho e seu comportamento se limita a receber energia de sua mãe e a acompanhá-la continuamente.

Por um lado, quanto mais longa a duração do período de dependência dos filhos em relação às mães, maior será o investimento da mãe nos filhos e, conseqüentemente, maiores serão as chances de sobrevivência deles. Além disso, quanto mais longa a infância, mais oportunidade terá o indivíduo de aprender os valores morais e as técnicas de produção transmitidos pelos mais velhos antes de iniciar a própria vida adulta. Por outro lado, quanto menos tempo uma mãe dedicar a cada um dos filhos, mais tempo terá para gerar novos descendentes. Por isso, no modelo proposto, o máximo de energia que um agente pode acumular e a quantidade de energia gasta por hora (taxa de metabolismo) são fixos por toda a simulação,

mas a duração do período de infância fica sujeita a evolução por seleção natural.

A taxa de metabolismo sempre tem valor igual a 1, mas antes de iniciar a simulação, é possível especificar qual será o máximo de energia. Esses valores são usados para calcular a duração do período de infância e a idade máxima da primeira população de agentes. A duração da infância em horas terá o mesmo valor numérico da energia máxima do agente, ou seja, tempo suficiente para ele chegar à idade adulta com metade da energia máxima. E a idade máxima de um agente será 16 vezes maior do que a infância.

Durante a infância, o metabolismo do agente tem a metade da intensidade do metabolismo de um adulto e a criança recebe de sua mãe o dobro do que gasta. Assim, o período de infância determinado pelo cálculo acima é suficiente para que o agente chegue à idade adulta com 50% de seu nível energético máximo. Um adulto morre se seu nível energético atingir um nível abaixo de 30% do máximo possível, mas, por menor que seja seu nível energético, não consegue consumir mais do que duas vezes o valor da taxa de metabolismo. O nível energético mínimo para uma criança se manter viva é proporcional à sua idade.

A maior parte das ações dos agentes é guiada por emoções e não por cálculos racionais. A emoção é aqui definida como a propensão de agir de determinada forma de acordo com as circunstâncias em que se dá a ação, o que está razoavelmente próximo da definição de Turner, para quem as emoções são mecanismos de escolha em meio a incertezas. Por meio das emoções, o indivíduo atribui um valor a cada alternativa de consequência esperada ou meio a ser empregado, o que possibilita a escolha do curso de ação a ser seguido (TURNER, 2000, p. 59). As ações não podem ser con-

sideradas racionais com relação a fins porque não é feito nenhum cálculo de suas consequências. Também não podem ser consideradas racionais com relação a valores porque os agentes não seguem uma estratégia de ação independentemente das circunstâncias.

As propensões para sentir emoções são herdadas geneticamente, sendo geralmente representadas por números reais com valores próximos de zero. Durante a reprodução dos agentes, as propensões estão sujeitas a mutação, podendo seus valores sofrer pequenos acréscimos ou decréscimos, sendo possível que evoluam para valores negativos ou superiores a 1.

Em sua maioria, cada característica hereditária é armazenada em duas variáveis diferentes correspondentes aos sexos masculino e feminino. Ambas as variáveis são sujeitas a mutações, mas durante a vida do agente somente são utilizadas as variáveis correspondentes a seu sexo. No momento da reprodução, para cada característica, o agente herda as duas variáveis ou do pai ou da mãe. O objetivo dessa duplicação das variáveis não é produzir genes recessivos e dominantes, mas, sim, propiciar a agentes de sexos opostos comportamentos diferentes mesmo carregando informação genética equivalente. Os animais reais não possuem códigos genéticos completamente separados para machos e fêmeas, mas ocorre um processo razoavelmente equivalente: muitos genes importantes se manifestam diferentemente conforme estejam num ambiente onde predominem hormônios masculinos ou femininos.

5.2.4 Memória e lembranças

Nossa memória é imperfeita. Nós armazenamos algumas informações e o que chamamos de lembrança é, na verdade, a reconstrução de uma narrativa feita a partir dos fragmentos lem-

brados. Entretanto, seria demasiadamente complexo tentar imitar essa forma de reconstruir lembranças. Por isso, ao contrário do que ocorre com os humanos, no modelo artificial aqui apresentado, os agentes armazenam e recuperam informações com perfeição.

Os agentes são capazes de armazenar lembranças positivas e negativas sobre os outros agentes e, em várias circunstâncias, eles precisam elaborar, a partir de suas lembranças, um sentimento positivo, negativo ou neutro em relação a um outro agente. Esse sentimento é calculado de modo diferente conforme as circunstâncias. O resultado será zero se a soma de tudo que ele recebeu do outro e tudo que ele doou para o outro for zero. Se o agente não possuir nenhuma lembrança do outro, o valor resultante será um valor específico interpretado pelos agentes como não lembrança. Quando o programa está sendo executado em modo gráfico, é possível escolher um agente a ser seguido, sendo traçadas linhas ligando-o a todos os outros dos quais ele se lembra, com exceção dos que se encontram na mesma célula.

Os agentes podem adotar estratégias diferentes de construção de seus sentimentos a partir de suas lembranças: (a) os mais vingativos serão vingativos quando o último valor dado for maior do que o último valor recebido; (b) os moderadamente vingativos o serão se o último valor dado for maior do que zero e o último valor recebido for menor do que zero; (c) os menos vingativos somente serão vingativos se a soma de tudo o que deram for maior do que zero, a soma de tudo o que receberam for igual ou menor do que zero, o último momento em que receberam algo for mais recente do que o último momento em que deram algo e o valor recebido for menor ou igual a zero. Quando está sendo vingativo, o valor lembrado é calculado de acordo com a expressão:

$$\text{lembrança} = (-1) \cdot \text{vingatividade} \cdot (\text{dado} - \text{recebido}), \quad (3)$$

onde, conforme a estratégia de cálculo da vingatividade do agente, *dado* e *recebido* referem-se à soma de tudo o que foi dado e recebido presente na memória do agente ou apenas ao último evento de cada tipo. A estratégia escolhida é uma característica genética.

Quando não está sendo vingativo, um agente usa de *gratidão* para lembrar de outros, e existem duas estratégias de lembrar com gratidão. Em uma delas, apenas o valor total recebido é levado em conta enquanto na outra o que importa é a diferença entre total dado e total recebido, conforme as expressões:

$$s_1 = \text{gratidão} \cdot \text{recebido}, \quad (4)$$

$$s_2 = \text{gratidão} \cdot (\text{recebido} - \text{dado}). \quad (5)$$

No modelo, fatos recentes são mais valorizados do que fatos antigos, e por isso, o cálculo de *dado* e *recebido* não é a simples soma de tudo o que foi dado e tudo o que foi recebido, respectivamente. O tempo decorrido desde o evento lembrado, t , e um fator de valorização do tempo, f , são considerados no cálculo. Se f for 0, somente o presente será valorizado e, conseqüentemente, qualquer evento ocorrido há pelo menos uma unidade de tempo será lembrado como valor nulo. Se f for 1, os eventos não serão desvalorizados com o passar do tempo, continuando a ter o mesmo valor, v , original. Mais precisamente, a lembrança que um agente tem de outro é a soma das lembranças dos valores dados e recebidos e cada lembrança de valor, dado ou recebido, v' , é calculada conforme a expressão:

$$v' = v \cdot f^t. \quad (6)$$

Um agente só consegue memorizar até quatro doações e quatro recebimentos por agente conhecido e um novo evento substitui em sua memória o evento do mesmo tipo de menor valor. Essa forma seletiva de esquecimento está em consonância com pesquisas sobre o funcionamento da memória de animais, que indicam ser lembrados por mais tempo os eventos mais carregados de emoção (LEDOUX, 2001, p. 189). Se um agente encontra um estranho ele irá perguntar aos seus vizinhos se eles lembram do estranho. Esse procedimento pode ser considerado representativo do processo de formação de reputação discutido por Nowak e Sigmund (1998).

Cada agente, em quase todas as circunstâncias, atribui a alguém não lembrado um valor específico. Esse valor difere para estranhos masculinos e femininos e é mais uma característica genética dos agentes. Esses valores não são utilizados no patulhamento do território, em que prevalece o fato do agente ser ou não xenófobo, como será explicado na seção 5.2.8.

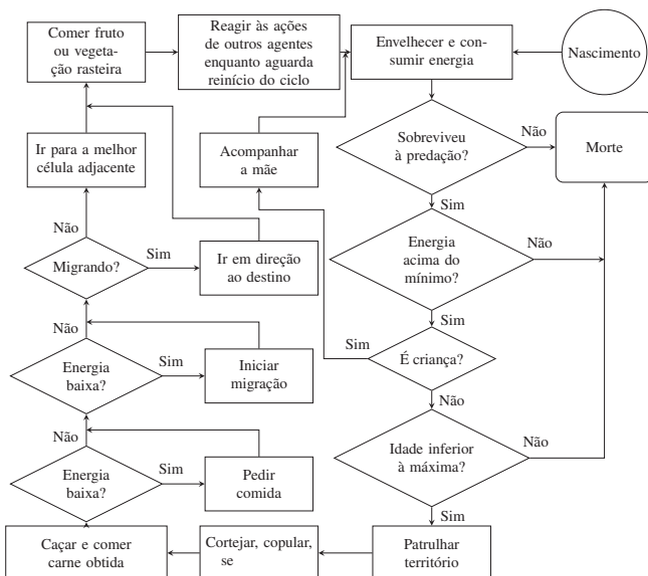
Os agentes também são capazes de memorizar a localização e a espécie de árvore dos aglomerados por onde passam, bem como o eventual fato de terem sido expulsos do aglomerado em uma disputa por território.

A primeira população de cada simulação, imediatamente após ser criada, memoriza os aglomerados de árvores próximos como se tivessem sido visitados e não fossem hostis. Esses agentes também memorizam ter recebido um pequeno valor positivo (0,01) dos vizinhos que estão na mesma célula. O objetivo dessas memorizações iniciais é amenizar o irrealismo do fato de todos os agentes serem criados simultaneamente já adultos, mas sem relações sociais ou histórico de migrações.

5.2.5 Ações básicas dos agentes

Uma vez a cada unidade de tempo, ou seja, uma vez por hora, os agentes são sequencialmente ativados e agem conforme o algoritmo indicado na Figura 8.

Figura 8 – Algoritmo básico do modelo proposto



Fonte: Elaboração própria.

O primeiro evento do laço que se repete durante toda a vida do agente é seu envelhecimento e a redução de seu nível de energia no valor de *metabolismo*. Se os agentes estiverem levando carne, poderão consumi-la nesse momento.

Um dos grandes obstáculos para a ocupação das savanas por nossos ancestrais foi o maior risco de ser predado em terreno aberto. Sendo especialmente adaptados para se movimentar nas árvores, os primatas são mais fáceis de ser

capturados quando estão no chão. No modelo aqui proposto, a cada hora, o agente corre certo risco de ser predado que pode ser definido no início da simulação, sendo seis vezes maior em campo aberto do que num aglomerado de árvores. O risco depende ainda do número de agentes na mesma célula. Quanto mais populosa uma célula, menor o risco. Se o agente ainda for uma criança, ele simplesmente segue sua mãe, caso contrário, ele repete a sequência de ações dos adultos até atingir sua idade máxima ou até seu nível de energia cair abaixo do mínimo, que para um agente adulto corresponde a 30% da energia máxima.

Normalmente, ele permanecerá onde está ou irá para a melhor de uma das oito células adjacentes à sua. Para tanto, é preciso primeiro calcular o valor de cada uma das nove células. Se a célula estiver desocupada, seu valor será igual à quantidade de energia disponível na vegetação nela existente. Se ela já estiver ocupada, cada tipo de ocupante aumentará ou reduzirá a avaliação que o agente faz do valor da célula, conforme a expressão:

$$V_{célula} = \frac{e \cdot e_c}{N} \cdot (1 + m) \cdot (1 + i \cdot N_i) \cdot (1 + o \cdot N_o) \cdot (1 + s \cdot N_s) \cdot (1 + c \cdot N_c) \cdot \left(1 + a \cdot \sum_{k=1}^{N_l} l_k \right). \quad (7)$$

Nessa expressão, e_c é a energia da célula e e é o valor atribuído pelo agente à energia da célula; N é o número total de agentes nela existente, incluindo o futuro ocupante; e N_* é o número de agentes de determinado tipo. Os tipos de agente podem ser: m , mãe; i , irmãos; o , agentes de sexo oposto; s , agentes do mesmo sexo; e c , que para as fêmeas será o

número de filhos e para os machos o número de fêmeas no cio. A amistosidade da célula também será levada em consideração. O agente multiplicará a sua propensão, a , a ir para células onde estão seus amigos pela soma das lembranças dos ocupantes, $\sum l_k$.

Como vimos no capítulo 3 (p. 130), até mesmo algumas espécies de macacos parecem capazes de memorizar a localização das árvores frutíferas. No modelo aqui proposto, ao mudar de uma célula para outra, o agente verifica se continua sobre o mesmo aglomerado de árvores. Sempre que sai de um, ele memoriza a sua localização, o tipo de árvore nele existente e a data da última visita. Essa memória permanece disponível para o agente por toda a sua vida.

Os processos de patrulhamento do território, compartilhamento de alimentos, migração e reprodução implicam interação entre os agentes. Enquanto aguarda ser ativado novamente, o agente atende a pedidos de doação de energia, reage a convites para patrulhar o território, para caçar ou para migrar e memoriza o resultado de propostas sexuais em que estava envolvido. Esses processos serão detalhados nas subseções seguintes.

5.2.6 Compartilhamento de alimentos

Um agente pedirá comida a outro se seu nível energético tiver sofrido redução superior a *déficitBaixo* e migrará se a redução no seu nível energético tiver sido superior a *déficitAlto*. Tipicamente, *déficitBaixo* evolui para algum valor negativo e, portanto, o agente pede comida a outro mesmo que seu nível energético tenha subido.

Para escolher um possível doador o agente faz um cálculo de quem, entre os agentes que estão na mesma célula, tem dele as

lembranças mais positivas. Entretanto, ele tem de fazer esse cálculo com conhecimento incompleto da situação. Ele sabe quais são as lembranças que o outro agente possui a seu respeito porque todas as interações são memorizadas por todos os agentes envolvidos, mas desconhece a propensão do outro a ser vingativo ou grato, bem como qual estratégia de cálculo o outro emprega na avaliação das lembranças. Por isso, o agente calcula o sentimento do outro usando suas próprias estratégias e propensões, o que equivale a dizer que o agente tem capacidade de empatia. De todos os processos mentais dos agentes, esse é o que mais se aproxima de um cálculo racional orientado pelos fins. Na maioria de suas ações, os agentes são orientados por sentimentos formados por um processo evolutivo; eles avaliam as circunstâncias próximas guiados por propensões emotivas adaptadas ao passado. Aqui, porém, os agentes escolhem o doador em potencial orientados pelo resultado esperado; a ação é orientada para o futuro. Devido ao fato do comportamento de machos e fêmeas possuir padrões bastante diferentes, os agentes também podem seguir a estratégia de lembrar dos fatos passados usando valores médios para *vingatividade*, *gratidão* e *fatorTempo* (que determina a desvalorização de eventos com o passar do tempo).

Inicialmente, a probabilidade p de ocorrer a doação é igual à lembrança que um agente tem do outro. A este valor básico pode ser ainda adicionado o valor da benevolência do agente para com sua mãe, ou seus filhos, ou seus irmãos, e, ainda, a sua benevolência para com agentes do mesmo sexo ou do sexo oposto, dependendo, obviamente, do pedinte se enquadrar numa ou duas dessas categorias. Essas diferentes propensões a ser benevolente fazem parte do código genético do agente. Ele ainda subtrai de p o valor de sua propensão a sentir *inveja* se o nível energético do pedinte estiver mais elevado do que o dele próprio ou, inversa-

mente, reduz de p o valor da sua *compaixão* se o outro estiver com nível energético inferior ao seu. Finalmente, o programa gera um número aleatório entre 0 e 1 e, se o número for menor do que p , o agente atende ao pedido de doação.

Como vimos no capítulo 3 (p. 173), o compartilhamento de carne e de outros alimentos entre chimpanzés segue padrões diferentes. No modelo aqui proposto, o valor da doação dependerá de dois tipos de generosidade possuídas pelos agentes. Uma é genérica e a outra refere-se apenas à carne obtida em caçadas. Se um agente estiver carregando algum estoque de carne e sua generosidade relativa à carne for maior do que zero, ele doará uma parcela da carne equivalente à sua generosidade, mas com limite máximo igual a 1,5. Se o agente não possuir carne ou se a carne que possui multiplicada por sua *generosidadeRelativaACarne* resultar numa doação inferior a *metabolismo*, a doação de energia será acrescida de *generosidade*, com limite máximo igual a 1,0.

Finalizado o processo de doação de energia ou de carne, os agentes memorizam o evento. Se tiver havido doação, doador e receptor memorizam o valor dado. Se a doação não tiver ocorrido, os agentes memorizam o valor que eles próprios atribuem a um *não* dado em resposta a pedidos de comida. Cada agente tem um valor específico para a resposta negativa recebida de uma fêmea e para o *não* recebido de um macho. Se o *valor do não* for igual a zero ou positivo, o agente não memoriza nada.

5.2.7 Migração

Migrações são perigosas porque o risco de ser predado é maior em uma área aberta do que numa floresta fechada e também porque as árvores produzem muito mais

alimentos do que a vegetação rasteira. Além disso, o agente não sabe se o destino que escolher estará ou não superpovoado. Apesar disso, as migrações são necessárias porque a produção de frutas é sazonal e, portanto, os agentes podem adiar, mas não evitar as migrações. Após ter pedido comida, o agente avalia se a sua situação energética corresponde ou não à condição para migrar e, se for o caso, inicia a migração para algum lugar.

O algoritmo de migração propriamente dito é muito simples, consistindo em se deslocar em direção ao endereço escolhido como destino. Entretanto, para começar uma migração, o procedimento é mais complexo. O agente faz três tentativas diferentes de encontrar um bom lugar para ir. Um dos algoritmos consiste em ir para a melhor célula existente nas proximidades, ou seja, a uma distância igual ou inferior a *VisãoMáxima*. A escolha da melhor célula é feita usando a expressão 7.

Outra estratégia é verificar na própria memória se há algum aglomerado de árvores conhecido que esteja produzindo frutos e escolher o melhor²². O valor de um aglomerado é determinado pela perspectiva de que ele esteja produzindo frutos no momento em que o agente chegar a seu destino. Mais especificamente, é calculado pela expressão 8, onde N é o número de frutos a serem produzidos pelo conjunto de árvores do aglomerado do momento de chegada do agente até o final da estação de produção de frutos, e e_f , o valor energético de cada fruto:

²² O procedimento é mais realista do que o adotado pelos agentes de Ramos-Fernández, Boyer e Gómez (2006, p. 543), que tinham conhecimento perfeito das milhares de árvores existentes em seu mundo.

$$V_{(\text{aglomerado de árvores})} = N \cdot e_f. \quad (8)$$

Finalmente, existe a estratégia de acompanhar algum agente que esteja nas proximidades e que já tenha começado a migrar. Nesse caso, cada agente em migração é avaliado pela expressão:

$$V_{\text{migrante}} = \text{lembrança} \cdot V_a + \frac{V_i \cdot i'}{i}, \quad (9)$$

onde *lembrança* pode ser positiva, negativa, neutra ou inexistente (conforme explicado na seção 5.2.4), V_a é o valor dado às amizades para efeito de decisão sobre migração, V_i é a valorização da idade dos agentes (é melhor acompanhar um agente velho do que um novo porque o primeiro provavelmente conhece melhor a geografia local), i é a idade do agente e i' é a idade do agente sendo avaliado. Os valores de V_a e V_i são próprios de cada agente e sujeitos às pressões da seleção natural.

A sequência em que os três primeiros algoritmos de migração descritos acima são empregados é determinada geneticamente e sujeita a evolução. Se as três tentativas de encontrar uma boa célula para migrar falharem, o agente inicia a migração para um lugar aleatório a uma distância entre *VisãoMáxima* e $2 \times \text{VisãoMáxima}$. Nesse caso, uma vez por dia ele tenta achar um bom lugar para ir, e, portanto, mudar o rumo da migração, usando o algoritmo de procura por uma boa célula nas proximidades.

Ao iniciar a migração, o agente convida todos os amigos que estão na própria célula e em células próximas para formar um grupo de migração. Cada convidado soma a lembrança que possui de todos os atuais integrantes de uma

aliança e, se a lembrança for positiva, aceita o convite. Os agentes podem, entretanto, seguir a estratégia de nunca aceitar convites para migrar. Os agentes não aceitarão convites para migrar para lugares aleatórios.

5.2.8 Territorialismo

Cada agente tem um *limiteParaInimizade*. Se o valor lembrado do outro agente estiver abaixo desse valor, ele será considerado um inimigo. Essa variável não estava presente no modelo apresentado em minha tese de doutorado e ela é a diferença mais importante entre as duas versões do modelo. Sem um limite para distinguir entre *desafetos* e *inimigos*, qualquer lembrança negativa se torna altamente desestabilizadora das relações sociais.

Uma vez por hora, cada um dos agentes que está num aglomerado de árvores verifica se há algum intruso numa das células vizinhas até uma distância equivalente a *VisãoPróxima*. Os agentes podem ser xenófobos em relação a diferentes tipos de agentes: machos, fêmeas e fêmeas nutrizas. Um vizinho é considerado invasor se for um desconhecido que se enquadre numa das categorias pelas quais o patrulhador do território tem xenofobia ou se ele for classificado como inimigo. Se algum intruso for encontrado, o defensor tentará formar uma aliança para expulsá-lo se sua *bravura* for maior do que um número aleatório com valor entre 0 e 1. O vizinho desafiado também tentará formar uma aliança. A Figura 9 apresenta um esquema do processo de patrulhamento de território.

aceitar um convite é memorizada por ambos os agentes como *valorDeNãoCT* (valor de não em conflito por território). Um agente conhecido também será considerado intruso se a lembrança dele for mais negativa do que o valor de *limiteParaInimizade* do patrulheiro. Se o agente já estiver numa aliança, os líderes das duas alianças serão comparados e o agente trocará de aliança se tiver melhores lembranças do novo líder. Os líderes não podem trocar de aliança durante o conflito, e o agente que aceita um convite fica impossibilitado de criar a própria aliança. A aceitação ou não do convite é memorizada por ambos os agentes e, se nenhum deles aceitar o convite, a “aliança” será formada por um único agente.

Finalizada a formação das alianças, os agentes memorizam pontos negativos para os rivais das outras alianças. Eles podem seguir duas estratégias diferentes de memorização de pontos positivos para os aliados: uns memorizam independentemente de ter havido luta; outros somente memorizam os aliados se a luta tiver ocorrido efetivamente. É utilizado o mesmo módulo de memória que armazena os dados do compartilhamento de comida, e os valores dos pontos a serem armazenados estarão sujeitos a evolução.

Os agentes podem também ter como estratégia seguir a *norma* de punir os agentes que se recusaram a entrar na aliança. Nesse caso, a punição implicará perda de energia tanto para os punidos quanto para os punidores. Os agentes seguidores da norma de punir os não cooperadores podem ainda seguir a *metanorma* de punir os membros da aliança que se recusaram a punir os não cooperadores. Em todos os casos, o custo do processo de punição, c , para cada agente será proporcional ao número de punidos e de punidores, conforme a expressão:

$$c_1 = \frac{n_2}{2 \cdot n_1}. \quad (10)$$

A multiplicação do denominador por 2 torna o valor médio da punição equivalente à metade da taxa de metabolismo. Os punidores memorizam os punidos juntamente com o valor que perderam no processo de punição. Os punidos também memorizam os punidores, mas, dependendo de ter ou não *vergonha*, irão lembrar, respectivamente, do mal que causaram ou do mal que sofreram, ou seja, ou eles lembrarão de ter dado $-c^1$ aos punidores ou de ter recebido $-c^2$.

A probabilidade de uma aliança ser vencedora será determinada pela razão entre a soma da energia de seus membros e a soma da energia de todos os agentes da outra aliança. Portanto, terminada a formação das alianças, torna-se possível calcular a probabilidade de vencer o conflito, e cada aliança decidirá democraticamente se está disposta ou não a lutar pela defesa da região com árvores frutíferas. O voto de um agente será favorável ao conflito se sua *audácia* for superior à probabilidade da sua aliança perder a luta, ou seja, uma agente racional teria uma *audácia* de 0,5.

Se as duas alianças desistirem da luta, nada acontecerá. Se as duas optarem pelo conflito, o programa gerará um número aleatório que decidirá o resultado da luta. Todos os agentes perderão energia por ter optado por entrar em conflito, mas as perdas serão inversamente proporcionais à energia total da aliança a que pertencem. Os agentes da aliança desistente ou derrotada se deslocarão da zona do conflito, percorrendo num único movimento uma distância equivalente a *VisãoPróxima*.

A ocorrência de conflito foi modelada como a perda de energia proporcional ao poder energético de cada aliança.

Cada membro de uma aliança envolvida em conflito arca com o custo do conflito, C , calculado pela expressão:

$$C = \frac{e}{2 \cdot e'}, \quad (11)$$

onde e é a energia de uma aliança e e' a energia de sua adversária.

5.2.9 Caça

Uma vez a cada ciclo, os agentes decidem se querem caçar. Caçar consiste em procurar uma presa nos arredores e, se encontrar, tentar capturá-la. Para tornar possível a evolução da não caça, os agentes podem seguir uma de três estratégias geneticamente determinadas: nunca caçar, caçar somente durante migrações e caçar sempre que tiver se passado um determinado período desde a última caçada.

Cada agente possui um período mínimo de horas de abstinência de caça. Se o tempo decorrido desde a última caça for superior a esse período, o agente tentará formar uma grupo de caça convidando os melhores amigos das proximidades, como na formação de alianças. O número máximo de amigos a serem convidados é uma preferência determinada geneticamente e espera-se que atinja um valor ótimo com o passar das gerações. Quanto maior o número de agentes envolvidos numa caçada, maior a probabilidade dela ser bem-sucedida, porém, menor a quantidade de carne a ser dividida.

A duração do intervalo entre as caçadas é determinada por um misto de reação ao sucesso ou insucesso das caçadas e por transmissão cultural. Ao se tornar adulto, um agente her-

da como intervalo entre caçadas a média do intervalo de sua mãe e seus amigos. O intervalo é reduzido numa hora a cada caçada bem-sucedida e quando o intervalo médio do grupo de que se participa é menor do que o intervalo do próprio agente. É ampliado nas situações contrárias.

Um agente aceita o convite para caçar se já tiver se passado pelo menos metade do seu período de abstinência de caça e se não tiver como estratégia nunca caçar. Caçar implica um *CustoDeCaça*, determinado antes do início das simulações. Se a caçada for bem-sucedida, a carne obtida é dividida igualmente entre todos os membros do grupo. A recusa de um convite para caçar é memorizada.

Os agentes procuram suas presas a uma distância equivalente a *VisãoPróxima*, definida no início das simulações. Se uma presa for localizada, a probabilidade, p , de ser capturada é dada por:

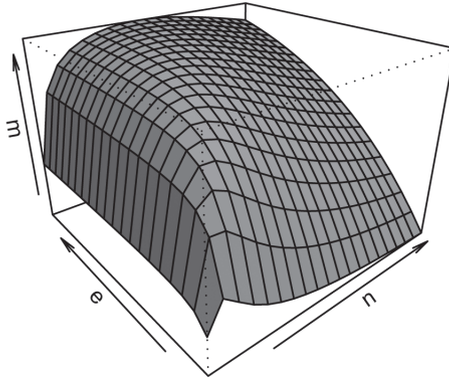
$$p = 1 - 2^{(-8n/e)} - \left(\frac{1 - 2^{(-8n/e)}}{3n} \right), \quad (12)$$

onde n é o número de caçadores e e é a energia da presa. Então, a quantidade de carne esperada (em unidades de energia) por cada agente da aliança de caça, c , é:

$$c = p \cdot \frac{e}{n}. \quad (13)$$

A Figura 10 mostra a quantidade de carne esperada de acordo com o número de caçadores e o tamanho da presa.

Figura 10 – Expectativa de carne a ser obtida



Fonte: Elaboração própria.

O agente que fez o convite distribui a carne de acordo com seu *sensodeJustiça*. Se seu *sensodeJustiça* for 1, todos os agentes do grupo de caçadores receberão a mesma quantidade de carne. Além de seu próprio *sensodeJustiça*, cada agente também possui um *sensodeJustiçaEsperado*. Se o senso de justiça do líder for menor do que o valor esperado, o agente lembrará o evento como se o líder tivesse lhe dado $\text{valorDaInjustiça} \cdot (\text{sensodeJustiçaEsperado} - \text{sensodeJustiçaDoLíder})$. Cada agente espera diferentes sentidos de justiça para machos e fêmeas.

Os agentes podem transportar a carne que obtiveram por algumas horas antes que ela esteja estragada e podem consumir dela no máximo duas unidades de energia por hora.

5.2.10 Reprodução

As fêmeas são as únicas responsáveis pela alimentação de seus filhos. Uma fêmea adulta, quando está com seu nível de energia próximo do máximo, entra no cio e pas-

sa a acumular pedidos de acasalamento feitos por machos que estejam nas proximidades. Terminado o período do cio, que tem duração de cinco horas, ela ordena os candidatos conforme a *lembrança* suscitada por cada um deles, também considerando o nível energético, e , e a idade, i , de cada candidato. O valor de cada pretendente é calculado por uma fêmea seguindo a expressão:

$$V_{\text{pretendente}} = \text{lembrança} \cdot \left(\frac{v_i \cdot |\Delta i|}{\text{IdadeMáx}} \right) \cdot \left(\frac{v_e \cdot e}{\text{EnergiaMáx}} \right), \quad (14)$$

onde v_i é a importância atribuída a uma idade ideal, Δi é a diferença entre a idade do macho e a idade que a fêmea considera ideal, v_e é a importância atribuída ao nível energético e e é a energia do macho. A expressão acima recebe alguns ajustes nos casos em que a lembrança do agente é negativa e, em todos os casos, recebem uma valorização adicional os agentes que se encontrarem a uma menor distância.

Ordenados os candidatos, a fêmea decide com quantos copulará, conforme seu índice de promiscuidade, cujo valor é geneticamente determinado e pode variar de zero a um. Se o índice for zero, ela copulará apenas com o macho melhor avaliado, independentemente do número de candidatos; se for 1, copulará com todos os pretendentes. Mais precisamente, o número de parceiros sexuais será o valor arredondado de n^p , sendo n o número de candidatas e p o índice de promiscuidade da fêmea.

A probabilidade p de um macho que teve oportunidade de copular com a fêmea ser o pai da criança sendo gerada é proporcional a seu valor para a fêmea em relação à soma do valor de todos os parceiros sexuais. Os machos com os quais a

fêmea copula registram em sua memória ter recebido um valor igual a $\text{valorDeUmaCriança} \times p$, sendo valorDeUmaCriança o valor que o macho atribui ao fato de ser o pai de uma criança e p a probabilidade que ele tem de efetivamente ser o pai. Os candidatos não escolhidos como parceiros sexuais memorizam o fato segundo seu *valor da recusa de relação sexual*. A fêmea também memoriza esses eventos, mas utilizando seus próprios valores para as variáveis *valorDeUmaCriança* e *valor da recusa de relação sexual*.

No mundo real, muitos animais, guiados por instintos, e os humanos, guiados por instintos e por normas culturais, evitam relações sexuais com parentes próximos. Neste modelo, os machos não têm interesse sexual nas próprias mães.

5.3 Parâmetros Utilizados nas Simulações

Devido à complexidade do modelo e aos limitados recursos computacionais, até mesmo a simulação de um mundo pequeno era executada lentamente. Planejei 32 combinações de parâmetros iniciais, mas alguns deles foram executados mais de uma vez e alguns não o foram nenhuma vez (devido a falhas no *hardware* ou a colapso da população). O número total de simulações foi 39. O tamanho dos aglomerados de árvores foi pequeno (apenas 1 árvore) ou grande (entre 4 e 10 árvores), a densidade das árvores foi baixa (0,005 ou 0,007) ou alta (0,05), a densidade máxima das presas foi baixa (0,01) ou alta (0,03), o mundo tinha a forma de uma faixa (20 x 300) ou de um quadrado (100 x 100), e em algumas simulações houve um período do ano sem produção de frutos (seca).

Tabela 2 – As 32 combinações de parâmetros

Combi- nação	Tam. aglom.	Dens. presas	Dens. árv.	Forma do mundo	Seca
1	pequeno	baixa	baixa	faixa	não
2	pequeno	baixa	baixa	faixa	sim
3	pequeno	baixa	baixa	quadrado	não
4	pequeno	baixa	baixa	quadrado	sim
5	pequeno	baixa	alta	faixa	não
6	pequeno	baixa	alta	faixa	sim
7	pequeno	baixa	alta	quadrado	não
8	pequeno	baixa	alta	quadrado	sim
9	pequeno	alta	baixa	faixa	não
10	pequeno	alta	baixa	faixa	sim
11	pequeno	alta	baixa	quadrado	não
12	pequeno	alta	baixa	quadrado	sim
13	pequeno	alta	alta	faixa	não
14	pequeno	alta	alta	faixa	sim
15	pequeno	alta	alta	quadrado	não
16	pequeno	alta	alta	quadrado	sim
17	grande	baixa	baixa	faixa	não
18	grande	baixa	baixa	faixa	sim
19	grande	baixa	baixa	quadrado	não
20	grande	baixa	baixa	quadrado	sim
21	grande	baixa	alta	faixa	não
22	grande	baixa	alta	faixa	sim
23	grande	baixa	alta	quadrado	não
24	grande	baixa	alta	quadrado	sim
25	grande	alta	baixa	faixa	não
26	grande	alta	baixa	faixa	sim
27	grande	alta	baixa	quadrado	não
28	grande	alta	baixa	quadrado	sim
29	grande	alta	alta	faixa	não
30	grande	alta	alta	faixa	sim
31	grande	alta	alta	quadrado	não
32	grande	alta	alta	quadrado	sim

Fonte: Elaboração própria.

Os resultados médios de algumas simulações executadas previamente foram utilizados como valores iniciais das características genéticas dos agentes. No início das simulações, cada agente da primeira população recebeu valores entre 0,2 abaixo e 0,2 acima dos valores mostrados na Tabela 3.

As simulações não tiveram uma duração fixa preestabelecida em ciclos de simulação. Com exceção de algumas simulações realizadas previamente, quase todas as simulações tiveram início numa sexta-feira à noite e foram interrompidas na segunda-feira seguinte pela manhã (26 a 29 de setembro de 2008), sendo utilizados os computadores dos laboratórios de informática do Centro de Ciências da Administração e Socioeconômicas (Esag) da Universidade do Estado de Santa Catarina.

Tabela 3 – Médias das características genéticas da primeira população
(continua)

Variável	Fêmeas	Machos
Gratidão	0,55	0,43
Vingatividade	0,42	0,19
Fator tempo	0,37	0,34
(f) recusa p. comp. comida	0,00	-0,38
(f) recusa p. juntar-se a caçadores	-0,68	-0,58
(f) recusa p. formar aliança	-0,52	-0,35
(m) recusa p. comp. comida	-0,72	-0,51
(m) recusa p. juntar-se a caçadores	-0,43	-0,61
(m) recusa p. formar aliança	-0,59	-0,61
Não em proposta sexual	-0,58	-0,76
Valor da caçada	1,06	0,85
Valor do patrulhamento	0,37	0,70
Valor da injustiça	-0,50	-0,50
Generosidade	-0,35	0,47
Generosidade com carne	0,48	0,73
Compaixão	0,39	0,73
Inveja	0,72	0,80

Variável	(conclusão)	
	Fêmeas	Machos
Benev. p. sexo oposto	1,13	0,61
Benev. p. mesmo sexo	-0,14	0,11
Benev. p. mãe	0,46	0,51
Benev. p. irmãos	0,51	0,65
Benev. p. filhos	0,38	0,00
Importância da idade do migrante	-0,58	-0,26
Importância da amizade do migrante	-0,26	0,38
Células com agentes do mesmo sexo	0,19	0,78
Energia de uma célula	0,98	0,53
Célula com mãe	0,45	0,32
Células com irmãos	0,55	0,43
Células com amigos	0,12	0,24
Células com agentes do sexo oposto	0,71	0,09
Células com fêmeas no cio	-	2,00
Células com filhos	0,07	-
Importância da energia do macho	0,56	-
Importância da idade do macho	0,57	-
Promiscuidade	0,50	-
Valor de filho para macho	11,70	13,60
Propensão para aceitar convite	0,49	0,31
Propensão para aceitar convite para mover-se	0,47	0,47
Xenofobia em relação a machos	0,52	0,53
Xenofobia em relação a fêmeas	0,56	0,49
Xenofobia em relação a fêmeas com filhos	0,42	0,50
Bravura	1,09	0,09
Audácia	0,95	0,70
Lealdade	-0,29	0,00
Medo de aglomerados hostis	0,49	0,62
Medo de aglom. hostis quando com filho	0,42	-
Propensão para seguir norma	0,40	0,40
Propensão para seguir metanorma	0,01	0,02
Justiça em distribuição de carne	1,10	1,10
Valor de um estranho	0,10	0,10
Limite para inimizade	-0,90	-0,90
Valor da carne	0,26	0,26

Fonte: Elaboração própria.

5.4 Resultados

Em muitas simulações, as fêmeas, os machos ou ambos desenvolveram propensões negativas para sentir vingatividade, gratidão ou ambos os sentimentos. Em somente oito simulações, ambos, machos e fêmeas, em média, desenvolveram propensões positivas tanto para sentir vingatividade quanto para sentir gratidão. O desenvolvimento de valores negativos para as propensões de sentir emoções foi inesperado e pode-se considerar os agentes dessas oito simulações como *normais*. Entretanto, a comparação dos valores de algumas outras variáveis revela que os agentes das outras simulações podem não ser realmente masoquistas e ingratos; aparentemente, eles desenvolveram valores negativos para vingatividade e gratidão como forma de se adaptar a outros valores incomuns. Por exemplo, uma fêmea *anormal* registra um valor positivo em sua memória (em média 0,33) quando outra fêmea não é justa com ela. Nesse caso, é adaptativo ter uma propensão negativa para vingatividade. Portanto, foi a flexibilidade do modelo que permitiu esses equilíbrios inesperados entre vingatividade e gratidão de um lado e as outras propensões genéticas de outro.

Tabela 4 – Resultado geral de todas as simulações

Simulação	N. Caçad.	NA 1	NA 2	Compartilhamento de comida				N. Ger.
				MM	FF	MF	FM	
1	1,34	1,22	0,65	0,484	0,000	0,882	0,000	38.483
1a	1,15	1,31	1,20	0,000	0,041	0,003	0,000	13.431
1b	1,28	2,14	1,80	0,000	0,000	0,000	0,000	41.350
2	1,02	1,12	1,06	0,000	0,000	0,000	0,000	43.273
2a	1,05	0,24	0,08	0,063	0,000	0,028	0,000	66.043
2b	1,02	1,03	1,03	0,014	0,004	0,101	0,005	44.309
3	1,00	1,00	0,07	0,007	0,000	0,011	0,000	25.154
3a	1,72	3,00	1,45	0,847	0,000	0,924	0,000	17.771
4	1,00	1,00	1,00	0,000	0,007	0,000	0,003	22.905
4a	1,17	0,00	0,00	0,779	0,000	0,928	0,000	24.558
5	1,00	1,00	1,00	0,719	0,000	0,939	0,007	1.923
5b	1,00	0,98	0,96	0,513	0,007	0,018	0,032	2.084
6	1,58	2,87	3,22	0,543	0,001	0,999	0,007	3.260
6b	1,00	1,00	0,89	0,000	0,000	0,163	0,003	3.668
7	1,67	2,64	1,55	0,260	0,023	0,552	0,063	994
7b	1,11	1,32	1,09	0,108	0,049	0,169	0,105	1.092
8	2,10	0,50	0,00	0,067	0,001	1,000	0,003	1.908
10	1,77	1,99	3,03	0,197	0,000	0,731	0,000	35.112
11	1,36	1,62	1,62	0,048	0,130	0,000	0,078	23.460
12	1,22	2,59	0,44	0,001	0,000	0,152	0,040	24.485
13	1,44	2,64	0,08	0,009	0,080	0,352	0,308	2.115
14	2,97	7,60	3,72	0,252	0,019	0,999	0,010	3.368
15	1,73	4,69	1,73	0,364	0,048	0,029	0,069	954
16	1,86	1,75	0,58	0,214	0,013	0,999	0,154	1.724
17	1,00	0,84	0,19	0,000	0,064	0,000	0,112	25.320
19	1,10	1,16	1,06	0,674	0,034	0,996	0,000	10.375
20	2,33	13,10	5,14	0,483	0,000	0,998	0,000	6.821
21	2,51	4,80	5,40	0,037	0,011	0,996	0,036	932
22	1,48	1,76	1,82	0,085	0,013	0,998	0,100	1.720
23	2,13	3,39	1,38	0,100	0,003	0,993	0,025	522
24	2,10	1,02	0,37	0,151	0,000	0,999	0,064	888
26	1,72	2,09	2,24	0,000	0,000	0,004	0,000	6.181
27	1,00	0,94	0,88	0,971	0,000	0,926	0,000	10.985
28	1,00	1,00	1,00	0,055	0,000	1,000	0,000	9.286
29	1,64	1,00	0,35	0,112	0,005	1,000	0,041	883
30	2,33	3,49	1,94	0,048	0,017	0,999	0,112	1.733
31	1,86	1,38	0,49	0,104	0,025	0,994	0,113	542
32	1,30	2,56	1,02	0,047	0,041	1,000	0,105	874
32a	1,71	3,87	2,26	0,077	0,019	0,997	0,018	743
Média	1,51	2,25	1,38	0,216	0,017	0,587	0,041	13.365

Fonte: Elaboração própria.

Considerarei como indicadores de evolução da cooperação o tamanho das alianças formadas para patrulhar território, o tamanho dos grupos de caça e a proporção de comida compartilhada em relação à comida requisitada. A Tabela 4 apresenta valores médios de cooperação do último 1% dos passos das simulações, bem como o número médio de gerações decorridas. Nessa tabela, *N. Caçad.* é o número médio de agentes nos grupos de caçadores; *NA 1* é o número de agentes que se juntaram a uma aliança de defesa de um aglomerado de árvores contra um intruso. *NA 2* é o número médio de agentes que se juntaram à segunda aliança, formada pelo intruso para evitar a expulsão. *Compartilhamento de comida* é a proporção de pedidos de comida atendidos: a primeira letra (M ou F) indica o doador e, a segunda, o pedinte. *N. Ger.* é o número da geração média dos agentes. Ao nascer, um agente recebia dois números de geração, um masculino e um feminino, os quais correspondiam aos números dos seus pais + 1.

O compartilhamento de comida foi altamente enviesado por sexo. As fêmeas adaptaram-se às exigências da maternidade, desenvolvendo a propensão para quase nunca compartilhar comida. Os machos, por sua vez, precisavam ser positivamente lembrados pelas fêmeas, desenvolvendo a propensão para ser generosos em relação às fêmeas em cerca de 60% dos pedidos, mas eles também compartilharam comida com outros machos em cerca de 20% das ocasiões. Como podemos ver na Tabela 5, as fêmeas desenvolveram valores negativos para generosidade; um agente com generosidade negativa nunca compartilha comida, independentemente de quem está pedindo. Os machos desenvolveram generosidade positiva quando carregando carne, e foram generosos com as fêmeas, especialmente com suas mães.

Como o modelo impedia a existência de relações incestuosas entre mães e filhos, o único motivo para um macho ser especialmente generoso com sua mãe é o favorecimento do sucesso reprodutivo dela, ou seja, de metade dos genes raros de seu próprio código genético. Esse resultado está de acordo com as previsões da teoria da seleção de parentesco, que afirma serem os genes a unidade básica do processo de seleção natural (ver capítulo 2, p. 75).

Tabela 5 – Propensão genética média da última população para compartilhar comida

Variável	Fêmeas	Machos
Generosidade	-1,00	-0,34
Generosidade em rel. a carne	-0,07	0,19
Compaixão	0,99	0,85
Inveja	0,59	0,36
Benev. p. sexo oposto	1,39	1,05
Benev. p. mesmo sexo	-0,49	-0,69
Benev. p. mãe	0,43	0,58
Benev. p. irmãos	0,56	0,21
Benev. p. filhos	-0,03	–

Fonte: Elaboração própria.

As preferências de movimento e migração são semelhantes em machos e fêmeas. A Tabela 6 mostra que ambos os sexos preferiram ir para células com agentes do sexo oposto, mas os machos foram mais propensos a isso, particularmente se a célula tiver fêmeas no cio. Como esperado, células ricas em energia foram mais positivamente valorizadas por fêmeas e machos.

Tabela 6 – Propensão genética média da última população para se mover e migrar

Variável	Fêmeas	Machos
Importância da idade do migrante	-1,49	-1,01
Importância da amizade do migrante	1,09	0,93
Células com agentes do mesmo sexo	0,28	0,49
Energia da célula	1,92	1,16
Célula com mãe	0,70	0,67
Células com irmãos	1,07	0,74
Células com amigos	0,06	0,07
Células com agentes do sexo oposto	0,93	1,39
Células com fêmeas no cio	-	2,46
Células com filhos	0,62	-

Fonte: Elaboração própria.

Em média, as alianças para defender território não foram grandes. A presença de muitos valores abaixo de 1 indica que em muitas ocasiões os agentes não somente formaram alianças pequenas como também votaram por sua dissolução. Isto é, impedidos por baixa audácia, eles agiram como o fariam se conscientemente seguissem uma estratégia de evitamento de conflitos. Aparentemente, não houve qualquer pressão favorável ou contrária à evolução da xenofobia ou medo de aglomerados hostis, como pode ser visto na Tabela 7: os valores próximos a 0,5 indicam que essas variáveis estavam mudando aleatoriamente. As outras variáveis mostraram sinais de evolução. As fêmeas, bravamente, iniciaram alianças, racionalmente decidiram lutar ou não e recusaram-se a se juntar a alianças iniciadas por outros. Os machos têm uma baixa propensão a iniciar alianças, mas participam de uma, eles são irracionalmente audaciosos. Entre eles, é maior a tendência a aceitar convites para juntar-se a alianças do que entre as fêmeas. Em média, machos

e fêmeas têm a mesma propensão a seguir a norma de punir agentes que se recusam a juntar-se a uma aliança, nem machos nem fêmeas têm propensão a seguir a metanorma de punir não punidores.

Tabela 7 – Propensões genéticas médias das últimas populações relacionadas a conflito de território

Variável	Fêmeas	Machos
Xenofobia relativa a machos	0,50	0,54
Xenofobia relativa a fêmeas	0,48	0,48
Xenofobia relativa a fêmeas com filhos	0,46	0,53
Bravura	1,66	0,78
Audácia	0,57	1,56
Lealdade	-0,68	0,38
Medo de aglomerados hostis	0,48	0,44
Medo de aglomerados hostis quando com filho	0,49	–
Propensão a seguir norma	0,40	0,40
Propensão a seguir metanorma	0,03	0,04

Fonte: Elaboração própria.

Há algumas diferenças entre machos e fêmeas na memorização e lembrança de eventos. Machos e fêmeas memorizam valores mais negativos quando um macho recusa compartilhar comida do que quando uma fêmea faz o mesmo (Tabela 8). Tudo se passa como se os agentes fossem capazes de reconhecer que as fêmeas não podem compartilhar comida porque sempre precisam dela mais do que os machos precisam. Os machos são menos vingativos do que as fêmeas. As fêmeas não consideram um grande favor se um agente se juntar à sua aliança para expulsar um intruso. Um macho se torna mais irritado quando uma fêmea se recusa a ter sexo com ele do que ela imagina (em média – 1,27 *versus* – 0,75).

Tabela 8 – Propensões genéticas médias da última população relacionadas a memorização e lembrança

Variável	Fêmeas	Machos
Gratidão	0,48	0,50
Vingatividade	0,50	0,04
Fator tempo	0,42	0,49
Fêmeas recusam compartilhar comida	-0,34	-0,57
Fêmeas recusam juntar-se a grupo de caça	-0,91	-0,68
Fêmeas recusam juntar-se a aliança	-0,72	-0,82
Machos recusam compartilhar comida	-0,73	-0,94
Machos recusam juntar-se a grupo de caça	-0,41	-0,17
Machos recusam juntar-se a aliança	-0,70	-0,71
Não em proposta sexual	-0,75	-1,27
Valor de caçar	1,09	0,97
Valor de patrulha	0,07	0,82
Distribuição injusta de carne por fêmeas	-0,29	-0,49
Distribuição injusta de carne por machos	-0,75	-0,74

Fonte: Elaboração própria.

A Tabela 9 mostra alguns resultados relativos à reprodução dos agentes. As fêmeas desenvolveram propensão a preferir machos jovens. A idade de um macho é mais importante do que sua energia porque ele memoriza um valor elevado ao ser um dos prováveis pais de uma criança. Ou seja, esse evento faz o macho lembrar da fêmea como sua amiga por um longo tempo, aumentando as chances de compartilhamento de comida. A baixa promiscuidade das fêmeas está correlacionada com a estratégia vingativa dos machos. Nas simulações em que os machos seguem a estratégia mais vingativa de reconstrução das lembranças, as fêmeas são menos promíscuas porque o macho irá considerar outro agente seu amigo somente se o último valor dado for maior do que o último valor recebido. Se a fêmea for promíscua, o *valor da criança para o macho* será dividido por muitos machos e, con-

sequentemente, logo será lembrado como um valor baixo. Ou seja, dependendo da vingatividade do macho, pode ser melhor para a fêmea ser mais promíscua e, assim, ter muitos amigos e poucos inimigos entre os machos ou ser menos promíscua e ter pelo menos alguns amigos do sexo masculino.

Tabela 9 – Propensões genéticas médias da última população relacionadas a reprodução

Variável	Fêmeas	Machos
Importância da energia dos machos	0,22	–
Importância da idade dos machos	0,88	–
Promiscuidade	0,48	–
Valor de um filho para os machos	10,05	13,10

Fonte: Elaboração própria.

O peso da responsabilidade pelo crescimento das crias fez a fome ser a principal causa de morte entre as fêmeas, inclusive na simulação 27, em que foi menor a diferença entre o número de gerações entre as linhagens masculina e feminina. Em nenhuma simulação, as fêmeas viveram, em média, mais do que os machos. A razão entre o número de gerações de machos pelo número de gerações de fêmeas, a qual pode ser chamada de *fVida*, variou de 0,45 a 0,87. Inesperadamente, a Tabela 10 mostra que as *fêmeas claramente vivem melhor quando os machos são vingativos*, particularmente quando eles usam os últimos valores dados e recebidos para ser vingativos. Na simulação 27, as fêmeas tiveram baixa promiscuidade (mín. 0, média 0,11, máx. 0,22) e os machos alta vingatividade (mín. 1,10, média 1,31, máx. 1,45). A outra variável mais significativa não teve efeitos surpreendentes. As fêmeas vivem menos quando se

juntam a alianças — porque conflitos significam perda de energia — e elas vivem mais se os machos forem generosos em relação ao excedente de carne que estejam carregando.

Tabela 10 – Sumário de regressão para *fVida* como variável dependente

Coeficiente	Est.	EP	p
(Intercepto)	0,472	0,040	0,000
Gratidão (machos)	-0,015	0,010	0,144
Vingatividade (machos)	0,069	0,013	0,000
Benev. p. sexo oposto (machos)	-0,012	0,008	0,169
Benev. p. irmãos (machos)	-0,013	0,008	0,130
Estrat. vingat. 2 (machos)	0,140	0,070	0,056
Generosidade carne (machos)	0,028	0,009	0,004
Audácia (machos)	0,019	0,008	0,028
Lealdade (machos)	-0,024	0,007	0,003
Bravura (fêmeas)	0,025	0,011	0,032
Lealdade (fêmeas)	-0,052	0,010	0,000

Fonte: Elaboração própria.

Nota: R² múltiplo: 0,7438, R² ajustado: 0,6523.

A abundância de comida é o fator ecológico mais importante na evolução da cooperação. Como mostrado na Tabela 11, os sumários de análise de regressão seguindo o método *stepwise* e incluindo *tamanho dos aglomerados de árvores*, *densidade das árvores*, *formato do mundo* e existência de *seca* como variáveis independentes revelam que a densidade de árvores elevada é favorável à formação de grupos de caçadores maiores e ao compartilhamento de comida entre machos. Grandes aglomerados de árvores são favoráveis ao compartilhamento de comida de machos para fêmeas e a seca é desfavorável ao compartilhamento de comida de fêmeas para fêmeas. Alta densidade de presas é favorável ao compartilhamento de comida entre fêmeas.

Tabela 11 – Sumários de regressões para *Número de caçadores e Compartilhamento de comida* como variáveis dependentes

Coeficiente	N. Caçad.	CC-MF	CC-FM	CC-FF
(Intercepto)	1,15** (0,13)	0,24* (0,11)	0,01 (0,02)	0,02** (0,01)
Aglomerados	0,22 (0,15)	0,40** (0,13)		
Dens. árvores	9,61** (3,30)	6,85* (2,77)	1,13** (0,39)	
Dens. presas			0,04* (0,02)	0,02* (0,01)
Seca			-0,03 (0,02)	-0,02** (0,01)
R ² ajustado:	0,212	0,308	0,289	0,219

Fonte: Elaboração própria.

Nota: * $p \leq 0,05$; ** $p \leq 0,01$.

Um resultado desejável seria a emergência de sociedades de fissão-fusão, como ocorre em sociedades de antropóides reais. A sazonalidade da produção de frutos obriga os agentes a migrarem frequentemente de um aglomerado de árvores para outro e é responsável pela tendência de contínuo embaralhamento da população. Embora os sociogramas da Figura 11 permitam identificar a existência de grandes grupos de agentes que têm relações amistosas, não podemos distinguir a formação de comunidades da interconexão entre grupos pequenos. Cada sociograma representa a rede de amigos e foi construído a partir das lembranças dos agentes que estavam vivos no momento em que as simulações foram interrompidas. Setas apontam para os agentes lembrados positivamente. Os sociogramas não são suficientes para saber qual processo causou a formação dos grupos grandes: teriam sido os agentes capazes de desenvolver propensões coesivas fortes o suficiente para compensar os efeitos disruptivos das migrações ou os grupos foram formados como mera consequência da distribuição espacial das árvores em aglomerados?

Figura 11 – Sociogramas das relações entre amigos no final de simulações selecionadas



Fonte: Elaboração própria.

Se apresentássemos os sociogramas de relações neutras, eles seriam muito mais densos do que os mostrados na Figura 11 porque o número de lembranças neutras foi muito maior do que o número de lembranças positivas. Para cada simulação, calculei a proporção de lembranças correspondentes a agentes lembrados como inimigos, desafetos (lembrados negativamente, mas com lembrança acima do *limiteParaInimizade*), neutros e amigos. A Tabela 12 mostra os valores mínimo, médio e máximo para as 39 simulações. Houve uma correlação altamente significativa entre a proporção de relações de amizade e a formação de alianças para defesa de território.

Tabela 12 – Proporções mínima, média e máxima de lembranças representando diferentes tipos de relação

	Inimigos	Desafetos	Neutros	Amigos
Mín.	0,0000	0,0000	0,7195	0,0056
Média	0,0078	0,0159	0,9238	0,0525
Máx.	0,1295	0,0844	0,9892	0,2643

Fonte: Elaboração própria.

Seria necessário coletar mais informações das simulações para saber se os agentes mudam continuamente de um grupo para

outro enquanto permanecem na mesma comunidade. Entretanto, os dados coletados mostram que as células com amigos não são altamente valorizadas. Os agentes desenvolveram, principalmente, valores positivos em sua seletividade por outros agentes, ou seja, a probabilidade de uma célula ser escolhida como destino de migração ou de movimento rotineiro é maior se ela estiver ocupada, mas a seletividade em relação a amigos não é especialmente alta quando comparada com a seletividade em relação a outros tipos de agentes. O valor médio atribuído por um agente a uma célula com um amigo foi de 0,06 para fêmeas e 0,08 para os machos, bem abaixo de outros valores usados para avaliar as células, como pode ser visto na Tabela 13. Além disso, o fato das interações passadas terem sido conflitivas ou cooperativas não parece estar correlacionado com a distância entre agentes que se conhecem. O principal fator determinando a distância entre dois agentes que interagiram no passado é o tempo decorrido desde a interação. Ou seja, tudo indica que não houve formação de comunidades estáveis.

Tabela 13 – Valor médio de algumas variáveis usadas para avaliar células

Variável	Fêmeas	Machos
Células com amigos	0,063	0,075
Células com filhos	0,625	–
Célula com mãe	0,698	0,666
Células com agentes do sexo oposto	0,927	1,395
Células com irmãos	1,072	0,738
Energia de uma célula	1,922	1,158
Células com fêmeas no cio	–	2,459

Fonte: Elaboração própria.

A interpretação dos resultados acima foi baseada em médias calculadas para toda a população de cada simulação, mas houve uma grande variação entre as simulações e cada uma mereceria seu próprio estudo de caso.

6

INTERRUPÇÃO

No modelo proposto, procuro colocar em prática minha visão de que devemos tentar superar os obstáculos à integração de diversas áreas de conhecimento. Ao modelar características cognitivas e emotivas de agentes (psicologia) sujeitas a evolução por seleção natural (biologia) e capazes de os levar à formação de alianças (sociologia e política) num mundo virtual (ecologia), tento integrar conhecimentos oriundos de diversas ciências.

Uma preocupação constante na elaboração do modelo apresentado no capítulo anterior foi a criação de agentes e de um ambiente interpretáveis como experimentalmente relevantes para a compreensão da evolução da cooperação entre nossos ancestrais. Outra preocupação foi manter a flexibilidade no estabelecimento das características do mundo e atribuir aos agentes apenas possibilidades de evolução e não características fixas das quais eles não conseguiriam se livrar durante a simulação.

A escolha dos parâmetros iniciais relativos à vegetação deixa o pesquisador com grande liberdade na elaboração de seus experimentos. É possível, por exemplo, não criar nenhuma árvore, apenas vegetação rasteira não sujeita a nenhuma espécie de sazonalidade ou, ao contrário, combinar o número de árvores de cada espécie, o número de frutos produzidos por cada árvore de determinada espécie, o valor energético de cada fruto, o período do ano em que os frutos são produzidos e o número aproximado de árvores de cada aglomerado. É possível, ainda, definir quantos dias possui cada ano e quantas horas possui cada dia. Em síntese, a combinação

adequada de parâmetros iniciais permite simular uma grande variedade de habitats. Entre os modelos apresentados na literatura revisada, nenhum era capaz de representar a vegetação com o mesmo grau de realismo e flexibilidade.

Conforme o plano de trabalho exposto no final do capítulo 2, fiz uma revisão da literatura sobre antropoides atualmente existentes e sobre nossos ancestrais já extintos. Os antropoides virtuais apresentados no capítulo 5 possuem as características cognitivas e emotivas que imaginei como sendo as necessárias para a emergência de comportamentos semelhantes aos descritos no capítulo 3.

Dos modelos baseados em agentes revisados no capítulo 2, apenas o modelo de Premo (2005) revela uma preocupação de adequação aos dados empíricos produzidos pela antropologia e primatologia. Mas, mesmo ele, me parece excessivamente simplista. Os agentes, por exemplo, são simplesmente grupistas ou egoístas, sem comportamentos intermediários. Também não são exploradas habilidades cognitivas ou emotivas que os levem ao comportamento altruísta ou egoísta. Vários outros modelos ainda mais simples com os quais me deparei durante a revisão de literatura não foram sequer mencionados ao longo do livro porque eles seguem o princípio da máxima simplicidade e não contribuíram diretamente para elaboração do modelo aqui apresentado.

Como antecipado na Introdução, este trabalho não diz como foi a evolução da cooperação entre seres humanos. É possível, entretanto, considerar alcançado o objetivo básico de construção de um modelo realista que pode ser manipulado para testar algumas ideias a respeito da evolução da cooperação. Em nenhum momento, características globais foram modeladas. Pelo contrário, fenômenos sociais como

a formação de alianças são inteiramente dependentes de decisões individuais dos agentes. As alianças, por exemplo, não existem como entidades autônomas às quais os agentes se afiliam. Isso seria certamente mais fácil de modelar, mas sem dúvida não corresponderia aos processos que estão na origem da cooperação humana.

Ninguém sabe o que exatamente se passa na mente de antropoides como os chimpanzés quando eles formam alianças políticas para manter o poder no interior da comunidade ou constituem grupos de patrulha para defender o território. Assim, o algoritmo de formação de alianças que desenvolvi serve como uma hipótese sobre como se formam essas alianças testável por meio de experimentos virtuais.

Em contraste com o modelo que apresentei na minha tese de doutorado, na nova versão aqui proposta, não se repetiu a estranha evolução da paz. A diferença crucial entre os dois modelos, certamente, foi a introdução do *limiteParaInimizade* no repertório cognitivo dos agentes. Sem a habilidade de diferenciar entre desafetos e inimigos, tornava-se difícil a evolução de uma sociabilidade estável. Qualquer lembrança negativa significava a presença de um inimigo e, portanto, potencialmente, de conflito, o que foi modelado como custo energético. Para contornar essas situações conflituosas, os agentes evitaram a formação de inimizades. Com o *limiteParaInimizade*, os agentes puderam alimentar lembranças negativas de ex-amigos sem, necessariamente, colecionar inimigos e viver situações conflituosas e energeticamente custosas.

Foram grandes as diferenças de comportamento entre machos e fêmeas, o que demonstra ser imperativo que os estudiosos da evolução da cooperação fiquem mais atentos a um fato extremamente relevante e não considerado nos modelos

revisados no capítulo 2: quase todos os organismos pluricelulares se reproduzem sexualmente. O elevado nível de compartilhamento de comida de machos para fêmeas é devido, muito provavelmente, ao controle das fêmeas sobre sua vida sexual: elas escolhiam com quem ter relações sexuais. Um desenvolvimento futuro do modelo poderia ser a elaboração de um algoritmo permitindo a evolução de alianças entre machos para disputar o acesso sexual às fêmeas, como as existentes entre chimpanzés reais.

Embora valores negativos para vingatividade sejam surpreendentes por implicarem que alguns agentes têm boas lembranças daqueles que lhes fizeram mal, em algumas simulações esse foi o caminho evolutivo encontrado pelos agentes para evitar os custos dos conflitos. Entretanto, vingatividade e gratidão negativas tornam a análise dos resultados mais complexa do que deveria. Não seria uma restrição demasiadamente forte proibir a evolução de valores negativos para essas variáveis porque os agentes permaneceriam livres para desenvolver valores negativos para o que os humanos usualmente concordam ser bom (ter atendido um pedido de comida ou receber favor sexual, por exemplo) e valores positivos para o que usualmente é considerado mau (ser atacado ou receber uma recusa de convite para formar aliança, por exemplo). Eles também permaneceriam livres para desenvolver benevolência negativa.

Uma característica do modelo que precisa ser repensada é a excessiva irracionalidade dos agentes. Embora, como vimos no capítulo 4, nossos ancestrais tenham permanecido com cérebro pequeno por milhões de anos após se tornarem bípedes e a linguagem altamente simbólica que usamos hoje tenha evoluído há poucas dezenas de milhares de anos, para versões do modelo com pretensão de representar a cooperação praticada

por humanos modernos, seria adequado uma maior frequência de ações racionais por parte dos agentes. Durante as simulações, os agentes realizam milhões de cálculos, mas em geral eles estão usando suas propensões emotivas para avaliar outro indivíduo ou uma célula. Eles não decidem o que fazer orientados pelo provável resultado de sua ação, e sim por valores e sentimentos formados no passado. As ações não são orientadas a um fim e, portanto, não podem ser qualificadas como estratégicas. Uma exceção é a escolha do vizinho a quem pedir comida: o escolhido é o agente que, de acordo com os cálculos do pedinte, tem maior probabilidade de fazer a doação.

O modelo apresentado é altamente complexo, e muito mais trabalho seria necessário para melhorá-lo e explorar completamente o potencial heurístico dessa abordagem. Dada a complexidade do modelo, antes de realizar as simulações, não é possível saber quais variáveis e estratégias são evolutivamente significativas (e, portanto, devem ser preservadas) e quais variam aleatoriamente (e, portanto, podem ser eliminadas do modelo). Ao invés de iniciar e manter o modelo sempre simples, a abordagem proposta aqui consiste em iniciar um modelo complexo e, subsequentemente, simplificá-lo. Iniciar um modelo complexo não é uma decisão arrogante de quem se acha capaz de dar conta da realidade em toda a sua complexidade. Pelo contrário, trata-se de um exercício em humildade científica: o pressuposto é de que o conhecimento atualmente acumulado sobre o tema não é suficiente para saber com antecedência quais são as variáveis mais relevantes, afinal, se essa informação fosse conhecida, a pesquisa poderia ser considerada desnecessária.

A técnica de modelagem baseada em agentes é promissora, mas somente modelos simples podem ser adequadamente desen-

volvidos por pesquisadores isolados, e modelos simples correm um maior risco de não ser empiricamente relevantes. Neste trabalho, desenvolvi um modelo bastante complexo, mas precisaria de vários anos adicionais para fazer uma melhor exploração de suas possibilidades. Trata-se de uma técnica de investigação teórica que tem algo em comum com as pesquisas quantitativas feitas por cientistas sociais: elas são melhor desenvolvidas por equipes do que por ensaístas solitários. Modelos baseados em agentes e pesquisas empíricas quantitativas geram hipóteses testáveis. Quanto maior o número de pesquisadores envolvidos numa única pesquisa, maiores as chances dos erros serem percebidos e avanços propostos. No caso de ensaios teóricos de fundo mais filosófico do que empírico, frequentemente é vantajoso deixar para um indivíduo a tarefa de construir uma linha de raciocínio coerente e convincente, dentre as muitas possíveis.

Neste livro, não apresentei um produto acabado, de importância incontestável. Um resultado que seria particularmente indicador de relevância empírica, mas não produzido pelo modelo atual, seria a evolução de sociedades de fusão e fissão como as dos antropóides reais e, em certa medida, de humanos vivendo de caça e coleta. O modelo proposto apenas retrata um momento de um pesquisa que por enquanto não pode ser continuada. É claro que nenhuma pesquisa é realmente concluída. Quando um pesquisador dá por concluída uma pesquisa, é porque ele está satisfeito por ter atingido pelo menos parte dos objetivos propostos e pretende, então, reiniciar um novo ciclo de pesquisa com o mesmo ou com outro tema. Para prosseguir no desenvolvimento do modelo e chegar a resultados mais satisfatórios, eu precisaria de uma equipe multidisciplinar e de supercomputadores. Por enquanto, o que posso dizer é que o capítulo 5 é inconclusivo e, na minha avaliação, este tópico final também não merece o título de *Conclusão*.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

AIELLO, Leslie C.; WELLS, Jonathan C. K. Energetics and the evolution of the genus *Homo*. *Annual Review of Anthropology*, v. 31, p. 323-38, 2002.

AITCHISON, Jean. *The seeds of speech: language origin and evolution*. Cambridge: Cambridge University Press, 1996.

ALENCAR, Anuska Irene; SIQUEIRA, José de Oliveira; YAMAMOTO, Maria Emilia. Does group size matter?: cheating and cooperation in Brazilian school children. *Evolution and Human Behavior*, v. 29, p. 42-8, 2008.

ANTÓN, Susan C.; SWISHER, Carl C. III. Early dispersal of *Homo* from Africa. *Annual Review of Anthropology*, v. 33, p. 271-296, 2004.

AQUINO, Jakson Alves de. As teorias da ação social de Coleman e de Bourdieu. *Humanidades e Ciências Sociais*, v. 2, n. 2, p. 17-29, 2000. Disponível em: <<http://www.lepem.ufc.br/jaa/2teorias.pdf>> . Acesso em: 20 out. 2011.

_____. Two evolutionary games: collective action and prisoner's dilemma. In: DELRIEUX, Claudio; LEGRIS, Javier (Orgs.). *Computer modeling of scientific reasoning*. Bahia Blanca, Argentina: Ediuns, 2003. p. 1-14. Disponível em: <<http://www.lepem.ufc.br/jaa/twogames.pdf>> . Acesso em: 20 out. 2011.

ASFAW, Berhane et al. *Australpithecus garhi*: a new species of early hominid from Ethiopia. *Science*, v. 284, p. 629-34, 23 Apr. 1999.

_____. Remains of *Homo erectus* from Bouri, Middle Awash, Ethiopia. *Nature*, v. 416, p. 317-9, 21 Mar. 2002.

AXELROD, Robert. *The evolution of cooperation*. New York: Basic Books, 1984.

_____. *The complexity of cooperation: agent-based models of competition and collaboration*. Princeton: Princeton University Press, 1997.

BASABOSE, A. Kanyunyi. Ranging patterns of chimpanzees in a montane forest of Kahuzi, Democratic Republic of Congo. *International Journal of Primatology*, v. 26, n. 1, p. 33-54, 2005.

BECKER, Gary. The economic approach to human behavior. In: ELSTER, Jon (Org.). *Rational choice*. New York: New York University Press, 1986. [1976].

BENDIX, Reinhard. *Embattled reason: essays on social knowledge*. Oxford: Oxford University Press, 1970. 3a parte, p. 175-348.

BICKERTON, Derek. *Language & species*. Chicago: The University of Chicago Press, 1990.

BOERO, Riccardo; SQUAZZONI, Flaminio. Does empirical embeddedness matter?: methodological issues on agent-based models for analytical social science. *Journal of Artificial Societies and Social Simulation*, v. 8, n. 4, 2005. Disponível em: <<http://jasss.soc.surrey.ac.uk/8/4/6.html>>.

BONABEAU, Eric. Agent-based modeling: methods and techniques for simulating human systems. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA*, v. 99, n. 3, p. 7280-7, 14 May 2002. Disponível em: <<http://www.pnas.org/content/99/suppl.3/7280>> .

BOUDON, Raymond. *Efeitos perversos e ordem social*. Rio de Janeiro: Zahar Editores, 1979. [1977].

BOYER, Denis et al. Modeling the searching behavior of social monkeys. *Physica A*, v. 342, p. 329-35, 2004.

BROSNAN, Sarah F.; WAAL, Frans B. M. de. A proximate perspective on reciprocal altruism. *Human Nature*, v. 13, n. 1, p. 129-52, 2001.

_____. Monkeys reject unequal pay. *Nature*, v. 425, p. 297-9, 18 Sep. 2003.

BRUNET, Michel et al. A new hominid from the Upper Miocene of Chad, Central Africa. *Nature*, v. 418, p. 145-51, 11 July 2002.

BUSS, David. *Evolutionary psychology: the new science of the mind*. Boston: Allyn and Bacon, 1999.

CELA-CONDE, Camilo J.; AYALA, Francisco J. Genera of the human lineage. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA*, v. 100, n. 13, p. 7684-9, 24 June 2003.

CHAGNON, Napoleon A. *Yanomamö: the fierce people*. New York: Holt, Rinehart and Winston, 1968.

CHALMEAU, Raphaël et al. Cooperative problem solving by orangutans (*Pongo pygmaeus*). *International Journal of Primatology*, v. 18, n. 1, p. 23-32, 1997.

COLEMAN, James S. *Foundations of social theory*. Cambridge: Harvard University Press, 1990.

CONKLIN-BRITTAIN, Nancy Lou; WRANGHAM, Richard W.; HUNT, Kevin D. Dietary response of chimpanzees and cercopithecines to seasonal variation in fruit abundance. II. Macronutrients. *International Journal of Primatology*, v. 19, n. 6, p. 971-98, 1998.

COSMIDES, Leda; TOOBY, John; BARKOW, Jerome H. Introduction: evolutionary psychology and conceptual integration. In: BARKOW, Jerome H.; COSMIDES, Leda;

TOOBY, John (Orgs.). *The adapted mind: evolutionary psychology and the generation of culture*. New York: Oxford University Press, 1992. p. 3-15.

DAWKINS, Richard. *O gene egoísta*. Belo Horizonte: Itatiaia, 1979. [1976].

DEMENOCAL, Peter B. African climate change and faunal evolution during the Pliocene-Pleistocene. *Earth and Planetary Science Letters*, v. 220, p. 3-24, 2004.

DIMAGGIO, Paul J.; POWELL, Walter W. Introduction. In: POWELL, Walter W.; DIMAGGIO, Paul J. (Orgs.). *The new institutionalism in organizational analysis*. Chicago: The University of Chicago Press, 1991. p. 1-38.

DUARTE, Cidália et al. The early upper paleolithic human skeleton from the Abrigo do Lagar Velho (Portugal) and modern human emergence in Iberia. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA*, v. 96, p. 7604-9, 1999.

DURKHEIM, Émile. *As regras do método sociológico*. 2. ed. São Paulo: Martins Fontes, 1999.

DYE, Thomas R. *Understanding public policy*. 6. ed. Englewood Cliffs: Prentice-Hall, 1987. Cap. 1 e 2, p. 1-44.

EDLING, Christopher R. Mathematics in sociology. *Annual Review of Sociology*, v. 28, p. 197-220, 2002.

EISENSTADT, Shmuel N. Social institutions. In: SILLS, David L. (Org.). *International encyclopedia of the social sciences*. New York: MacMillan & Free Press, 1968. p. 409-29.

ELSTER, Jon. Marxism, functionalism, and game theory: the case for methodological individualism. *Theory and Society*, 1982.

_____. Further thoughts on Marxism, functionalism and game theory. In: ROEMER, John (Org.). *Analytical Marxism*. Cambridge: Cambridge University Press, 1986a. cap. 10, p. 202-220.

_____. The nature and scope of rational-choice explanation. In: LEPORE, E.; MCLAUGHLIN, B. (Orgs.). *Actions and events*. Oxford: Basil, Blackwell, 1986b. p. 60-72.

EPSTEIN, Joshua M.; AXTELL, Robert. *Growing artificial societies: social science from the bottom up*. Washington: Brookings Institution Press, 1996.

FAUSTO, Carlos. *Inimigos fiéis: história, guerra e xamanismo na Amazônia*. São Paulo: Editora da Universidade de São Paulo, 2001.

FITCH, W. Tecumseh. The evolution of language: a comparative review. *Biology and Philosophy*, v. 20, p. 193-230, 2005.

FURUICHI, Takeshi; HASHIMOTO, Chie; TASHIRO, Yasuko. Fruit availability and habitat use by chimpanzees in the Kalinzu Forest, Uganda: examination of fallback foods. *International Journal of Primatology*, v. 22, n. 6, p. 929-945, 2001.

FURUICHI, Takeshi et al. Population dynamics of wild bonobos (*Pan paniscus*) at Wamba. *International Journal of Primatology*, v. 19, n. 6, p. 1029-43, 1998.

GALLOIS, Dominique T. *Migração, guerra e comércio: os Waiapi na Guiana*. São Paulo: FFLCH/USP, 1986.

GIDDENS, Anthony. *The constitution of society*. Berkeley: University of California Press, 1984.

GILBERT, Nigel. *Agent-based social simulation: dealing with complexity*. 18 Dec. 2004. Centre for Research on Social Simulation, University of Surrey, UK. Disponível em: <<http://cress.soc.surrey.ac.uk/resources/ABSS%20-%20dealing%20hith%20complexity-1-1.pdf>>.

GINTIS, Herbert. Strong reciprocity and human sociality. *Journal of Theoretical Biology*, v. 206, p. 169-79, 2000.

GINTIS, Herbert et al. Explaining altruistic behavior in humans. *Evolution and Human Behavior*, v. 24, p. 153-72, 2003.

GREIF, Avner. Cultural beliefs and the organization of society: a historical and theoretical reflection on collectivist and individualist societies. *Journal of Political Economy*, v. 102, n. 5, p. 912-50, 1994.

HAIDT, Jonathan. The emotional dog and its rational tail: a social intuitionist approach to moral judgment. *Psychological Review*, v. 108, n. 4, p. 814-34, 2001.

HALLE-SELASSIE, Yohannes. Late miocene hominids from the Middle Awash, Ethiopia. *Nature*, v. 412, p. 178-81, 12 July 2001.

HARCOURT, Alexander H. Alliances in contests and social intelligence. In: BYRNE, Richard; WHITEN, Andrew (Orgs.). *Machiavellian intelligence: social expertise and the evolution of intellect in monkeys, apes, and humans*. Oxford: Oxford University Press, 1988. p. 132-52.

HARCOURT-SMITH, William. E. H.; AIELLO, Leslie C. Fossils, feet and the evolution of human bipedal locomotion. *Journal of Anatomy*, v. 204, n. 5, p. 403-16, May 2004.

HARVATI, Katerina; FROST, Stephen R.; MCNULTY, Kieran P. Neanderthal taxonomy reconsidered: implications of 3D primate models of intra- and interspecific differences. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA*, v. 101, n. 5, p. 1147-52, 2004.

HASHIMOTO, Chie; FURUICHI, Takeshi; TASHIRO, Yasuko. What factors affect the size of chimpanzee parties in the Kalinzu Forest, Uganda?: examination of fruit abundance and number of estrous females. *Internet Journal of Primatology*, v. 22, n. 6, p. 947-59, 2001.

HASHIMOTO, Chie et al. Habitat use and ranging of wild bonobos (*Pan paniscus*) at Wamba. *International Journal of Primatology*, v. 19, n. 6, p. 1045-60, 1998.

HAUSER, Marc et al. A dissociation between moral judgments and justifications. *Mind & Language*, v. 22, n. 1, p. 1-21, feb. 2007.

HEDSTRÖM, Peter; SWEDBERG, Richard. Social mechanisms: an introductory essay. In: _____. *Social mechanisms: an analytical approach to social theory*. Cambridge: Cambridge University Press, 1998. p. 1-31.

HEINZELIN, Jean de et al. Environment and behavior of 2.5-million-year-old Bouri hominids. *Science*, v. 284, p. 625-9, 23 Apr. 1999.

HENRICH, Joseph. Cultural group selection, coevolutionary processes and large-scale cooperation. *Journal of Economic Behavior & Organization*, v. 53, p. 3-35, 2004.

HENRICH, Joseph; BOYD, Robert. Why people punish defectors: weak conformist transmission can stabilize costly enforcement of norms in cooperative dilemmas. *Journal of Theoretical Biology*, v. 208, p. 78-89, 2001.

HENRICKSON, Leslie; MACKELVEY, Bill. Foundations of “new” social science: institutional legitimacy from philosophy, complexity science, postmodernism, and agent-based modeling. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA*, v. 99, n. 3, p. 7288-95, 14 May 2002.

HOFFERBERT, Richard I.; CINGRANELLI, David Louis. Public policy and administration: comparative policy analysis. In: GOODIN, Robert E.; KLINGEMANN, Hans-Dieter (Orgs.). *A new handbook of political science*. Oxford: Oxford University Press, 1996. cap. 25, p. 593-609.

INGOLD, Tim. Tool-using, toolmaking, and the evolution of language. In: QUIATT, Duane; ITANI, Junichiro (Orgs.). *Hominid culture in primate perspective*. Niwot: University Press of Colorado, 1994. p. 279-314.

JOHANSON, Donald C.; EDEY, Maitland A. *Lucy: os primórdios da humanidade*. Rio de Janeiro: Bertrand Brasil, 1996. [1981].

KOYRÉ, Alexandre. *Estudos de história do pensamento científico*. 2. ed. Rio de Janeiro: Forense Universitária, 1991.

KRINGS, Matthias et al. Neandertal DNA sequences and the origin of modern humans. *Cell*, v. 90, p. 19-30, 11 July 1997.

KUHN, Thomas S. *The structure of scientific revolutions*. 2. ed. Chicago: The University of Chicago Press, 1970.

KUTSUKAKE, Nobuyuki; CASTLES, Duncan L. Reconciliation and post-conflict third-party affiliation among wild chimpanzees in the Mahale Mountains, Tanzania. *Primates*, v. 45, p. 157-65, 2004.

LEAKEY, Meave G. et al. New hominin genus from eastern Africa shows diverse middle Pliocene lineages. *Nature*, v. 410, p. 433-40, 22, Mar. 2001.

LEAKEY, Richard E. *The origin of humankind*. New York: Basic Books, 1994.

_____.; LEWIN, Roger. *O povo do lago: o homem, suas origens, natureza e futuro*. Brasília: Editora Universidade de Brasília, 1996. [1978].

LEDOUX, Joseph. *O cérebro emocional: os misteriosos alicerces da vida emocional*. Rio de Janeiro: Objetiva, 2001.

LEE, Richard Borshay. *The !Kung San: men, women, and work in a foraging society*. Cambridge: Cambridge University Press, 1979.

LENSKI, Gerhard. Rethinking marcosociological theory. *American Sociological Review*, v. 53, p. 163-71, Apr. 1988.

LINTON, Ralph. *O homem: uma introdução à antropologia*. São Paulo: Livraria Martins Editora, 1968. [1936].

MACY, Michael W.; WILLER, Robert. From factors to actors: computational sociology and agent-based modeling. *Annual Review of Sociology*, v. 28, p. 143-66, 2002.

MARK, Noah P. Cultural transmission, disproportionate prior exposure, and the evolution of cooperation. *American Sociological Review*, v. 67, p. 323-44, June 2002.

MARYANSKI, Alexandra; TURNER, Jonathan H. *The social cage: human nature and the evolution of society*. Stanford: Stanford University Press, 1992.

MATSUMOTO-ODA, Akiko et al. Factors affecting party size in chimpanzee of Mahale Mountains. *International Journal of Primatology*, v. 19, n. 6, p. 999-1011, 1998.

MCGREW, William C. *Chimpanzee material culture: implications for human evolution*. Cambridge: Cambridge University Press, 1992.

MCGREW, William C.; FEISTNER, Anna T. C. Two nonhuman primate models for the evolution of human food sharing: chimpanzees and callitrichids. In: BARKOW, Jerome H.; COSMIDES, Leda; TOOBY, John (Orgs.). *The adapted mind: evolutionary psychology and the generation of culture*. New York: Oxford University Press, 1992. p. 229-43.

MCHENRY, Henry M.; COFFING, Katherine. Australopithecus to Homo: transformations in body and mind. *Annual Review of Anthropology*, v. 29, p. 125-46, 2000.

MENEZES, Eduardo Diatahy Bezerra de. A modelagem sócio-cultural na expressão das emoções. *Revista Brasileira de Sociologia das Emoções*, João Pessoa, Grem, v. 1, n. 1, p. 4-25, abr. 2002.

MERTON, Robert K. *Sociologia: teoria e estrutura*. São Paulo: Mestre Jou, 1970.

MILES, H. Lyn White; HARPER, Stephen E. "Ape language" studies and the study of human language origins. In: QUIATT, Duane; ITANI, Junichiro (Orgs.). *Hominid culture in primate perspective*. Niwot: University Press of Colorado, 1994. p. 253-78.

MILO, Richard G.; QUIATT, Duane. Language in the Middle and Late Stone Ages: glottogenesis in anatomically modern *Homo sapiens*. In: QUIATT, Duane; ITANI, Junichiro (Orgs.).

Hominid culture in primate perspective. Niwot: University Press of Colorado, 1994. p. 321-339.

MILTON, Katharine. Foraging behaviour and the evolution of primate intelligence. In: BYRNE, Richard; WHITEN, Andrew (Orgs.). *Machiavellian intelligence: social expertise and the evolution of intellect in monkeys, apes, and humans*. Oxford: Oxford University Press, 1988. p. 285-305. [1981].

MITANI, John C. Demographic influences on the behavior of chimpanzees. *Primates*, v. 47, p. 6-13, 2006.

MYERSON, Roger B. On the value of game theory in social science. *Rationality and Society*, v. 4, n. 1, p. 62-73, 1992.

NEWTON-FISHER, Nicholas E. Hierarchy and social status in Budongo chimpanzees. *Primates*, v. 45, p. 81-7, 2004.

NEWTON-FISHER, Nicholas E.; REYNOLDS, Vernon; PLUMPTRE, Andrew J. Food supply and chimpanzee (*Pan troglodytes schweinfurthii*) party size in the Budongo Forest Reserve, Uganda. *International Journal of Primatology*, v. 21, n. 4, p. 613-28, 2000.

NOWAK, Martin A.; SIGMUND, Karl. Evolution of indirect reciprocity by image scoring. *Nature*, v. 393, p. 573-577, 11 June 1998.

_____. Evolution of indirect reciprocity. *Nature*, v. 423, p. 1291-1298, 27 Oct. 2005.

OLIVA, Angela Donato et al. Razão, emoção e ação em cena: a mente humana sob um olhar evolucionista. *Psicologia: Teoria e Pesquisas*, v. 22, n. 1, p. 53-61, jan./abr. 2006.

OLSON, Mancur. *The logic of collective action: public goods and the theory of groups*. Cambridge, Londres: Harvard University Press, 1965.

OVCHINNIKOV, Igor V. et al. Molecular analysis of Neanderthal DNA from the northern Caucasus. *Nature*, v. 404, p. 490-493, 30 Mar. 2000.

PAUL, Andreas. Sexual selection and mate choice. *International Journal of Primatology*, v. 23, n. 4, p. 877-904, 2001.

PEPPER, John W.; MITANI, John C.; WATTS, David P. General gregariousness and specific social preferences among wild chimpanzees. *International Journal of Primatology*, v. 20, n. 5, p. 613-32, 1999.

PEPPER, John W.; SMUTS, Barbara B. The evolution of cooperation in an ecological context: an agent-based model. In: KOHLER, Timothy A.; GUMERMAN, George J. (Orgs.). *Dynamics in human and primate societies: agent-based modeling of social and spacial processes*. Oxford: Oxford University Press, 2000. p. 45-76.

_____. Agent-based modeling of multilevel selection: the evolution of feeding restraint as a case study. In: PITT, W. C. (Ed.). *Swarmfest 2000, proceedings of the 4th Annual Swarm User Group Conference*. Logan, Utah, [s.n.], 2001. p. 57-68. Disponível em: <<http://www.santafe.edu/jpepper/papers/SwarmFest2000.pdf>>.

PICKFORD, Martin et al. Bipedalism in *Orrorin tugenensis* revealed by its femora. *Human Palaeontology and Prehistory / Paléontologie Humaine et Préhistoire (C. R. Palevol)*, p. 191-203, 2002.

PREMO, Luke. S. Patchiness and prosociality: an agent-based model of plio/pleistocene hominid food sharing. In: DAVIDSSON, Paul; TAKADAMA, Keiki; LOGAN, Brian. *Multi-agent and multi-agent-based simulation*. [S.l. : s.n.], 2005. v. 3415, p. 210--24. (Lecture notes in computer science).

PUSEY, Anne E. et al. Influence of ecological and social factors on body mass of wild chimpanzees. *International Journal of Primatology*, v. 26, n. 1, p. 3-31, 2005.

RAMOS-FERNÁNDEZ, Gabriel; BOYER, Denis; GÓMEZ, Vian P. A complex social structure with fission-fusion properties can emerge from a simple foraging model. *Behavioral Ecology and Sociobiology*, v. 60, n. 4, p. 536-49, 2006.

RAUCH, Jonathan. Seeing around corners. *The Atlantic Monthly*, Apr. 2002. Disponível em: <<http://www.theatlantic.com/issues/2002/04/rauch>>. Acesso em: 16 out. 2002.

REIS, Bruno Pinheiro Wanderley. Capital social e confiança: questões de teoria e método. *Revista de Sociologia e Política*, Curitiba, n. 21, p. 35-49, nov. 2003.

REIS, Fábio Wanderley. Identidade política e a teoria da escolha racional. *Revista Brasileira de Ciências Sociais*, v. 6, n. 3, p. 26-38, fev. 1988.

RICHARDS, Martin. The neolithic invasion of Europe. *Annual Review of Anthropology*, v. 32, p. 135-162, 2003.

RICHERSON, Peter J.; BOYD, Robert. *Complex societies: the evolutionary origins of a crude superorganism*. July 1998. Draft 4.1. Disponível em: <<http://www.sscnet.ucla.edu/anthro/faculty/boyd/>> . Acesso em: 2 fev. 2005.

RIOLO, Rick L.; COHEN, Michael D.; AXELROD, Robert. Evolution of cooperation without reciprocity. *Nature*, v. 414, p. 441-443, 22 Nov. 2001.

ROTHSTEIN, Bo. Political institutions: an overview. In: GOODIN, Robert E.; KLINGEMANN, Hans-Dieter (Orgs.). *A new handbook of political science*. Oxford: Oxford University Press, 1996. cap. 4, p. 133-166.

ROUSSEAU, Jean-Jacques. Discurso sobre a origem e os fundamentos da desigualdade entre os homens. In: ARBOUSSE-BASTIDE, Paul; MACHADO, Lourival Gomes (Eds.). *Rousseau*. São Paulo: Abril Cultural, 1973. p. 239-288. (Coleção Os pensadores).

RUNCIMAN, W. G. *A critique of Max Weber's philosophy of social science*. Cambridge: Cambridge University Press, 1972.

_____. The selectionist paradigm and its implications for sociology. *Sociology*, v. 32, n. 1, p. 163-88, Feb. 1998.

SAVAGE-RUMBAUGH, E. Sue. Hominid evolution: looking to modern apes for clues. In: QUIATT, Duane; ITANI, Junichiro (Orgs.). *Hominid culture in primate perspective*. Niwot: University Press of Colorado, 1994. p. 7-49.

SAVAGE-RUMBAUGH, E. Sue; SHANKER, Stuart; TAYLOR, Talbot J. *Apes, language, and the human mind*. New York: Oxford University Press, 1998.

SAWYER, R. Keith. Artificial societies: multiagent systems and the micro-macro link in sociological theory. *Sociological Methods & Research*, v. 31, n. 3, p. 325-63, Feb. 2003.

SCHELLING, Thomas C. *Micromotives and macrobehavior*. New York: Norton, 1978.

SCHMITT, Daniel. Insights into the evolution of human bipedalism from experimental studies of humans and other primates. *The Journal of Experimental Biology*, v. 206, p. 1437-48, 2003.

SEEGER, Anthony. Ladrões, mitos e histórias: Karl von den Steinen entre os suiás — 3 a 6 de setembro de 1884. In: COELHO, Vera Penteadó (Org.). *Karl von den Steiner: um século de antropologia no Xingu*. São Paulo: Edusp, 1993. p. 431-44.

SEYFARTH, Robert M.; CHENEY, Dorothy L. Do monkeys understand their relation? In: BYRNE, Richard; WHITEN, Andrew (Orgs.). *Machiavellian intelligence: social expertise and the evolution of intellect in monkeys, apes, and humans*. Oxford: Oxford University Press, 1988. p. 69-84.

SILK, Joan B. Kin selection in primate groups. *International Journal of Primatology*, v. 23, n. 4, p. 849-75, 2002.

SKYRMS, Brian. *The stag hunt and the evolution of social structure*. Cambridge: Cambridge University Press, 2004.

SPERBER, Dan. *Explaining culture: a naturalistic approach*. Oxford: Blackwell, 1996.

STANFORD, Craig B.; NKURUNUNGI, J. Bosco. Behavioral ecology of sympatric chimpanzees and gorillas in Bwindi Impenetrable National Park, Uganda: diet. *International Journal of Primatology*, v. 24, n. 4, p. 901-18, 2003.

STINCHCOMBE, Arthur. *La construcción de teorías sociales*. Buenos Aires: Ediciones Nueva Visión, 1970. [Publicado originalmente em inglês em 1968].

SWARM DEVELOPMENT GROUP. *Swarm*. Santa Fe, New Mexico: Swarm Development Group, 1999. Disponível em: <www.swarm.org>.

TATTERSALL, Ian; SCHWARTZ, Jeffrey H. Hominids and hybrids: the place of Neanderthals in human evolution.

Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA, v. 96, p. 7117-9, 1999.

TAYLOR, Michael. *The possibility of cooperation*. Cambridge: Cambridge University Press, 1987.

THELEN, Kathleen; STEINMO, Sven. Historical institutionalism in comparative politics. In: STEINMO, Sven; THELEN, Kathleen; LONGSTRETH, Frank (Orgs.). *Structuring politics: historical institutionalism in comparative analysis*. Cambridge: Cambridge University Press, 1992. p. 1-32.

TOMASELLO, Michael. *The cultural origins of human cognition*. Cambridge: Harvard University Press, 1999.

TOOBY, John; COSMIDES, Leda. The psychological foundations of culture. In: BARKOW, Jerome H.; COSMIDES, Leda; TOOBY, John (Orgs.). *The adapted mind: evolutionary psychology and the generation of culture*. New York: Oxford University Press, 1992. p. 19-136.

TRIVERS, Robert L. The evolution of reciprocal altruism. *The Quarterly Review of Biology*, v. 46, n. 1, p. 35-57, 1971.

TSEBELIS, George. *Jogos ocultos*. São Paulo: Edusp, 1998. [1990].

TURNER, Jonathan H. *On the origins of human emotions: a sociological inquiry into the evolution of human affect*. Stanford: Stanford University Press, 2000.

TVERSKY, Amos; KAHNEMAN, Daniel. Rational choice and the framing of decisions. In: COOK, Karen Schweers; LEVI, Margaret (Orgs.). *The limits of rationality*. Chicago: The University of Chicago Press, 1990. p. 60-89. [1986].

UENO, Ari; MATSUZAWA, Tetsuro. Food transfer between chimpanzee mothers and their infants. *Primates*, v. 45, p. 231-9, 2004.

WAAL, Frans B. M. de. *Chimpanzee politics: power and sex among apes*. Baltimore: The Johns Hopkins University Press, 1982.

_____. *Peacemaking among primates*. Cambridge: Harvard University Press, 1989.

_____. *Bonobo: the forgotten ape*. Berkeley: University of California Press, 1997.

WATTS, David P. Intracommunity coalitionary killing of an adult male chimpanzee at Ngogo, Kibale National Park, Uganda. *International Journal of Primatology*, v. 25, n. 3, p. 507-521, 2004.

WEBER, Max. *Economia e sociedade*. 3.ed. Brasília: Editora Universidade de Brasília, 1994.

WHITE, Frances J. Seasonality and socioecology: the importance of variation in fruit abundance to bonobo sociality. *International Journal of Primatology*, v. 19, n. 6, p. 1013-1027, 1998.

WHITE, Tim D. et al. Pleistocene *Homo sapiens* from Middle Awash, Ethiopia. *Nature*, v. 423, p. 742-747, 12 June 2003.

WHITEN, Andrew; BYRNE, Richard W. Taking (Machiavellian) intelligence apart: editorial. In: BYRNE, Richard; WHITEN, Andrew (Orgs.). *Machiavellian intelligence: social expertise and the evolution of intellect in monkeys, apes, and humans*. Oxford: Oxford University Press, 1988. p. 50-65.

WILSON, Edward O. *Sociobiology: the new synthesis*. Cambridge: Harvard University Press, 1975.

WILSON, Michael L.; WALLAUER, William R.; PUSEY, Anne E. New cases of intergroup violence among chimpanzees in Gombe National Park, Tanzania. *International Journal of Primatology*, v. 25, n. 3, p. 523-49, 2004.

WILSON, Thomas P. Sociologia e método matemático. In: GIDDENS, Anthony; TURNER, Jonathan (Orgs.). *Teoria social hoje*. São Paulo: Editora Unesp, 1999. p. 553-80. [1986].

WITTIG, Roman M.; BOESCH, Christophe. Food competition and linear dominance hierarchy among female chimpanzees of the Tai National Park. *International Journal of Primatology*, v. 24, n. 4, p. 847-67, 2003.

WONG, Kate. An ancestor to call our own. *Scientific American*, p. 4-13, Jan. 2003.

WOOD, Bernard. Hominid revelations from Chad. *Nature*, v. 418, p. 133-5, 11 July 2002.

WRANGHAM, Richard W.; CONKLIN-BRITTAIN, Nancy Lou; HUNT, Kevin D. Dietary response of chimpanzee and cercopithecines to seasonal variation in fruit abundance. I. Antifeedants. *International Journal of Primatology*, v. 19, n. 6, p. 949-970, 1998.

WYNN, Thomas. Tools and the evolution of human intelligence. In: BYRNE, Richard; WHITEN, Andrew (Orgs.). *Machiavellian intelligence: social expertise and the evolution of intellect in monkeys, apes, and humans*. Oxford: Oxford University Press, 1988. p. 271-284.

YAMAMOTO, Maria Emilia; FERREIRA, André Luiz Ribeiro; ALENCAR, Anuska Irene. Comportamento moral, ou como a cooperação pode trabalhar a favor de nossos genes egoístas. In:_____. *Psicologia evolucionista*. São Paulo: Guanabara Koogan, 2009.

ZETTERBERG, Hans. *Teoría y verificación en sociología*. Buenos Aires: Ediciones Nueva Visión, 1970. [Publicado originalmente em inglês em 1965].

ZHIVOTOVSKY, Lev A.; ROSENBERG, Noah A.; FELDMAN, Marcus W. Features of evolution and expansion of modern humans, inferred from genomewide microsatellite markers. *American Journal of Human Genetics*, v. 72, p. 1171-86, 2003.

APÊNDICES

Apêndice A – Parâmetros fixos por toda a simulação

Segue abaixo a lista de parâmetros que podem ser alterados *antes* do início de cada simulação através de um arquivo de configuração, mas que não sofrem nenhuma alteração *durante* toda a simulação. A cada parâmetro segue uma breve descrição do que ele define. No capítulo 5, apresentei os nomes das variáveis traduzidos para a língua portuguesa, mas o objetivo dos apêndices é facilitar a leitura do código fonte e a configuração inicial dos parâmetros pelos interessados em entender o código ou executar as próprias simulações e, por isso, os nomes das variáveis estão em inglês.

- **NAg.** Número de agentes da primeira população.
- **ChooseRandomValues.** Determina se os valores listados neste Apêndice serão escolhidos aleatoriamente ou se serão usados os valores definidos no arquivo **parameters**.
- **Hunt.** Ativação do algoritmo de caça.
- **FoodShare.** Ativação do algoritmo de compartilhamento de comida.
- **Territoriality.** Ativação do conflito por território.
- **Norm.** Ativação da possibilidade de evolução de normas.
- **Metanorm.** Ativação da possibilidade de evolução de metanormas.
- **MemSize.** Número máximo de lembranças que um agente pode ter de outro.
- **Silent.** O programa deve ou não imprimir no terminal informações sobre o andamento da simulação.

- **LogInterval.** Intervalo de registro de resultados. Se o valor for 10, por exemplo, somente 1 de cada 10 horas terão seus valores registrados nos arquivos .csv usados nas análises estatísticas dos resultados.
- **dumpPatchesToScreen.** Imprime na tela, antes do início da simulação, uma representação textual dos aglomerados de árvores.
- **RandomAgentActivation.** Embaralhamento da lista de agentes a cada unidade de tempo.
- **WorldXSize.** Largura do mundo, medida em número de células.
- **WorldYSize.** Altura do mundo, medida em número de células.
- **DayDuration.** Duração de um dia (em horas).
- **YearDuration.** Duração de um ano (em dias).
- **ExperimentDuration.** Duração da simulação (em horas).
- **MaxEnergy.** Nível máximo de energia que um agente pode atingir.
- **MaxVision.** Visão máxima de um agente.
- **NearView.** Visão próxima dos agentes.
- **AllianceRadius.** Distância máxima vasculhada por agente em busca de aliados para formação de alianças.
- **HuntCost.** Custo energético do ato de caçar.
- **PreyMaxAge.** Idade máxima das presas.
- **MaxNPreys.** Número máximo de presas.
- **PredationRisk.** Risco de agente ser vítima de predação.
- **MaxPlantEnergy.** Energia máxima de planta rasteira.
- **PlantLogisticGrowth.** Fator usado no cálculo do crescimento das plantas rasteiras.

- N_{Tree_j} . Número de árvores da espécie i .
- $TreeSeasonBegin_j$. Dia do ano em que se inicia a produção de frutos.
- $TreeSeasonEnd_j$. Fim da estação de produção de frutos.
- $TreeNFruitsDay_j$. Número de frutos produzidos diariamente pelas árvores da espécie i .
- $TreeMaxFruitAge_j$. Idade máxima dos frutos produzidos pelas árvores da espécie i .
- $TreeFruitEnergy_j$. Quantidade de energia de cada fruto produzido pela árvore da espécie i .
- $MinTreePatchSize_j$. Tamanho mínimo dos aglomerados de árvores da espécie i .
- $MaxTreePatchSize_j$. Tamanho máximo dos aglomerados de árvores da espécie i .

Apêndice B – Variáveis sujeitas a evolução por seleção natural

Segue abaixo a lista de variáveis usadas como referência no estabelecimento da primeira população, mas que são herdadas geneticamente pelas gerações seguintes de agentes e, portanto, estão sujeitas à ação da seleção natural. O prefixo “(MF)” indica que a variável aparece duas vezes no arquivo de configuração, uma para os machos e outra para as fêmeas.

Geral

- **MutationRate.** Taxa de mutação.
- **Childhood.** Duração da infância.

Lembranças

- **(MF)TmFct.** Fator tempo utilizado para reduzir o valor de lembranças antigas.
- **(MF)Gratitude.** Gratidão ao se lembrar de benefícios recebidos.
- **(MF)Vengefulness.** Vingatividade ao se lembrar de males recebidos.
- **GratitudeStrategy.** Estratégia que determina como o sentimento de gratidão será usado no cálculo da lembrança. Existem duas possibilidades, ser grato pelo total recebido ou ser grato pela diferença entre valor recebido e valor dado, se essa diferença for positiva.
- **VengefulnessStrategy.** Estratégia que determina como o sentimento de vingatividade será usado no cálculo da lembrança. Existem duas possibilidades, priorizar a dife-

rença entre o último valor dado e o último valor recebido ou priorizar a diferença entre o valor total dado e o valor total recebido.

- **VOfStrg.** Valor atribuído a um estranho no momento de escolher amigos para formar alianças, migrar ou avaliar o valor de uma célula.
- **AdviceValue.** Fator multiplicador do valor da lembrança que o melhor amigo tem de um desconhecido. Quando a simulação inclui *Linguagem*, um agente, ao iniciar a interação com um estranho, pergunta a seus melhores amigos qual lembrança eles têm do estranho. Ao obter uma resposta, o agente para de perguntar.
- **ZeroPostvNo.** Se verdadeiro, o valor para um *não* recebido que tenha evoluído para valores positivos será convertido em zero.

Compartilhamento de comida

- **LowDeficit.** Déficit de energia (diferença entre a energia atual e a energia na hora anterior) tolerável antes do agente decidir pedir comida.
- **BegStrategy.** Define qual estratégia é seguida ao pedir comida: usar os próprios valores para calcular como é lembrado pelo outro agente ou usar valores médios da população? Pedir até mesmo para quem tem lembrança neutra ou pedir somente para quem tem lembrança positiva?
- **AskMeatOnly.** Se verdadeiro, somente pede comida a agentes portando carne.
- **MeatValue.** Quanto o fato de um vizinho possuir carne é valorizado no momento de decidir para quem pedir comida.

- (MF)Pity. Compaixão que o agente sente por outro com nível de energia inferior ao seu.
- (MF)Envy. Inveja que o agente sente por outro com nível de energia superior ao seu.
- (MF)BnvlcTOtherSex. Benevolência que se soma à lembrança que o agente tem de um pedinte no momento de decidir doar ou não comida para ele quando o pedinte é do sexo oposto.
- (MF)BnvlcTSameSex. Benevolência quando o pedinte é do mesmo sexo.
- (MF)BnvlcTMother. Benevolência quando o pedinte é a mãe do agente.
- (MF)BnvlcTChild. Benevolência quando o pedinte é filho do agente.
- (MF)BnvlcTSibling. Benevolência quando o pedinte é irmão do agente.
- (MF)Generosity. Generosidade do agente no momento de decidir doar energia.
- (MF)MeatGenerosity. Generosidade do agente no momento de decidir doar carne ainda não consumida.
- (MF)FVOfNoSh. Valor memorizado quando uma fêmea se nega a dar comida.
- (MF)MVOfNoSh. Valor memorizado quando um macho se nega a dar comida.

Caça

- HuntStrategy. Estratégia de caça a ser seguida: nunca caçar, caçar somente durante migrações ou caçar quando convidado e quando seu intervalo entre caçadas tiver sido alcançado.

- **MaxHuntPatrolSize.** Número máximo de amigos que um agente convidará para participar de uma patrulha de caça.
- **HuntValue.** Valor que o agente memoriza como tendo recebido dos membros da sua aliança de caçadores.
- **(MF)FVOfNoH.** Valor memorizado em caso de não aceitação de convite para caçar feito a uma fêmea.
- **(MF)MVOfNoH.** Valor memorizado em caso de não aceitação de convite para caçar feito a um macho.

Reprodução

- **BestMaleAge.** Melhor idade do macho a ser escolhido para copular.
- **MaleAgeImportance.** Importância da idade do macho para uma fêmea que escolhe um parceiro sexual.
- **MaleEnergyImportance.** Importância do nível energético de um macho para uma fêmea que escolhe um parceiro sexual.
- **FemalePromiscuity.** Índice de promiscuidade da fêmea.
- **MKidVForMale.** Valor que um macho registra como tendo recebido ao ser escolhido como parceiro sexual.
- **FKidVForMale.** Valor que uma fêmea registra como tendo dado a um macho que escolheu como parceiro sexual.
- **(MF)VOfNoSex.** Valor memorizado em caso de não aceitação de proposta sexual.

Movimento rotineiro

- **(MF)ChildSel.** Seletividade em relação a filhos: valor que se acrescenta a uma célula pelo fato de haver um filho nela

no momento de avaliar o valor de uma célula, seja para migrar ou para movimento rotineiro.

- (MF)MotherSel. Seletividade em relação à mãe.
- (MF)SiblingSel. Seletividade em relação a irmão.
- (MF)FriendSel. Seletividade em relação a amigo.
- (MF)OtherSexSel. Seletividade em relação a agente de sexo oposto.
- (MF)SameSexSel. Seletividade em relação a agente do mesmo sexo.
- OestrFemSel. Seletividade em relação a fêmeas no cio (machos apenas).
- (MF)EnergySel. Seletividade em relação ao nível energético da célula.
- (MF)AcceptMoveInv. Proporção de agentes da primeira população que aceitará convites para se deslocar para uma célula vizinha.

Migração

- HighDeficit. Déficit de energia tolerável antes do agente iniciar uma migração para outro aglomerado de árvores.
- MigPrefs. Sequência em que o agente fará tentativas de escolher o destino para migração. As opções são ir para o melhor aglomerado de árvores, seguir um agente que já esteja migrando e escolher a melhor célula próxima. Se todas as tentativas falharem, o agente migra para uma célula aleatória.
- FearOfHPWhenHasKid. Se for verdadeiro, uma fêmea com criança evitará migrar para aglomerados de árvores de onde tenha sido expulsa na última visita.

- (MF)MigAgeImportance. Importância atribuída à idade de um agente no momento de decidir acompanhá-lo ou não numa migração.
- (MF)MigFriendImportance. Importância atribuída ao valor da lembrança de um agente no momento de decidir acompanhá-lo ou não numa migração.
- (MF)AcceptInv. Proporção de agentes da primeira população que aceitará convites para migrar.

Luta por território

- (MF)Bravery. Sentimento de bravura que determina a probabilidade do agente iniciar uma aliança para defender um território.
- (MF)Audacity. Audácia do agente, determinante de sua disposição de lutar mesmo sua aliança estando em desvantagem em relação a outra.
- (MF)Loyalty. Lealdade do agente, determinante da probabilidade do agente de aceitar um convite para ingressar numa aliança de defesa de território.
- enmityThr. Limite a partir do qual um agente lembrado negativamente é considerado inimigo.
- HasShame. Determina se o agente possui ou não vergonha de não seguir as normas. Se tiver, memorizará o não cumprimento da norma de punir não cooperadores na luta por território como uma falha sua (mais precisamente, memorizará ter dado um valor negativo para os demais membros da aliança). Se não tiver, memorizará ter recebido um valor negativo dos demais membros da aliança.

No longo de toda sua existência, a Universidade Federal do Ceará (UFC) vem contribuindo de modo decisivo para a educação em nosso país. Grandes passos foram dados para sua consolidação como instituição de ensino superior, hoje inserida entre as grandes universidades brasileiras. Como um de seus avanços, merece destaque o crescimento expressivo de seus cursos de pós-graduação, que abrangem, praticamente, todas as áreas de conhecimento e desempenham papel fundamental na sociedade ao formar recursos humanos que atuarão na preparação acadêmica e profissional de parcela significativa da população.

A pós-graduação brasileira tem sido avaliada de forma sistemática nas últimas décadas graças à introdução e ao aperfeiçoamento contínuo do sistema nacional de avaliação. Nesse processo, o livro passou a ser incluído como parte importante da produção intelectual acadêmica, divulgando os esforços dos pesquisadores que veiculam parte de sua produção no formato livro, com destaque para aqueles das áreas de Ciências Sociais e Humanas. Em consonância com esse fato, a *Coleção de Estudos da Pós-Graduação* foi criada visando, sobretudo, apoiar os programas de pós-graduação *stricto sensu* da UFC. Os objetivos da coleção compreendem:

- Implantar uma política acadêmico-científica mais efetiva para viabilizar a publicação da produção intelectual em forma de livro;
- Oferecer um veículo alternativo para publicação, de modo a permitir maior divulgação do conhecimento, resultante de reflexões e das atividades de pesquisa nos programas de pós-graduação da UFC, considerando, principalmente, o impacto positivo desse tipo de produção intelectual para a sociedade.

Em 2012, ano de sua criação, a *Coleção de Estudos da Pós-Graduação* apoiou a edição de 21 livros, envolvendo diversos cursos de mestrado e doutorado.



- **TerriRemStrategy**. Estratégia de lembrança de aliados em luta por território. Existem duas opções: sempre guardar uma lembrança positiva dos aliados ou somente lembrar se efetivamente tiver havido luta.
- **(MF)PatrolV**. Valor memorizado quando um agente aceita convite para patrulhar território.
- **(MF)XenophTM**. Xenofobia em relação a machos. Sem esse tipo de xenofobia, o agente não iniciará uma aliança para expulsar de seu aglomerado de árvores um estranho de sexo masculino.
- **(MF)XenophTF**. Xenofobia em relação a fêmeas.
- **(MF)XenophTFwK**. Xenofobia em relação a fêmeas com crianças.
- **(MF)FearOfHP**. Medo de ir para aglomerados de árvores de onde foi expulso no passado.
- **(MF)Norm**. Norma de punir não cooperadores na luta por território.
- **(MF)Metanorm**. Norma de punir não punidores de não cooperadores.
- **(MF)MVOfNoCT**. Valor memorizado no caso de um macho não aceitar convite para ingressar em aliança para defender território.
- **(MF)FVOfNoCT**. Valor memorizado no caso de uma fêmea não aceitar convite para ingressar em aliança para defender território.