BIO4558 Biostatistiques appliquées avec R $$_{\rm Manuel\ de\ Laboratoire}$$

Julien Martin

2020-04-02

Contents

	5
Préface	7
Quelques points importants à retenir	
Qu'est-ce que R et pourquoi l'utiliser dans ce cours?	
Installation	
Instructions générales pour les laboratoires	
Et pour les dilettantes ou ceux qui sont allergiques à la programmation	ı 10
1 Introduction à R	11
1.1 Importer et exporter des données	11
1.2 Examen préliminaire des données	13
1.3 Créer des sous-ensembles de cas	
1.4 Transformations de données	
1.5 Exercice	
2 Analyse de puissance avec R et G*Power	25
2.1 La théorie	25
2.2 Qu'est ce que G*Power?	27
2.3 Comment utiliser G*Power	
2.4 Calculs de puissance pour un test de t comparant deux moyenne	
indépendantes	
	_
2.5 Points à retenir	32

Note

Version en cours de développement pour le cours de l'automne $2020\,$

Préface

Les exercices de laboratoire que vous retrouverez dans les pages qui suivent sont conçus de manière à vous permettre de développer une expérience pratique en analyse de données à l'aide d'un logiciel (R). R est un logiciel très puissant, mais comme tous les logiciels, il a des limites. En particulier il ne peut réfléchir à votre place, vous dire si l'analyse que vous tentez d'effectuer est appropriée ou sensée, ou interpréter biologiquement les résultats.

Quelques points importants à retenir

- Avant de commencer une analyse statistique, il faut d'abord vous familiariser son fonctionnement. Cela ne veut pas dire que vous devez connaître les outils mathématiques qui la sous-tendent, mais vous devriez au moins comprendre les principes utilisés lors de cette analyse. Avant de faire un exercice de laboratoire, lisez donc la section correspondante dans les notes de cours. Sans cette lecture préalable, il est très probable que les résultats produits par le logiciel, même si l'analyse a été effectuée correctement, seront indéchiffrables.
- Les laboratoires sont conçus pour compléter les cours théoriques et vice versa. À cause des contraintes d'horaires, il se pourrait que le cours et le laboratoire ne soient pas parfaitement synchronisés. N'hésitez donc pas à poser des questions sur le labo en classe ou des questions théoriques au laboratoire.
- Travaillez sur les exercices de laboratoire à votre propre rythme. Certains exercices prennent beaucoup moins de temps que d'autres et il n'est pas nécessaire de compléter un exercice par séance de laboratoire. En fait deux séances de laboratoire sont prévues pour certains des exercices. Même si vous n'êtes pas notés sur les exercices de laboratoire, soyez conscient que ces exercices sont essentiels. Si vous ne les faites pas, il est très peu probable que vous serez capable de compléter les devoirs et l'examen final. Prenez donc ces exercices de laboratoire au sérieux !

• Le premier laboratoire est conçu pour vous permettre d'acquérir ou de réviser le minimum de connaissances requises pour vous permettre de réaliser les exercices de laboratoires avec R. Il y a presque toujours de multiples façons de faire les choses avec R et vous ne trouverez ici que des méthodes simples. Ceux et celles d'entre vous qui y sont enclins pourront trouver en ligne des instructions plus détaillées et complexes. En particulier, je vous conseille:

- R pour les débutants http://cran.r-project.org/doc/contrib/Paradisrdebuts_fr.pdf
- Using R for psychological research: A simple guide to an elegant package http://www.personality-project.org/r/
- An introduction to R http://cran.r-project.org/doc/manuals/R-intro. html
- Si vous préférez des manuels, le site web de CRAN en garde une liste commentée à : http://www.r-project.org/doc/bib/R-books.html
- Finalement, comme aide-mémoire à garder sous la main, je vous recommande R reference card par Tom Short http://cran.r-project. org/doc/contrib/Short-refcard.pdf

Qu'est-ce que R et pourquoi l'utiliser dans ce cours?

R est un logiciel libre et multiplate forme formant un système statistique et graphique. R est également un langage de programmation spécialisé pour les statistiques. C'est un dialecte du langage S. S-Plus est un autre dialecte, très semblable, et forme un produit commercial qui a un interface graphique que certains trouvent plus convivial.

R a deux très grands avantages pour ce cours, et un inconvénient embêtant initialement mais qui vous forcera à acquérir des excellentes habitudes de travail. Le premier avantage est que vous pouvez tous l'installer sur votre (ou vos) ordinateurs personnel gratuitement. C'est important parce que c'est à l'usage que vous apprendrez et maîtriserez réellement les biostatistiques et cela implique que vous devez avoir un accès facile et illimité à un logiciel statistique. Le deuxième avantage est que R peut tout faire en statistiques. R est conçu pour être extensible et est devenu l'outil de prédilection des statisticiens mondialement. La question n'est plus : " Est-ce que R peut faire ceci? ", mais devient" Comment faire ceci avec R ". Et la recherche internet est votre ami. Aucun autre logiciel n'offre ces deux avantages.

L'inconvénient embêtant initialement est que l'on doit opérer R en tapant des instructions (ou en copiant des sections de code) plutôt qu'en utilisant des menus et en cliquant sur différentes options. Si on ne sait pas quelle commande taper, rien ne se passe. Ce n'est donc pas facile d'utilisation à priori. Cependant, il

est possible d'apprendre rapidement à faire certaines des opérations de base (ouvrir un fichier de données, faire un graphique pour examiner ces données, effectuer un test statistique simple). Et une fois que l'on comprend le principe de la chose, on peut assez facilement trouver sur le web des exemples d'analyses ou de graphiques plus complexes et adapter le code à nos propres besoins. C'est ce que vous ferez dans le premier laboratoire pour vous familiariser avec R.

Pourquoi cet inconvénient est-il d'une certaine façon un avantage? Parce que vous allez sauver du temps en fin de compte. Garanti. Croyez-moi, on ne fait jamais une analyse une seule fois. En cours de route, on découvre des erreurs d'entrée de données, ou que l'on doit faire l'analyse séparément pour des sous-groupes, ou on obtient des données supplémentaires, ou on fait une erreur. On doit alors recommencer l'analyse. Avec une interface graphique et des menus, cela implique recommencer à cliquer ici, entre des paramètres dans des boîtes et sélectionner des boutons. Chaque fois avec possibilité d'erreur. Avec une série de commandes écrites, il suffit de corriger ce qui doit l'être puis de copier-coller l'ensemble pour répéter instantanément. Et vous avez la possibilité de parfaitement documenter ce que vous avez fait. C'est comme cela que les professionnels travaillent et offrent une assurance de qualité de leurs résultats.

Installation

Pour installer R sur un nouvel ordinateur, allez au site http://cran.r-project.org/. Vous y trouverez des versions compilées (binaries) ou non (sources) pour votre système d'exploitation de prédilection (Windows, MacOS, Linux).

Note : R a déjà été installé sur les ordinateurs du laboratoire (la version pourrait être un peu plus ancienne, mais cela devrait être sans conséquences).

Instructions générales pour les laboratoires

- Apporter une clé USB ou son équivalent à chaque séance de labo- ratoire pour sauvegarder votre travail.
- Lire l'exercice de laboratoire AVANT la séance, lire le code R cor- respondant et préparer vos questions sur le code.
- Durant les pré-labs, écouter les instructions et posez vos questions au moment approprié.
- Faites les exercices du manuel de laboratoire à votre rythme, en équipe, puis je vous recommande de commencer (compléter?) le devoir. Profitez de la présence du démonstrateur et du prof...
- Pendant vos analyses, copiez-collez des fragments de sorties de R dans un document (par exemple dans votre traitement de texte favori). Annotez abondamment.

• À chaque fois que vous fermez R, sauvegardez l'historique de vos commandes (ex: labo1.1.rHistory, labo1.2.rHistory, etc). Vous pourrez ainsi refaire le labo instantanément, récupérer des fragments de code, ou plus facilement identifier les erreurs dans vos analyses.

• Créez votre propre librairie de fragments de codes (snippets). Annotez-là abondamment. Vous vous en féliciterez plus tard.

Et pour les dilettantes ou ceux qui sont allergiques à la programmation...

Je vous conseille d'essayer d'apprivoiser R sans interface graphique. Au début ce sera peut-être difficile, mais cela vous forcera à acquérir de bonnes habitudes. Si vous trouvez cela vraiment trop lourd, ou que vous vous heurtez à des problèmes récurrents qui vous font perdre trop de temps, alors vous pouvez installer (du moins sur votre propre ordi, je ne sais pas si vous pouvez au laboratoire) une interface graphique distribuée par CRAN et qui fonctionne sous Windows, Mac et Linux (à ce qu'il paraît, je n'ai essayé que la version Windows). Il s'agit de Rcmdr, que vous devez d'abord installer dans R. Vous devez avoir accès à l'Internet. Dans la fenêtre de commande, entrez la commande

install.packages("Rcmdr", dependencies=TRUE)

Une fenêtre s'ouvrira vous permettant de choisir l'un des sites distribuant Rcmdr. Le téléchargement et l'installation prendront plusieurs minutes car plusieurs autres packages doivent être téléchargées et installées. Quand ce sera terminé, vous pourrez démarrer l'interface graphique en entrant la commande: library(Rcmdr) Une nouvelle fenêtre s'ouvrira, avec des menus pour accéder à la majorité des commandes usuelles. Une des sous-fenêtres de Rcmdr est un historique des commandes R correspondant à vos choix dans les menus. Étudiez-les pour apprendre, peut-être plus facilement, le language R.

Chapter 1

Introduction à R

Après avoir complété cet exercice de laboratoire, vous pourrez : - Ouvrir des fichiers de données R déjà existants - Importer des ensembles de données rectangulaires - Exporter des donnes de R vers un fichier texte - Vérifier si les données ont été correctement importées - Examiner la distribution des observations d'une variable - Examiner visuellement et tester la normalité d'une variable - Calculer des statistiques descriptives d'une variable - Effectuer des transformations de données

1.1 Importer et exporter des données

1.1.1 Ouvrir et sauvegarder un fichier de données en format R

Les données pour les exercices de laboratoire et pour les devoirs vous sont fournies déjà en format R (fichiers avec extension .Rdata). Pour ouvrir ces fichiers, vous pouvez cliquer dessus et laisser votre système d'exploitation démarrer une nouvelle session de R ou encore, à partir de la console de R, taper sur une ligne de commande :

load(file.choose())

ce qui ouvrira une boîte de dialogue vous permettant d'aller choisir un fichier sur votre ordinateur. Après avoir fait votre sélection (choisir le fichier ErablesGatineau.Rdata), vous reviendrez à la fenêtre Rconsole sans changement apparent.

Vous pouvez aussi utiliser la commande suivante directement.

```
load("data/ErablesGatineau.Rdata")
```

Pour vérifier si les données ont bel et bien été lues, vous pouvez lister les objets en mémoire avec la fonction ls() ou en obtenir une liste avec une description plus détaillée avec ls.str()

```
ls()
```

```
## [1] "ErablesGatineau"
```

```
ls.str()
```

```
## ErablesGatineau : 'data.frame': 100 obs. of 3 variables:
## $ station: chr "A" "A" "A" "A" ...
## $ diam : num 22.4 36.1 44.4 24.6 17.7 ...
## $ biom : num 732 1171 673 1552 504 ...
```

R confirme avoir en mémoire l'objet ErablesGatineau. ErableGatineau est un tableau de données rectangulaire (data.frame) contenant 100 observations (lignes) de 3 variables (colonnes): station, une variable de type Facteur avec 2 niveaux, et diam et biom qui sont 2 variables numériques.

1.1.2 Entrer des données

R n'est pas un environnement idéal pour entrer des données. C'est possible, mais la syntaxe est lourde et m'incite à m'arracher les cheveux. Utilisez votre chiffrier préféré pour faire l'entrée de données. Ce sera plus efficace et moins frustrant.

1.1.3 Nettoyer/corriger des données

Une autre opération qui peut être frustrante en R. Mon conseil : ne le faites pas là. Retournez au fichier original, faites la correction là, puis re-exportez les données vers R. Il est finalement plus simple de refaire exécuter les quelques lignes de code par la machine. Vous aurez à la fin une seule version (corrigée) de vos données et un code qui vous permet de refaire votre analyse.

1.1.4 Importer des données à partir d'Excel.

Sauvegarder la matrice rectangulaire de données en dans un fichier en format csv (File>Save as). Importer ces données en R avec la commande read.csv(). Par exemple, pour créer un base de données appelé age à partir d'un fichier csv préalablement sauvegardé. Essayez avec le fichier age.csv exporté du fichier excel age.xls, soit en utilisant file.choose(), soit en nommant directement le fichier.

```
age <- read.csv(file.choose())
age <- read.csv("data/age.csv")</pre>
```

Attrape: Attention si vous travaillez dans une langue utilisant la virgule au lieu du point décimal. Par défaut, R utilise le point décimal et vous n'obtiendrez pas le résultat escompté. Il existe une version modifiée de read.csv() appelée read.csv2() qui règle ce problème. Googlez-la si vous en avez besoin.

1.1.5 Exporter des données à partir de R.

Vous pouvez utiliser la fonction, {r write, eval =FALSE) write.csv(mydata, file = "outfilename.csv", row.names = FALSE) où mydata est le nom du base de données à exporter et outfilename.csv est le nom du fichier à produire. Notez que ce fichier sera créé dans le répertoire de travail (qui peut être changé par le menu à File>Change dir, ou par la commande setwd())

1.2 Examen préliminaire des données

La première étape de toute analyse est l'examen des données. Elle nous permet de découvrir si on a bien importé les données, si les nombres enregistrés sont possibles, si toutes les données ont bien été lues, etc. L'examen préliminaire des données permet souvent aussi d'identifier des observations suspectes, possiblement dûes à des erreurs d'entrée de donnée. Finalement, l'examen graphique préliminaire permet en général de visualiser les tendances principales qui seront confirmées par l'analyse statistique en tant que telle. Le fichier sturgeon.Rdata contient les données d'une étude effectuée sur les esturgeons de la rivière Saskatchewan. Ces données ont été récoltées, entre autres, pour examiner comment la taille des esturgeons varie entre les sexes (sex), les sites (location), et les années (year).

- Pour recommencer avec une ardoise vide, videz la mémoire de R de tout son contenu en tapant la commande rm(list=ls())
- Ouvrez le fichier sturgeon.Rdata.
- Pour obtenir un aperçu des éléments du fichier qui ont été chargés en mémoire, taper la commande ls.str().

```
ls.str()
```

```
## age : 'data.frame': 18 obs. of 3 variables:
## $ ageclass: Factor w/ 9 levels "0-9","10-19",..: 1 1 2 2 3 3 4 4 5 5 ...
## $ sex : Factor w/ 2 levels "female", "male": 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 ...
## $ count : int 17619 17538 17947 18207 21344 21401 19138 18837 13135 12568 ...
## ErablesGatineau : 'data.frame': 100 obs. of 3 variables:
```

```
##
    $ station: chr
                    "A" "A" "A" "A" ...
                    22.4 36.1 44.4 24.6 17.7 ...
##
    $ diam
             : num
##
    $ biom
                    732 1171 673 1552 504 ...
             : num
##
  sturgeon: 'data.frame': 186 obs. of 9 variables:
##
    $ fklngth : num
                     37 50.2 28.9 50.2 45.6 ...
##
    $ totlngth: num
                     40.7 54.1 31.3 53.1 49.5 ...
    $ drlngth : num
                     23.6 31.5 17.3 32.3 32.1 ...
##
##
    $ rdwght
              : num
                     15.95 NA 6.49 NA 29.92 ...
                     11 24 7 23 20 23 20 7 23 19 ...
##
    $ age
              : num
##
    $ girth
                     40.5 53.5 31 52.5 50 54.2 48 28.5 44 39 ...
              : num
##
              : Factor w/ 2 levels "FEMALE", "MALE": 2 1 2 1 2 1 1 2 2 2 ...
    $ location: Factor w/ 2 levels "CUMBERLAND", "THE_PAS": 2 2 2 2 2 2 2 2 2 ...
##
              : Factor w/ 3 levels "1978", "1979", ...: 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
##
```

1.2.1 Sommaire statistique

Pour un sommaire du contenu du base de données appelé sturgeon qui est en mémoire, taper la commande

```
summary(sturgeon)
```

```
##
       fklngth
                         totlngth
                                           drlngth
                                                              rdwght
   Min.
            :24.96
                              :28.15
##
                      Min.
                                       Min.
                                               :14.33
                                                         Min.
                                                                 : 4.73
    1st Qu.:41.00
                      1st Qu.:43.66
                                        1st Qu.:25.00
##
                                                         1st Qu.:18.09
##
    Median :44.06
                      Median :47.32
                                       Median :27.00
                                                         Median :23.10
##
    Mean
            :44.15
                      Mean
                              :47.45
                                       Mean
                                                :27.29
                                                         Mean
                                                                 :24.87
##
    3rd Qu.:48.00
                      3rd Qu.:51.97
                                        3rd Qu.:29.72
                                                         3rd Qu.:30.27
            :66.85
                              :72.05
                                                                 :93.72
##
    Max.
                      Max.
                                       Max.
                                                :41.93
                                                         Max.
##
                      NA's
                              :85
                                        NA's
                                               :13
                                                         NA's
                                                                 :4
##
                          girth
                                                             location
          age
                                            sex
                                                                           year
                                                      CUMBERLAND: 85
##
            : 7.00
                                       FEMALE: 106
                                                                         1978:45
   Min.
                      Min.
                              :11.50
##
    1st Qu.:17.00
                      1st Qu.:40.00
                                       MALE
                                             : 80
                                                      THE_PAS
                                                                 :101
                                                                         1979:68
##
    Median :20.00
                      Median :44.00
                                                                         1980:73
##
    Mean
            :20.24
                      Mean
                              :44.33
    3rd Qu.:23.50
                      3rd Qu.:48.80
##
##
    Max.
            :55.00
                      Max.
                              :73.70
   NA's
            :11
##
                      NA's
                              :85
```

Pour chaque variable, R donne le minimum, le maximum, la médiane qui est la valeur au milieu de la liste des observations ordonnées (appelée le 50 ième percentile), ici, la 93 ième valeur des 186 observations, les valeurs au premier (25%) et troisième quartile (75%), et si il y a des valeurs manquantes dans la colonne. Notez que plusieurs des variables ont des observations manquantes (NA). Donc, seules les variables fklngth (longueur à la fourche), sex, location et year ont 186 observations.

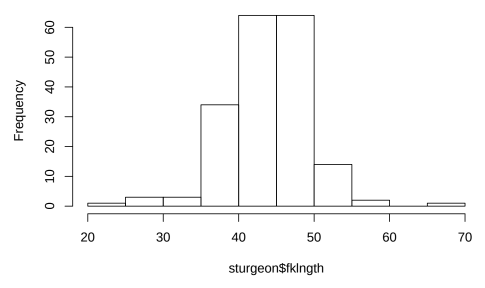
Attrape: Attention aux valeurs manquantes. Plusieurs fonctions de R y réagissent mal et on doit souvent faire les analyses sur des sous- ensembles sans valeur manquante, par des commandes ou des options dans les commandes. On y reviendra, mais prenez l'habitude de noter mentalement si il y a des données manquantes et de vous en rappeler en faisant l'analyse.

1.2.2 Histogramme, densité de probabilité empirique, boxplot et examen visuel de la normalité

Examinons maintenant de plus près la distribution de fklngth. La commande hist() permet de tracer un histogramme de la variable fklngth dans le base de données sturgeon.

hist(sturgeon\$fklngth)

Histogram of sturgeon\$fklngth



Les données semblent suivre approximativement une distribution normale. C'est bon à savoir. Cette syntaxe est un peu lourde puisqu'on doit ajouter le préfixe sturgeon\$ devant chaque nom de variable. On peut se faciliter la tâche en utilisant la commande attach() qui va nous donner accès directement accès aux variables contenues dans la base de données. Cependent, cela est fortement déconseillé.

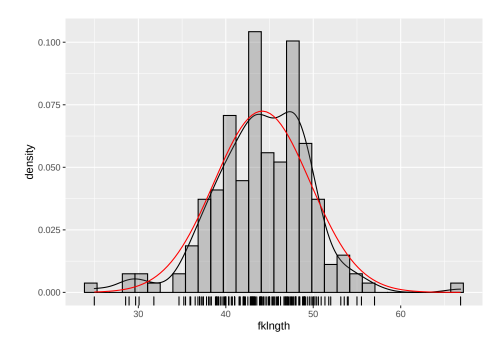
attach(sturgeon)

Cet histogramme est la représentation classique. Mais les histogrammes ne sont pas parfaits. Leur forme dépend en partie du nombre de catégories utilisées,

surtout pour les petits échantillons. On peut faire mieux, particulièrement si on est intéressé à comparer visuellement la distribution des observations à une distribution normale. Mais il faut programmer un peu (ou savoir copier-coller...)

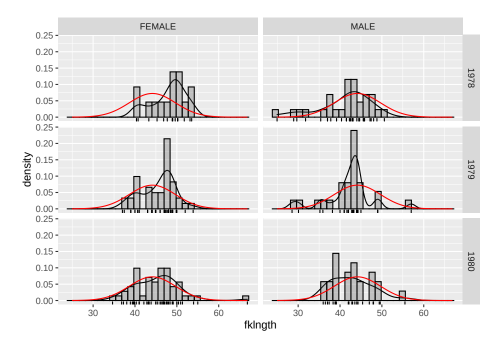
• Copiez-collez le code suivant dans une nouvelle fenêtre script (File->New script, ou Ctrl-n dans Windows), puis exécutez le.

```
library(ggplot2)
# use "sturgeon" dataframe to make plot called mygraph
# and define x axis as representing fklngth
mygraph <- ggplot(sturgeon, aes(x = fklngth))</pre>
# add data to the mygraph ggplot
mygraph <- mygraph +</pre>
# add data density smooth
   geom_density() +
# add rug (bars at the bottom of the plot)
    geom_rug() +
# add black semitransparent histogram
   geom_histogram(aes(y = ..density..), bins = 30, color = "black",
                                                                        alpha = 0.3) +
# add normal curve in red, with mean and sd from fklength
    stat_function(fun = dnorm,
                   args = list(
                     mean = mean(sturgeon$fklngth),
                     sd = sd(sturgeon$fklngth) ),
                   color = "red")
# display graph
   mygraph
```



Chaque observation est représentée par une barre sous l'axe des x (rug). En rouge est la distribution normale de données avec la même moyenne et écart-type que les observations. Et l'autre ligne est la densité de probabilité empirique, « lissée » à partir des observations. Si vous êtes plus aventureux, vous pouvez examiner la distribution des observations de fklngth par sous-groupes (par exemple sex et year) avec :

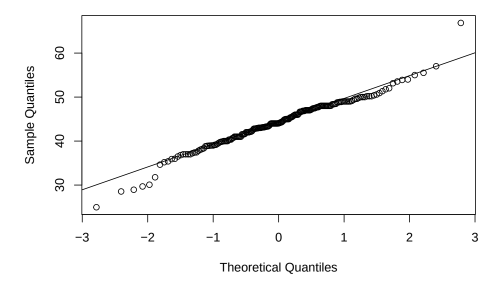
mygraph + facet_grid(year ~ sex)



Chaque panneau illustre la distribution pour un sexe cette année-là, et la courbe en rouge récurrente représente la distribution normale pour l'ensemble des données. Cette courbe peut servir à mieux évaluer visuellement les différences entre les panneaux. Une autre façon d'évaluer la normalité de données visuellement est de faire un QQ plot avec la paire de commandes qqnorm() et qqline().

```
qqnorm(sturgeon$fklngth)
qqline(sturgeon$fklngth)
```

Normal Q-Q Plot

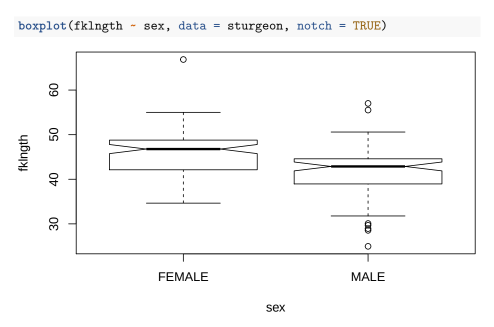


Des données parfaitement normales suivraient la ligne droite diagonale. Ici, il y a des déviations dans les queues de la distribution, et un peu à droite du centre. Comparez cette représentation à celle des deux graphiques précédents. Vous conviendrez sans doute avec moi qu'il est plus facile de visualiser comment la distribution dévie de la normalité sur les histogrammes et les graphiques de la densité empirique de probabilité que sur les QQ plots. Ceci dit, les QQ plots sont souvent utilisés et vous devriez être capable de les interpréter. De plus, on peut facilement éprouver statistiquement l'hypothèse que les données sont distribuées normalement avec R par la commande shapiro.test() qui calcule une statistique (W) qui est une mesure de la tendance des points d'un QQ plot à former une ligne parfaite. Si oui, alors W=1. Si W s'éloigne de 1 (vers 0), alors les données s'éloignent de la normalité. Ici,

shapiro.test(sturgeon\$fklngth)

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: sturgeon$fklngth
## W = 0.97225, p-value = 0.0009285
```

W n'est pas très loin de 1, mais suffisamment pour que la différence soit significative. L'examen visuel des grands échantillons est souvent compliqué par le fait que plusieurs points se superposent et qu'il devient plus difficile de bien visualiser la tendance centrale. Les boxplots avec "moustaches" (box and whiskers plots) offrent une alternative intéressante. La commande boxplot() peut produire un boxplot de fklngth pour chaque niveau de sex, et ajoute les coches.



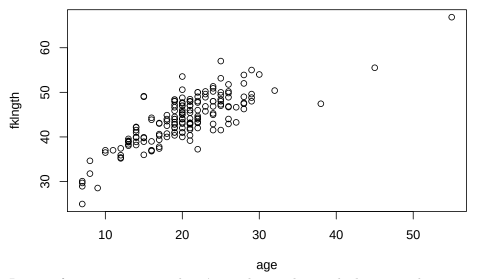
La ligne un peu plus épaisse dans la boîte de la Fig.7 indique la médiane. La coche est proportionnelle à l'incertitude quant à la position de la médiane. On peut visuellement interpréter approximativement les différences entre médianes en examinant si il y a chevauchement entre les coches (ici, il n'y a pas chevauchement, et on conclurait provisoirement que la médiane de fklngth pour les femelles est supérieure à celle des mâles). Les boîtes s'étendent du premier au troisième quartile (du 25ième au 75ième percentile si vous préférez), Les barres (moustaches ou whiskers) au-dessus et en dessous des boîtes s'étendent soit de la valeur minimum à la valeur maximum, ou, si il y a des valeurs extrêmes, de la plus petite à la plus grande valeur à l'intérieur de 1.5x la largeur de l'étendue interquartile. Enfin, les observations qui excèdent les limites des moustaches (donc à plus de 1.5x l'étendue interquartile de chaque côté de la médiane) sont indiquées par des symboles. Ce sont des valeurs qui pourraient être considérées comme extrêmes et possiblement aberrantes.

1.2.3 Diagrammes de dispersion bivariés

En plus des graphiques pour chacune des variables séparément, il est très souvent intéressant de jeter un coup d'oeil aux diagrammes de dispersion . La commande plot(y~x) permet de faire le graphique de y sur l'axe vertical (l'ordonnée) en fonction de x sur l'axe horizontal (l'abscisse).

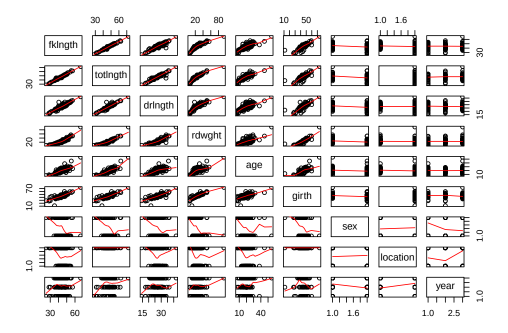
Faites un graphique de fklngth en fonction de age avec la commande plot.
 Vous devriez obtenir:

plot(fklngth ~ age, data = sturgeon)



R a une fonction qui permet la création des graphiques de dispersion de toutes les paires de variables (pairs()). Une des option de \neg est l'ajout d'une trace lowess qui indique la tendance de la relation entre les variables. Pour obtenir la matrice de ces graphiques avec la trace lowess pour toutes les variable dans sturgeon, entrer la commande pairs(sturgeon, panel=panel.smooth) et vous devriez obtenir

pairs(sturgeon, panel=panel.smooth)



1.3 Créer des sous-ensembles de cas

Il arrive fréquemment qu'une analyse se concentre sur un sous-ensemble des observations contenues dans un fichier de données. Les cas sont d'habitude sélectionnés selon un critère en particulier. Pour utiliser un sous-ensemble de vos données en créant un graphique ou en performant une analyse, on peut utiliser la commande subset(). Par exemple, pour créer un sous ensemble des données du tableau sturgeon qui ne contient que les femelles capturées en 1978, on peut écrire :

```
sturgeon.female.1978 <- subset(sturgeon, sex == "FEMALE" & year == "1978")
sturgeon.female.1978
##
        fklngth totlngth drlngth rdwght age girth
                                                        sex
                                                              location year
## 2
       50.19685 54.13386 31.49606
                                       NA
                                           24
                                                               THE_PAS 1978
                                                53.5 FEMALE
## 4
       50.19685 53.14961 32.28346
                                       NA
                                           23
                                                52.5 FEMALE
                                                               THE_PAS 1978
## 6
       49.60630 53.93701 31.10236
                                    35.86
                                           23
                                                54.2 FEMALE
                                                               THE PAS 1978
## 7
       47.71654 51.37795 33.97638
                                    33.88
                                           20
                                                48.0 FEMALE
                                                               THE PAS 1978
       48.89764 53.93701 29.92126
                                           23
## 15
                                    35.86
                                                52.5 FEMALE
                                                               THE PAS 1978
## 105 46.85039
                      NA 28.34646
                                    23.90
                                           24
                                                 NA FEMALE CUMBERLAND 1978
## 106 40.74803
                      NA 24.80315
                                    17.50
                                           18
                                                 NA FEMALE
                                                            CUMBERLAND 1978
## 107 40.35433
                      NA 25.59055
                                    20.90
                                           21
                                                 NA FEMALE
                                                            CUMBERLAND 1978
## 109 43.30709
                      NA 27.95276
                                    24.10
                                                 NA FEMALE CUMBERLAND 1978
                                           19
## 113 53.54331
                      NA 33.85827
                                    48.90
                                           20
                                                 NA FEMALE CUMBERLAND 1978
## 114 51.77165
                                                 NA FEMALE CUMBERLAND 1978
                      NA 31.49606
                                   35.30
                                           26
```

```
## 116 45.27559
                      NA 26.57480
                                    23.70
                                           24
                                                 NA FEMALE CUMBERLAND 1978
## 118 53.14961
                      NA 32.67717
                                                 NA FEMALE CUMBERLAND 1978
                                    45.30
                                           25
## 119 50.19685
                      NA 32.08661
                                    33.90
                                           26
                                                 NA FEMALE CUMBERLAND 1978
## 123 49.01575
                      NA 29.13386
                                    37.50
                                           22
                                                 NA FEMALE CUMBERLAND 1978
```

Attrape: Dans ces comparaisons, il faut toujours utiliser == pour égal à. Dans ce contexte, si vous utilisez = seulement, vous n'obtiendrez pas ce que vous désirez. Dans le tableau qui suit se trouve une liste de commandes communes que vous allez probablement utiliser pour créer des expressions en R.

Operateur	Explication	Operateur	Explication
==	Égal à	!=	Pas égal à
>	Plus que	<	Moins que
>=	Plus que ou égal à	<=	Moins que ou égal à
&	Et vectorisé		Ou vectorisé
&&	Et contrôle		Ou contrôle
!	Pas		

• En utilisant les commandes subset() et hist(), essayez de faire un histogramme pour le sous-ensemble de cas correspondant aux femelles capturées en 1979 et 1980 (donc sex == "FEMALE" & (year == "1979" | year == "1980"))

1.4 Transformations de données

Il est très fréquemment nécessaire d'effectuer des transformations mathématiques sur les données brutes pour mieux satisfaire aux conditions d'application de tests statistiques. R étant aussi un langage de programmation complet, il peut donc effectuer les transformations désirées. Les fonctions les plus fréquemment utilisées sont:

- log10()
- sqrt()
- ifelse()

On peut employer ces fonctions directement dans les lignes de commandes, ou encore créer de nouvelles variables orphelines ou faisant partie d'un data.frame. Par exemple, pour faire un graphique du logarithme décimal de fklngth en fonction de l'âge, on peut écrire

```
plot(log10(fklngth)~age, data = sturgeon)
```

Pour créer une variable orpheline (i.e. non incluse dans le data.frame) appelée logfklngth et contenant le logarithme décimal de fklngth, on peut écrire

```
logfklngth <- log10(sturgeon$fklngth)</pre>
```

Si on veut ajouter cette variable transformée à un tableau de données (data.frame), alors, on doit préfixer le nom de la variable par le nom du base de données et du symbole \$, par exemple, pour ajouter une variable nommée lfkl contenant le log10 de fklngth au tableau sturgeon, on peut écrire:

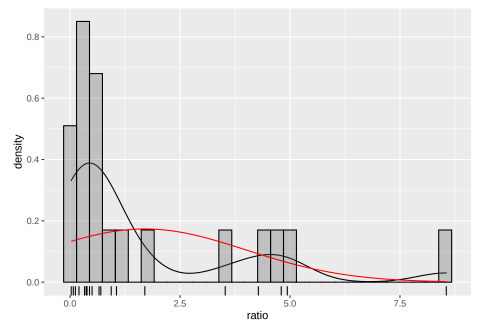
```
sturgeon$logfkl <- log10(sturgeonfklngth)</pre>
```

N'oubliez pas de sauvegarder ce tableau modifié si vous voulez avoir accès à cette nouvelle variable dans le futur. Pour les transformations conditionnelles, on peut utiliser la fonction ifelse(). Par exemple, pour créer une nouvelle variable appelée dummy qui sera égale à 1 pour les mâles et 0 pour les femelles, on peut écrire:

```
sturgeon$dummy <- ifelse(sturgeon$sex == "MALE", 1, 0)</pre>
```

1.5 Exercice

Vous trouverez dans le fichier salmonella, des valeurs numériques du ratio pour deux milieux (IN VITRO et IN VIVO) pour trois souches. Examinez les données pour ratio et faites des graphiques pour évaluer la normalité de la distribution des ratios pour la souche SAUVAGE.



Chapter 2

Analyse de puissance avec R et G*Power

Après avoir complété cet exercice de laboratoire, vous devriez :

- Pouvoir calculer la puissance d'un test de t avec R et G*Power
- Pouvoir calculer l'effectif requis pour obtenir la puissance désirée avec un test de t
- Pouvoir calculer la taille de l'effet détectable par un test de t étant donné l'effectif, la puissance et α
- Comprendre comment la puissance change lorsque l'effectif augmente, la taille de l'effet change, ou lorsque α diminue
- Comprendre comment la puissance est affectée lorsque l'on passe d'un test bilatéral à un test unilatéral

2.1 La théorie

2.1.1 Qu'est-ce que la puissance?

La puissance est la probabilité de rejeter l'hypothèse nulle quand elle est fausse.

2.1.2 Pourquoi faire une analyse de puissance?

Évaluer l'évidence

L'analyse de puissance effectuée après avoir accepté une hypothèse nulle permet de calculer la probabilité que l'hypothèse nulle soit rejetée si elle était fausse et que la taille de l'effet était d'une valeur donnée. Ce type d'analyse a posteriori est très commun.

Planifier de meilleures expériences

L'analyse de puissance effectuée avant de réaliser une expérience (le plus souvent après une expérience préliminaire cependant), permet de déterminer le nombre d'observations nécessaires pour détecter un effet d'une taille donnée à un niveau fixe de probabilité (la puissance). Ce type d'analyse a priori devrait être réalisé plus souvent.

Estimer la "limite de détection" statistique

L'effort d'échantillonnage est souvent déterminé à l'avance (par exemple lorsque vous héritez de données récoltées par quelqu'un d'autre), ou très sévèrement limité (lorsque les contraintes logistiques prévalent). Que ce soit a priori ou a posteriori l'analyse de puissance vous permet d'estimer, pour un effort d'échantillonnage donné et un niveau de puissance fixe, quelle est la taille minimale de l'effet qui peut être détecté (comme étant statistiquement significatif).

2.1.3 Facteurs qui affectent la puissance

Il y a 3 facteurs qui affectent la puissance d'un test statistique.

Le critère de décision

La puissance dépend de α , le seuil de probabilité auquel on rejette l'hypothèse nulle. Si ce seuil est très strict (*i.e.* si α est fixé à une valeur très basse, comme 0.1% ou p = 0.001), alors la puissance sera plus faible que si le seuil était moins strict.

La taille de l'échantillon

Plus l'échantillon est grand, plus la puissance est élevée. La capacité d'un test à détecter de petites différences comme étant statistiquement significatives augmente avec une augmentation du nombre d'observations.

La taille de l'effet

Plus la taille de l'effet est grande, plus un test a de puissance. Pour un échantillon de taille fixe, la capacité d'un test à détecter un effet comme étant statistiquement

significatif est plus élevée si l'effet est grand que s'il est petit. La taille de l'effet est en fait une mesure du degré de fausseté de l'hypothèse nulle.

2.2 Qu'est ce que G*Power?

G*Power est un programme gratuit, développé par des psychologues de l'Université de Dusseldorf en Allemagne et disponible à http://www.gpower.hhu. de/en.html. Le programme existe en version Mac et Windows. G*Power vous permettra d'effectuer une analyse de puissance pour la majorité des tests que nous verrons au cours de la session sans avoir à effectuer des calculs complexes ou farfouiller dans des tableaux ou des figures décrivant des distributions ou des courbes de puissance. C'est vraiment un outil très utile que vous devrez maîtriser. Téléchargez le programme et installez-le sur votre ordi et votre station de travail au laboratoire (si ce n'est déjà fait).

2.3 Comment utiliser G*Power

2.3.1 Principe général

L'utilisation de G*Power implique généralement en trois étapes:

- 1. Choisir le test approprié
- 2. Choisir l'un des 5 types d'analyses de puissance disponibles
- 3. Inscrire les valeurs des paramètres requis et cliquer sur Calculate

2.3.2 Types d'analyses de puissance disponibles

A priori

Calcule l'effectif requis pour une valeur de α , β et de taille d'effet donnée. Ce type d'analyse est utile à l'étape de planification des expériences.

Compromis

Calcule α et β pour un rapport β/α donné, un effectif fixe, et une taille d'effet donnée. Ce type d'analyse est plus rarement utilisé (je ne l'ai jamais fait), mais peut être utile lorsque le rapport β/α est d'intérêt, par exemple lorsque le coût d'une erreur de type I et de type II peut être quantifié.

Critère

Calcule α pour β , effectif et taille d'effet donné. En pratique, je vois peu d'utilité pour ce type de calcul. Contactez-moi si vous en voyez une!

Post-hoc

Calcule la puissance $(1 - \beta)$ pour α , une taille d'effet et un effectif donné. Très utilisée pour interpréter les résultats d'une analyse statistique non-significative, mais seulement si l'on utilise une taille d'effet biologiquement significative (et non la taille d'effet observée). Peu pertinente lorsque le test est significatif.

Sensitivité

Calcule la taille d'effet détectable pour une valeur d' α , β et un effectif donné. Très utile également au stade de planification des expériences.

2.3.3 Comment calculer la taille de l'effet G*Power permet de faire une analyse de puissance pour de nombreux tests statistiques

L'indice de la taille de l'effet qui est utilisé par G*Power pour les calculs dépend du test. Notez que d'autres logiciels peuvent utiliser des indices différents et il est important de vérifier que l'indice que l'on utilise est celui qui convient. G*Power vous facilite la tâche et permet de calculer la taille de l'effet en inscrivant seulement les valeurs pertinentes dans la fenêtre de calcul. Le tableau suivant donne les indices utilisés par G*Power pour les différents tests.

Besoin d'ajouter le tableau

2.4 Calculs de puissance pour un test de t comparant deux moyennes indépendantes

L'objectif de cette séance de laboratoire est de vous familiariser avec G*Power et de vous aider à comprendre comment les quatre paramètres des analyses de puissance (α , β , effectif et taille de l'effet) sont reliés entre eux. On examinera seulement un des nombreux tests, le test de t permettant de comparer deux moyennes indépendantes. C'est le test le plus communément utilisé par les biologistes, vous l'avez tous déjà utilisé, et il conviendra très bien pour les besoins de la cause. Ce que vous apprendrez aujourd'hui s'appliquera à toutes les autres analyses de puissance que vous effectuerez à l'avenir.

Jaynie Stephenson a étudié la productivité des ruisseaux de la région d'Ottawa. Elle a, entre autres, quantifié la biomasse des poissons dans 18 ruisseaux sur le Bouclier Canadien d'une part, et dans 18 autres ruisseaux de la vallée de la rivière des Outaouais et de la rivière Rideau d'autre part. Elle a observé une biomasse plus faible dans les ruisseaux de la vallée (2.64 g/m^2 , écart-type=3.28) que dans ceux du Bouclier (3.31 g/m^2 , écart-type=2.79.). En faisant un test de t pour éprouver l'hypothèse nulle que la biomasse des poissons est la même dans les deux régions, elle obtient:

```
Pooled-Variance Two-Sample t-Test t = -0.5746, df = 34, p-value = 0.5693
```

Elle accepte l'hypothèse nulle (puisque p est plus élevé que 0.05) conclue donc que la biomasse moyenne des poissons est la même dans ces deux régions.

2.4.1 Analyse post-hoc

Compte tenu des valeurs des moyennes observées et de leur écart- type, on peut utiliser G*Power pour calculer la puissance du test de t bilatéral pour deux moyennes indépendantes et pour la taille d'effet (i.e. la différence entre la biomasse entre les deux régions, pondérée par les écarts-type) à $\alpha = 0.05$.

Démarrer G*Power. 1. À **Test family**, choisir: t tests 2. À **Statistical test**, choisir: Means: Difference between two inde- pendent means (two groups) 3. À **Type of power analysis**, choisir: Post hoc: Compute achieved power - given α , sample size, and effect size 4. Dans **Input Parameters**, - à la boîte **Tail(s)**, choisir: Two, - vérifier que α **err prob** est égal à 0.05 - Inscrire 18 pour **Sample size group** 1 et 2 - Pour calculer la taille d'effet (Effect size d), cliquer sur le bouton **Determine** => 5. Dans la fenêtre qui s'ouvre à droite, - sélectionner $\mathbf{n1} = \mathbf{n2}$ - entrer les moyennes (**Mean group** 1 et 2) - entrer les écarts types (**SDs group** 1 et 2) - cliquer sur le bouton **Calculate and transfer to main window** 6. Cliquer sur le bouton Calculate dans la fenêtre principale et vous devriez obtenir ceci:

insert screenshot of gpower

Figure 1.

Étudions un peu ce graphique. - La courbe de gauche, en rouge, correspond à la distribution de la statistique t si H_0 est vraie (i.e si les deux moyennes étaient égales) compte tenu de l'effectif (18 dans chaque région) et des écarts- types observés. - Les lignes verticales vertes correspondent aux valeurs critiques de t pour une valeur $\alpha=0.05$ et un effectif total de 36 (2x18). - Les régions ombrées en rose correspondent aux zones de rejet de H_0 . Si Jaynie avait obtenu une valeur de t en dehors de l'intervalle délimité par les valeurs critiques allant de -2.03224 à 2.03224, alors elle aurait rejeté H_0 , l'hypothèse nulle d'égalité des deux moyennes. En fait, elle a obtenu une valeur de t égale à -0.5746 et conclu que la biomasse est la même dans les deux régions. - La courbe de droite, en bleu, correspond

à la distribution de la sta-tistique t si H 1 est vraie (ici H 1 correspond à une différence de biomasse entre les deux régions de $3.33 - 2.64 = 0.69g/m^2$, compte tenu des écarts-types observés). Cette distribution correspond à ce qu'on devrait s'attendre à observer si H 1 était vraie et que l'on répétait un grand nombre de fois les mesures dans des échantillons aléatoires de 18 ruisseaux des deux régions en calculant la statistique t à chaque fois. En moyenne, on observerait une valeur de t d'environ 0.6. - Notez que la distribution de droite chevauche considérablement celle de gauche, et une bonne partie de la surface sous la courbe de droite se retrouve à l'intérieur de l'intervalle d'acceptation de H 0, délimité par les deux lignes vertes et allant de -2.03224 à 2.03224. Cette proportion, correspondant à la partie ombrée en bleu sous la courbe de droite et dénoté par β correspond au risque d'erreur de type II qui est d'accepter H 0 quand H 1 est vraie. - La puissance est simplement $1-\beta$, et est ici de 0.098339. Donc, si la biomasse différait de $0.69g/m^2$ entre les deux régions, Jaynie n'avait que 9.8% des chances d'être capable de détecter une diffé- rence statistiquement significative à $\alpha = 5$ en échantillonnant 18 ruisseaux de chaque région.

Récapitulons: La différence de biomasse entre les deux régions n'est pas statistiquement significative d'après le test de t. C'est donc que cette différence est relativement petite compte tenu de la précision des mesures. Il n'est donc pas très surprenant que la puissance, i.e. la probabilité de détecter une différence significative, soit faible. Toute cette analyse ne nous informe pas beaucoup.

Une analyse de puissance post hoc avec la taille de l'effet observé n'est pas très utile. On la fera plutôt pour une taille d'effet autre que celle observée quand H 0 est acceptée. Quelle taille d'effet utiliser? C'est la biologie du système étudié qui peut nous guider. Par exemple, en ce qui concerne la biomasse des poissons, on pourrait s'attendre à ce qu'une différence de biomasse du simple au double (disons de 2.64 à $5.28\ g/m^2$) ait des conséquences écologiques. On voudrait s'assurer que Jaynie avait de bonnes chances de détecter une différence aussi grande que celle-là avant d'accepter ses conclusions que la biomasse est la même entre les deux régions. Quelles étaient les chances de Jaynie de détecter une différence de $2.64\ g/m^2$ entre les deux régions? G*Power peut nous le dire.

Changer la moyenne du groupe 2 à 5.28, recalculer la taille d'effet, et cliquer sur Calculate pour obtenir:

INSERER FIGURE

Figure 2.

La puissance est de 0.71, donc Jaynie avait une chance raisonnable de détecter une différence du simple au double avec 18 ruisseaux dans chaque région. - Notez que cette analyse de puissance post hoc pour une taille d'effet jugée biologiquement significative est bien plus informative que l'analyse précédente pour la taille d'effet observée (qui est celle effectuée par défaut par bien des néophytes et de trop nombreux logiciels qui essaient de penser pour nous). En effet, Jaynie n'a pu détecter de différences significatives entre les deux régions. Cela pourrait être pour deux raisons: soit qu'il n'y a pas de différences entre

les régions, ou soit parce que la précision des mesures est si faible et l'effort d'échantillonnage était si limité qu'il était très peu probable de détecter même d'énormes différences. La deuxième analyse de puissance permet d'éliminer cette seconde possibilité puisque Jaynie avait 71% des chances de détecter une différence du simple au double.

2.4.2 Analyse a priori

Supposons qu'on puisse défendre la position qu'une différence de biomasse observée par Jaynie entre les deux régions, $3.31-2.64=0.67g/m^2$, soit écologiquement signifiante. On devrait donc planifier la prochaine saison d'échantillonnage de manière à avoir de bonnes chances de détecter une différence de cette taille. Combien de ruisseaux Jaynie devrait-elle échantillonner pour avoir 80% des chances de la détecter (compte tenu de la variabilité observée)?

Changer le type d'analyse de puissance dans G*Power à **A priori**: **Compute sample size - given** α , **power**, **and effect size.** Assurez-vous que les valeurs pour les moyennes et les écarts-type soient celles qu'a obtenu Jaynie, recalculez la taille de l'effet, et inscrivez 0.8 pour la puissance et vous obtiendrez:

Figure 3.

Ouch! Il faudrait échantillonner 326 ruisseaux dans chaque région! Cela coûterait une fortune et exigerait de nombreuses équipes de travail. Sans cela, on ne pourrait échantillonner que quelques dizaines de ruisseaux, et il serait peu probable que l'on puisse détecter une si faible différence de biomasse entre les deux régions. Ce serait vraisemblablement en vain et pourrait être considéré comme une perte de temps: pourquoi tant d'efforts et de dépenses si les chances de succès sont si faibles.

• Si on refait le même calcul pour une puissance de 95%, on obtient 538 ruisseaux par région. Augmenter la puissance ça demande plus d'effort.

2.4.3 Analyse de sensitivité - Calculer la taille d'effet détectable

Compte tenu de la variabilité observée, d'un effort d'échantillonnage de 18 ruisseaux par région, et en conservant $\alpha = 0.05$, quelle est la taille d'effet que Jaynie pouvait détecter avec 80% de chances $\beta = 0.2$)?

Changez le type d'analyse dans G*Power à Sensitivity: Compute required effect size - given α , power, and sample size et assurez-vous que la taille des échantillons est de 18 dans chaque région. Vous obtiendrez:

Figure 4.

La taille d'effet détectable pour cette taille d'échantillon, $\alpha=0.05$ et $\beta=0.2$ (ou une puissance de 80%) est de 0.961296. Attention, cette valeur est l'indice d de la taille de l'effet et est pondérée par la variabilité des mesures. Dans ce cas ci, d est approximativement égal à Pour convertir cette valeur de d sans unités en une valeur de différence de biomasse détectable, il suffit de multiplier d par le dénominateur de l'équation: Donc, avec 18 ruisseaux dans chaque région, pour $\alpha=0.05$ et $\beta=0.2$ (une puissance de 80%), Jaynie pouvait détecter une différence de biomasse de $2.93g/m^2$ entre les régions, un peu plus que du simple au double.

2.5 Points à retenir

- L'analyse de puissance post hoc n'est pertinente que lorsque l'on a accepté l'hypothèse nulle. Il est en effet impossible de faire une erreur de type II quand on rejette H 0 .
- Avec de très grands échantillons, on a une puissance quasi infinie et on peut détecter statistiquement de très petites différences qui ne sont pas nécessairement biologiquement significatives.
- En utilisant un critère de signification plus strict (α <0.05) on diminue notre puissance.
- En voulant maximiser la puissance, on augmente l'effort requis, à moins d'utiliser une valeur critique plus libérale ($\alpha > 0.05$)
- Le choix de β est quelque peu arbitraire. On considère que $\beta=0.2$ (puissance de 80%) est relativement élevé.

2.6 Exercice

Les larves de mouches noires (Diptera: Simuliidae) ont été échantillonnées en février à l'émissaire de deux lacs des Cantons de l'Est (lacs Orford et Lovering). La longueur de chaque larve a été mesurée. Les données sont dans le fichier simulies. RData La relation entre la longueur (L, en mm) et la masse (M, en μ g) pour l'espèce dominante ($P.\ mixtum/fuscum$) est:

$$M = 1.36L^3.05$$

- 1. Calculer la masse moyenne et l'écart-type à chaque site.
- 2. En utilisant la masse moyenne de *P. mixtum/fuscum* à Lovering comme référence et les écarts-types observés aux 2 sites, calculer la puissance d'un test de t bilatéral pour moyennes indépendantes
 - a) si la différence de masse est de 5 μg , $\alpha = 0.05$, et qu'on échantillonnait 100 larves à chaque site
 - b) si la différence de masse est de 20 $\mu g,\,\alpha=0.05,$ et qu'on échantillonnait 100 larves à chaque site

2.6. EXERCICE 33

- c) si la différence de masse est de $50\mu g$, $\alpha=0.05$, et qu'on échantillonnait 100 larves à chaque site
- d) Comment est-ce que la puissance varie avec la taille de l'effet?
- 3. Calculer la taille d'échantillon requis pour pouvoir détecter, par un test de t bilatéral pour moyennes indépendantes en tenant compte des écarts-types observés, une différence de 50 μ g entre les moyennes
 - a) avec une puissance de 80% et $\alpha = 0.05$
 - b) avec une puissance de 80% et $\alpha = 0.001$
 - c) avec une puissance de 95% et $\alpha = 0.05$
 - d) Comment est-ce que la taille d'échantillon requise varie avec α et β ?
- 4. Calculer la taille d'effet détectable (d) par un test de t bilatéral pour moyennes indépendantes, compte tenu des écarts-types observés
 - a) avec une puissance de 80%, $\alpha = 0.05$, et des mesures sur 10 larves de chaque site
 - b) avec une puissance de 80%, $\alpha=0.05,$ et des mesures sur 200 larves à chaque site
 - c) avec une puissance de 80%, α =0.05, et des mesures sur 20 larves d'un site et sur 380 larves au second site
 - d) Comment est-ce que la taille d'effet détectable dépend de la taille d'échantillon dans les 2 groupes?
- 5. Calculer la différence de masse, en μ g, qui est détectable d'après vos estimés de la taille minimale d'effet détectable à 4a, b, et c.