BIO4558 Biostatistiques appliquées avec R

Julien Martin

09-10-2020

Contents

No	ote		5
Pr	éface		7
	Que	lques points importants à retenir	7
	Qu'e	est-ce que R et pourquoi l'utiliser dans ce cours?	8
	-	allation des logiciels nécessaires	9
		ructions générales pour les laboratoires	11
		es sur le manuel	11
1	Intr	oduction à R	13
	1.1	Objectifs Labo 1	13
	1.2	Premier pas avec R	14
	1.3	Premier travail avec des données	33
	1.4	Analyse de 2 variables	54
	1.5	Gérer les données	71
2	Analyse de puissance avec R et G*Power		
	2.1	La théorie	91
	2.2	Qu'est ce que G*Power?	93
	2.3	Comment utiliser G*Power	93
	2.4	Puissance pour un test de t comparant deux moyennes	95
	2.5	Points à retenir	106
3	Cor	rélation et régression linéaire simple	109
	3.1	Extensions R et données requises pour le labo	110
	3.2	Diagrammes de dispersion	110
	3.3	Transformations et le coefficient de corrélation	113
	3.4	Matrices de corrélations et correction de Bonferroni	117

	3.5	Corrélations non paramétriques: r de Spearman et $ au$ de Kendall	118		
	3.6	Régression linéaire simple	120		
	3.7	Transformation des données en régression	128		
	3.8	Traitement des valeurs extrèmes	132		
	3.9	Quantifier la taille d'effet et analyse de puissance en régression .	135		
	3.10	Bootstrap en régression simple avec R	139		
4	Com	paraison de deux échantillons	145		
	4.1	Paquets et données requises pour le labo	145		
	4.2	Examen visuel des données	146		
	4.3	Comparer les moyennes de deux échantillons indépendants	149		
	4.4	Bootstrap et tests de permutation pour comparer deux moyennes	154		
	4.5	Comparer les moyennes de deux échantillons appariés	158		
	4.6	Références	162		
5	ANC	VA à un critère de classification	163		
	5.1	Paquets et données requises pour le labo	163		
	5.2	ANOVA à un critère de classification et comparaisons multiples	164		
	5.3	Transformations de données et ANOVA non-paramétrique	176		
	5.4	Examen des valeurs extrêmes	179		
	5.5	Test de permutation	181		
6	ANC	VA à critères multiples : plans factoriels et hiérarchiques	183		
	6.1	Paquets et données requises pour le labo	183		
	6.2	Plan factoriel à deux facteurs de classification et réplication	184		
	6.3	Plan factoriel à deux facteurs de classification sans réplication .	192		
	6.4	Plans hiérarchiques	195		
	6.5	ANOVA non paramétrique avec deux facteurs de classification .	198		
	6.6	Comparaisons multiples	200		
	6.7	Test de permutation pour l'ANOVA à deux facteurs de classification	1205		
	6.8	Bootstrap pour l'ANOVA à deux facteurs de classification	208		
7	Régression multiple 21				
	7.1	Conseils généraux	21		
	7.2	Examen préliminaire des données	212		
	7.3	Régression multiple pas-à-pas (stepwise)	218		
	7.4	Détecter la multicolinéarité	224		
	7.5	Régression polynomiale	225		

	7.6	Vérifier les conditions d'application de modèles de régression multiple	220
	77	Visualiser la taille d'effet	230
	7.7 7.8	Tester la présence d'interactions	230
	7.0 7.9	Recherche du meilleur modèle fondée sur la théorie de	231
	1.9	l'information	233
	7.10	Bootstrapping multiple regression	234
	7.11	Test de permutation	237
8	ANC	OVA et GLM	239
	8.1	GLM	239
	8.2	ANCOVA	240
	8.3	Homogénéité des pentes	240
	8.4	Le modèle d'ANCOVA	244
	8.5	Comparer l'ajustement de modèles	248
	8.6	Bootstrap	249
	8.7	Permutation test	250
9	Anal	yse de données de fréquence: Tableaux de contingence, modèle	a
ソ	Allal	yse de données de frequence. Tableaux de contingence, modele	3
	log-l	inéaires et régression de Poisson	251
	-	inéaires et régression de Poisson Organisation des données: 3 formats	251 251
	log-l 9.1 9.2	inéaires et régression de Poisson Organisation des données: 3 formats	251 251
	9.1	Organisation des données: 3 formats	
	9.1	Organisation des données: 3 formats	251
	9.1 9.2	Organisation des données: 3 formats	251
	9.1 9.2	Organisation des données: 3 formats	251253
	9.1 9.2 9.3	Organisation des données: 3 formats	251253255
	9.19.29.39.4	Organisation des données: 3 formats	251253255
	9.19.29.39.4	Organisation des données: 3 formats	251253255257
Aŗ	9.1 9.2 9.3 9.4 9.5	Organisation des données: 3 formats	251253255257258
A _P	9.1 9.2 9.3 9.4 9.5 9.6	Organisation des données: 3 formats	251253255257258260
A	9.1 9.2 9.3 9.4 9.5 9.6 Pend	Organisation des données: 3 formats	251253255257258260265
-	9.1 9.2 9.3 9.4 9.5 9.6 Pend	Organisation des données: 3 formats	251 253 255 257 258 260 265 265
A	9.1 9.2 9.3 9.4 9.5 9.6 Petit	Organisation des données: 3 formats	 251 253 255 257 258 260 265 265

C Resources pour en apprendre plus sur rmarkdown

275

Note

Version en cours de développement pour le cours de l'automne 2020. Les chapitres vont apparaître au cours de la session.

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 le projet de session. Prenez donc ces exercices de laboratoire au sérieux!

- Les 2 premier laboratoires sont 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/Paradis-rdebuts_fr.pdf
 - 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/Rbooks.html
 - Une liste impressionnante de très bon livre sur R https://www.bigbookofr.com/
 - 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 multi-plateforme formant un système statistique et graphique. R est également un langage de programmation spécialisé pour les statistiques.

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 des logiciels nécessaires

R

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).

Rstudio

RStudio est un environnement de développement intégré (IDE) créé spécifiquement pour travailler avec R. Sa popularité connaît une progression foudroyante depuis 2014. Il permet de consulter dans une interface conviviale ses fichiers de script, la ligne de commande R, les rubriques d'aide, les graphiques, etc.

RStudio est disponible à l'identique pour les plateformes Windows, OS X et Linux. Pour une utilisation locale sur son poste de travail, on installera la version libre (Open Source) de RStudio Desktop depuis le site https://www.rstudio.com/products/rstudio/download/

Paquets pour R

- Rmarkdown
- tinytex

Ces 2 paquets devrait être installé automatiquement avec RStudio, mais pas toujours. Je vous recommande donc de les installer manuellement. Pour ce faire, simplement copier-coller le texte suivant dans le terminal R.

```
install.packages(c("rmarkdown", "tinytex"))
```

G*Power

G*Power est un programme gratuit, développé par des psychologues de l'Université de Dusseldorf en Allemagne. Le programme existe en version Mac et Windows. Il peut cependant être utilisé sous linux via Wine. 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.

Téléchargez le programme sur le site https://www.psychologie.hhu.de/arbeitsgruppen/allgemeine-psychologie-und-

arbeitspsychologie/gpower.html

Instructions générales pour les laboratoires

• Apporter une clé USB ou son équivalent à chaque séance de laboratoire pour sauvegarder votre travail.

- Lire l'exercice de laboratoire AVANT la séance, lire le code R correspondant 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) et annotez abondamment.
- Ne tapez pas directement vos commandes dans R mais plutôt dans un script. 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.

Notes sur le manuel

Vous trouverez dans le manuel des explications sur la théorie, du code R, des explications sur R et des exercises.

Le manuel essaie aussi de mettre en évidence le texte de différentes manières.



Avec des sections à vous de jouer, ui indique un exercise à faire, idéalement sans regarder la solution qui se trouve plus bas.



des avertissements



des avertissements



des points importants



des notes



et des conseils

Resources {-}

Ce document est généré par l'excellente extension bookdown¹ de Yihui Xie². Il est basé sur le précédent manuel de laboratoire BIO4558 manuel de laboratoire par Antoine Morin. L'introduction à R est largement reprise de l'excellent manuel de **Julien Barnier** intitulé *Introduction à R et au tidyverse*³

Licence

Ce document est mis à disposition selon les termes de la Licence Creative Commons Attribution - Pas d'Utilisation Commerciale - Partage dans les Mêmes Conditions 4.0 International⁴.



Figure 1: Licence Creative Commons

¹https://bookdown.org/

²https://yihui.name/

³https://juba.github.io/tidyverse/

http://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/4.0/

Chapter 1

Introduction à R

1.1 Objectifs Labo 1

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

1.1.1 Paquets et données requises pour le labo

Ce laboratoire nécessite:

- les paquets R:
 - questionr
 - ggplot2
- les fichiers de données
 - ErablesGatineau.csv
 - sturgeon.csv

1.2 Premier pas avec R

Une fois R et RStudio installés sur votre machine, nous n'allons pas lancer R mais plutôt RStudio.

RStudio n'est pas à proprement parler une interface graphique qui permettrait d'utiliser R de manière "classique" via la souris, des menus et des boîtes de dialogue. Il s'agit plutôt de ce qu'on appelle un *Environnement de développement intégré* (IDE) qui facilite l'utilisation de R et le développement de scripts.

1.2.1 La console

1.2.1.1 L'invite de commandes

Au premier lancement de RStudio, l'écran principal est découpé en trois grandes zones :

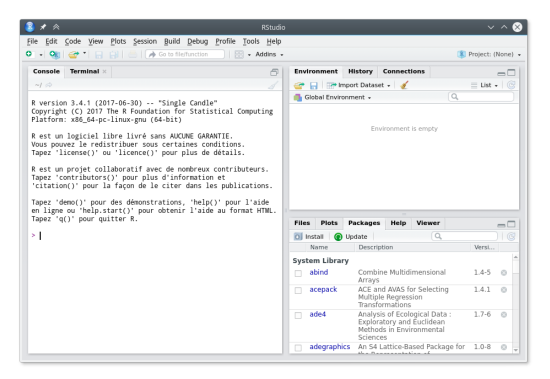


Figure 1.1: Interface de RStudio

La zone de gauche se nomme Console. À son démarrage, RStudio a lancé une nou-

velle session de R et c'est dans cette fenêtre que nous allons pouvoir interagir avec lui.

La Console doit normalement afficher un texte de bienvenue ressemblant à ceci :

R version 4.0.2 (2020-06-22) -- "Taking Off Again" Copyright (C) 2020 The R Foundation for Statistical Computing Platform: x86_64-pc-linux-gnu (64-bit)

R est un logiciel libre livré sans AUCUNE GARANTIE. Vous pouvez le redistribuer sous certaines conditions. Tapez 'license()' ou 'licence()' pour plus de détails.

R est un projet collaboratif avec de nombreux contributeurs. Tapez 'contributors()' pour plus d'information et 'citation()' pour la façon de le citer dans les publications.

Tapez 'demo()' pour des démonstrations, 'help()' pour l'aide en ligne ou 'help.start()' pour obtenir l'aide au format HTML. Tapez 'q()' pour quitter R.

suivi d'une ligne commençant par le caractère > et sur laquelle devrait se trouver votre curseur. Cette ligne est appelée l'invite de commande (ou prompt en anglais). Elle signifie que R est disponible et en attente de votre prochaine commande.

Nous pouvons tout de suite lui fournir une première commande, en saisissant le texte suivant puis en appuyant sur Entrée:

2 + 2

[1] 4

R nous répond immédiatement, et nous pouvons constater avec soulagement qu'il sait faire des additions à un chiffre¹. On peut donc continuer avec d'autres opérations :

5 - 7

¹On peut ignorer pour le moment la présence du [1] en début de ligne.

```
## [1] -2
```

```
4 * 12
```

[1] 48

```
-10 / 3
```

```
## [1] -3.333333
```

```
5^2
```

[1] 25

Cette dernière opération utilise le symbole ^ qui représente l'opération *puissance*. 5^2 signifie donc "5 au carré", soit 25.

1.2.1.2 Précisions concernant la saisie des commandes

Lorsqu'on saisit une commande, les espaces autour des opérateurs n'ont pas d'importance. Les trois commandes suivantes sont donc équivalentes, mais on privilégie en général la deuxième pour des raisons de lisibilité du code.

```
10+2
10 + 2
10 + 2
```

Quand vous êtes dans la console, vous pouvez utiliser les flèches vers le haut et vers le bas pour naviguer dans l'historique des commandes que vous avez tapées précédemment. Vous pouvez à tout moment modifier la commande affichée, et l'exécuter en appuyant sur Entrée.

Enfin, il peut arriver qu'on saisisse une commande de manière incomplète: oubli d'une parenthèse, faute de frappe, etc. Dans ce cas, R remplace l'invite de commande habituel par un signe +:

```
4 *
```

Cela signifie qu'il "attend la suite". On peut alors soit compléter la commande sur cette nouvelle ligne et appuyer sur Entrée, soit, si on est perdu, tout annuler et revenir à l'invite de commandes normal en appuyant sur Esc ou Échap.

1.2.2 Objets

1.2.2.1 Objets simples

Faire des calculs c'est bien, mais il serait intéressant de pouvoir stocker un résultat quelque part pour pouvoir le réutiliser ultérieurement sans avoir à faire du copier/coller.

Pour conserver le résultat d'une opération, on peut le stocker dans un *objet* à l'aide de l'opérateur d'assignation < -. Cette "flèche" stocke ce qu'il y a à sa droite dans un objet dont le nom est indiqué à sa gauche.

Prenons tout de suite un exemple :

```
x <- 2
```

Cette commande peut se lire "prend la valeur 2 et mets la dans un objet qui s'appelle x".

Si on exécute une commande comportant juste le nom d'un objet, R affiche son contenu:

```
Х
```

[1] 2

On voit donc que notre objet x contient bien la valeur 2.

On peut évidemment réutiliser cet objet dans d'autres opérations. R le remplacera alors par sa valeur :

```
x + 4
```

[1] 6

On peut créer autant d'objets qu'on le souhaite.

```
x <- 2
y <- 5
resultat <- x + y
resultat</pre>
```

[1] 7



Les noms d'objets peuvent contenir des lettres, des chiffres, les symboles . et _. Ils ne peuvent pas commencer par un chiffre. Attention, R fait la différence entre minuscules et majuscules dans les noms d'objets, ce qui signifie que x et X seront deux objets différents, tout comme resultat et Resultat.

De manière générale, il est préférable d'éviter les majuscules (pour les risques d'erreur) et les caractères accentués (pour des questions d'encodage) dans les noms d'objets.

De même, il faut essayer de trouver un équilibre entre clarté du nom (comprendre à quoi sert l'objet, ce qu'il contient) et sa longueur. Par exemple, on préfèrera comme nom d'objet taille_conj1 à taille_du_conjoint_numero_1 (trop long) ou à t1 (pas assez explicite).

Quand on assigne une nouvelle valeur à un objet déjà existant, la valeur précédente est perdue. Les objets n'ont pas de mémoire.

```
x <- 2
x <- 5
x
```

[1] 5

De la même manière, assigner un objet à un autre ne crée pas de "lien" entre les deux. Cela copie juste la valeur de l'objet de droite dans celui de gauche :

```
x <- 1
y <- 3
x <- y
x
```

[1] 3

```
## Si on modifie y, cela ne modifie pas x
y <- 4
x
```

```
## [1] 3
```

On le verra, les objets peuvent contenir tout un tas d'informations. Jusqu'ici on n'a stocké que des nombres, mais ils peuvent aussi contenir des chaînes de caractères (du texte), qu'on délimite avec des guillemets simples ou doubles (' ou "):

```
chien <- "Chihuahua"
chien
```

[1] "Chihuahua"

1.2.3 Vecteurs

Imaginons maintenant qu'on a demandé la taille en centimètres de 5 personnes et qu'on souhaite calculer leur taille moyenne. On pourrait créer autant d'objets que de tailles et faire l'opération mathématique qui va bien :

```
taille1 <- 156
taille2 <- 164
taille3 <- 197
taille4 <- 147
```

```
taille5 <- 173
(taille1 + taille2 + taille3 + taille4 + taille5) / 5
```

```
## [1] 167.4
```

Cette manière de faire n'est évidemment pas pratique du tout. On va plutôt stocker l'ensemble de nos tailles dans un seul objet, de type *vecteur*, avec la syntaxe suivante :

```
tailles <- c(156, 164, 197, 147, 173)
```

Si on affiche le contenu de cet objet, on voit qu'il contient bien l'ensemble des tailles saisies :

```
tailles
```

```
## [1] 156 164 197 147 173
```

Un vecteur dans R est un objet qui peut contenir plusieurs informations du même type, potentiellement en très grand nombre.

L'avantage d'un vecteur est que lorsqu'on lui applique une opération, celle-ci s'applique à toutes les valeurs qu'il contient. Ainsi, si on veut la taille en mètres plutôt qu'en centimètres, on peut faire :

```
tailles_m <- tailles / 100
tailles_m
```

```
## [1] 1.56 1.64 1.97 1.47 1.73
```

Cela fonctionne pour toutes les opérations de base :

```
tailles + 10
```

```
## [1] 166 174 207 157 183
```

tailles^2

```
## [1] 24336 26896 38809 21609 29929
```

Imaginons maintenant qu'on a aussi demandé aux cinq mêmes personnes leur poids en kilos. On peut alors créer un deuxième vecteur :

```
poids <- c(45, 59, 110, 44, 88)
```

On peut alors effectuer des calculs utilisant nos deux vecteurs tailles et poids. On peut par exemple calculer l'indice de masse corporelle (IMC) de chacun de nos enquêtés en divisant leur poids en kilo par leur taille en mètre au carré:

```
imc <- poids / (tailles / 100) ^ 2
imc</pre>
```

```
## [1] 18.49112 21.93635 28.34394 20.36189 29.40292
```

Un vecteur peut contenir des nombres, mais il peut aussi contenir du texte. Imaginons qu'on a demandé aux 5 mêmes personnes leur niveau de diplôme: on peut regrouper l'information dans un vecteur de *chaînes de caractères*. Une chaîne de caractère contient du texte libre, délimité par des guillemets simples ou doubles:

```
diplome <- c("PHD", "Bac", "MSc", "MSc", "Bac")
diplome</pre>
```

```
## [1] "PHD" "Bac" "MSc" "MSc" "Bac"
```

L'opérateur :, lui, permet de générer rapidement un vecteur comprenant tous les nombres entre deux valeurs, opération assez courante sous R :

```
x <- 1:10
x
```

```
## [1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10
```

Enfin, notons qu'on peut accéder à un élément particulier d'un vecteur en faisant suivre le nom du vecteur de crochets contenant le numéro de l'élément désiré. Par exemple :

diplome[2]

```
## [1] "Bac"
```

Cette opération, qui utilise l'opérateur [], permet donc la sélection d'éléments d'un vecteur.

Dernière remarque, si on affiche dans la console un vecteur avec beaucoup d'éléments, ceux-ci seront répartis sur plusieurs lignes. Par exemple, si on a un vecteur de 50 nombres on peut obtenir quelque chose comme :

- [1] 294 425 339 914 114 896 716 648 915 587 181 926 489
- [14] 848 583 182 662 888 417 133 146 322 400 698 506 944
- [27] 237 324 333 443 487 658 793 288 897 588 697 439 697
- [40] 914 694 126 969 744 927 337 439 226 704 635

On remarque que R ajoute systématiquement un nombre entre crochets au début de chaque ligne : il s'agit en fait de la position du premier élément de la ligne dans le vecteur. Ainsi, le 848 de la deuxième ligne est le 14e élément du vecteur, le 914 de la dernière ligne est le 40e, etc.

Ceci explique le [1] qu'on obtient quand on affiche un simple nombre et permet de constater que pour R, un nombre est un vecteur à un seul élément :

 $\lceil 1 \rceil 4$

1.2.4 Fonctions

1.2.4.1 Principe

Nous savons désormais effectuer des opérations arithmétiques de base sur des nombres et des vecteurs, et stocker des valeurs dans des objets pour pouvoir les réutiliser plus tard.

Pour aller plus loin, nous devons aborder les *fonctions* qui sont, avec les objets, un deuxième concept de base de R. On utilise des fonctions pour effectuer des calculs, obtenir des résultats et accomplir des actions.

Formellement, une fonction a un nom, elle prend en entrée entre parenthèses un ou plusieurs arguments (ou paramètres), et retourne un résultat.

Prenons tout de suite un exemple. Si on veut connaître le nombre d'éléments du vecteur tailles que nous avons construit précédemment, on peut utiliser la fonction length, de cette manière :

length(tailles)

```
## [1] 5
```

Ici, length est le nom de la fonction, on l'appelle en lui passant un argument entre parenthèses (en l'occurrence notre vecteur tailles), et elle nous renvoie un résultat, à savoir le nombre d'éléments du vecteur passé en paramètre.

Autre exemple, les fonctions min et max retournent respectivement les valeurs minimales et maximales d'un vecteur de nombres :

```
min(tailles)
```

[1] 147

```
max(tailles)
```

[1] 197

La fonction mean calcule et retourne la moyenne d'un vecteur de nombres :

```
mean(tailles)
```

[1] 167.4

La fonction sum retourne la somme de tous les éléments du vecteur :

```
sum(tailles)
```

```
## [1] 837
```

Jusqu'à présent on n'a vu que des fonctions qui calculent et retournent un unique nombre. Mais une fonction peut renvoyer d'autres types de résultats. Par exemple, la fonction range (étendue) renvoie un vecteur de deux nombres, le minimum et le maximum:

```
range(tailles)
```

```
## [1] 147 197
```

Ou encore, la fonction unique, qui supprime toutes les valeurs en double dans un vecteur, qu'il s'agisse de nombres ou de chaînes de caractères :

```
diplome
```

```
## [1] "PHD" "Bac" "MSc" "MSc" "Bac"
```

```
unique(diplome)
```

```
## [1] "PHD" "Bac" "MSc"
```

1.2.4.2 Arguments

Une fonction peut prendre plusieurs arguments, dans ce cas on les indique toujours entre parenthèses, séparés par des virgules.

On a déjà rencontré un exemple de fonction acceptant plusieurs arguments : la fonction c, qui combine l'ensemble de ses arguments en un vecteur² :

```
tailles <- c(156, 164, 197, 181, 173)
```

Ici, c est appelée en lui passant cinq arguments, les cinq tailles séparées par des virgules, et elle renvoie un vecteur numérique regroupant ces cinq valeurs.

Supposons maintenant que dans notre vecteur tailles nous avons une valeur manquante (une personne a refusé de répondre, ou notre mètre mesureur était en panne). On symbolise celle-ci dans R avec le code interne NA:

²c est l'abbréviation de combine, son nom est très court car on l'utilise très souvent

```
tailles <- c(156, 164, 197, NA, 173) tailles
```

[1] 156 164 197 NA 173



NA est l'abbréviation de *Not available*, non disponible. Cette valeur particulière peut être utilisée pour indiquer une valeur manquante, qu'il s'agisse d'un nombre, d'une chaîne de caractères, etc.

Si je calcule maintenant la taille moyenne à l'aide de la fonction mean, j'obtiens :

```
mean(tailles)
```

[1] NA

En effet, R considère par défaut qu'il ne peut pas calculer la moyenne si une des valeurs n'est pas disponible. Il considère alors que cette moyenne est elle-même "non disponible" et renvoie donc comme résultat NA.

On peut cependant indiquer à mean d'effectuer le calcul en ignorant les valeurs manquantes. Ceci se fait en ajoutant un argument supplémentaire, nommé na . rm (abbréviation de *NA remove*, "enlever les NA"), et de lui attribuer la valeur TRUE (code interne de R signifiant *vrai*):

```
mean(tailles, na.rm = TRUE)
```

[1] 172.5

Positionner le paramètre na.rm à TRUE indique à la fonction mean de ne pas tenir compte des valeurs manquantes dans le calcul.

Si on ne dit rien à la fonction mean, cet argument a une valeur par défaut, en l'occurrence FALSE (faux), qui fait qu'il ne supprime pas les valeurs manquantes. Les deux commandes suivantes sont donc rigoureusement équivalentes :

```
mean(tailles)
```

[1] NA

```
mean(tailles, na.rm = FALSE)
```

[1] NA



Lorsqu'on passe un argument à une fonction de cette manière, c'est-à-dire sous la forme nom = valeur, on parle d'argument nommé.

1.2.4.3 Aide sur une fonction

Il est fréquent de ne pas savoir (ou d'avoir oublié) quels sont les arguments d'une fonction, ou comment ils se nomment. On peut à tout moment faire appel à l'aide intégrée à R en passant le nom de la fonction (entre guillemets) à la fonction help:

```
help("mean")
```

On peut aussi utiliser le raccourci?mean.

Ces deux commandes affichent une page (en anglais) décrivant la fonction, ses paramètres, son résultat, le tout accompagné de diverses notes, références et exemples. Ces pages d'aide contiennent à peu près tout ce que vous pourrez chercher à savoir, mais elles ne sont pas toujours d'une lecture aisée.

Dans RStudio, les pages d'aide en ligne s'ouvriront par défaut dans la zone en bas à droite, sous l'onglet *Help*. Un clic sur l'icône en forme de maison vous affichera la page d'accueil de l'aide.

1.2.5 Regrouper ses commandes dans des scripts

Jusqu'ici on a utilisé R de manière "interactive", en saisissant des commandes directement dans la console. Ça n'est cependant pas la manière dont on va utiliser R au quotidien, pour une raison simple : lorsque R redémarre, tout ce qui a été effectué dans la console est perdu.

Plutôt que de saisir nos commandes dans la console, on va donc les regrouper dans des scripts (de simples fichiers texte), qui vont garder une trace de toutes les opérations effectuées, et ce sont ces scripts, sauvegardés régulièrement, qui seront le "coeur" de notre travail. C'est en rouvrant les scripts et en réexécutant les commandes qu'ils contiennent qu'on pourra "reproduire" les données, leur traitement, les analyses et leurs résultats.

Pour créer un script, il suffit de sélectionner le menu *File*, puis *New file* et *R script*. Une quatrième zone apparaît alors en haut à gauche de l'interface de RStudio. On peut enregistrer notre script à tout moment dans un fichier avec l'extension . R, en cliquant sur l'icône de disquette ou en choissant *File* puis *Save*.

Un script est un fichier texte brut, qui s'édite de la manière habituelle. À la différence de la console, quand on appuie sur Entrée, cela n'exécute pas la commande en cours mais insère un saut de ligne (comme on pouvait s'y attendre).

Pour exécuter une commande saisie dans un script, il suffit de positionner le curseur sur la ligne de la commande en question, et de cliquer sur le bouton Run dans la barre d'outils juste au-dessus de la zone d'édition du script. On peut aussi utiliser le raccourci clavier Ctrl + Entrée (Cmd + Entrée sous Mac). On peut enfin sélectionner plusieurs lignes avec la souris ou le clavier et cliquer sur Run (ou utiliser le raccourci clavier), et l'ensemble des lignes est exécuté d'un coup.

Au final, un script pourra ressembler à quelque chose comme ça :

```
tailles <- c(156, 164, 197, 147, 173)
poids <- c(45, 59, 110, 44, 88)

mean(tailles)
mean(poids)

imc <- poids / (tailles / 100) ^ 2
min(imc)
max(imc)</pre>
```

1.2.5.1 Commentaires

Les commentaires sont un élément très important d'un script. Il s'agit de texte libre, ignoré par R, et qui permet de décrire les étapes du script, sa logique, les raisons pour lesquelles on a procédé de telle ou telle manière... Il est primordial de documenter ses scripts à l'aide de commentaires, car il est très facile de ne plus se retrouver dans un programme qu'on a produit soi-même, même après une courte interruption.

Pour ajouter un commentaire, il suffit de le faire précéder d'un ou plusieurs symboles #. En effet, dès que R rencontre ce caractère, il ignore tout ce qui se trouve derrière, jussqu'à la fin de la ligne.

On peut donc documenter le script précédent :

```
# Saisie des tailles et poids des enquêtés
tailles <- c(156, 164, 197, 147, 173)
poids <- c(45, 59, 110, 44, 88)

# Calcul des tailles et poids moyens
mean(tailles)
mean(poids)

# Calcul de l'IMC (poids en kilo divisé par les tailles en mètre au
imc <- poids / (tailles / 100) ^ 2

# Valeurs extrêmes de l'IMC
min(imc)
max(imc)</pre>
```

1.2.6 Installer et charger des extensions (packages)

R étant un logiciel libre, il bénéficie d'un développement communautaire riche et dynamique. L'installation de base de R permet de faire énormément de choses, mais le langage dispose en plus d'un système d'extensions permettant d'ajouter facilement de nouvelles fonctionnalités. La plupart des extensions sont développées et maintenues par la communauté des utilisateurs de R, et diffusées via un réseau de serveurs nommé CRAN (Comprehensive R Archive Network).

Pour installer une extension, si on dispose d'une connexion Internet, on peut utiliser le bouton *Install* de l'onglet *Packages* de RStudio.

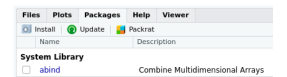


Figure 1.2: Installer une extension

Il suffit alors d'indiquer le nom de l'extension dans le champ *Package* et de cliquer sur *Install*.

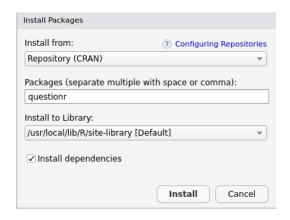


Figure 1.3: Installation une extension

images/screenshots/rstudio_package_install.png On peut aussi installer des extensions en utilisant la fonction install.packages() directement dans la console. Par exemple, pour installer le package questionr on peut exécuter la commande:

install.packages("questionr")

Installer une extension via l'une des deux méthodes précédentes va télécharger l'ensemble des fichiers nécessaires depuis l'une des machines du CRAN, puis installer tout ça sur le disque dur de votre ordinateur. Vous n'avez besoin de le faire qu'une fois, comme vous le faites pour installer un programme sur votre Mac ou PC.

Une fois l'extension installée, il faut la "charger" avant de pouvoir utiliser les fonctions qu'elle propose. Ceci se fait avec la fonction library. Par exemple, pour pouvoir utiliser les fonctions de questionr, vous devrez exécuter la commande suivante:

```
library(questionr)
```

Ainsi, bien souvent, on regroupe en début de script toute une série d'appels à library qui permettent de charger tous les packages utilisés dans le script. Quelque chose comme :

```
library(readxl)
library(ggplot2)
library(questionr)
```

Si vous essayez d'exécuter une fonction d'une extension et que vous obtenez le message d'erreur impossible de trouver la fonction, c'est certainement parce que vous n'avez pas exécuté la commande library correspondante.

1.2.7 Exercices

Exercice 1

Construire le vecteur x suivant :

```
## [1] 120 134 256 12
```

Utiliser ce vecteur x pour générer les deux vecteurs suivants :

```
## [1] 220 234 356 112
## [1] 240 268 512 24
```

Exercice 2

On a demandé à 4 ménages le revenu des deux conjoints, et le nombre de personnes du ménage :

```
conjoint1 <- c(1200, 1180, 1750, 2100)
conjoint2 <- c(1450, 1870, 1690, 0)
nb_personnes <- c(4, 2, 3, 2)
```

Calculer le revenu total de chaque ménage, puis diviser par le nombre de personnes pour obtenir le revenu par personne de chaque ménage.

Exercice 3

Dans l'exercice précédent, calculer le revenu minimum et maximum parmi ceux du premier conjoint.

```
conjoint1 <- c(1200, 1180, 1750, 2100)
```

Recommencer avec les revenus suivants, parmi lesquels l'un des enquetés n'a pas voulu répondre :

```
conjoint1 <- c(1200, 1180, 1750, NA)
```

Exercice 4

Les deux vecteurs suivants représentent les précipitations (en mm) et la température (en °C) moyennes sur la ville de Lyon, pour chaque mois de l'année, entre 1981 et 2010 :

```
temperature <- c(3.4, 4.8, 8.4, 11.4, 15.8, 19.4, 22.2, 21.6, 17.6, 13.4, precipitations <- c(47.2, 44.1, 50.4, 74.9, 90.8, 75.6, 63.7, 62, 87.5, 9
```

Calculer la température moyenne sur l'année.

Calculer la quantité totale de précipitations sur l'année.

À quoi correspond et comment peut-on interpréter le résultat de la fonction suivante ? Vous pouvez vous aider de la page d'aide de la fonction si nécessaire.

```
cumsum(precipitations)
```

[1] 47.2 91.3 141.7 216.6 307.4 383.0 446.7 508.7 596.2 694.8 776.

Même question pour:

diff(temperature)

Exercice 5

On a relevé les notes en maths, anglais et sport d'une classe de 6 élèves et on a stocké ces données dans trois vecteurs :

```
maths <- c(12, 16, 8, 18, 6, 10)
anglais <- c(14, 9, 13, 15, 17, 11)
sport <- c(18, 11, 14, 10, 8, 12)
```

Calculer la moyenne des élèves de la classe en anglais.

Calculer la moyenne générale de chaque élève.

Essayez de comprendre le résultat des deux fonctions suivantes (vous pouvez vous aider de la page d'aide de ces fonctions) :

```
pmin(maths, anglais, sport)
```

```
## [1] 12 9 8 10 6 10
```

```
pmax(maths, anglais, sport)
```

```
## [1] 18 16 14 18 17 12
```

1.3 Premier travail avec des données

1.3.1 Jeu de données d'exemple

Dans cette partie nous allons (enfin) travailler sur des "vraies" données, et utiliser un jeu de données présent dans l'extension questionr. Nous devons donc avant toute chose installer cette extension.

Pour installer ce package, deux possibilités :

- Dans l'onglet *Packages* de la zone de l'écran en bas à droite, cliquez sur le bouton *Install*. Dans le dialogue qui s'ouvre, entrez "questionr" dans le champ *Packages* puis cliquez sur *Install*.
- Saisissez directement la commande suivante dans la console : install.packages("questionr")

Dans les deux cas, tout un tas de messages devraient s'afficher dans la console. Attendez que l'invite de commandes > apparaisse à nouveau.

Pour plus d'informations sur les extensions et leur installation, voir la section 1.2.6.

Le jeu de données que nous allons utiliser est un extrait de l'enquête *Histoire de vie* réalisée par l'INSEE en 2003. Il contient 2000 individus et 20 variables.

Pour pouvoir utiliser ces données, il faut d'abord charger l'extension questionr (après l'avoir installée, bien entendu):

library(questionr)

L'utilisation de library permet de rendre "disponibles", dans notre session R, les fonctions et jeux de données inclus dans l'extension.

Nous devons ensuite indiquer à R que nous souhaitons accéder au jeu de données à l'aide de la commande data:

data(hdv2003)

Cette commande ne renvoie aucun résultat particulier (sauf en cas d'erreur), mais vous devriez voir apparaître dans l'onglet Environment de RStudio un

nouvel objet nommé hdv2003:



Figure 1.4: Onglet Environment

Cet objet est d'un type nouveau : il s'agit d'un tableau de données.

1.3.2 Tableau de données (data frame)

Un data frame (ou tableau de données, ou table) est un type d'objet R qui contient des données au format tabulaire, avec les observations en ligne et les variables en colonnes, comme dans une feuille de tableur de type LibreOffice ou Excel.

Si on se contente d'exécuter le nom de notre tableau de données :

hdv2003

R va, comme à son habitude, nous l'afficher dans la console, ce qui est tout sauf utile.

Une autre manière d'afficher le contenu du tableau est de cliquer sur l'icône en forme de tableau à droite du nom de l'objet dans l'onglet *Environment* :



Figure 1.5: Icone view

Ou d'utiliser la fonction View:

View(hdv2003)

Dans les deux cas votre tableau devrait s'afficher dans RStudio avec une interface de type tableur :

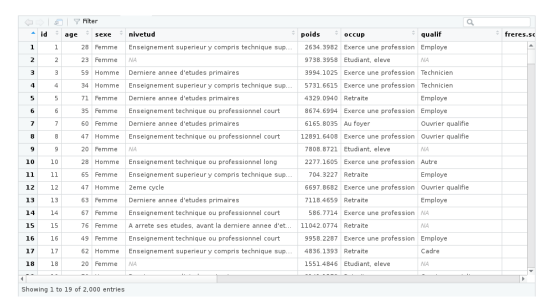


Figure 1.6: Interface View

Il est important de comprendre que l'objet hdv2003 contient l'intégralité des données du tableau. On voit donc qu'un objet peut contenir des données de types très différents (simple nombre, texte, vecteur, tableau de données entier), et être potentiellement de très grande taille³.



Sous R, on peut importer ou créer autant de tableaux de données qu'on le souhaite, dans les limites des capacités de sa machine.

Un data frame peut être manipulé comme les autres objets vus précédemment. On peut par exemple faire :

d < -hdv2003

ce qui va entraîner la copie de l'ensemble de nos données dans un nouvel objet nommé d. Ceci peut paraître parfaitement inutile mais a en fait l'avantage de fournir un objet avec un nom beaucoup plus court, ce qui diminuera la quantité de texte à saisir par la suite.

³La seule limite pour la taille d'un objet étant la mémoire vive (RAM) de la machine sur laquelle tourne la session R.

Pour résumer, comme nous avons désormais décidé de saisir nos commandes dans un script et non plus directement dans la console, les premières lignes de notre fichier de travail sur les données de l'enquête *Histoire de vie* pourraient donc ressembler à ceci :

```
## Chargement des extensions nécessaires
library(questionr)

## Jeu de données hdv2003
data(hdv2003)
d <- hdv2003</pre>
```

1.3.2.1 Structure du tableau

Un tableau étant un objet comme un autre, on peut lui appliquer des fonctions. Par exemple, nrow et ncol retournent le nombre de lignes et de colonnes du tableau:

```
nrow(d)
## [1] 2000

ncol(d)
## [1] 20
```

La fonction dim renvoie ses dimensions, donc les deux nombres précédents :

```
dim(d)
```

```
## [1] 2000 20
```

La fonction names retourne les noms des colonnes du tableau, c'est-à-dire la liste de nos variables:

names(d)

```
"age"
   [1] "id"
                                 "sexe"
                                               "nivetud"
##
                     "occup"
                                  "qualif"
## [5] "poids"
                                                "freres.soeurs"
                    "relig"
                                  "trav.imp"
## [9] "clso"
                                                 "trav.satisf"
                     "lecture.bd" "peche.chasse" "cuisine"
## [13] "hard.rock"
## [17] "bricol"
                     "cinema"
                                   "sport"
                                                 "heures.tv"
```

Enfin, la fonction str renvoie un descriptif plus détaillé de la structure du tableau. Elle liste les différentes variables, indique leur type ⁴ et affiche les premières valeurs:

str(d)

```
## 'data.frame': 2000 obs. of
                                 20 variables:
                    : int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
    $ id
                  : int 28 23 59 34 71 35 60 47 20 28 ...
##
   $ age
                : Factor w/ 2 levels "Homme", "Femme": 2 2 1 1 2 2 2 1 2 1 ...
## $ sexe
                 : Factor w/ 8 levels "N'a jamais fait d'etudes",..: 8 NA 3 8
   $ nivetud
    $ poids
                     : num 2634 9738 3994 5732 4329 ...
##
                : Factor w/ 7 levels "Exerce une profession",..: 1 3 1 1 4 1 6
   $ occup
##
                 : Factor w/ 7 levels "Ouvrier specialise",..: 6 NA 3 3 6 6 2 2
##
   $ qualif
    $ freres.soeurs: int 8 2 2 1 0 5 1 5 4 2 ...
                : Factor w/ 3 levels "Oui", "Non", "Ne sait pas": 1 1 2 2 1 2 1 2
## $ clso
                : Factor w/ 6 levels "Pratiquant regulier", ...: 4 4 4 3 1 4 3 4
## $ relig
                 : Factor w/ 4 levels "Le plus important",..: 4 NA 2 3 NA 1 NA
## $ trav.imp
## $ trav.satisf : Factor w/ 3 levels "Satisfaction",..: 2 NA 3 1 NA 3 NA 2 NA
                  : Factor w/ 2 levels "Non", "Oui": 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
## $ hard.rock
## $ lecture.bd : Factor w/ 2 levels "Non", "Oui": 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
## $ peche.chasse : Factor w/ 2 levels "Non", "Oui": 1 1 1 1 1 1 2 2 1 1 ...
                 : Factor w/ 2 levels "Non", "Oui": 2 1 1 2 1 1 2 2 1 1 ...
## $ cuisine
                 : Factor w/ 2 levels "Non", "Oui": 1 1 1 2 1 1 1 2 1 1 ...
## $ bricol
                 : Factor w/ 2 levels "Non", "Oui": 1 2 1 2 1 2 1 1 2 2 ...
## $ cinema
                : Factor w/ 2 levels "Non", "Oui": 1 2 2 2 1 2 1 1 1 2 ...
## $ sport
```

⁴Les différents types de variables seront décrits plus en détail dans le chapitre **??** sur les recodages.

```
## $ heures.tv : num 0 1 0 2 3 2 2.9 1 2 2 ...
```

Sous RStudio, on peut afficher à tout moment la structure d'un objet en cliquant sur l'icône de triangle sur fond bleu à gauche du nom de l'objet dans l'onglet *Environment* :

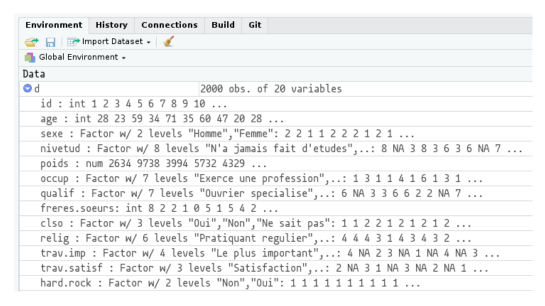


Figure 1.7: Structure d'un objet

1.3.2.2 Accéder aux variables d'un tableau

Une opération très importante est l'accès aux variables du tableau (à ses colonnes) pour pouvoir les manipuler, effectuer des calculs, etc. On utilise pour cela l'opérateur \$, qui permet d'accéder aux colonnes du tableau. Ainsi, si l'on tape :

```
d$sexe
```

```
## [1] Femme Femme Homme Femme Femme Femme Homme Homme Homme Homme Homme Homme Homme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Homme Femme Femme Homme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Homme Homme Homme Femme Homme Homme
```

[49] Femme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Ho

[61] Femme Homme Homme Homme Femme Homme Femme Femme Ho

```
## [73] Femme Femme Femme Femme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Femme Hom
## [85] Homme Femme Homme Homme Homme Homme Homme Femme Femme Femme Fem
## [97] Homme Homme Femme Femme Femme Homme Homme Homme Femme Femme Femme Femme Homme Femme Homme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Homme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Homme Femme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Homme Homme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Homme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Homme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Homme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Homme Homme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Homme Homme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Homme Homme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Homme Homme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Femme Femme Homme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Femme Femme Homme Femme Homme Femme Homme Femme Femme Homme Homme Homme Homme Homme Homme Homme Homme Homme Homm
```

R va nous afficher l'ensemble des valeurs de notre variable sexe dans la console, ce qui est à nouveau fort peu utile. Mais cela nous permet de constater que d\$sexe est un vecteur de chaînes de caractères tels qu'on en a déjà rencontré précédemment.

La fonction table\$colonne renvoie donc la colonne nommée colonne du tableau table, c'est-à-dire un vecteur, en général de nombres ou de chaînes de caractères.

Si on souhaite afficher seulement les premières ou dernières valeurs d'une variable, on peut utiliser les fonctions head et tail:

```
head(d$age)
## [1] 28 23 59 34 71 35
tail(d$age, 10)
```

```
## [1] 52 42 50 41 46 45 46 24 24 66
```

Le deuxième argument numérique permet d'indiquer le nombre de valeurs à afficher.

1.3.2.3 Créer une nouvelle variable

On peut aussi utiliser l'opérateur \$ pour créer une nouvelle variable dans notre tableau : pour cela, il suffit de lui assigner une valeur.

Par exemple, la variable heures . tv contient le nombre d'heures passées quotidiennement devant la télé :

```
head(d$heures.tv, 10)
```

```
## [1] 0.0 1.0 0.0 2.0 3.0 2.0 2.9 1.0 2.0 2.0
```

On peut vouloir créer une nouvelle variable dans notre tableau qui contienne la même durée mais en minutes. On va donc créer une nouvelle variables minutes. Ty de la manière suivante :

```
d$minutes.tv <- d$heures.tv * 60
```

On peut alors constater, soit visuellement soit dans la console, qu'une nouvelle variable (une nouvelle colonne) a bien été ajoutée au tableau :

```
head(d$minutes.tv)
```

```
## [1] 0 60 0 120 180 120
```

1.3.3 Analyse univariée

On a donc désormais accès à un tableau de données d, dont les lignes sont des observations (des individus enquêtés), et les colonnes des variables (des caractéristiques de chacun de ces individus), et on sait accéder à ces variables grâce à l'opérateur \$.

Si on souhaite analyser ces variables, les méthodes et fonctions utilisées seront différentes selon qu'il s'agit d'une variable *quantitative* (variable numérique pouvant prendre un grand nombre de valeurs : l'âge, le revenu, un pourcentage...) ou d'une variable *qualitative* (variable pouvant prendre un nombre limité de valeurs appelées modalités : le sexe, la profession, le dernier diplôme obtenu, etc.).

1.3.3.1 Analyser une variable quantitative

Une variable quantitative est une variable de type numérique (un nombre) qui peut prendre un grand nombre de valeurs. On en a plusieurs dans notre jeu de données, notamment l'âge (variable age) ou le nombre d'heures passées devant la télé (heures.tv).

1.3.3.1.1 Indicateurs de centralité

Caractériser une variable quantitative, c'est essayer de décrire la manière dont ses valeurs se répartissent, ou se distribuent.

Pour cela on peut commencer par regarder les valeurs extrêmes, avec les fonctions min, max ou range:

```
min(d$age)
```

[1] 18

max(d\$age)

[1] 97

range(d\$age)

[1] 18 97

On peut aussi calculer des indicateurs de *centralité*: ceux-ci indiquent autour de quel nombre se répartissent les valeurs de la variable. Il y en a plusieurs, le plus connu étant la moyenne, qu'on peut calculer avec la fonction mean:

```
mean(d$age)
```

[1] 48.157

Il existe aussi la médiane, qui est la valeur qui sépare notre population en deux : on a la moitié de nos observations en-dessous, et la moitié au-dessus. Elle se calcule avec la fonction median :

median(d\$age)

```
## [1] 48
```

Une différence entre les deux indicateurs est que la médiane est beaucoup moins sensible aux valeurs "extrêmes": on dit qu'elle est plus *robuste*. Ainsi, en 2013, le salaire net *moyen* des salariés à temps plein en France était de 2202 euros, tandis que le salaire net *médian* n'était que de 1772 euros. La différence étant due à des très hauts salaires qui "tirent" la moyenne vers le haut.

1.3.3.1.2 Indicateurs de dispersion

Les indicateurs de dispersion permettent de mesurer si les valeurs sont plutôt regroupées ou au contraire plutôt dispersées.

L'indicateur le plus simple est l'étendue de la distribution, qui décrit l'écart maximal observé entre les observations :

```
max(d$age) - min(d$age)
```

```
## [1] 79
```

Les indicateurs de dispersion les plus utilisés sont la variance ou, de manière équivalente, l'écart-type (qui est égal à la racine carrée de la variance). On obtient la première avec la fonction var, et le second avec sd (abbréviation de standard deviation):

```
var(d$age)
```

[1] 287.0249

sd(d\$age)

```
## [1] 16.94181
```

Plus la variance ou l'écart-type sont élevés, plus les valeurs sont dispersées autour de la moyenne. À l'inverse, plus ils sont faibles et plus les valeurs sont regroupées.

Une autre manière de mesurer la dispersion est de calculer les quartiles :

- le premier quartile est la valeur pour laquelle on a 25% des observations en dessous et 75% au dessus
- le deuxième quartile est la valeur pour laquelle on a 50% des observations en dessous et 50% au dessus (c'est donc la médiane)
- le troisième quartile est la valeur pour laquelle on a 75% des observations en dessous et 25% au dessus

On peut les calculer avec la fonction quantile:

```
### Premier quartile
quantile(d$age, prob = 0.25)

## 25%
## 35

## Troisième quartile
quantile(d$age, prob = 0.75)

## 75%
## 60
```

quantile prend deux arguments principaux : le vecteur dont on veut calculer le quantile, et un argument prob qui indique quel quantile on souhaite obtenir. prob prend une valeur entre 0 et 1 : 0.5 est la médiane, 0.25 le premier quartile, 0.1 le premier décile, etc.

Notons enfin que la fonction summary permet d'obtenir d'un coup plusieurs indicateurs classiques :

```
summary(d$age)

## Min. 1st Qu. Median Mean 3rd Qu. Max.
## 18.00 35.00 48.00 48.16 60.00 97.00
```

1.3.3.1.3 Représentation graphique

L'outil le plus utile pour étudier la distribution des valeurs d'une variable quantitative reste la représentation graphique.

La représentation la plus courante est sans doute l'histogramme. On peut l'obtenir avec la fonction hist:

hist(d\$age)

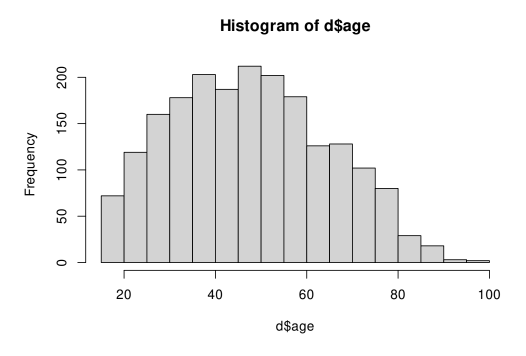


Figure 1.8: Histogramme de l'age par défaut

Cette fonction n'a pas pour effet direct d'effectuer un calcul ou de nous renvoyer un résultat : elle génère un graphique qui va s'afficher dans l'onglet *Plots* de RStudio.

On peut personnaliser l'apparence de l'histogramme en ajoutant des arguments supplémentaires à la fonction hist. L'argument le plus important est breaks, qui permet d'indiquer le nombre de classes que l'on souhaite.

hist(d\$age, breaks = 10, main = "")

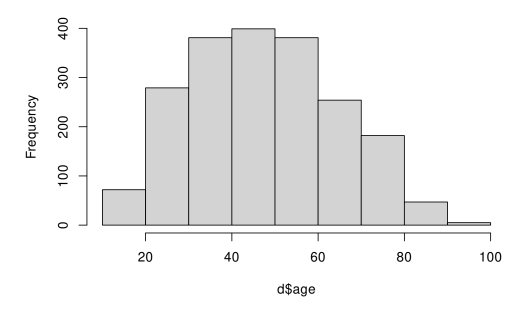


Figure 1.9: Histogramme de l'age avec 10 classes

```
hist(d$age, breaks = 70, main = "")
```

Le choix d'un "bon" nombre de classes pour un histogramme n'est pas un problème simple : si on a trop peu de classes, on risque d'effacer quasiment toutes les variations, et si on en a trop on risque d'avoir trop de détails et de masquer les grandes tendances.

Les arguments de hist permettent également de modifier la présentation du graphique. On peut ainsi changer la couleur des barres avec col⁵, le titre avec main, les étiquettes des axes avec xlab et ylab, etc.:

⁵Les différentes manières de spécifier des couleurs sont indiquées dans l'encadré de la section ??.

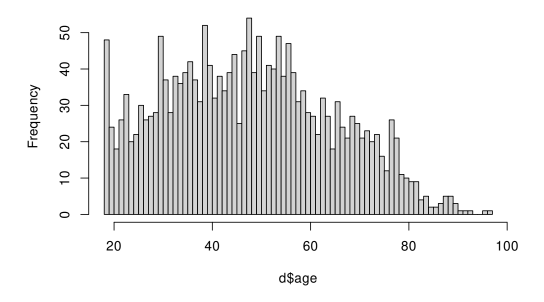


Figure 1.10: Histogramme de l'age avec 70 classes

```
hist(d$age, col = "skyblue",
    main = "Répartition des âges des enquêtés",
    xlab = "Âge",
    ylab = "Effectif")
```

La fonction hist fait partie des fonctions graphique de base de R. On verra plus en détail d'autres fonctions graphiques avec l'extension ggplot2 qui permet la production et la personnalisation de graphiques complexes.

1.3.3.2 Analyser une variable qualitative

Une variable qualitative est une variable qui ne peut prendre qu'un nombre limité de valeurs, appelées modalités. Dans notre jeu de données on trouvera par exemple le sexe (sexe), le niveau d'études (nivetud), la catégorie socio-professionnelle (qualif)...

Répartition des âges des enquêtés

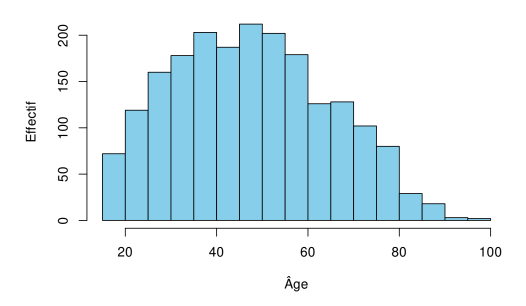


Figure 1.11: Histogramme modifié

À noter qu'une variable qualitative peut tout-à-fait être numérique, et que certaines variables peuvent être traitées soit comme quantitatives, soit comme qualitatives : c'est le cas par exemple du nombre d'enfants ou du nombre de frères et soeurs.

1.3.3.2.1 Tri à plat

L'outil le plus utilisé pour représenter la répartition des valeurs d'une variable qualitative est le *tri à plat* : il s'agit simplement de compter, pour chacune des valeurs possibles de la variable (pour chacune des modalités), le nombre d'observations ayant cette valeur. Un tri à plat s'obtient sous R à l'aide de la fonction table:

table(d\$sexe)

```
## Homme Femme
## 899 1101
```

Ce tableau nous indique donc que parmi nos enquêtés on trouve 899 hommes et 1101 femmes.

table(d\$qualif)

```
##
                                  Ouvrier qualifie
                                                               Technicien
##
       Ouvrier specialise
##
                                       292
                  203
                                                           86
## Profession intermediaire
                                             Cadre
                                                                Employe
##
                  160
                                       260
                                                           594
##
                        Autre
##
                            58
```

Un tableau de ce type peut être affiché ou stocké dans un objet, et on peut à son tour lui appliquer des fonctions. Par exemple, la fonction sort permet de trier le tableau selon la valeur de l'effectif. On peut donc faire :

```
tab <- table(d$qualif)
sort(tab)</pre>
```

```
##
##
                 Autre
                                  Technicien Profession intermediaire
                   58
                                                          160
##
                                       86
       Ouvrier specialise
                                                       Ouvrier qualifie
##
                                          Cadre
##
                  203
                                      260
                                                           292
                      Employe
##
##
                           594
```



Attention, par défaut la fonction table n'affiche pas les valeurs manquantes (NA). Si on souhaite les inclure il faut utiliser l'argument useNA = "always", soit: table (d\$qualif, useNA = "always").

À noter qu'on peut aussi appliquer summary à une variable qualitative. Le résultat est également le tri à plat de la variable, avec en plus le nombre de valeurs

manquantes éventuelles:

summary(d\$qualif)

##	Ouvrier specialise	Ouvrier qualifie		Technicien
##	203	292	86	
## I	Profession intermediaire	Cadre		Employe
##	160	260	594	
##	Autre		NA's	
##	58		347	

Par défaut ces tris à plat sont en effectifs et ne sont donc pas toujours très lisibles, notamment quand on a des effectifs importants. On leur rajoute donc en général la répartition en pourcentages. Pour cela, nous allons utiliser la fonction freq de l'extension questionr, qui devra donc avoir précédemment été chargée avec library (questionr):

```
## À rajouter en haut de script et à exécuter library(questionr)
```

On peut alors utiliser la fonction :

freq(d\$qualif)

```
##
                                    % val%
                               n
## Ouvrier specialise
                             203 10.2 12.3
## Ouvrier qualifie
                             292 14.6 17.7
## Technicien
                                  4.3
                                       5.2
                              86
## Profession intermediaire 160
                                  8.0
## Cadre
                             260 13.0 15.7
## Employe
                             594 29.7 35.9
## Autre
                              58 2.9
                                       3.5
## NA
                             347 17.3
                                        NA
```

La colonne n représente les effectifs de chaque catégorie, la colonne % le pourcentage, et la colonne val% le pourcentage calculé sur les valeurs valides, donc en excluant les NA. Une ligne a également été rajoutée pour indiquer le nombre et la proportion de NA.

freq accepte un certain nombre d'arguments pour personnaliser son affichage. Par exemple :

- valid indique si on souhaite ou non afficher les pourcentages sur les valeurs valides
- cum indique si on souhaite ou non afficher les pourcentages cumulés
- total permet d'ajouter une ligne avec les effectifs totaux
- sort permet de trier le tableau par fréquence croissante (sort="inc") ou décroissante (sort="dec").

```
freq(d$qualif, valid= FALSE, total = TRUE, sort = "dec")
```

```
##
                                      %
                                n
## Employe
                              594
                                   29.7
## Ouvrier qualifie
                              292
                                   14.6
## Cadre
                                   13.0
                              260
## Ouvrier specialise
                                   10.2
                              203
## Profession intermediaire
                              160
                                   8.0
## Technicien
                                    4.3
                               86
                                    2.9
## Autre
                               58
## NA
                              347 17.3
## Total
                             2000 100.0
```

1.3.3.2.2 Représentations graphiques

On peut représenter graphiquement le tri à plat d'une variable qualitative avec un diagramme en barres, obtenu avec la fonction barplot. Attention, contrairement à hist cette fonction ne s'applique pas directement à la variable mais au résultat du tri à plat de cette variable, calculé avec table. Il faut donc procéder en deux étapes:

```
tab <- table(d$clso)
barplot(tab)</pre>
```

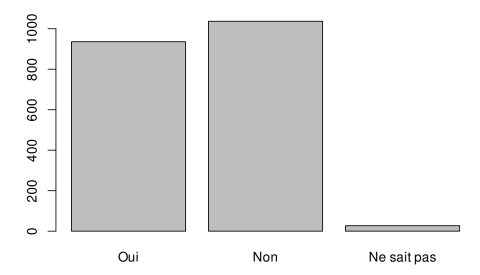


Figure 1.12: Graphique en barre

On peut aussi trier le tri à plat avec la fonction sort avant de le représenter graphiquement, ce qui peut faciliter la lecture du graphique:

```
barplot(sort(tab))
```

Une alternative au graphique en barres est le diagramme de Cleveland, qu'on peut obtenir avec la fonction dotchart. Celle-ci s'applique elle aussi au tri à plat de la variable calculé avec table.

```
dotchart(table(d$qualif))
```

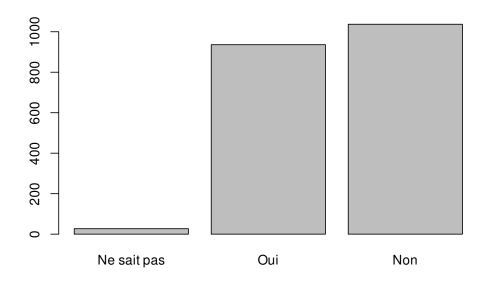
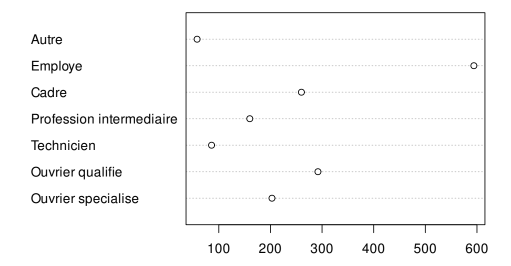


Figure 1.13: Graphique en barre trié



Là aussi, pour améliorer la lisibilité du graphique il est préférable de trier le tri à plat de la variable avant de le représenter :

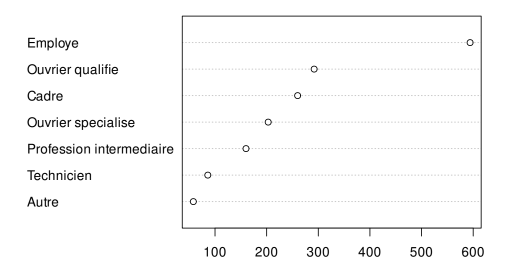


Figure 1.14: Graphique de Cleveland trié

1.3.4 Exercices

Exercice 1

Créer un nouveau script qui effectue les actions suivantes :

- charger l'extension questionr
- charger le jeu de données nommé hdv2003
- copier le jeu de données dans un nouvel objet nommé df
- afficher les dimensions et la liste des variables de df

Exercice 2

On souhaite étudier la répartition du temps passé devant la télévision par les enquêtés (variable heures.tv). Pour cela, affichez les principaux indicateurs de cette variable : valeur minimale, maximale, moyenne, médiane et écart-type. Représentez ensuite sa distribution par un histogramme en 10 classes.

Exercice 3

On s'intéresse maintenant à l'importance accordée par les enquêtés à leur travail (variable trav.imp). Faites un tri à plat des effectifs des modalités de cette variable avec la commande table.

Faites un tri à plat affichant à la fois les effectifs et les pourcentages de chaque modalité. Y'a-t-il des valeurs manquantes ?

Représentez graphiquement les effectifs des modalités à l'aide d'un graphique en barres.

Utilisez l'argument col de la fonction barplot pour modifier la couleur du graphique en tomato.

Tapez colors () dans la console pour afficher l'ensemble des noms de couleurs disponibles dans R. Testez chaque couleur une à une pour trouver votre couleur préférée.

1.4 Analyse de 2 variables

Faire une analyse bivariée, c'est étudier la relation entre deux variables : sontelles liées ? les valeurs de l'une influencent-elles les valeurs de l'autre ? ou sontelles au contraire indépendantes ?

À noter qu'on va parler ici d'influence ou de lien, mais pas de relation de cause à effet : les outils présentés permettent de visualiser ou de déterminer une relation, mais des liens de causalité proprement dit sont plus difficiles à mettre en évidence. Il faut en effet vérifier que c'est bien telle variable qui influence telle autre et pas l'inverse, qu'il n'y a pas de "variable cachée", etc.

Là encore, le type d'analyse ou de visualisation est déterminé par la nature qualitative ou quantitative des deux variables.

1.4.1 Croisement de deux variables qualitatives

1.4.1.1 Tableaux croisés

On va continuer à travailler avec le jeu de données tiré de l'enquête *Histoire de vie* inclus dans l'extension questionr. On commence donc par charger l'extension, le jeu de données, et à le renommer en un nom plus court pour gagner un peu de temps de saisie au clavier:

```
library(questionr)
data(hdv2003)
d <- hdv2003</pre>
```

Quand on veut croiser deux variables qualitatives, on fait un *tableau croisé*. Comme pour un tri à plat ceci s'obtient avec la fonction table de R, mais à laquelle on passe cette fois deux variables en argument. Par exemple, si on veut croiser la catégorie socio-professionnelle et le sexe des enquêtés :

table(d\$qualif, d\$sexe)

##			
##		Homme	Femme
##	Ouvrier specialise	96	107
##	Ouvrier qualifie	229	63
##	Technicien	66	20
##	Profession intermediaire	88	72
##	Cadre	145	115
##	Employe	96	498
##	Autre	21	37

Pour pouvoir interpréter ce tableau on doit passer du tableau en effectifs au tableau en pourcentages ligne ou colonne. Pour cela, on peut utiliser les fonctions lprop et cprop de l'extension questionr, qu'on applique au tableau croisé précédent.

Pour calculer les pourcentages ligne :

```
tab <- table(d$qualif, d$sexe)
lprop(tab)</pre>
```

```
##
##
                               Homme Femme Total
     Ouvrier specialise
##
                                47.3
                                      52.7 100.0
     Ouvrier qualifie
##
                                78.4
                                      21.6 100.0
##
     Technicien
                                76.7 23.3 100.0
     Profession intermediaire
##
                                55.0
                                     45.0 100.0
##
     Cadre
                                55.8 44.2 100.0
##
     Employe
                                16.2 83.8 100.0
##
     Autre
                                36.2 63.8 100.0
     All
                                44.8
                                      55.2 100.0
##
```

Et pour les pourcentages colonne :

cprop(tab)

```
##
##
                                Homme Femme All
     Ouvrier specialise
##
                                        11.7
                                              12.3
                                 13.0
     Ouvrier qualifie
                                         6.9
##
                                 30.9
                                              17.7
##
     Technicien
                                         2.2
                                               5.2
                                  8.9
     Profession intermediaire
##
                                 11.9
                                         7.9
                                               9.7
##
     Cadre
                                 19.6
                                       12.6
                                              15.7
##
     Employe
                                 13.0
                                        54.6
                                              35.9
     Autre
##
                                  2.8
                                         4.1
                                               3.5
##
     Total
                                100.0 100.0 100.0
```



Pour savoir si on doit faire des pourcentages ligne ou colonne, on pourra se référer à l'article suivant :

http://alain-leger.lescigales.org/textes/lignecolonne.
pdf

En résumé, quand on fait un tableau croisé, celui-ci est parfaitement symétrique : on peut inverser les lignes et les colonnes, ça ne change pas

son interprétation. Par contre, on a toujours en tête un "sens" de lecture dans le sens où on considère que l'une des variables dépend de l'autre. Par exemple, si on croise sexe et type de profession, on dira que le type de profession dépend du sexe, et non l'inverse : le type de profession est alors la variable dépendante (à expliquer), et le sexe la variable indépendante (explicative).

Pour faciliter la lecture d'un tableau croisé, il est recommandé de **faire les pourcentages sur la variable indépendante**. Dans notre exemple, la variable indépendante est le sexe, elle est en colonne, on calcule donc les pourcentages colonnes qui permettent de comparer directement, pour chaque sexe, la répartition des catégories socio-professionnelles.

1.4.1.2 Représentation graphique

Il est possible de faire une représentation graphique d'un tableau croisé, par exemple avec la fonction mosaicplot:

```
mosaicplot(tab)
```

On peut améliorer ce graphique en colorant les cases selon les résidus du test du 2 (argument shade = TRUE) et en orientant verticalement les labels de colonnes (argument las = 3):

```
mosaicplot(tab, las = 3, shade = TRUE)
```

Chaque rectangle de ce graphique représente une case de tableau. Sa largeur correspond au pourcentage des modalités en colonnes (il y'a beaucoup d'employés et d'ouvriers et très peu d'autres"). Sa hauteur correspond aux pourcentages colonnes : la proportion d'hommes chez les cadres est plus élevée que chez les employés. Enfin, la couleur de la case correspond au résidu du test du ² correspondant : les cases en rouge sont sous-représentées, les cases en bleu sur-représentées, et les cases blanches sont proches des effectifs attendus sous l'hypothèse d'indépendance.

tab

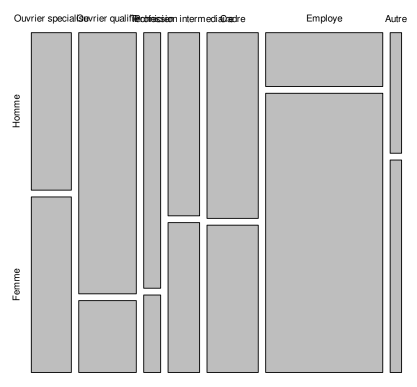


Figure 1.15: Graphique mosaique

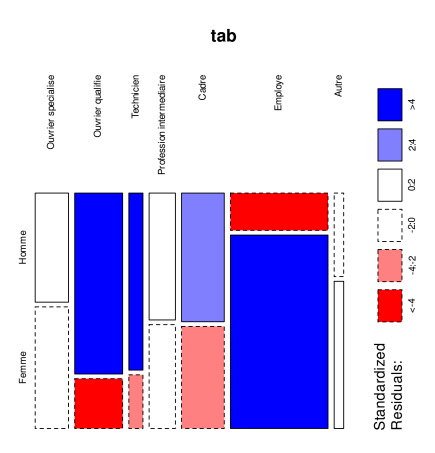


Figure 1.16: Graphique mosaique modifié

1.4.2 Croisement d'une variable quantitative et d'une variable qualitative

1.4.2.1 Représentation graphique

Croiser une variable quantitative et une variable qualitative, c'est essayer de voir si les valeurs de la variable quantitative se répartissent différemment selon la catégorie d'appartenance de la variable qualitative.

Pour cela, l'idéal est de commencer par une représentation graphique de type "boîte à moustache" à l'aide de la fonction boxplot. Par exemple, si on veut visualiser la répartition des âges selon la pratique ou non d'un sport, on va utiliser la syntaxe suivante:

boxplot(age ~ sport, data = d)



Cette syntaxe de boxplot utilise une nouvelle notation de type "formule". Celle-ci est utilisée notamment pour la spécification des modèles de régression. Ici le ~ peut se lire comme "en fonction de" : on veut représenter le boxplot de l'âge en fonction du sport.

Ce qui va nous donner le résultat suivant :



L'interprétation d'un boxplot est la suivante : Les bords inférieurs et supérieurs du carré central représentent le premier et le troisième quartile de la variable représentée sur l'axe vertical. On a donc 50% de nos observations dans cet intervalle. Le trait horizontal dans le carré représente la médiane. Enfin, des "moustaches" s'étendent de chaque côté du carré, jusqu'aux valeurs minimales et maximales, avec une exception : si des valeurs sont éloignées du carré de plus de 1,5 fois l'écart interquartile (la hauteur du carré), alors on les représente sous forme de points (symbolisant des valeurs considérées comme "extrêmes").

Dans le graphique ci-dessus, on voit que ceux qui ont pratiqué un sport au cours des douze derniers mois ont l'air d'être sensiblement plus jeunes que les autres.

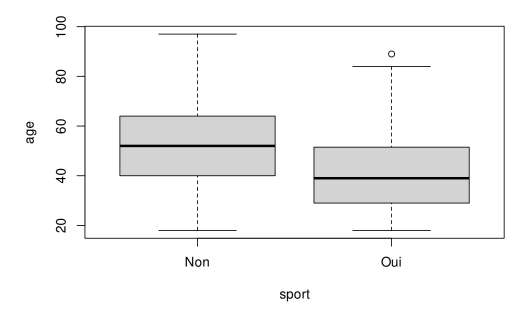


Figure 1.17: Graphique en boites à moustaches

1.4.2.2 Calculs d'indicateurs

On peut aussi vouloir comparer certains indicateurs (moyenne, médiane) d'une variable quantitative selon les modalités d'une variable qualitative. Si on reprend l'exemple précédent, on peut calculer la moyenne d'âge pour ceux qui pratiquent un sport et pour ceux qui n'en pratiquent pas.

Une première méthode pour cela est d'extraire de notre population autant de sous-populations qu'il y a de modalités dans la variable qualitative. On peut le faire notamment avec la fonction subset.

On applique subset pour créer deux sous-populations, stockées dans deux nouveaux tableaux de données :

```
d_sport <- subset(d, sport == "Oui")
d_nonsport <- subset(d, sport == "Non")</pre>
```

On peut ensuite utiliser ces deux nouveaux tableaux de données comme on en a l'habitude, et calculer les deux moyennes d'âge :

```
mean(d_sport$age)
```

```
## [1] 40.92531
```

```
mean(d_nonsport$age)
```

```
## [1] 52.25137
```

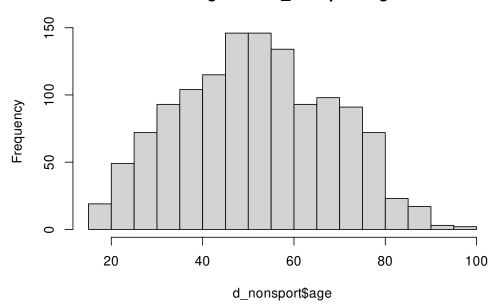
Une autre possibilité est d'utiliser la fonction tapply, qui prend en paramètre une variable quantitative, une variable qualitative et une fonction, puis applique automatiquement la fonction aux valeurs de la variables quantitative pour chaque niveau de la variable qualitative :

```
tapply(d$age, d$sport, mean)
```

```
## Non Oui
## 52.25137 40.92531
```

```
hist(d_nonsport$age)
```





Si l'âge dans le groupe des non sportifs se rapproche d'une distribution normale, celui des sportifs en semble assez éloigné, notamment du fait de la limite d'âge à 18 ans imposée par construction de l'enquête.

On peut tester cette normalité à l'aide du test de Shapiro-Wilk et de la fonction shapiro.test:

shapiro.test(d_sport\$age)

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: d_sport$age
## W = 0.96203, p-value = 9.734e-13
```

shapiro.test(d_nonsport\$age)

##

```
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: d_nonsport$age
## W = 0.98844, p-value = 1.654e-08
```

Le test est significatif dans les deux cas et rejette l'hypothèse d'une normalité des deux distributions.

Dans ce cas on peut faire appel à un test non-paramétrique, qui ne fait donc pas d'hypothèses sur les lois de distribution des variables testées, en l'occurrence le test des rangs de Wilcoxon, à l'aide de la fonction wilcox.test:

```
wilcox.test(d$age ~ d$sport)
```

```
##
## Wilcoxon rank sum test with continuity correction
##
## data: d$age by d$sport
## W = 640577, p-value < 2.2e-16
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
```

La valeur *p* étant à nouveau extrêmement petite, on peut rejeter l'hypothèse d'indépendance et considérer que les distributions des âges dans les deux sous-populations sont différentes. ->

1.4.3 Croisement de deux variables quantitatives

Le jeu de données hdv2003 comportant assez peu de variables quantitatives, on va s'intéresser maintenant à un autre jeu de données comportant des informations du recensement de la population de 2012. On le charge avec :

```
data(rp2012)
```

Un nouveau tableau de données rp2012 devrait apparaître dans votre environnement. Celui-ci comprend les 5170 communes de France métropolitaine de plus de 2000 habitants, et une soixantaine de variables telles que le département, la population, le taux de chômage, etc. Pour une description plus complète et une liste des variables, voir section ??.

1.4.3.1 Représentation graphique

Quand on croise deux variables quantitatives, l'idéal est de faire une représentation graphique sous forme de nuage de points à l'aide de la fonction plot. On va représenter le croisement entre le pourcentage de cadres et le pourcentage de propriétaires dans la commune :

plot(rp2012\$cadres, rp2012\$proprio)

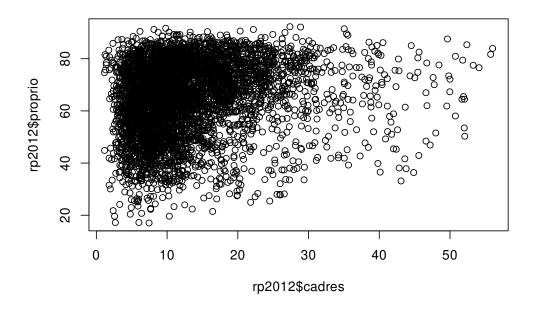


Figure 1.18: Graphique du pourcentage de propriétaire en fonction du pourcentage de cadre

Une représentation graphique est l'idéal pour visualiser l'existence d'un lien entre les deux variables. Voici quelques exemples d'interprétation :

Dans ce premier graphique généré sur nos données, il semble difficile de mettre en évidence une relation de dépendance. Si par contre on croise le pourcentage de cadres et celui de diplômés du supérieur, on obtient une belle relation de dépendance linéaire.

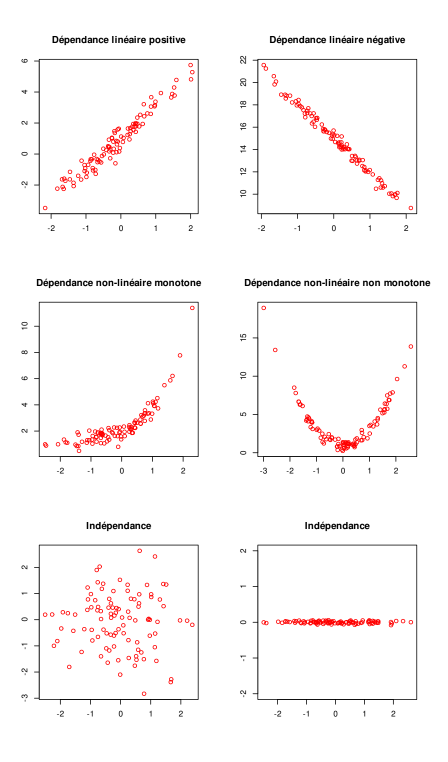


Figure 1.19: Illustration des relations bivariées

plot(dipl_sup ~ cadres, data = rp2012)

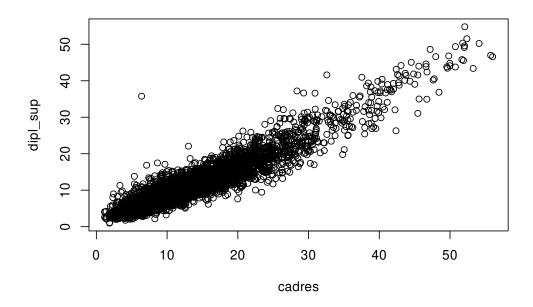


Figure 1.20: Relation entre le nombre de personnes diplomées à l'université et le nombre de cadre

La corrélation des rangs a aussi pour avantage d'être moins sensibles aux valeurs extrêmes ou aux points isolés. On dit qu'elle est plus "robuste".

Pour calculer une corrélation de Spearman, on utilise la fonction cor mais avec l'argument method = "spearman":

```
cor(rp2012$cadres, rp2012$dipl_sup, method = "spearman")
```

[1] 0.9036273

1.4.3.2 Régression linéaire

Quand on est en présence d'une association linéaire entre deux variables, on peut vouloir faire la régression linéaire d'une des variables sur l'autres.

Une régression linéaire simple se fait à l'aide de la fonction lm:

```
lm(rp2012$cadres ~ rp2012$dipl_sup)

##
## Call:
## lm(formula = rp2012$cadres ~ rp2012$dipl_sup)
##
## Coefficients:
## (Intercept) rp2012$dipl_sup
## 0.9217 1.0816
```



On retrouve avec lm la syntaxe "formule" déjà rencontrée avec boxplot. Elle permet ici de spécifier des modèles de régression : la variable dépendante se place à gauche du ~, et la variable indépendante à droite. Si on souhaite faire une régression multiple avec plusieurs variables indépendantes, on aura une formule du type dep ~ indep1 + indep2. Il est également possible de spécifier des termes plus complexes, des interactions, etc.

lm nous renvoie par défaut les coefficients de la droite de régression :

- l'ordonnée à l'origine (Intercept) vaut 0.92
- le coefficient associé à dipl_sup vaut 1.08

Pour des résultats plus détaillés, on peut stocker le résultat de la régression dans un objet et utiliser la fonction summary :

```
reg <- lm(rp2012$cadres ~ rp2012$dipl_sup)
summary(reg)</pre>
```

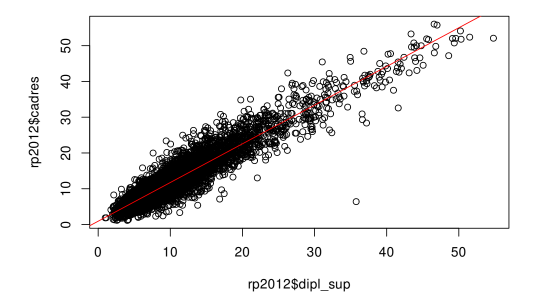
```
##
## Call:
```

```
## lm(formula = rp2012$cadres ~ rp2012$dipl_sup)
##
## Residuals:
##
       Min
                1Q Median
                                3Q
                                       Max
## -33.218 -1.606 -0.172
                             1.491 13.001
##
## Coefficients:
##
                  Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                 0.921661 0.071814 12.83
## (Intercept)
                                            <2e-16 ***
## rp2012$dipl_sup 1.081636
                              0.005601 193.10
                                                  <2e-
16 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 2.701 on 5168 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.8783, Adjusted R-squared: 0.8783
## F-statistic: 3.729e+04 on 1 and 5168 DF,
                                                    p-
value: < 2.2e-16
```

Ces résultats montrent notamment que les coefficients sont significativement différents de 0. La part de cadres augmente donc bien avec celle de diplômés du supérieur.

On peut enfin représenter la droite de régression sur notre nuage de points à l'aide de la fonction abline:

```
plot(rp2012$dipl_sup, rp2012$cadres)
abline(reg, col="red")
```



->

1.4.4 Exercices

Exercice 1

Dans le jeu de données hdv2003, faire le tableau croisé entre la catégorie socioprofessionnelle (variable qualif) et le fait de croire ou non en l'existence des classes sociales (variable clso). Identifier la variable indépendante et la variable dépendante, et calculer les pourcentages ligne ou colonne. Interpréter le résultat.

Représenter ce tableau croisé sous la forme d'un mosaicplot en colorant les cases selon les résidus du test du ².

Exercice 2

Toujours sur le jeu de données hdv2003, faire le boxplot qui croise le nombre d'heures passées devant la télévision (variable heures.tv) avec le statut d'occupation (variable occup).

Calculer la durée moyenne devant la télévision en fonction du statut d'occupation

à l'aide de tapply.

Exercice 3

Sur le jeu de données rp2012, représenter le nuage de points croisant le pourcentage de personnes sans diplôme (variable dipl_aucun) et le pourcentage de propriétaires (variable proprio).

1.5 Gérer les données

1.5.1 Importer et exporter des données

Il existe de multiple format four sauvegarder les données, les 2 plus utiles sont .csv et .Rdata. Les fichiers .csv sont utilisés pour stocker des données. Ils sont ouvrables par les éditeurs de texte (e.g. Word, Writer, atom, ...) et les tableurs (e.g. MS Excel, LO Calc). Ils sont lus avec la fonction read.csv et créés avec write.csv. Les fichiers .Rdata sont utilisés pour stocker n'importe quel objet R pas uniquement des données. Cependant, ces fichiers ne peuvent être lus et utilisés que par R. Ces fichiers sont lus avec la fonction load et créés avec la fonction save.

Les données pour les exercices de laboratoire et pour les devoirs vous sont fournies en format.csv.

1.5.1.1 Répertoire de travail



Une des erreurs les plus communes lorsque l'on débute avec R est lié au chargement des données et la lecture de fichier externe à R.

Un message d'erreur typique est:

```
Error in file(file, "rt") : cannot open the connection
In addition: Warning message:
In file(file, "rt") :
  cannot open file 'ou_est_mon_fichier.csv': No such file or directory
```

L'erreur est du au fait que R ne sache pas où trouver le fichier. Par défaut lorsqu'on ouvre R, R utilise le dossier utilisateur sur l'ordinateur comme dossier de travail. Cela signifie que R va cherhcer à lire les fichiers dans ce dossier et

écrire les nouveaux fichiers dans ce dossier. Ceci n'est pas toujours pratique surtout lorsque l'on débute avec R. Pour lire/écrire un fichier dans un endroit particulier sur l'ordinateur, il faut spécifier à R le chemin de cet endroit. Cela peut ce faire de 3 manières différentes:

- 1. avec la fonction file.choose(). La fonction ouvrira une boîte de dialogue vous permettant d'aller choisir un fichier sur votre ordinateur. Si cette option semble très attirante de part sa simplicité, je ne recommande pas de s'en servir car elle ne permet pas de reproduire l'analyse facilement. En effet, elle nécessite de choisir le document chaque fois que l'on souhaite l'utiliser.
- en spécifiant le chemin complet du fichier dans la commande. Par example
 "/home/julien/Documents/cours/BIO4558/labo/data/monfichier.csv'
 C'est assez long à taper et surtout cela ne permet pas de facilement utiliser
 le code sur un autre ordinateur.
- 3. en spécifiant un répertoire de travail avec la fonction setwd (). Ceci indique à R de chercher et d'écrire les fichiers dans un dossier en particulier. Le chemin des fichiers est toujours interprété de manière relative au répertoire de travail. Cela à l'avantage de pouvoir facilement utiliser le même code sur plusieurs ordinateur ssi la structure du dossier est la même.

POur connaître le répertoire de travail de R il faut utiliser la fonction getwd(). La fonction setwd() permet de spécifier le chemin du dossier à utiliser comme répertoire de travail.



Si vous ouvrez RStudio en double-cliquant sur un fichier. Ralors Rstudio utlisera le dossier où ce fichier est présent comme répertoire de travail. Plutôt pratique car cela évite d'avoir à utiliser la fonction setwd().



Pour l'ensemble des laboratoire du cours, je suggère de créer un dossier dans lequel seront sauvegardés tous les scripts d'analyses et de sauvegardés tous les fichiers de données dans un sous dossier data. Le code du labo est structuré de cette manière. C'est pourquoi tous les codes de chargement ou d'écriture de données seront du type data/mon_fichier.xxx.

1.5.1.2 Ouvrir un fichier de données en format . 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, utliser la fonction load avec le nom et le chemin du fichier de données. Par example, pour ouvrir le fichier ErablesGatineau. Rdata qui se situe dans le dossier data du dossier de travail, il faut taper:

load("data/ErablesGatineau.Rdata")

1.5.1.3 Ouvrir un fichier de données en format .csv

Pour importer ces données en format .csv dans R, il faut utiliser la commande read.csv(). Par exemple, pour créer un objet R erables qui contient les données du fichier ErablesGatineau.csv, il faut utiliser la commande suivant.

erables <- read.csv("data/ErablesGatineau.csv")</pre>



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.

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().



Je vous déconseille cependant, la fonction ls.str() car elle peut produire des sorties extrèmement longue si vous avez beaucoup d'objet dans l'environnement R. Je vous suggère donc d'utliser ls() et ensuite str() sur l'objet qui vous intéresse.

```
ls()
                                     "d"
   [1] "anglais"
                       "chien"
                                                   "d nonsport"
   [5] "d_sport"
                       "diplome"
                                      "erables"
                                                     "hdv2003"
   [9] "imc"
                      "maths"
                                                   "poids"
## [13] "precipitations" "reg"
                                       "resultat"
                                                       "rp2012"
                                                  "taille1"
## [17] "s"
                     "sport"
                                    "tab"
## [21] "taille2"
                       "taille3"
                                      "taille4"
                                                      "taille5"
## [25] "tailles"
                       "tailles_m"
                                       "temperature"
                                                        "title"
                          "v"
## [29] "x"
str(erables)
   'data.frame': 100 obs. of 3 variables:
```

22.4 36.1 44.4 24.6 17.7 ...

732 1171 673 1552 504 ...

R confirme avoir en mémoire l'objet erables. erables 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.

\$ station: chr "A" "A" "A" "A" ...

: num

: num

1.5.1.4 Entrer des données

\$ diam

\$ biom

##

##

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

1.5.1.5 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, 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.

1.5.1.6 Exporter des données à partir de R.

Vous pouvez utiliser la fonction,

```
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())

1.5.2 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. Csv 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).

- Chargez les données du fichier sturgeon.csv dans un objet sturgeon.
- Pour obtenir un aperçu des éléments du fichier qui ont été chargés en mémoire, taper la commande str (sturgeon).

```
sturgeon <- read.csv("data/sturgeon.csv")
str(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 ...</pre>
```

1.5.2.1 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
                  Min.
                         :28.15
                                 Min.
                                        :14.33
                                                Min.
                                                      : 4.73
   1st Qu.:41.00
                   1st Qu.:43.66
                                  1st Qu.:25.00
                                                  1st Qu.:18.09
                                  Median :27.00
## Median:44.06
                   Median :47.32
                                                  Median :23.10
## Mean
         :44.15
                         :47.45
                                        :27.29
                                                      :24.87
                  Mean
                                 Mean
                                               Mean
## 3rd Qu.:48.00
                   3rd Qu.:51.97
                                  3rd Qu.:29.72
                                                  3rd Qu.:30.27
         :66.85
                         :72.05
                                        :41.93
                                                      :93.72
                  Max.
                                 Max.
                                                Max.
##
                 NA's
                         :85
                                 NA's
                                        :13
                                                NA's
                                                       :4
                                                 location
##
       age
                    girth
                                  sex
## Min. : 7.00
                                 Length: 186
                                                  Length: 186
                 Min.
                        :11.50
                                 Class:character Class:character
   1st Qu.:17.00
                   1st Qu.:40.00
   Median :20.00
                   Median :44.00
                                 Mode :character Mode :character
##
##
           :20.24
                            :44.33
    Mean
                     Mean
##
    3rd Qu.:23.50
                     3rd Qu.:48.80
##
    Max.
           :55.00
                     Max.
                            :73.70
    NA's
                     NA's
##
           :11
                            :85
##
         year
##
    Min.
           :1978
    1st Qu.:1979
##
    Median:1979
##
##
    Mean
           :1979
##
    3rd Qu.:1980
##
           :1980
    Max.
```

##

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.



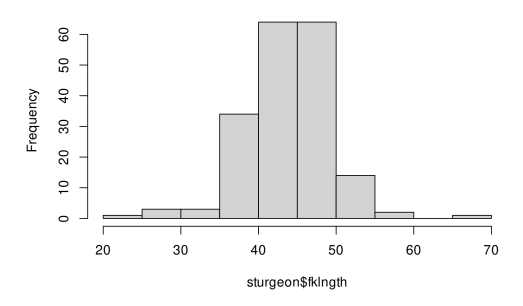
Attention aux valeurs manquantes Plusieurs fonctions de R y réagissent mal et on doit souvent faire les analyses sur des sous- ensembles sans valeur manquante, par des commandes ou des options dans les commandes. On y reviendra, mais prenez l'habitude de noter mentalement si il y a des données manquantes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

1.5.2.2 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)





Les données semblent suivre approximativement une distribution normale.



Cette syntaxe peut paraître un peu lourde puisqu'on doit ajouter le préfixe sturgeon\$ devant chaque nom de variable. On pourrait se faciliter la tâche en utilisant la commande attach() mais cela est fortement déconseillé et jamais utilisé dans ce document.

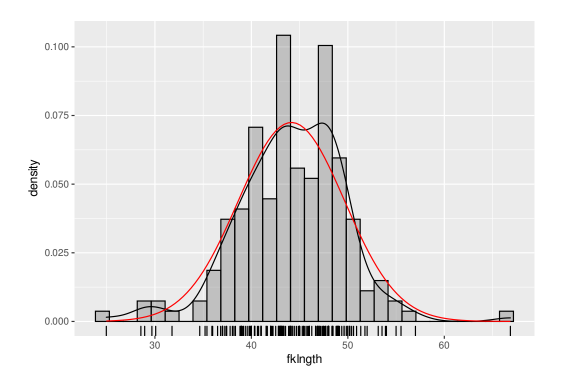
Cet histogramme est la représentation classique. Mais les histogrammes ne sont pas parfaits. Leur forme dépend en partie du nombre de catégories utilisées, surtout pour les petits échantillons. On peut faire mieux, particulièrement si on est intéressé à comparer visuellement la distribution des observations à une distribution normale. Mais il faut programmer un peu (ou savoir copier-coller...). Le code suivant est un histogramme fait avec l'extension ggplot2.



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

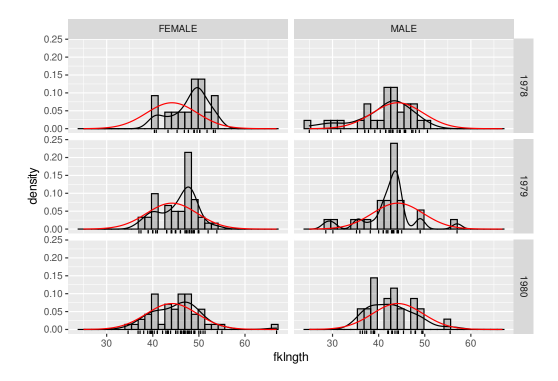
al

```
## Chargez l'extension ggplot si besoin
library(ggplot2)
## créer un graphique `mygraph` utilisant les données de "sturgeon"
## et définir l'axe des X comme la longueur `fklngth`
mygraph <- ggplot(data = sturgeon, aes(x = fklngth))</pre>
## ajouter différentes parties au graphique
mygraph <- mygraph +
## histogramme semi-transparent
    geom_histogram(aes(y = ..density..), bins = 30, color = "black",
   line de densité
##
    geom_density() +
   localisation des observations
    geom rug() +
## courbe de distribution normale approximé au données
    stat_function(fun = dnorm,
                   args = list(
                     mean = mean(sturgeon$fklngth),
                     sd = sd(sturgeon$fklngth) ),
                   color = "red")
## montrer le graphique
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 :

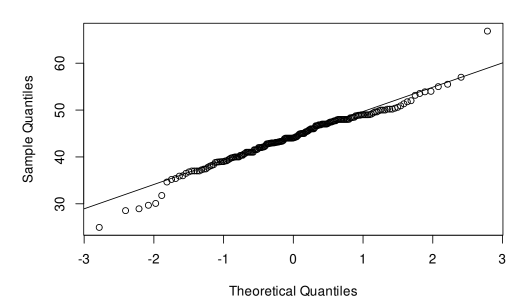
mygraph + facet_grid(year ~ sex)



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)





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,

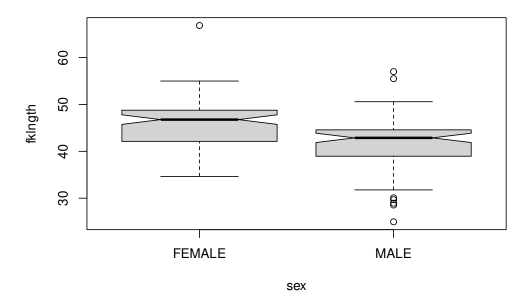
shapiro.test(sturgeon\$fklngth)

```
##
## 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.

```
boxplot(fklngth ~ sex, data = sturgeon, notch = TRUE)
```



La ligne un peu plus épaisse dans la boîte de la Figure 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.

1.5.2.3 Diagrammes de dispersion bivariés

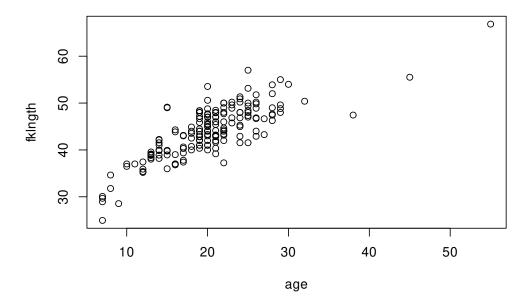
En plus des graphiques pour chacune des variables séparément, il est très souvent intéressant de jeter un coup d'oeil aux diagrammes de dispersion. La commande $plot(y\sim x)$ permet de faire le graphique de y sur l'axe vertical (l'ordonnée) en fonction de x sur l'axe horizontal (l'abscisse).



Faites un graphique de fklngth en fonction de age avec la commande plot.

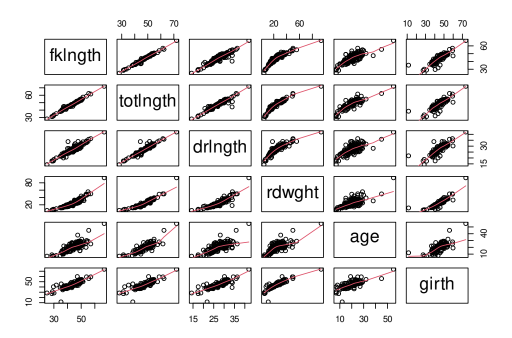
Vous devriez obtenir:

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



Raune fonction qui permet la création des graphiques de dispersion de toutes les paires de variables (pairs ()). Une des option de ¬ 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[,1:6], panel=panel.smooth) et vous devriez obtenir

```
pairs(sturgeon[,1:6], panel = panel.smooth)
```



1.5.3 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 ==
sturgeon.female.1978</pre>
```

```
## fklngth totlngth drlngth rdwght age girth sex location year
## 2 50.19685 54.13386 31.49606 NA 24 53.5 FEMALE THE_PAS 1978
## 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
```

```
47.71654 51.37795 33.97638 33.88 20
                                                          THE_PAS 1978
                                            48.0 FEMALE
## 15 48.89764 53.93701 29.92126 35.86 23
                                            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
                                20.90 21
## 107 40.35433
                    NA 25.59055
                                            NA FEMALE CUMBERLAND 1978
## 109 43.30709
                    NA 27.95276 24.10
                                       19
                                            NA FEMALE CUMBERLAND 1978
                    NA 33.85827 48.90
                                       20
## 113 53.54331
                                            NA FEMALE CUMBERLAND 1978
## 114 51.77165
                    NA 31.49606
                                35.30
                                       26
                                            NA FEMALE CUMBERLAND 1978
## 116 45.27559
                    NA 26.57480 23.70
                                       24
                                            NA FEMALE CUMBERLAND 1978
## 118 53.14961
                    NA 32.67717 45.30
                                       25
                                            NA FEMALE CUMBERLAND 1978
                    NA 32.08661 33.90 26
## 119 50.19685
                                            NA FEMALE CUMBERLAND 1978
                    NA 29.13386 37.50 22
## 123 49.01575
                                            NA FEMALE CUMBERLAND 1978
```



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	ĬI	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"))

1.5.4 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:

- log()
- 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(log(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:

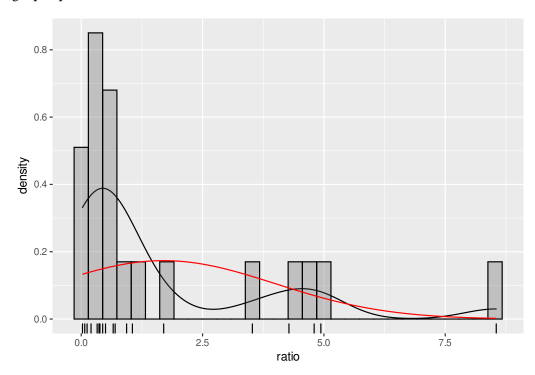
```
sturgeon$logfkl <- log10(sturgeon$fklngth)</pre>
```

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>

1.5.5 Exercice sur R

Vous trouverez dans le fichier salmonella.csv, des valeurs numériques du ratio d'infection des cellules par la salmonelles dans deux milieux (IN VITRO et IN VIVO) et pour trois souches différentes de salmonelles. Examinez les données pour le ratio et faites des graphiques pour évaluer la normalité de la distribution des ratios pour la souche SAUVAGE dans les 2 milieux combinés et produire un graphique.



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. Le programme existe en version Mac et Windows. Il peut cependant être utilisé sous linux via Wine. 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. Il est possible de faire tous les analyses de G*power avec R, mais cela est nettement plus complexes, car il faut tous coder à la main. Dans les cas les plus simple le code R est aussi fourni. G*power est vraiment un outil très utile que vous devrez maîtriser.



Téléchargez le programme **ici**¹ 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.

Test	Taille d'effet	Formule
test de t sur des	d	$d = \frac{ \mu_1 - \mu_2 }{\sqrt{(s_1^2 + s_2^2)/2}}$
moyennes test de t pour des	r	
corrélations autres tests de t	f	$f = \frac{\mu_1}{\sigma}$
test F (ANOVA)	f	$f = \frac{\frac{\sqrt{\sum_{i=1}^{k} (\mu_i - \mu)^2}}{\kappa}}{\sigma}$
autres test F	f^2	$f^2 = \frac{{R_p}^2}{1 - {R_p}^2}$
test Chi- carré	w	R_p est le coefficient de corrélation partiel $w = \sqrt{\sum_{i=1}^m \frac{(p_{0i}-p_{1i})^2}{p_{0i}}}$
carre		$p_{0i} p_{1i}$ sont les proportions de la catégorie i prédites par l'hypothèse nulle et alternative respectivement

2.4 Puissance pour un test de t comparant deux moyennes

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 α = 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 **n1 = 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:

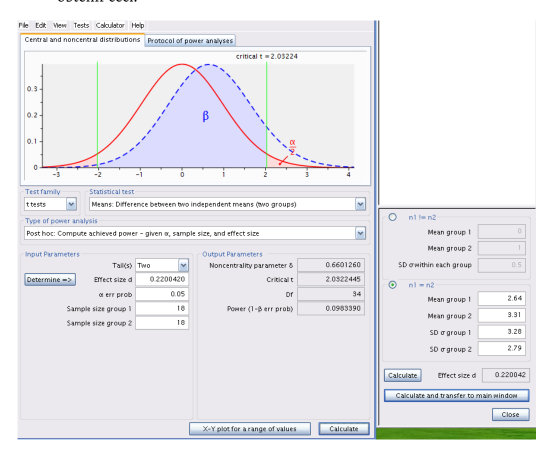


Figure 2.1: Analyse post-hoc avec la taille d'effet estimée

La même analyse peut être faites en utlisant R. Pour l'analyse avec R, il faut définir d'abord calculer la taille d'effet d pour un test de t comparant deux moyennes, puis utiliser la fonction pwr.t.test de l'extension pwr. Le plus simple comme nous allons estimer la taille d'effet d plusieurs fois et de créer une petite fonction qui estime d basé sur les paramètres nécessaires.

```
#charger l'extension pwr
library(pwr)
# définir une fonction pour d
d \leftarrow function(u1, u2, sd1, sd2) \{abs(u1-u2)/sqrt((sd1^2+sd2^2)/2)\}
#analyse de puissance
pwr.t.test(n = 18, d = d(u1=2.64, sd1=3.28, u2=3.31, sd2=2.79), significantly significant significant states and significant significant
##
##
                             Two-sample t test power calculation
##
##
                                                               n = 18
##
                                                               d = 0.220042
                                 sig.level = 0.05
##
##
                                                power = 0.09833902
##
                          alternative = two.sided
##
## NOTE: n is number in *each* group
#graphique comme g*Power
x \leftarrow seq(-4, 4, length=200)
plot(x, dnorm(x), type="l", col="red", lwd=2)
qc \leftarrow qt(0.025, 16)
abline(v=qc, col="green")
abline(v=-qc, col="green")
lines(x, dnorm(x, mean=(3.31-2.64)), type="l", col="blue", lwd=2)
#power corresponds to the shaded area
y \leftarrow dnorm(x, mean=(3.31-2.64))
polygon(c(x[x<=-qc], -qc), c(y[x<=-qc], 0), col=rgb(red = 0, greer)
```

Étudions un peu la figure 2.1.

• 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.

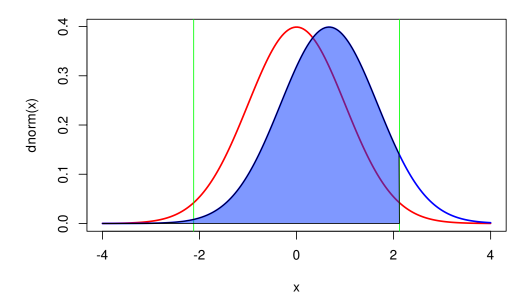


Figure 2.2: Graphique de l'analyse de puissance dans R

- 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 0.69 g/m^2 entre les deux régions, Jaynie n'avait que 9.8% des chances d'être capable de détecter une différence 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 o 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 (2.3).

```
pwr.t.test(n = 18, d = d(u1=2.64, sd1=3.28, u2=5.28, sd2=2.79), significantly
```

```
##
## Two-sample t test power calculation
##
```

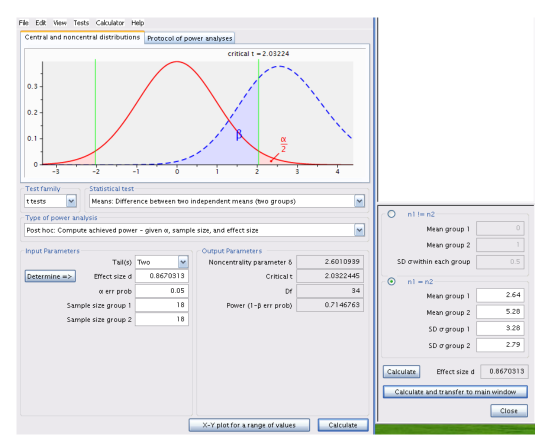


Figure 2.3: Analyse post-hoc avec une taille d'effet différente

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 à 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.

```
pwr.t.test(power = 0.8, d = d(u1=2.64, sd1=3.28, u2=3.31, sd2=2.79)
```

```
##
##
        Two-sample t test power calculation
##
##
                  n = 325.1723
                  d = 0.220042
##
         sig.level = 0.05
##
##
             power = 0.8
       alternative = two.sided
##
##
## NOTE: n is number in *each* group
```

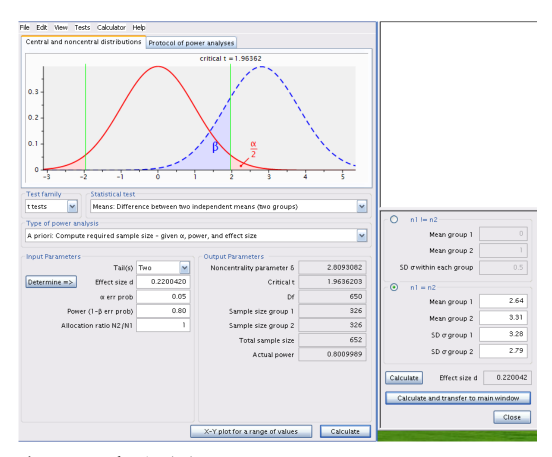


Figure 2.4: Analyse à priori

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.

```
pwr.t.test(power = 0.95, d = d(u1=2.64, sd1=3.28, u2=3.31, sd2=2.79
##
##
        Two-sample t test power calculation
##
##
                  n = 537.7286
##
                  d = 0.220042
         sig.level = 0.05
##
##
             power = 0.95
       alternative = two.sided
##
##
## NOTE: n is number in *each* group
```

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.

```
pwr.t.test(power = 0.8, n=18, sig.level = 0.05, type = "two.sample"
```

```
##
##
        Two-sample t test power calculation
##
##
                  n = 18
                  d = 0.9612854
##
         sig.level = 0.05
##
              power = 0.8
##
##
       alternative = two.sided
##
## NOTE: n is number in *each* group
```

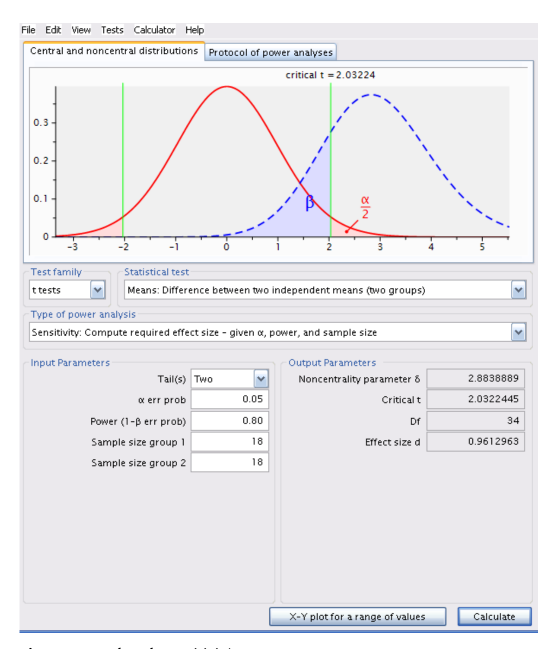


Figure 2.5: Analyse de sensitivité

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.



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

$$d = \frac{|\bar{X}_1 \bar{X}_2|}{\sqrt{\frac{s_1^2 + s_2^2}{2}}}$$

Pour convertir cette valeur de d sans unités en une valeur de différence de biomasse détectable (i.e $|\bar{X}_1\bar{X}_2|$), il suffit de multiplier d par le dénominateur de l'équation.

$$|\bar{X_1}\bar{X_2}| = d*\sqrt{\frac{{s_1}^2 + {s_2}^2}{2}}$$

Dans R, on peut estimer cela avec:

[1] 2.926992

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 2.93 g/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.

Chapter 3

Corrélation et régression linéaire simple

Après avoir complété cet exercice de laboratoire, vous devriez être en mesure de :

- Utiliser R pour produire un diagramme de dispersion pour illus- trer la relation entre deux variables avec trace lowess
- Utiliser R pour faire des transformations simples
- Utiliser R pour calculer le coefficient de corrélation de Pearson entre deux variables et en évaluer sa signification statistique
- Utiliser R pour calculer la corrélation de rang entre des paires de variables avec le r de Spearman et le tau de Kendall
- Utiliser R pour évaluer la signification de corrélations dans une matrice de corrélation en utilisant les probabilités ajustées par la méthode de Bonferroni.
- Utiliser R pour faire une régression linéaire simple.
- Utiliser R pour évaluer si un ensemble de données remplit les conditions d'application d'une analyse de régression simple.
- Quantifier la taille de l'effet d'une régression simple et effectuer une analyse de puissance avec G*Power.

3.1 Extensions R et données requises pour le labo

Ce laboratoire nécessite:

- les paquets R:
 - car
 - lmtest
 - boot
 - pwr
 - ggplot
- les fichiers de données
 - sturgeon.csv

Il ne faut pas oublier de charge les extensions avec library () et de les installer au besoin avec install.packages () Pour les données, il faut les lire et les assigner à un objet R.

```
library(car)
library(lmtest)
library(boot)
library(ggplot2)
library(pwr)

sturgeon <- read.csv("data/sturgeon.csv")</pre>
```



Notez que la ligne de code pour lire les données considère que le fichier de données se trouve dans un dossier data au sein de votre répertoire de travail. Si ce n'est pas le cas veuillez ajuster la ligne de commande.

3.2 Diagrammes de dispersion

Les analyses de corrélation et de régression devraient toujours commencer par un examen des données. C'est une étape critique qui sert à évaluer si ce type d'analyse est approprié pour un ensemble de données. Supposons que nous sommes intéressés à évaluer si la longueur d'esturgeons mâles dans la région de *The Pas* covarie avec leur poids. Pour répondre à cette question, regardons d'abord la corrélation entre la longueur et le poids. Souvenez-vous qu'une des conditions d'application de l'analyse de corrélation est que la relation entre les deux variables est linéaire. Pour évaluer cela, commençons par faire un diagramme de dispersion.

• Les données sur les esturgeons son disponibles dans le fichier sturgeon.csv. Après avoir chargé les données dnas un objet sturgeon, faites un diagramme de dispersion avec une droite de régression et une courbe LOWESS de la longueur en fonction du poids.

```
sturgeon <- read.csv("data/sturgeon.csv")</pre>
str(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 ...
   $ age
             : int 11 24 7 23 20 23 20 7 23 19 ...
## $ girth : num 40.5 53.5 31 52.5 50 54.2 48 28.5 44 39 ...
## $ sex : chr "MALE" "FEMALE" "MALE" "FEMALE" ...
## $ location: chr "THE_PAS" "THE_PAS" "THE_PAS" "THE_PAS" ...
mygraph<-ggplot(</pre>
 data = sturgeon[!is.na(sturgeon$rdwght),], # source of data
 aes(x = fklngth, y = rdwght))
# plot data points, regression, loess trace
mygraph <- mygraph +
 stat_smooth(method=lm, se=FALSE, color="green") + # add linear regressi
 stat_smooth(color="red", se=FALSE) + #add loess
 geom_point() # add data points
mygraph # display graph
```

• Est-ce que la dispersion des points suggère une bonne corrélation entre les deux variables? Est-ce que la relation semble linéaire?

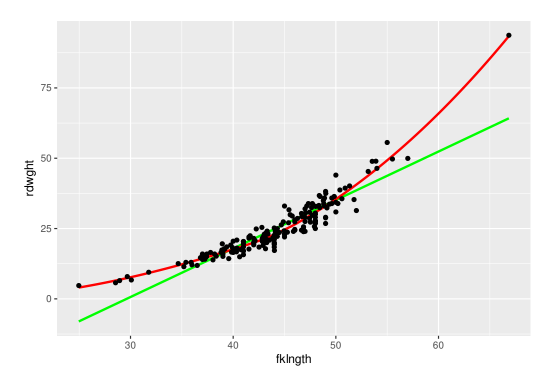


Figure 3.1: Graphique du poids en fonction de la longueur des esturgeons

Ce graphique suggère une tendance plus curvilinéaire que linéaire. Malgré tout, il semble y avoir une forte corrélation entre les deux variables.

• Refaites le diagramme de dispersion avec des axes logarithmiques.

```
# apply log transformation on defined graph
mygraph + scale_x_log10() + scale_y_log10()
```

Comparez les diagrammes de dispersion avant et après transformation (Figures 3.1 et 3.2). Comme l'analyse de corrélation présuppose une relation linéaire entre les variables, on devrait donc privilégier l'analyse sur les données log-transformées.

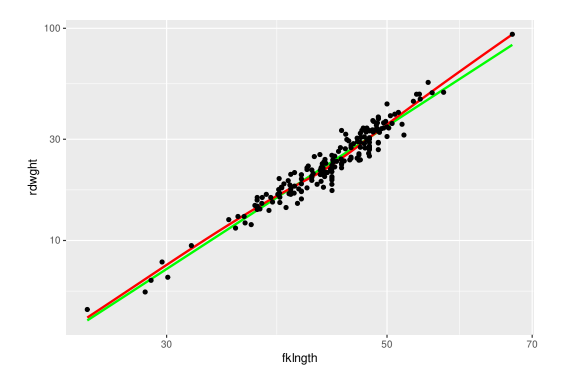


Figure 3.2: Graphique poids-longueur avec une échelle log

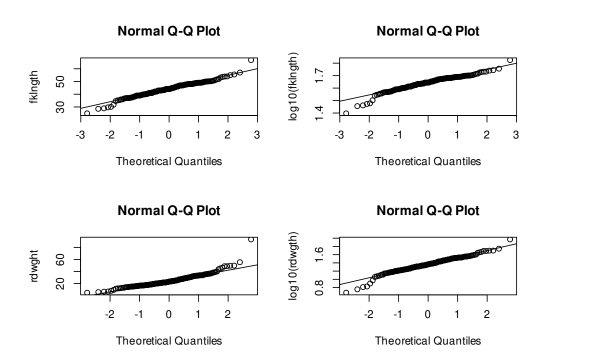
3.3 Transformations et le coefficient de corrélation

Une autre condition préalable à l'analyse de corrélation est que les deux variables concernées suivent une distribution normale bidimensionnelle. On peut aisément vérifier la normalité de chacune des 2 variables séparément tel que décrit dans le laboratoire précédent. Si les deux variables sont normalement distribuées, on présume généralement qu'elles suivent une distribution normale bidimensionnelle lorsqu'analysées simultanément (notez que ce n'est pas toujours le cas cependant).

• Examinez la distribution des quatre variables (les deux variables originales et les variables transformées). Que concluez-vous de l'inspection visuelle de ces graphiques ?

Les figures ci-dessous sont les diagrammes de probabilité (qqplot()). Le code pour produire des graphiques multiples sur une page, comme on voit ci-dessous, est:

```
par(mfrow = c(2, 2)) # divise le graphique en 4 sections
qqnorm(sturgeon$fklngth,ylab="fklngth")
qqline(sturgeon$fklngth)
qqnorm(log10(sturgeon$fklngth)),ylab="log10(fklngth)")
qqline(log10(sturgeon$fklngth))
qqnorm(sturgeon$rdwght,ylab="rdwght")
qqline(sturgeon$rdwght)
qqnorm(log10(sturgeon$rdwght),ylab="log10(rdwgth)")
qqline(log10(sturgeon$rdwght))
```



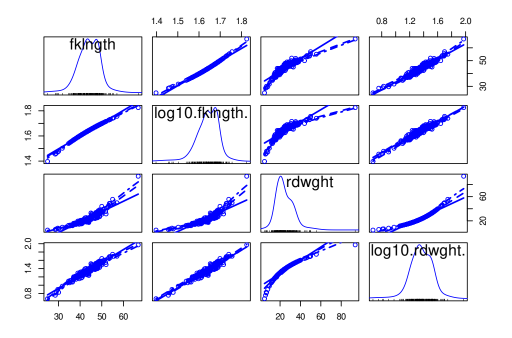
par(mfrow = c(1, 1)) #redéfinie la zone de graphique par défaut

Il n'y a pas grand-chose à redire: aucune des distributions n'est parfaitement normale, mais les déviations semblent mineures.

• Générez une matrice de graphiques de dispersion améliorés en utilisant la commande scatterplotMatrix de la librairie car.

```
scatterplotMatrix(
  ~fklngth+log10(fklngth)+rdwght+log10(rdwght),
  data= sturgeon,
  smooth=TRUE, diagonal = 'density')
```

Warning in applyDefaults(diagonal, defaults = list(method =
"adaptiveDensity"), : unnamed diag arguments, will be ignored



• Ensuite, calculez le coefficient de corrélation de Pearson entre chaque paire (variables originales et logtransformées) en utilisant la commande cor(). Avant de commencer, on va cependant ajouter les variables transformées au tableau de données sturgeon:

```
sturgeon$lfklngth <- with(sturgeon, log10(fklngth))
sturgeon$lrdwght <- log10(sturgeon$rdwght)</pre>
```

Vous pouvez ensuite obtenir la matrice de corrélation par:

```
cor(sturgeon[,c("fklngth","lfklngth","lrdwght","rdwght")], use="con
```

Fréquemment, il y a des données manquantes dans un échantillon. En choisissant use="complete.obs", toutes les lignes du fichier pour lesquelles les variables ne sont pas toutes mesurées sont éliminées. Dans ce cas, toutes les corrélations seront calculées avec le même nombre de cas. Par contre, en utilisant use="pairwise.complete.obs", R élimine une observation que lorsqu'un des deux membres de la paire a une valeur manquante. Dans ce cas, si les données manquantes pour différentes variables se retrouvent dans un groupe différent d'observation, les corrélations ne seront pas nécessairement calculées sur le même nombre de cas ni sur le même sous-ensemble de cas. En général, vous devriez utiliser l'option use="complete.obs" à moins que vous ayez un très grand nombre de données manquantes et que cette façon de procéder élimine la plus grande partie de vos observations.

Pourquoi la corrélation entre les variables originales est-elle la plus faible des trois ?

```
cor(sturgeon[,c("fklngth","lfklngth","lrdwght","rdwght")], use="com
```

```
## fklngth lfklngth lrdwght rdwght
## fklngth 1.0000000 0.9921435 0.9645108 0.9175435
## lfklngth 0.9921435 1.0000000 0.9670139 0.8756203
## lrdwght 0.9645108 0.9670139 1.0000000 0.9265513
## rdwght 0.9175435 0.8756203 0.9265513 1.0000000
```

Il y a plusieurs choses à noter ici.

- Premièrement, la corrélation entre la longueur à la fourche et le poids rond est élevée, peu importe la transformation: les poissons lourds ont tendance à être longs.
- Deuxièmement, la corrélation est plus forte pour les données transformées que pour les données brutes.

Pourquoi? Parce que le coefficient de corrélation est inversement proportionnel au bruit autour de la relation linéaire. Si la relation est curvilinéaire (comme dans le cas des données non transformées), le bruit est plus grand que si la relation est parfaitement linéaire. Par conséquent, la corrélation est plus faible.

3.4 Matrices de corrélations et correction de Bonferroni

Une pratique courante est d'examiner une matrice de corrélation à la recherche des associations significatives. Comme exemple, essayons de tester si la corrélation entre lfklngth et rdwght est significative (c'est le plus faible coefficient de corrélation de cette matrice).

• Estimer la correlation entre la longueur (fklngth) et le poids (rdwght) des esturgeons:

```
cor.test(
  sturgeon$lfklngth, sturgeon$rdwght,
  alternative="two.sided",
  method="pearson")
```

```
##
## Pearson's product-moment correlation
##
## data: sturgeon$lfklngth and sturgeon$rdwght
## t = 24.322, df = 180, p-value < 2.2e-16
## alternative hypothesis: true correlation is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## 0.8367345 0.9057199
## sample estimates:
## cor
## 0.8756203</pre>
```

On voit ici que la corrélation est hautement significative (p < 2.2e - 16),ce qui n'est pas surprenant étant donné la valeur du coefficient de corrélation (0.8756). Il est important de réaliser que si une matrice contient un grand nombre de corrélations, il n'est pas surprenant d'en trouver au moins une qui soit "significative". En effet, on s'attend à en trouver 5% en moyenne lorsqu'il n'y a en fait aucune corrélation entre les paires de moyennes. Une façon de corriger pour cette tendance est d'ajuster le niveau α critique auquel on attribue une signification statistique en divisant α par le nombre k de corrélations qui sont examinées : $\alpha' = \alpha/k$ (ajustement de Bonferroni). Si initialement $\alpha = 0.05$ et qu'il y a 10 corrélations qui sont examinées, alors $\alpha' = 0.005$. Donc, afin de rejeter l'hypothèse nulle, la

valeur de p devra être plus petite que α' , en l'occurrence 0.005. Dans l'exemple qui précède, on devrait donc ajuster α critique en divisant par le nombre total de corrélations dans la matrice (6 dans ce cas, donc $\alpha'=0.00833$). Cette correction modifie-t-elle votre conclusion quant à la corrélation entre lkfl et rdwght?

3.5 Corrélations non paramétriques: r de Spearman et τ de Kendall

L'analyse faite à la section précédente avec les esturgeons suggère que l'une des conditions préalables à l'analyse de corrélation, soit la distribution normale bidimensionnelle de données, pourrait ne pas être remplie pour fklngth et rdwght, ni pour les paires de variables transformées. La recherche d'une transformation appropriée peut parfois être difficile. Pire encore, pour certaines distributions il n'existe pas de transformation qui va normaliser les données. Dans ces cas-là, la meilleure option est de faire une analyse non paramétrique qui ne présume ni de la normalité ni de la linéarité. Ces analyses sont basées sur les rangs. Les deux plus communes sont le coefficient de rang de Spearman et le τ (tau) de Kendall.

• Dans R, testez la corrélation entre fklngth et rdwght en utilisant Spearman et Kendall's.

alternative hypothesis: true rho is not equal to 0

sample estimates:

```
cor.test(
   sturgeon$lfklngth, sturgeon$rdwght,
   alternative="two.sided",
   method="spearman")

## Warning in cor.test.default(sturgeon$lfklngth, sturgeon$rdwght, a
## "two.sided", : Cannot compute exact p-value with ties

##

## Spearman's rank correlation rho
##

## data: sturgeon$lfklngth and sturgeon$rdwght
## S = 47971, p-value < 2.2e-16</pre>
```

```
## rho
## 0.9522546
```

```
cor.test(
  sturgeon$lfklngth, sturgeon$rdwght,
  alternative="two.sided",
  method="kendall")
```

```
##
## Kendall's rank correlation tau
##
## data: sturgeon$lfklngth and sturgeon$rdwght
## z = 16.358, p-value < 2.2e-16
## alternative hypothesis: true tau is not equal to 0
## sample estimates:
## tau
## 0.8208065</pre>
```

Comparer les résultats de cette analyse à l'analyse paramétrique. Pourquoi y-a-t'il une différence ?

Calculez les corrélations non paramétriques sur les paires de variables transformées. Vous devriez voir tout de suite que les corrélations des données transformées et non transformées sont identiques puisque dans les deux cas la corrélation est calculée à partir des rangs qui ne sont pas affectés par la transformation.

Notez que les corrélations obtenues avec le tau de Kendall (0.820) sont plus faibles que celles du coefficient de Spearman (0.952). Le tau de Kendall pondère un peu plus les grandes différences entre les rangs alors que le coefficient de Spearman donne le même poids à chaque paire d'observations. En général, on préfère le tau de Kendall lorsqu'il y a plus d'incertitude quant aux rangs qui sont près les uns des autres.

Les esturgeons de cet échantillon ont été capturés à l'aide de filets et d'hameçons d'une taille fixe. Quel impact cette méthode de capture peut-elle avoir eu sur la forme de la distribution de fklngth et rdwght? Compte tenu de ces circonstances, l'analyse de corrélation est-elle appropriée?

Rappelez-vous que l'analyse de corrélation présume aussi que chaque variable est échantillonnée aléatoirement. Dans le cas de nos esturgeons, ce n'est pas le cas:

les hameçons appâtés et les filets ne capturent pas de petits esturgeons (et c'est pourquoi il n'y en a pas dans l'échantillon). Il faut donc réaliser que les coefficients de corrélation obtenus dans cette analyse ne reflètent pas nécessairement ceux de la population totale des esturgeons.

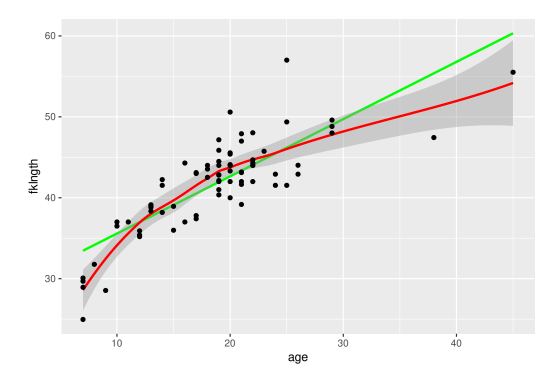
3.6 Régression linéaire simple

L'analyse de corrélation vise à décrire comment deux variables covarient. L'analyse de régression vise plutôt à produire un modèle permettant de prédire une variable (la variable dépendante) par l'autre (la variable indépendante).

Comme pour l'analyse de corrélation, on devrait commencer en examinant des graphiques. Puisque l'on est intéressé à quantifier la relation entre deux variables, un graphique de la variable dépendante (Y) en fonction de la variable indépendante (X) est tout à fait approprié.

• Le fichier sturgeon.csv contient des données d'un inventaire des esturgeons récoltés en 1978-1980 à Cumberland House en Saskatchewan et à The Pas au Manitoba. Faites un diagramme de dispersion de fklngth (la variable dépendante) en fonction de age (la variable indépendante) pour les esturgeons mâles unquement et ajoutez-y une régression linéaire et une trace lowess. Que concluez-vous de ce diagramme de dispersion?

```
sturgeon.male <- subset(sturgeon, subset = sex == "MALE")
mygraph <- ggplot(
   data=sturgeon.male, # source of data
   aes(x=age, y=fklngth)) #aesthetics: y=fklngth, x=rdwght
# plot data points, regression, loess trace
mygraph <- mygraph +
   stat_smooth(method=lm, se=FALSE, color="green") + # add linear restat_smooth(color="red") + #add loess
   geom_point() # add data points
mygraph # display graph</pre>
```



Ce graphique suggère que la relation n'est pas linéaire.

Supposons que nous désirions estimer le taux de croissance des esturgeons mâles. Un estimé (peut-être pas terrible...) du taux de croissance peut être obtenu en calculant la pente de la régression de la longueur à la fourche sur l'âge.

Ajustons d'abord une régression avec la commande lm() et sauvons ces résultats dans un objet appelé RegModel.1.

Rien n'apparait à l'écran, c'est normal ne vous inquiétez pas, tout a été sauvegardé en mémoire. Pour voir les résultats, tapez:

```
summary(RegModel.1)
```

```
##
## Call:
```

```
lm(formula = fklngth ~ age, data = sturgeon.male)
##
##
## Residuals:
##
       Min
                10 Median
                                 3Q
                                         Max
## -8.4936 -2.2263 0.1849
                            1.7526 10.8234
##
## Coefficients:
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
## (Intercept) 28.50359
                           1.16873
                                      24.39
                                              <2e-16 ***
## age
                0.70724
                           0.05888
                                      12.01
                                              <2e-16 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 3.307 on 73 degrees of freedom
     (5 observations deleted due to missingness)
##
## Multiple R-squared: 0.664, Adjusted R-squared: 0.6594
## F-statistic: 144.3 on 1 and 73 DF, p-value: < 2.2e-16
```

la sortie R donne:

- 1. Call: Le modèle qui a été ajusté et les données utilisées.
- 2. Residuals: Un sommaire statistique des résidus autour du modèle estimé.
- 3. Coefficients: Valeurs estimées des paramètres du modèle, erreurstypes, statistiques t et probabilités associées.
- 4. Residual standard error: Racine carrée de la variance résiduelle.
- 5. Multiple R-squared: Coefficient de détermination. Il correspond à la proportion de la variabilité de la variable dépendante qui peut être expliquée par la régression.
- 6. Adjusted R-squared: Le R-carré ajusté tient compte du nombre de paramètres du modèle. Si vous voulez comparer différents modèles qui n'ont pas le même nombre de paramètres, c'est ce qu'il faut utiliser.
- 7. F-statistic: C'est le test de signification omnibus du modèle. Dans le cas de la régression simple, il est équivalent au test sur la pente de la régression.

La régression estimée est donc:

Étant donné la valeur significative du test de F ainsi que pour le test de t pour la pente de la droite, on rejette l'hypothèse nulle qu'il n'y a pas de relation entre la taille et l'âge.

3.6.1 Vérifier les conditions d'application de la régression

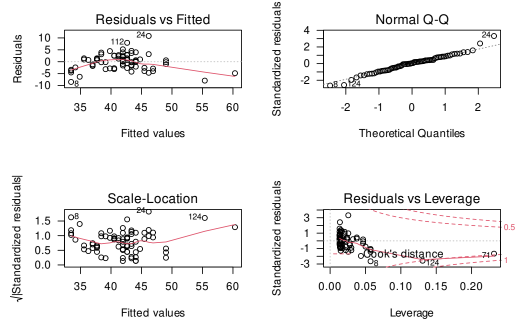
La régression simple de type I a quatre conditions préalables :

- 1. il n'y a pas d'erreur de mesure sur la variable indépendante (X)
- 2. la relation entre Y et X est linéaire
- 3. les résidus sont normalement distribués
- 4. la variance des résidus est constante pour toutes les valeurs de la variable indépendante

Procédons maintenant à l'examen post-mortem. La première condition est rarement remplie avec des données biologiques; il y presque toujours de l'erreur sur X et sur Y. Cela veut dire qu'en général les pentes estimées sont biaisées, mais que les valeurs prédites ne le sont pas. Toutefois, si l'erreur de mesure sur X est petite par rapport à l'étendue des valeurs de X, le résultat de l'analyse n'est pas dramatiquement influencé. Par contre, si l'erreur de mesure est relativement grande (toujours par rapport à l'étendue des valeurs de X), la droite de régression obtenue par la régression de modèle I est un piètre estimé de la relation fonctionnelle entre X et Y. Dans ce cas, il est préférable de passer à la régression de modèle II, malheureusement au-delà du contenu de ce cours. Les autres conditions préalables à l'analyse de régression de modèle I peuvent cependant être vérifiées, ou du moins évaluées visuellement. La commande plot() permet de visualiser des graphiques diagnostiques pour des modèles linéaires.

```
par(mfrow = c(2, 2), las=1)
plot(RegModel.1)
```

La commande par() est utilisée pour dire à R de tracer 2 rangées et 2 colonnes de graphiques par page (il y a quatre graphiques diagnostiques qui sont générés automatiquement pour les modèles linéaires), et la commande las indique à R d'effectuer une rotation des légendes de l'axe des Y pour qu'elles soient perpendiculaires à l'axe (oui. Je sais. Rien de tout ça n'est évident.)



Vous obtiendrez:

- 1. En haut à gauche, permet d'évaluer la linéarité, la normalité, et l'homoscédasticité des résidus. Il illustre les déviations autour de la régression en fonction des valeurs prédites. Rappllez-vous que le graphique de fklngth vs age suggère que la relation entre la longueur à la fourche et l'âge n'est pas linéaire. Les très jeunes et très vieux esturgeons sont sous la droite en général, alors que les esturgeons d'âge moyen sont retrouvés généralement au-dessus de la droite de régression. C'est exactement ce que le graphique des résidus en fonction des valeurs prédites illustre. La ligne en rouge est une trace lowess au travers de ce nuage de points. Si la relation était linéaire, la trace lowess serait presque plate et près de 0. La dispersion des résidus permet d'évaluer visuellement leur normalité et hétéroscédasticité; mais ce graphique n'est pas optimal pour évaluer ces propriétés. Les deux graphiques suivants sont supérieurs au premier pour cela.
- 2. En haut à droite permet d'évaluer la normalité des résidus. C'est un graphique QQ des résidus (QQ plot). Des résidus distribués normalement tomberaient exactement sur la diagonale. Ici, on voit que c'est presque le cas, sauf dans les queues de la distribution.

- 3. En bas à gauche, intitulé Scale-Location, permet d'évaluer l'homoscedasticité. On y retrouve sur l'ordonnée (l'axe des y) la racine carrée de la valeur absolue des résidus standardisés (résidus divisés par l'écart-type des résidus) en fonction des valeurs prédites. Le graphique aide à déterminer si la variation des résidus est constante ou non. Si les résidus sont homoscédastiques, la valeur moyenne sur l'axe des y ne va pas changer en fonction de la valeur prédite. Ici, il y a une certaine tendance, mais pas une tendance monotone puisqu'il y a d'abord une baisse puis une hausse..; bref, rien qui soit une forte évidence contre la supposition d'homoscédasticité.
- 4. En bas à droite, montre les résidus en fonction du "leverage" et permet de détecter certaines valeurs extrêmes qui ont une grande influence sur la régression. Le leverage d'un point mesure sa distance des autres points, mais seulement en ce qui concerne les variables indépendantes. Dans le cas d'une régression simple, cela revient à la distance entre le point sur l'axe des x et la moyenne de tous les points sur cet axe. Vous devriez porter une attention particulière aux observations qui ont un leverage plus grand que 2(k+1)/n, où k est le nombre de variables indépendantes (ici, 1) et n est le nombre d'observations. Dans cet exemple, il y a 75 observations et une variable indépendante et donc les points ayant un leverage plus grand que 4/75 = 0.053 devrait être considérés avec attention. Le graphique indique également comment la régression changerait si on enlevait un point. Ce changement est mesuré par la distance de Cook, illustrée par les bandes en rouge sur le graphique. Un point ayant une distance de Cook supérieure à 1 a une grande influence.



Notez que R identifie automatiquement les cas les plus extrèmes sur chacun de ces 4 graphiques. Le fait qu'un point soit identifié ne signifie pas nécessairement que c'est une valeur réellement extrème, ou que vous devez vous en préoccuper. Dans tous les ensembles de données il y aura toujours un résidu plus grand que les autres...

Finalement, quel est le verdict concernant la régression linéaire entre fklngth et age? Elle viole la condition de linéarité, possiblement celle de normalité, remplit la condition d'homoscédasticité, et ne semble pas influencée outre mesure par des valeurs bizarres ou extrêmes.

3.6.2 Tests formels des conditions d'application pour la régression

Personnellement, je n'utilise jamais les tests formels des conditions d'application de la régression et me contente des graphiques des résidus pour guider mes décisions. C'est ce que la plupart des praticiens font. Cependant, lors de mes premières analyses, je n'étais pas toujours certain de bien interpréter les graphiques et j'aurais aimé un indice plus formel ou un test permettant de détecter les violations des conditions d'application de la régression.

Le package l'installation de base, mais qui est disponible sur CRAN, permet de faire plusieurs tests de linéarité et d'homoscédasticité. Et on peut tester la normalité avec le test Shapiro-Wilk test vu précédemment.



Charger le package lmtest de CRAN (et installer le si besoin).

library(lmtest)



Exécutez les commandes suivantes

bptest(RegModel.1)

```
##
## studentized Breusch-Pagan test
##
## data: RegModel.1
## BP = 1.1765, df = 1, p-value = 0.2781
```

Le test Breusch-Pagan test examine si la variabilité des résidus est constantes lorsque les valeurs prédites changent. Une faible valeur de p suggère de l'hétéroscédasticité. Ici, la valeur p est élevée et suggère que la condition d'application d'homoscédasticité est remplie avec ces données.

dwtest(RegModel.1)

```
##
## Durbin-Watson test
##
## data: RegModel.1
## DW = 2.242, p-value = 0.8489
## alternative hypothesis: true autocorrelation is greater than 0
```

Le test Durbin-Watson permet de détecter l'autocorrélation sérielle des résidus. En l'absence d'autocorrélation (i.e. d'indépendance des résidus) la valeur attendue de la statistique D est 2. Ce test permet d'éprouver l'hypothèse d'indépendance des résidus, mais ne permet de détecter qu'un type particulier de dépendance. Ici, le test ne permet pas de rejeter l'hypothèse d'indépendance.

resettest(RegModel.1)

```
##
## RESET test
##
## data: RegModel.1
## RESET = 14.544, df1 = 2, df2 = 71, p-value = 5.082e-06
```

Le test RESET permet d'éprouver la linéarité. Si la relation est linéaire, alors la statistique RESET sera d'environ 1. Ici, la statistique est beaucoup plus élevée (14.54) et hautement significative. Le test confirme la tendance que nous avons détectée visuellement plus haut: la relation n'est pas linéaire.

shapiro.test(residuals(RegModel.1))

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: residuals(RegModel.1)
## W = 0.98037, p-value = 0.2961
```

Le test de normalité Shapiro-Wilk sur les résidus confirme que la déviation par

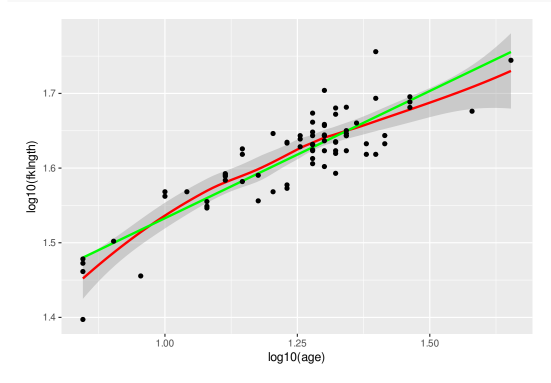
rapport à une distribution normale des résidus n'est pas grande.

3.7 Transformation des données en régression

La relation entre fklngth et age n'étant pas linéaire, on devrait donc essayer de transformer les données pour tenter de les linéariser :

• Voyons ce qu'une transformation log donne:

```
par(mfrow = c(1, 1), las=1)
ggplot(
  data = sturgeon.male,
  aes(x=log10(age), y=log10(fklngth))) +
  geom_smooth(color="red")+
  geom_smooth(method="lm", se=FALSE, color="green")+
  geom_point()
```



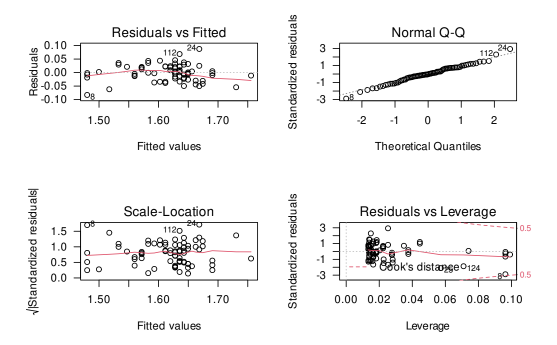
Ajustons maintenant une régression simple sur ces données transformées.

```
RegModel.2 <- lm(log10(fklngth)~log10(age), data=sturgeon.male)
summary(RegModel.2)</pre>
```

```
##
## Call:
## lm(formula = log10(fklngth) ~ log10(age), data = sturgeon.male)
##
## Residuals:
        Min
                          Median
##
                    1Q
                                        3Q
## -0.082794 -0.016837 -0.000719 0.021102 0.087446
##
## Coefficients:
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
## (Intercept) 1.19199
                          0.02723
                                    43.77
                                            <2e-16 ***
## log10(age) 0.34086
                          0.02168
                                    15.72
                                            <2e-16 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 0.03015 on 73 degrees of freedom
     (5 observations deleted due to missingness)
## Multiple R-squared: 0.772, Adjusted R-squared: 0.7688
## F-statistic: 247.1 on 1 and 73 DF, p-value: < 2.2e-16
```

Examinons maintenant les graphiques diagnostiques:

```
par(mfrow = c(2, 2), las=1)
plot(RegModel.2)
```



Il y a une certaine amélioration, mais ce n'est pas encore parfait (la perfection n'est pas de ce monde....). Le graphique des résidus en fonction des valeurs prédites suggère encore une certaine non linéarité. Sur le graphique Q-Q les points se retrouvent plus près de la droite diagonale qu'avant, indiquant que les résidus sont encore plus près de la normalité après la transformation log-log. Il n'y a pas d'indice d'hétéroscédasticité. Finalement, même si il reste quelques points avec plus d'influence (leverage) que les autres, aucun n'a une distance de Cook au-delà de 0.5. En résumé, la transformation log a amélioré les choses: relation est plus linéaire, les résidus sont plus normaux, et il y a moins de points avec une influence relativement élevée. Est-ce que les tests formels supportent cette évaluation?

bptest(RegModel.2)

```
##
## studentized Breusch-Pagan test
##
## data: RegModel.2
```

```
## BP = 0.14282, df = 1, p-value = 0.7055
```

```
dwtest(RegModel.2)
##
##
    Durbin-Watson test
##
          RegModel.2
## data:
## DW = 2.1777, p-value = 0.6134
## alternative hypothesis: true autocorrelation is greater than 0
resettest(RegModel.2)
##
##
    RESET test
##
          RegModel.2
## data:
## RESET = 4.4413, df1 = 2, df2 = 71, p-value = 0.01523
shapiro.test(residuals(RegModel.2))
##
##
    Shapiro-Wilk normality test
##
## data: residuals(RegModel.2)
## W = 0.98998, p-value = 0.8246
```

Oui, les conclusions sont les mêmes: les résidus sont encore homoscédastiques (test Breusch-Pagan), ne sont pas autocorrélés (test Durbin-Watson), sont normaux (test Shapiro-Wilk), et sont plus linéaires (la valeur de P du test RESET est maintenant 0.015, au lieu de 0.00005). Donc la linéarité a augmenté, mais cette condition d'application semble encore légèrement violée.

3.8 Traitement des valeurs extrèmes

Dans cet exemple, il n'y a pas de valeur vraiment extrème. Oui, je sais, R a quand même identifié les observations 8, 24, et 112 dans le dernier graphique diagnostique. Mais ces valeurs sont encore dans la fourchette de valeurs que je juge "acceptables". Mais comment déterminer objectivement ce qui est acceptable? À quel moment juge t'on qu'une valeur extrême est vraiment trop invraisemblable pour ne pas l'exclure? Il n'y a malheureusement pas de règle absolue là-dessus. Les opinions varient, mais je penche vers le conservatisme sur cette question.

Ma position est que, à moins que la valeur soit biologiquement impossible ou clairement une erreur d'entrée de données, je n'élimine pas les valeurs extrêmes et j'utilise toutes mes données dans leur analyse. Pourquoi?

Parce que je veux que mes données reflètent bien la variabilité naturelle ou réelle. C'est d'ailleurs parfois cette variabilité qui est intéressante.

L'approche conservatrice qui consiste à conserver toutes les valeurs extrêmes possibles est possiblement la plus honnête, mais elle peut causer certains problèmes. Ces valeurs extrêmes sont souvent la cause des violations des conditions d'application des tests statistiques. La solution suggérée à ce dilemme est de faire l'analyse avec et sans les valeurs extrêmes et de comparer les conclusions. Dans bien des cas, les conclusions seront qualitativement les mêmes et les tailles d'effet ne seront pas très différentes. Toutefois, dans certains cas, la présence des valeurs extrêmes change complètement les conclusions. Dans ces cas, il faut simplement accepter que les conclusions dépendent entièrement de la présence des valeurs extrêmes et sont donc peu concluantes.

Suivant cette approche comparative, refaisons donc l'analyse après avoir enlevé les observations 8, 24, et 112.

```
RegModel.3 <- lm(log10(fklngth)~log10(age), data=sturgeon.male, sub
summary(RegModel.3)
```

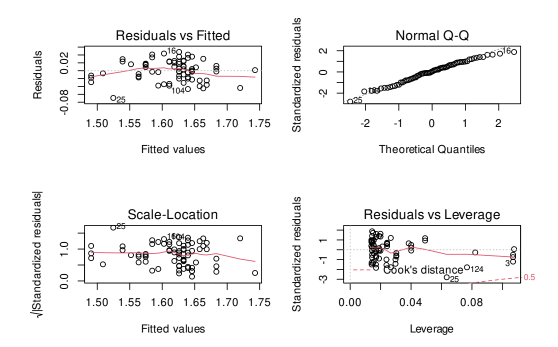
```
##
## Call:
## Call:
## lm(formula = log10(fklngth) ~ log10(age), data = sturgeon.male,
## subset = !(rownames(sturgeon.male) %in% c("8", "24", "112")))
##
```

```
## Residuals:
##
        Min
                    1Q
                          Median
                                        3Q
                                                 Max
## -0.069163 -0.017390
                        0.000986
                                  0.018590 0.047647
##
## Coefficients:
##
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept) 1.22676
                           0.02431
                                     50.46
                                            <2e-16 ***
## log10(age)
               0.31219
                          0.01932
                                     16.16
                                            <2e-16 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 0.02554 on 70 degrees of freedom
     (5 observations deleted due to missingness)
## Multiple R-squared: 0.7885, Adjusted R-squared: 0.7855
## F-statistic:
                 261 on 1 and 70 DF, p-value: < 2.2e-16
```

L'ordonnée à l'origine (Intercept), la pente, et le R carré sont presque les mêmes, et la valeur de p est encore astronomiquement petite. Enlever les valeurs extrêmes a peu d'effet dans ce cas.

Les graphiques diagnostiques des résidus et les tests formels des conditions d'application sur ce sous-ensemble de données donnent:

```
par(mfrow = c(2,2))
plot(RegModel.3)
```



sturgeon.male.subset <- subset(sturgeon, subset=!(rownames(sturgeor
bptest(RegModel.3)</pre>

```
##
## studentized Breusch-Pagan test
##
## data: RegModel.3
## BP = 0.3001, df = 1, p-value = 0.5838
```

dwtest(RegModel.3)

```
##
## Durbin-Watson test
##
## data: RegModel.3
## DW = 2.0171, p-value = 0.5074
## alternative hypothesis: true autocorrelation is greater than 0
```

```
resettest(RegModel.3)
##
##
    RESET test
##
## data:
          RegModel.3
## RESET = 3.407, df1 = 2, df2 = 68, p-value = 0.0389
shapiro.test(residuals(RegModel.3))
##
##
    Shapiro-Wilk normality test
##
          residuals(RegModel.3)
## data:
## W = 0.98318, p-value = 0.4502
```

Il n'y a pas vraiment de différence ici non plus avec l'analyse des données en entier. Bref, tout pointe vers la conclusion que les valeurs les plus extrêmes de cet ensemble de donnée n'influencent pas indûment les résultats statistiques.

3.9 Quantifier la taille d'effet et analyse de puissance en régression

L'interprétation biologique des résultats n'est pas la même chose que l'interprétation statistique. Dans l'analyse qui précède, on conclue statistiquement que la taille augmente avec l'âge (puisque la pente est positive et et p<0.05). Mais cette augmentation "statistique" de la taille avec l'âge ne donne pas d'information sur la différence de taille entre les jeunes et vieux individus. La pente et un graphique sont plus informatifs à ce sujet que la valeur p. La pente (dans l'espace log-log) est 0.34. Cela veut dire que pour chaque unité d'accroissement de X (log10(age)), il y a une augmentation de 0.34 unités de log10(fklngth). En d'autres mots, quand l'âge est multiplié par 10, la longueur à la fourche est multipliée environ par 2. Donc la longueur des esturgeons augmente plus lentement que leur âge (contrairement à mon tour de taille, semble-t-il....). La valeur de la pente (0.34) est un estimé de la taille de l'effet de l'âge sur la

longueur.

3.9.1 Puissance de détecter une pente donnée

Pour les calculs de puissance avec G*Power vous devrez cependant utiliser une autre métrique de la taille de l'effet, calculée à partir de la pente, de son erreurtype, et de la taille de l'échantillon (ce qui facilite les calculs pour G*Power, mais malheureusement pas pour vous ;-) La métrique (d) est calculée comme:

$$d = \frac{b}{s_b \sqrt{n - k - 1}}$$

où b est l'estimé de la pente, s_b est l'erreur type de la pente, n est le nombre d'observations, et k est le nombre de variables indépendantes (1 pour la régression linéaire simple).

Vous pouvez calculer approximativement la puissance avec G^* Power pour une valeur de pente que vous jugez assez grande pour mériter d'être détectée. Allez à **Tests: Means: One group: difference from constant**, là, vous devrez remplacer la valeur de b dans l'équation pour la taille d'effet (d) par la pente que vous voudriez détecter, mais utiliser l'erreur type calculée à partir de vos données.

Par exemple, supposons que les ichthyologues considèrent qu'une pente de 0.1 pour la relation entre log10(fklngth) et log10(age) est signifiante biologiquement, et qu'ils désirent estimer la puissance de détecter une telle pente à partir d'un échantillon de 20 esturgeons. Les résultats de la régression log-log nous fournissent ce dont on a besoin:

summary(RegModel.2)

```
##
## Call:
## lm(formula = log10(fklngth) ~ log10(age), data = sturgeon.male)
##
## Residuals:
## Min 1Q Median 3Q Max
## -0.082794 -0.016837 -0.000719 0.021102 0.087446
##
## Coefficients:
```

```
##
                Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept) 1.19199
                            0.02723 43.77
                                                <2e-16 ***
## log10(age) 0.34086
                                       15.72
                             0.02168
                                                <2e-16 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 0.03015 on 73 degrees of freedom
     (5 observations deleted due to missingness)
## Multiple R-squared: 0.772, Adjusted R-squared: 0.7688
## F-statistic: 247.1 on 1 and 73 DF, p-value: < 2.2e-16
L'erreur-type de la pente est 0.02168. Il y avait 75 poissons (n=75) dans
l'échantillon de départ. On peut donc calculer la métrique de taille d'effet pour
G*Power
```

 $d = \frac{b}{s_b \sqrt{n - k - 1}} = \frac{0.1}{0.02168\sqrt{74 - 1 - 1}} = 0.54$

Armés de cette taille d'effet (une pente présumée de 0.1 et une variabilité autour de la régression similaire à la régression de fklngth vs age), aller à **Tests: Means: One group: difference from constant**, et entrez la valeur calculée de d, alpha, et l'effectif de l'échantillon pour calculer la puissance.

Dans R, il est possible de faire cette analyse avec le code suivant:

```
library(pwr)
#analyse de puissance
pwr.t.test(n = 20, d = 0.54, sig.level = 0.05, type = "one.sample")
##
##
        One-sample t test power calculation
##
##
                 n = 20
                 d = 0.54
##
##
         sig.level = 0.05
##
             power = 0.6299804
##
       alternative = two.sided
```

La puissance de détecter une pente comme étant statistiquement significative

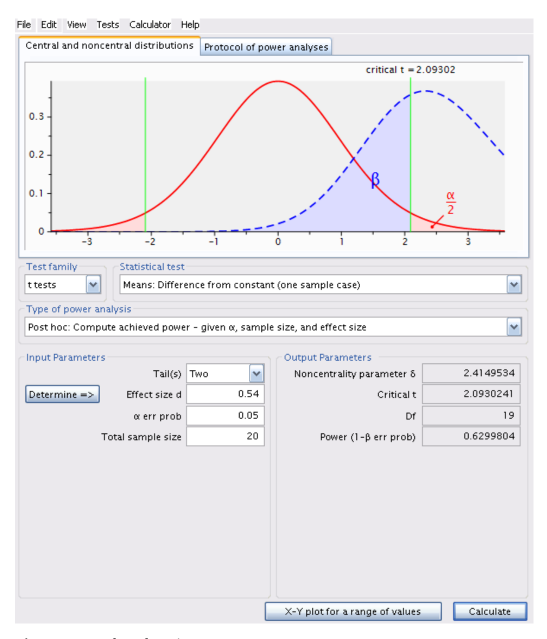


Figure 3.3: Analyse de puissance pour N = 20 et pente = 0.1

(au niveau alpha), si la pente est 0.1, que la variabilité résiduelle autour de la régression est semblable à celle de notre échantillon (ce qui revient à une taille d'effet de 0.54, pour un échantillon de 20 esturgeons et alpha=0.05) est de 0.629. Seulement environ 2/3 des échantillons de cette taille détecteraient un effet significatif de l'âge sur fklngth.

3.9.2 Effectif requis pour atteindre une puissance désirée (test A-priori)

Pour estimer la taille d'échantillon (effectif) requis pour avoir une puissance de 99% de détecter un effet de l'âge si la pente est 0.1 (sur une échelle log-log), avec alpha=0.05, on utilise la même valeur de d (0.54):

Dans R, il est possible de faire cette analyse avec le code suivant:

```
library(pwr)
#analyse de puissance
pwr.t.test(n = 65, d = 0.54, sig.level = 0.05, type = "one.sample")
##
        One-sample t test power calculation
##
##
##
                 n = 65
                 d = 0.54
##
##
         sig.level = 0.05
##
             power = 0.9900297
       alternative = two.sided
##
```

En augmentant la taille de l'échantillon à 65, selon le même scénario que précédemment, la puissance augmente à 99%.

3.10 Bootstrap en régression simple avec R

Un test non paramétrique pour l'ordonnée à l'origine et la pente d'une régression simple peut être effectué par bootstrap.

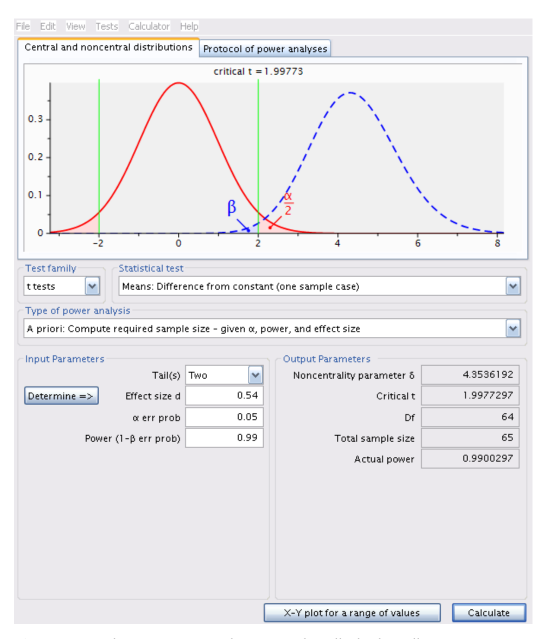


Figure 3.4: Analyse à priori pour déterminer la taille d'échantillon pour une puissance de 0.99

```
#charger le paquet boot
library(boot)
# obtenir les poids de régression
bs <- function(formula, data, indices) {
    d <- data[indices,] # allows boot to select sample
    fit <- lm(formula, data = d)
    return(coef(fit))
}
# bootstrapping with 1000 replications
results <- boot(
    data = sturgeon.male,
    statistic = bs,
    R=1000, formula=log10(fklngth)~log10(age))
# view results
results</pre>
```

```
##
## ORDINARY NONPARAMETRIC BOOTSTRAP
##
##
## Call:
## boot(data = sturgeon.male, statistic = bs, R = 1000, formula = log10(fklng
       log10(age))
##
##
##
## Bootstrap Statistics :
        original
                       bias
##
                                std. error
## t1* 1.1919926 0.003630635 0.03531789
```

Pour chaque paramètre du modèle (ici l'ordonnée à l'origine est appelée t1* et la pente de la régression t2*), R imprime :

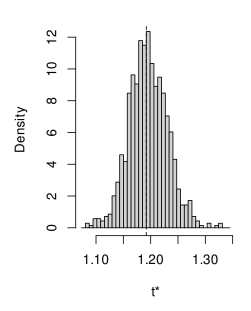
1. original la valeur estimée sur tout l'échantillon

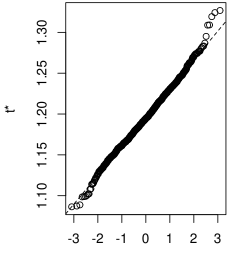
t2* 0.3408557 -0.002747673 0.02790626

- 2. bias la différence entre la valeur moyenne des estimés par bootstrap et la valeur originale sur tout l'échantillon
- 3. std. error l'erreur-type de l'estimé bootstrap

```
par(mfrow = c(2,2))
plot(results, index=1) # intercept
```

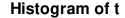
Histogram of t

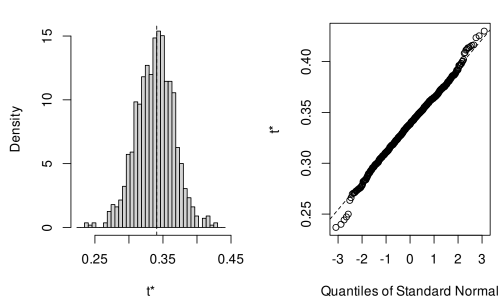




Quantiles of Standard Normal

plot(results, index=2) # log10(age)





La distribution des estimés obtenus par bootstrap est assez normale dans cet exemple, avec de petites déviations dans les queuee de la distribution (là où ça compte pour les intervalles de confiance...). On pourrait utiliser l'erreur-type des estimés bootstrap pour calculer un intervalle de confiance symétrique (moyenne +- t ET). Cependant, comme R peut facilement calculer des intervalles de confiance qui corrigent pour le biais (BCa) ou encore des intervalle empiriques à partir des distributions simulées (méthode Percentile) il peut être aussi simple de les calculer selon les 3 méthodes:

```
# interval de confiance pour l'ordonnée à l'origine
boot.ci(results, type = "all", index = 1)

## Warning in boot.ci(results, type = "all", index = 1): bootstrap variances
## for studentized intervals

## BOOTSTRAP CONFIDENCE INTERVAL CALCULATIONS
## Based on 1000 bootstrap replicates
##
```

```
## CALL:
## boot.ci(boot.out = results, type = "all", index = 1)
## Intervals :
## Level
              Normal
                                  Basic
## 95%
         (1.119, 1.258)
                             (1.115,
                                       1.255)
##
## Level
             Percentile
                                   BCa
## 95%
         (1.129, 1.269)
                             (1.106,
                                       1.253)
## Calculations and Intervals on Original Scale
## Some BCa intervals may be unstable
#intervalle de confiance pour la pente
boot.ci(results, type = "all", index = 2)
## Warning in boot.ci(results, type = "all", index = 2): bootstrap var
## for studentized intervals
## BOOTSTRAP CONFIDENCE INTERVAL CALCULATIONS
## Based on 1000 bootstrap replicates
##
## CALL:
## boot.ci(boot.out = results, type = "all", index = 2)
##
## Intervals :
## Level
              Normal
                                  Basic
         (0.2889, 0.3983) (0.2902, 0.3998)
## 95%
##
             Percentile
## Level
                                   BCa
         (0.2819, 0.3916)
## 95%
                               (0.2904,
                                          0.4086)
## Calculations and Intervals on Original Scale
```

Ici, les 4 types d'intervalles de confiance que R a calculé sont essentiellement semblables. Si les données avaient violé plus sévèrement les conditions d'application de la régression (normalité, homoscedasticité), alors les différentes méthodes (Normal, Basic, Percentile, et BCa) auraient divergé un peu plus. Lequel choisir alors? BCa est celui qui est préféré de la majorité des praticiens, présentement.

Chapter 4

Comparaison de deux échantillons

Après avoir complété cet exercice de laboratoire, vous devriez pouvoir:

- Utiliser R pour examiner visuellement vos données
- Utiliser R pour comparer les moyennes de deux échantillons tirés de populations normales
- Utiliser R pour comparer les moyennes de deux échantillons tirés de populations qui ne sont pas normales
- Utiliser R pour comparer les moyennes de deux échantillons appariés.

4.1 Paquets et données requises pour le labo

Ce laboratoire nécessite:

- les paquets R:
 - car
 - lmtest
 - boot
 - lmPerm
- les fichiers de données
 - sturgeon.csv
 - skulldat.csv

4.2 Examen visuel des données

Une des premières étapes dans toute analyse de données est l'examen visuel des données par des graphiques et statistiques sommaires pour détecter les distributions sous-jacentes, les valeurs extrêmes et les tendances dans vos données. Cela commence souvent avec des graphiques de vos données (histogrammes, diagrammes de probabilité, Box plots, etc.) qui vous permettent d'évaluer si vos données sont normales, si elles sont corrélées les unes aux autres, ou s'il y a des valeurs suspectes dans le fichier.

Supposons que l'on veuille comparer la distribution en taille des esturgeons de The Pas et Cumberland House. La variable fklngth dans le fichier sturgeon.csv représente la longueur (en cm) à la fourche de chaque poisson mesurée de l'extrémité de la tête à la base de la fourche de la nageoire caudale. Pour commencer, examinons si cette variable est normalement distribuée. On ne va pas tester pour la normalité à ce stade-ci; la présomption de normalité dans les analyses paramétriques s'applique aux résidus et non aux données brutes. Cependant, si les données brutes ne sont pas normales, vous avez d'habitude une très bonne raison de soupçonner que les résidus vont aussi ne pas avoir une distribution normale.

Une excellente façon de comparer visuellement une distribution à la distribution normale est de superposer un histogramme des données observées à une courbe normale. Pour ce faire, il faut procéder en deux étapes :

- 1. indiquer à R que nous voulons créer un histogramme superposé à une courbe normale
- 2. spécifier qu'on veut que les graphiques soient faits pour les deux sites
- En utilisant les données du fichier sturgeon.csv, générez les histogrammes et les approximations des distributions normales ajustées aux données de fklngth à The Pas et Cumberland House.

```
# use "sturgeon" dataframe to make plot called mygraph
# and define x axis as representing fklngth
mygraph <- ggplot(
  data = sturgeon,
  aes(x = fklngth)) +
  xlab("Fork length (cm)")</pre>
```

```
# add data to the mygraph ggplot
mygraph <- mygraph +
  geom_density() + # add data density smooth
  geom_rug() + # add rug (bars at the bottom of the plot)
  geom_histogram( # add black semitransparent histogram
   aes(y = ..density..), 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, by location
mygraph+facet_grid(.~location)</pre>
```

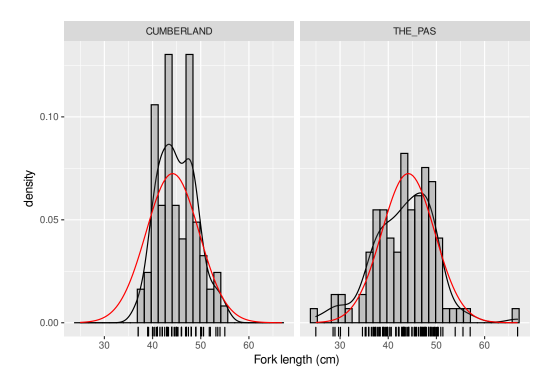


Figure 4.1: Distribution de la longueur des esturgeons

Examinez ce graphique et essayez de déterminer si ces deux échantillons sont normalement distribués. À mon avis, cette variable est approximativement normalement distribuée dans les deux échantillons. Puisque ce qui nous intéresse est de comparer la taille des poissons de deux sites différents, c'est probablement une bonne idée de créer un graphique qui compare les deux groupes de données. Un Box plot convient très bien pour cette tâche.

• Tracez un boxplot de fklngth groupé par location. Que concluezvous quant à la différence entre les deux sites?

```
ggplot(data=sturgeon, aes(x=location,
y=fklngth))+geom_boxplot(notch=TRUE)
```

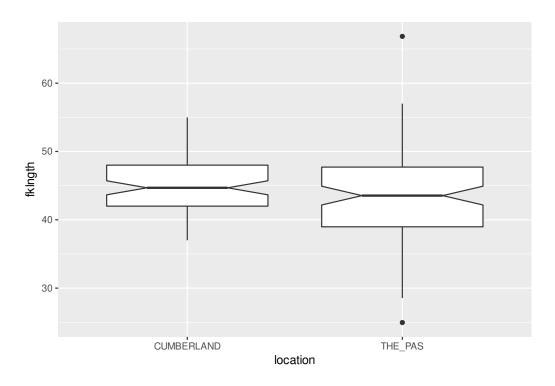


Figure 4.2: Boxplot de la longueur des esturgeons

Il n'y a pas de grande différence de taille entre les deux sites, mais la taille des poissons à The Pas est plus variable ayant une plus large étendue de taille et des valeurs extrêmes (définies par les valeurs qui sont > 1.5*l'étendue interquartile) à

chaque bout de la distribution.

4.3 Comparer les moyennes de deux échantillons indépendants

Éprouvez l'hypothèse nulle d'égalité de la longueur à la fourche à The Pas et Cumberland House de 3 manières différentes:

- 1. paramétriques supposant des variances égales
- 2. paramétriques supposant des variances différentes
- 3. non-paramétriques

Que concluez-vous?

```
# t-test assuming equal variances
t.test(
   fklngth~location, data = sturgeon,
   alternative = 'two.sided',
   var.equal = TRUE)
##
##
   Two Sample t-test
## data: fklngth by location
## t = 2.1359, df = 184, p-value = 0.03401
## alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
    0.1308307 3.2982615
## sample estimates:
## mean in group CUMBERLAND
                               mean in group THE_PAS
                   45.08439
                                             43.36984
##
# t-test assuming unequal variances
t.test(
   fklngth ~ location, data = sturgeon,
```

```
alternative = 'two.sided',
   var.equal = FALSE)
##
##
    Welch Two Sample t-test
##
## data:
           fklngth by location
## t = 2.2201, df = 169.8, p-value = 0.02774
## alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## 0.1900117 3.2390804
## sample estimates:
## mean in group CUMBERLAND
                                    mean in group THE_PAS
                                                   43.36984
##
                      45.08439
# test non paramétrique
 wilcox.test(
   fklngth ~ location, data = sturgeon,
   alternative = 'two.sided')
##
##
    Wilcoxon rank sum test with continuity correction
##
## data:
           fklngth by location
## W = 4973, p-value = 0.06296
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
En se fiant au test de t, on rejette donc l'hypothèse nulle. Il y a une différence
significative entre les deux moyennes des longueurs à la fourche.
Notez que si l'on se fie au test de Wilcoxon, il faut accepter l'hypothèse nulle. Les
deux tests mènent donc à des conclusions contradictoires. La différence signi-
```

Notez que si l'on se fie au test de Wilcoxon, il faut accepter l'hypothèse nulle. Les deux tests mènent donc à des conclusions contradictoires. La différence significative obtenue par le test de t peut provenir en partie d'une violation des conditions d'application du test (normalité et homoscédasticité). D'un autre côté, l'absence de différence significative selon le test de Wilcoxon pourrait être due au fait que, pour un effectif donné, la puissance du test non paramétrique est inférieure à celle du test paramétrique correspondant. Compte tenu 1) des valeurs

de p obtenues pour les deux tests, et 2) le fait que pour des grands échantillons (des effectifs de 84 et 101 sont considérés grands) le test de t est considéré robuste, il est raisonnable de rejeter l'hypothèse nulle.

Avant d'accepter les résultats du test de t et de rejeter l'hypothèse nulle qu'il n'y a pas de différences de taille entre les deux sites, il est important de déterminer si les données remplissent les conditions de normalité des résidus et d'égalité des variances. L'examen préliminaire suggérait que les données sont à peu près normales mais qu'il y avait peut-être des problèmes avec les variances (puisque l'étendue des données pour The Pas était beaucoup plus grande que celle pour Cumberland). On peut examiner ces conditions d'application plus en détail en examinant les résidus d'un modèle linéaire et en utilisant les graphiques diagnostiques:

```
m1 <- lm(fklngth ~ location, data=sturgeon)
par(mfrow = c(2, 2))
plot(m1)</pre>
```

Le premier graphique ci-dessus montre comment les résidus se distribuent autour des valeurs prédites (les moyennes) pour chaque site et permette de juger si il semble y avoir un problème de normalité ou d'homoscédasticité. Si les variances étaient égales dans les deux sites, l'étendue verticale des résidus tendrait à être la même. Sur le graphique, on voit que l'étendue des résidus est plus grande à gauche (le site où la taille moyenne est la plus faible), ce qui suggère un possible problème d'homogénéité des variances. On peut tester cela plus formellement en comparant la moyenne de la valeur absolue des résidus.(on y reviendra; c'est le test de Levene).

Le second graphique est un graphique de probabilité (graphique Q-Q) des résidus. Comme ici, les points tombent près de la diagonale, il ne semble pas y avoir de problème important avec la normalité. On peut faire un test formel de la condition de normalité par le test de Shapiro-Wilk:

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
```

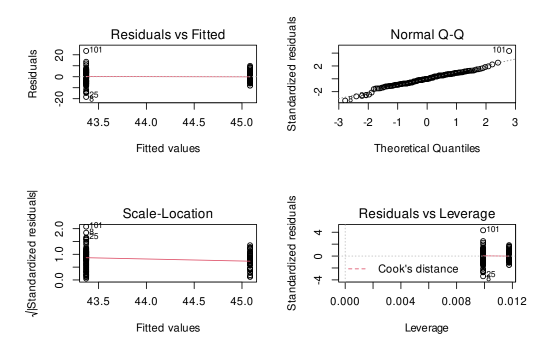


Figure 4.3: Condition d'application du modèle linéaire

```
## data: residuals(m1)
## W = 0.97469, p-value = 0.001857
```

Hummm. Ce test indique que les résidus ne sont pas normaux, ce qui contredit notre évaluation visuelle. Cependant, puisque (a) la distribution des résidus ne s'éloigne pas beaucoup de la normalité et (b) le nombre d'observations à chaque site est raisonnablement grand (i.e. >30), on n'a pas à être trop inquiet quant à l'impact de cette violation de normalité sur la fiabilité du test.

Qu'en est-il de l'égalité des variances?

```
leveneTest(m1)
```

```
## Warning in leveneTest.default(y = y, group = group, ...): group coe ## factor.
```

Levene's Test for Homogeneity of Variance (center = median)

4.3. COMPARER LES MOYENNES DE DEUX ÉCHANTILLONS INDÉPENDANTS155

```
## Df F value Pr(>F)
## group 1 11.514 0.0008456 ***
## 184
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

bptest(m1)

```
##
## studentized Breusch-Pagan test
##
## data: m1
## BP = 8.8015, df = 1, p-value = 0.00301
```

Les résultats qui précédents proviennent de 3 des tests disponibles en R (dans les package car et lmtest) qui éprouvent l'hypothèse de l'égalité des variances dans des tests de t ou des modèles linéaires ayant uniquement des variables indépendantes discontinues ou catégoriques. Il est redondant de faire les 2 tests. Si ils sont présentés ici, c'est que ces 2 tests sont usuels et qu'il n'y a pas consensus quant au meilleur des deux. Le test de Levene est le plus connu et utilisé. Il compare la moyenne des valeurs absolues des résidus dans les deux groupes. Le test Breusch-Pagan a l'avantage d'être applicable à une plus large gamme de modèles linéaires (il peut être utilisé également avec des variables indépendantes continues, comme en régression). Ici, les deux tests mènent à la même conclusion: la variance diffère entre les deux sites.

Sur la base de ces résultats, on peut conclure qu'il y a évidence (mais faible) pour rejeter l'hypothèse nulle qu'il n'y a pas de différence dans la taille de poissons entre les deux sites. On a utilisé une modification du test de t pour tenir compte du fait que les variances ne sont pas égales et nous sommes satisfaits que la condition de normalité des résidus a été remplie. Alors, fklngth à Cumberland est plus grande que fklngth à The Pas.

4.4 Bootstrap et tests de permutation pour comparer deux moyennes

4.4.1 Bootstrap

Le bootstrap et les tests de permutation peuvent être utilisés pour comparer les moyennes (ou d'autres statistiques). Le principe général est simple et peut être effectué de diverses façons. Ici j'utilise certains des outils disponibles et le fait qu'une comparaison de moyenne peut être représentée par un modèle linéaire. On pourra utiliser un programme similaire plus tard quand on ajustera des modèles plus complexes.

```
library(boot)
```

La première section sert à définir une fonction (ici appelée bs) qui extraie les coefficients d'un modèle ajusté :

```
# function to obtain model coefficients for each iteration
bs <- function(formula, data, indices) {
  d <- data[indices, ]
  fit <- lm(formula, data = d)
  return(coef(fit))
}</pre>
```

La deuxième section avec la commande boot() fait le gros du travail: on prend les données dans sturgeon, on les bootstrap R=1000 fois, et chaque fois on ajuste le modèle fklngth vs location et on garde les valeurs calculées par la fonction bs.

```
# bootstrapping with 1000 replications
results <- boot(data = sturgeon, statistic = bs, R = 1000,
formula = fklngth ~ location)
# view results
results

##
## ORDINARY NONPARAMETRIC BOOTSTRAP
##</pre>
```

```
##
## Call:
## boot(data = sturgeon, statistic = bs, R = 1000, formula = fklngth ~
##
       location)
##
##
## Bootstrap Statistics :
        original
                       bias
                               std. error
##
## t1* 45.084391 0.007398706
                               0.4363019
## t2* -1.714546 -0.018685751
                                0.7518552
```

On obtient les estimés originaux pour les deux coefficients du modèle: la moyenne pour le premier (alphabétiquement) site soit Cumberland, et la différence entre les deux moyennes à Cumberland et The Pas. C'est ce second paramètre, la différence entre les moyennes, qui nous intéresse.

```
plot(results, index = 2)
```

```
# get 95% confidence intervals
boot.ci(results, type = "bca", index = 2)
```

Comme l'intervalle de confiance n'inclue pas 0, on conclue que les moyennes ne sont pas les mêmes.

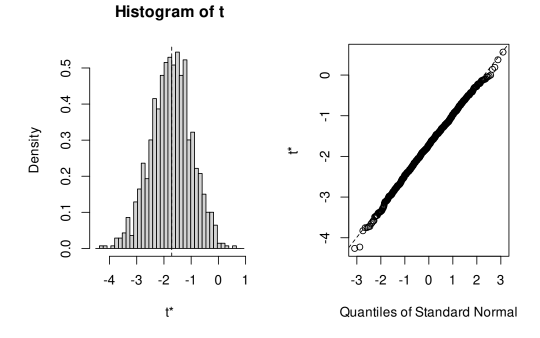


Figure 4.4: Normalité des estimés de la différence des moyennes par bootstrap

4.4.2 Permutation

Les tests de permutation pour les modèles linéaires peuvent être effectués à l'aide du package lmPerm:

```
m1Perm <- lmp(
  fklngth ~ location, data = sturgeon,
  perm = "Prob")</pre>
```

```
## [1] "Settings: unique SS"
```

La fonction lmp () fait tout le travail pour nous. Ici, cette fonction est effectuée avec l'option perm pour choisir la règle utilisée pour stopper les calculs. L'option Probs arrête les permutations quand la déviation standard estimée pour la p-valeur tombe sous un seuil déterminé. C'est l'une des nombreuses règles qui peuvent possiblement être utilisées pour ne faire les permutations que sur un sous-

ensemble des permutations possibles (ce qui prendrait souvent trrrrrès longthemps).

summary(m1Perm)

```
##
## Call:
## lmp(formula = fklngth ~ location, data = sturgeon, perm = "Prob")
##
## Residuals:
##
         Min
                     1Q
                           Median
                                          3Q
                                                   Max
## -18.40921 -3.75370 -0.08439
                                    3.76598 23.48055
##
## Coefficients:
##
             Estimate Iter Pr(Prob)
## location1
               0.8573 5000
                              0.0168 *
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 5.454 on 184 degrees of freedom
## Multiple R-Squared: 0.02419, Adjusted R-squared: 0.01889
## F-statistic: 4.562 on 1 and 184 DF, p-value: 0.03401
```

- 1. Ici, la règle a limité à 1117 permutations le calcul. Notez que ce nombre va varier à chaque fois que vous tournerez cet petit bout de code. Ce sont des résultats obtenus par permutations aléatoires, donc vous devez vous attendre à de la variabilité.
- 2. La p-valeur estimée pour Ho est 0.0824. La différence observée pour fklngth between entre les deux sites était plus grande que les valeurs permutées environ (1-0.0824=presque 92%) des 1117 permutations. Notez que 1117 permutations ce n'est pas un si grand nombre de permutations que ça, et donc les faibles valeurs de p ne sont pas très précises. Si vous voulez des valeurs précises de p, vous devrez faire plus de permutations.. Vous pouvez ajuster 2 paramètres: maxIter, le nombre maximal de permutations (défaut 5000) et Ca, le seuil de précision désiré qui arrête les permutations quand l'erreur- type de p est plus petite que Ca*p (défaut=0.1)
- 3. Le reste est la sortie standard pour un modèle ajusté à des données, avec le test paramétrique. Ici, la p-valeur, présumant que toutes les conditions

d'application sont remplies, est 0.34.

4.5 Comparer les moyennes de deux échantillons appariés

Dans certaines expériences les mêmes individus sont mesurés deux fois, par exemple avant et après un traitement ou encore à deux moments au cours de leur développement. Les mesures obtenues lors de ces deux événements ne sont pas indépendantes, et des comparaisons de ces mesures appariées doivent être faites.

Le fichier skulldat.csv contient des mesures de la partie inférieure du visage de jeunes filles d'Amérique du Nord prises à 5 ans, puis à 6 ans (données de Newman and Meredith, 1956).

 Pour débuter, éprouvons l'hypothèse que la largeur de la figure est la même à 5 ans et à 6 ans en assumant que les mesures viennent d'échantillons indépendants.

```
skull <- read.csv("data/skulldat.csv")
t.test(width~age, data = skull,
   alternative='two.sided',
   paired = FALSE)</pre>
```

```
##
## Welch Two Sample t-test
##
## data: width by age
## t = -1.7812, df = 27.93, p-value = 0.08576
## alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## -0.43002624 0.03002624
## sample estimates:
## mean in group 5 mean in group 6
## 7.461333 7.661333
```

Maintenant, effectuons le test apparié qui est approprié: Que conclure? Comment les résultats diffèrent-ils de la première analyse? Pourquoi?

```
t.test(width~age, data = skull,
   alternative='two.sided',
   paired = TRUE)

##
## Paired t-test
##
## data: width by age
## t = -19.72, df = 14, p-value = 1.301e-11
## alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## -0.2217521 -0.1782479
```

La première analyse a comme supposition que les deux échantillons de filles de 5 et 6 ans sont indépendants, alors que la deuxième analyse a comme supposition que la même fille a été mesurée deux fois, une fois à 5 ans, et la deuxième fois à 6 ans.

-0.2

sample estimates:

##

mean of the differences

Notez que, dans le premier cas, on accepte l'hypothèse nulle, mais que le test apparié rejette l'hypothèse nulle. Donc, le test qui est approprié (le test apparié) indique un effet très significatif de l'âge, mais le test inapproprié suggère que l'âge n'importe pas. C'est parce qu'il y a une très forte corrélation entre la largeur du visage à 5 et 6 ans:

```
graphskull <- ggplot(data = skull, aes(x = width5, y = width6)) +
   geom_point() +
   labs(x = "Skull width at age 5", y = "Skull width at age 6") +
   geom_smooth() +
   scale_fill_continuous(low="lavenderblush", high="red")
graphskull</pre>
```

'geom_smooth()' using method = 'loess' and formula 'y \sim x' Avec r = NA. En présence d'une si forte corrélation, l'erreur-type de la différence

##

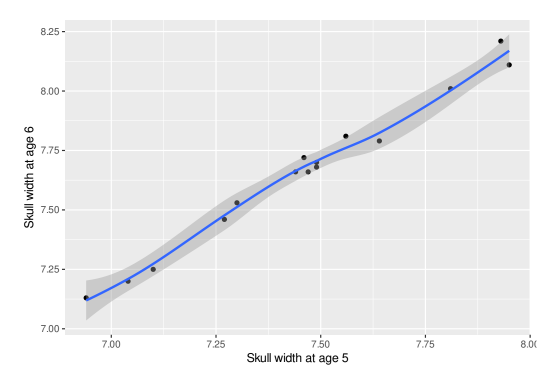


Figure 4.5: Relation entre la taille de la tête à 5 et 6 ans

appariée de largeur du visage entre 5 et 6 ans est beaucoup plus petit que l'erreurtype de la différence entre la largeur moyenne à 5 ans et la largeur moyenne à 6 ans. Par conséquent, la statistique t associée est beaucoup plus élevée pour le test apparié, la puissance du test est plus grande, et la valeur de p plus petite.

• Répétez l'analyse en utilisant l'alternative nonparamétrique, le test Wil-coxon signed-rank. (Que concluez-vous?

```
wilcox.test(width~age, data = skull,
  alternative='two.sided',
  paired = TRUE)
```

```
## Warning in wilcox.test.default(x = c(7.33, 7.49, 7.27, 7.93, 7.56,
## cannot compute exact p-value with ties
```

```
## Wilcoxon signed rank test with continuity correction
##
## data: width by age
## V = 0, p-value = 0.0007193
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
```

Donc on tire la même conclusion qu'avec le test de t apparié et conclue qu'il y a des différences significatives entre la taille des crânes de filles âgées de 5 et 6 ans (quelle surprise!).

Mais, attendez une minute! On a utilisé des tests bilatéraux ici mais, compte tenu de s connaissances sur la croissance des enfants, une hypothèse unilatérale serait préférable. Ceci peut être accommodé en modifiant l'option "alternative". On utilise l'hypothèse alternative pour décider entre "less" ou "greater". Ici on s'attends que si il y a une différence, width5 va être inférieur à width6, donc on utiliserait "less".

```
t.test(width~age, data = skull,
  alternative='less',
  paired = TRUE)
##
##
    Paired t-test
##
          width by age
## data:
## t = -19.72, df = 14, p-value = 6.507e-12
## alternative hypothesis: true difference in means is less than 0
## 95 percent confidence interval:
##
          -Inf -0.1821371
## sample estimates:
## mean of the differences
##
                       -0.2
wilcox.test(width~age, data = skull,
  alternative='less',
  paired = TRUE)
```

Warning in wilcox.test.default(x = c(7.33, 7.49, 7.27, 7.93, 7.56, 7.81, 3.49)

```
## cannot compute exact p-value with ties
##
## Wilcoxon signed rank test with continuity correction
##
## data: width by age
## V = 0, p-value = 0.0003597
## alternative hypothesis: true location shift is less than 0
```

4.6 Références

Bumpus, H.C. (1898) The elimination of the unfit as illustrated by the introduced sparrow, Passer domesticus. Biological Lectures, Woods Hole Biology Laboratory, Woods Hole, 11 th Lecture: 209 - 226.

Newman, K.J. and H.V. Meredith. (1956) Individual growth in skele- tal bigonial diameter during the childhood period from 5 to 11 years of age. Amer. J. Anat. 99: 157 - 187.

Chapter 5

ANOVA à un critère de classification

Après avoir complété cet exercice de laboratoire, vous devriez être capable de :

• Utiliser R pour effectuer une analyse de variance paramétrique à un critère de classification, suivie de comparaisons multiples * Utiliser R pour vérifier si les conditions d'application de l'ANOVA paramétrique sont remplies * Utiliser R pour faire une ANOVA à un critère de classification non-paramétrique * Utiliser R pour transformer des données de manière à mieux rem- plir les conditions d'application de l'ANOVA paramétrique.

5.1 Paquets et données requises pour le labo

Ce laboratoire nécessite:

- les paquets R:
 - multicomp
 - car
- les fichiers de données
 - Dam1odat.csv

5.2 ANOVA à un critère de classification et comparaisons multiples

L'ANOVA à un critère de classification est l'analogue du test de t pour des comparaisons de moyennes de plus de deux échantillons. Les conditions d'application du test sont essentiellement les mêmes, et lorsque appliqué à deux échantillons ce test est mathématiquement équivalent au test de t.

En 1961-1962, le barrage Grand Rapids était construit sur la rivière Saskatchewan en amont de Cumberland House. On croit que durant la construction plusieurs gros esturgeons restèrent prisonniers dans des sections peu profondes et moururent. Des inventaires de la population d'esturgeons furent faits en 1954, 1958, 1965 et 1966. Au cours de ces inventaires, la longueur à la fourche (frklngth) et la masse (rndwght) furent mesurées (pas nécessairement sur chaque poisson cependant). Ces données sont dans le fichier Dam10dat.csv.

5.2.1 Visualiser les données

• À partir des données, vous devez d'abord changer le type de donnée de la variable year, pour que R traite year comme une variable discontinue (factor) plutôt que continue.

```
Dam10dat <- read.csv("data/Dam10dat.csv")
Dam10dat$year <- as.factor(Dam10dat$year)
str(Dam10dat)</pre>
```

```
## 'data.frame': 118 obs. of 21 variables:
           : Factor w/ 4 levels "1954", "1958", ...: 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
## $ fklngth : num 45 50 39 46 54.5 49 42.5 49 56 54 ...
## $ totlngth: num 49 NA 43 50.5 NA 51.7 45.5 52 60.2 58.5 ...
   $ drlngth : logi NA NA NA NA NA NA ...
##
   $ drwght : num 16 20.5 10 17.5 19.7 21.3 9.5 23.7 31 27.3 ...
   $ rdwght : num 24.5 33 15.5 28.5 32.5 35.5 15.3 40.5 51.5 43 ...
##
   $ sex
              : int 1112121111...
##
##
    $ age
              : int 24 33 17 31 37 44 23 34 33 47 ...
   $ lfkl
##
              : num 1.65 1.7 1.59 1.66 1.74 ...
   $ ltotl
##
              : num 1.69 NA 1.63 1.7 NA ...
```

```
##
  $ ldrl
        : logi NA NA NA NA NA ...
  $ ldrwght : num 1.2 1.31 1 1.24 1.29 ...
##
  $ lrdwght : num 1.39 1.52 1.19 1.45 1.51 ...
##
  $ lage
        : num 1.38 1.52 1.23 1.49 1.57 ...
##
  $ rage
        : int 4636774667...
 $ location: int
            1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
  $ girth
##
       : logi
            NA NA NA NA NA ...
  $ lgirth
##
       : logi
            NA NA NA NA NA ...
```

• Ensuite, visualisez les données comme dans le labo pour les tests de t. Créez un histogramme avec ligne de densité, un diagramme de probabilité, et un Box plot par année. Que vous révèlent ces données?

```
mygraph <- ggplot(Dam10dat, aes(x = fklngth)) +
  labs (x = "Fork length (cm)") +
  geom_density() +
  geom_rug() +
  geom_histogram(aes(y = ..density..),
    color = "black",
    alpha = 0.3) +
  stat_function(fun = dnorm,
    args = list(
        mean = mean(Dam10dat$fklngth),
        sd = sd(Dam10dat$fklngth)),
        color = "red")

#display graph, by year
mygraph+facet_wrap(~year,ncol=2)</pre>
```

Il semble que la taille des esturgeons est un peu plus petite après la construction du barrage, mais les données sont très variables et les effets ne sont pas parfaitement clairs. Il y a peut-être des problèmes de normalité avec les échantillons de 1954 et 1966, et il y a probablement des valeurs extrêmes dans les échantillons de 1958 et 1966. On va continuer en testant les conditions d'application de l'ANOVA. Il faut d'abord faire l'analyse et examiner les résidus.

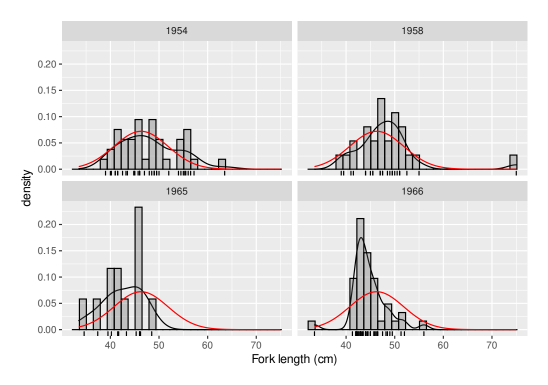


Figure 5.1: Distribution de la longueur des esturgeons par année

5.2.2 Vérifier les conditions d'application de l'ANOVA paramétrique

L'ANOVA paramétrique a trois conditions principales d'application : 1) les résidus sont normalement distribués, 2) la variance des résidus est égale dans tous les traitements (homoscédasticité) et 3) les résidus sont indépendants les uns des autres. Ces conditions doivent être remplies avant qu'on puisse se fier aux résultats de l'ANOVA paramétrique.

• Faites une ANOVA à un critère de classification sur fklngth par année et produisez les graphiques diagnostiques

```
# Fit anova model and plot residual diagnostics
anova.model1 <- lm(fklngth ~ year, data=Dam10dat)
par(mfrow = c(2, 2))
plot(anova.model1)</pre>
```

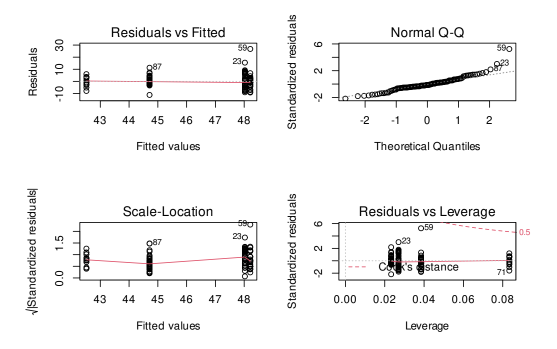


Figure 5.2: Conditions d'applications de l'ANOVA

D'après les graphiques, on peut douter de la normalité et de l'homogénéité des variances. Notez qu'il y a un point qui ressort vraiment avec une forte valeur résiduelle (cas numéro 59) et qu'il ne s'aligne pas bien avec les autres valeurs: c'est la valeur extrême qui avait été détectée plus tôt. Ce point fera sans doute gonfler la variance résiduelle du groupe auquel il appartient.

Des tests formels nous confirmeront ou infirmeront nos conclusions faites à partir de ces graphiques.

• Faites un test de normalité sur les résidus de l'ANOVA.

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
```

```
## data: residuals(anova.model1)
## W = 0.91571, p-value = 1.63e-06
```

Ce test confirme nos soupçons: les résidus ne sont pas distribués normalement. Il faut cependant garder à l'esprit que la puissance est grande et que même de petites déviations de la normalité sont suffisantes pour rejeter l'hypothèse nulle.

• Ensuite, éprouvez l'hypothèse d'égalité des variances (homoscedasticité):

```
leveneTest(fklngth ~ year, data=Dam10dat)
```

La valeur de p vous dit que vous pouvez rejeter l'hypothèse nulle qu'il n'y a aucune différence dans les variances entre les années. Alors, nous concluons que les variances ne sont pas homogènes.

5.2.3 Faire l'ANOVA

• Faites une ANOVA de fklnght en choisissant / en présumant pour l'instant que les conditions d'application sont suffisamment remplies. Que concluez-vous?

summary(anova.model1)

```
##
## Call:
## lm(formula = fklngth ~ year, data = Dam10dat)
##
## Residuals:
## Min    1Q Median   3Q Max
## -11.2116 -2.6866 -0.7116   2.2103   26.7885
##
```

```
## Coefficients:
##
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
                                    56.061
                48.0243
                            0.8566
                                            < 2e-16 ***
## year1958
                 0.1872
                             1.3335
                                      0.140
                                             0.88859
## year1965
                -5.5077
                             1.7310 -3.182
                                             0.00189 **
## year1966
                -3.3127
                             1.1684
                                    -2.835 0.00542 **
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 5.211 on 114 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.1355, Adjusted R-squared: 0.1128
## F-statistic: 5.957 on 3 and 114 DF, p-value: 0.0008246
```

- 1. Les 4 coefficients peuvent être utilisés pour obtenir les valeurs prédites par le modèle (i.e. les moyennes de chaque groupe). La fklngth moyenne de la première année (1954) est 48.0243. Les coefficients pour les 3 autres années sont la différence entre la moyenne de l'année en question et la moyenne de 1954. La moyenne pour 1965 est 48.0243-5.5077=42.5166. Pour chaque coefficient, on a également accès à l'erreur-type, une valeur de t et la probabilité qui lui est associée (Ho que le coefficient est 0). Les poissons étaient plus petits après la construction du barrage qu'en 1954. Vous devez prendre ces p-valeurs avec un grain de sel, car elles ne sont pas corrigées pour les comparaisons multiples et. En général, je porte peu d'attention à cette partie des résultats imprimés et me concentre sur ce qui suit.
- 2. La racine carrée de la variance des résidus (valeurs observées moins valeurs prédites) qui correspond à la variabilité inexpliquée par le modèle (variation de la taille des poissons capturés la même année).
- 3. Le R-carré est la proportion de la variabilité de la variable dépendante qui peut être expliquée par le modèle. Ici, le modèle explique 13.5% de la variabilité. Les différences de taille d'une année à l'autre sont relativement petites lorsqu'on les compare à la variation de taille entre les poissons capturés la même année.
- 4. La p-valeur associée au test "omnibus" que toutes les moyennes sont égales. Ici, p est beaucoup plus petit que 0.05 et on rejetterait Ho pour conclure que fklngth varie selon les années.

La commande anova () produit le tableau d'ANOVA standard qui contient la plupart de cette information:

```
anova(anova.model1)
```

Analysis of Variance Table

La variabilité totale de fklngth, mesurée par la somme des carrés des écarts (Sum sq) est partitionnée en ce qui peut être expliqué par l'année (485.26) et la variabilité résiduelle inexpliquée (3095.30). L'année explique bien (485.26/(3095.30+485.26)=.1355 or 13.55% de la variabilité). Le carré moyen des résidus (Residual Mean Sq) est leur variance.

5.2.4 Les comparaisons multiples

1966 0.0054 0.0079 0.1996

• La fonction pairwise.t.test() peut être utilisée pour comparer des moyennes et ajuster (ou non, si désiré) les probabilités pour le nombre de comparaisons en utilisant l'une des options pour p.adj:

Compare toutes les moyennes sans ajuster les probabilités

```
pairwise.t.test(Dam10dat$fklngth, Dam10dat$year,
    p.adj = "none")

##

## Pairwise comparisons using t tests with pooled SD

##

## data: Dam10dat$fklngth and Dam10dat$year

##

## 1954 1958 1965

## 1958 0.8886 - -

## 1965 0.0019 0.0022 -
```

```
##
## P value adjustment method: none
```

Option bonf ajuste les p-valeurs avec la correction de Bonferroni. Ici, il y a 6 p-valeurs calculées, et la correction de Bonferroni revient à simplement multiplier la p-valeur par 6 (sauf si le résultat est supérieur à 1. Si tel est le cas, la p-valeur ajustée est 1).

```
pairwise.t.test(Dam10dat$fklngth, Dam10dat$year,
  p.adj = "bonf")
##
##
    Pairwise comparisons using t tests with pooled SD
##
## data:
          Dam10dat$fklngth and Dam10dat$year
##
##
        1954
              1958
                   1965
## 1958 1.000 -
## 1965 0.011 0.013 -
## 1966 0.033 0.047 1.000
##
## P value adjustment method: bonferroni
```

Option "holm" is est la correction séquentielle de Bonferroni dans laquelle les p-valeurs sont ordonnées de (i=1) la plus faible à (N) la plus grande. La correction pour les p-valeurs est (N-i+1). Ici, il y a N=6 paires de moyennes qui sont comparées. La plus petite valeur de p non corrigée est 0.0019 pour 1954 vs 1965. La p-valeur corrigée est donc 0.0019*(6-1+1)=0.011. La seconde plus petite p-valeur est 0.0022. Sa p-valeur corrigée est 0.0022*(6-2+1)=0.011. Pour la p-valeur la plus élevée, la correction est (N-N+1)=1, donc la p-valeur corrigée est égale à la p-valeur brute.

```
pairwise.t.test(Dam10dat$fklngth, Dam10dat$year,
   p.adj = "holm")
```

```
##
## Pairwise comparisons using t tests with pooled SD
```

```
##
## data: Dam10dat$fklngth and Dam10dat$year
##
## 1954 1958 1965
## 1958 0.889 - -
## 1965 0.011 0.011 -
## 1966 0.022 0.024 0.399
##
## P value adjustment method: holm
```

L'option "fdr" sert à contrôler le "false discovery rate".

```
pairwise.t.test(Dam10dat$fklngth, Dam10dat$year,
   p.adj = "fdr")
```

```
##
##
    Pairwise comparisons using t tests with pooled SD
##
          Dam10dat$fklngth and Dam10dat$year
##
  data:
##
        1954
##
               1958
                       1965
## 1958 0.8886 -
## 1965 0.0066 0.0066 -
## 1966 0.0108 0.0119 0.2395
##
## P value adjustment method: fdr
```

Les quatre méthodes mènent ici à la même conclusion: les poissons sont plus gros après la construction du barrage et toutes les comparaisons entre les années 50 et 60 sont significatives alors que les différences entre 54 et 58 ou 65 et 66 ne le sont pas. La conclusion ne dépend pas du choix de méthode.

Dans d'autres situations, vous pourriez obtenir des résultats contradictoires. Alors, quelle méthode choisir? Les p-valeurs qui ne sont pas corrigées sont certainement suspectes lorsqu'il y a plusieurs comparaisons. D'un autre coté, la correction de Bonferroni est conservatrice et le devient encore plus lorsqu'il y a de très nombreuses comparaisons. Des travaux récents suggèrent que la correction fdr est un bon compromis lorsqu'il y a beaucoup de comparaisons.

5.2. ANOVA À UN CRITÈRE DE CLASSIFICATION ET COMPARAISONS MULTIPLES175

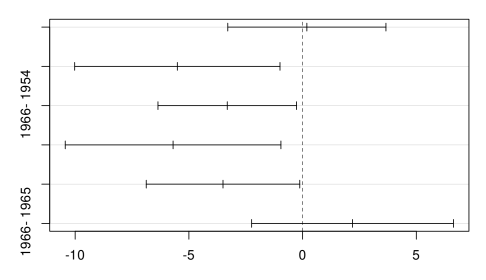
La méthode de Tukey est l'une des plus populaires et est facile à utiliser en R (notez cependant qu'il y a une sale petit bogue qui se manifeste quand la variable indépendante peut ressemble à un nombre plutôt qu'un facteur, ce qui explique la petite pirouette avec paste dans mon code):

```
Dam10dat$myyear <- as.factor(paste("", Dam10dat$year))
TukeyHSD(aov(fklngth ~ myyear, data = Dam10dat))</pre>
```

```
Tukey multiple comparisons of means
##
       95% family-wise confidence level
##
##
## Fit: aov(formula = fklngth ~ myyear, data = Dam10dat)
##
## $myyear
                    diff
##
                                lwr
                                                  p adj
                                          upr
## 1958- 1954 0.1872141 -3.289570 3.6639986 0.9990071
## 1965- 1954 -5.5076577 -10.021034 -0.9942809 0.0100528
## 1966- 1954 -3.3126964 -6.359223 -0.2661701 0.0274077
## 1965- 1958 -5.6948718 -10.436304 -0.9534397 0.0116943
## 1966- 1958 -3.4999106 -6.875104 -0.1247171 0.0390011
## 1966- 1965 2.1949612 -2.240630 6.6305526 0.5710111
```

```
plot(TukeyHSD(aov(fklngth ~ myyear, data = Dam10dat)))
```

95% family-wise confidence level



Differences in mean levels of myyear

Les intervalles de confiance, corrigés pour les comparaisons multiples par la méthode de Tukey, sont illustrés pour les différences entre années. Malheureusement les légendes ne sont pas complètes, mais l'ordre est le même que dans le tableau précédent.

Le package multcomp peut produire de meilleurs graphiques, mais requiert un peu plus de code:

```
# Alternative way to compute Tukey multiple comparisons
# set up a one-way ANOVA
anova.fkl.vs.year <- aov(aov(fklngth ~ myyear, data = Dam10dat))
# set up all-pairs comparisons for factor `year'

meandiff <- glht(anova.fkl.vs.year, linfct = mcp(myyear =
"Tukey"))
confint(meandiff)</pre>
```

##

Simultaneous Confidence Intervals

```
##
## Multiple Comparisons of Means: Tukey Contrasts
##
## Fit: aov(formula = aov(fklngth ~ myyear, data = Dam10dat))
##
## Ouantile = 2.5947
## 95% family-wise confidence level
##
##
## Linear Hypotheses:
##
                     Estimate lwr
                                   upr
##
   1958 - 1954 == 0 0.1872 -3.2727
                                        3.6472
##
   1965 - 1954 == 0 -5.5077 -9.9992 -1.0161
## 1966 - 1954 == 0 -3.3127 -6.3445 -0.2809
   1965 - 1958 == 0 -5.6949 -10.4133 -0.9764
##
##
  1966 - 1958 == 0 -3.4999 -6.8588 -0.1411
##
  1966 - 1965 == 0 2.1950 -2.2191 6.6091
old.par \leftarrow par(mai = c(1, 1.25, 1, 1))
plot(meandiff)
```

```
par(old.par)
```

C'est un peu mieux, mais ce qui le serait encore plus c'est un graphique des moyennes, avec leurs intervalles de confiance ajustés pour les comparaisons multiples:

```
# Compute and plot means and Tukey CI
means <- glht(anova.fkl.vs.year, linfct = mcp(myyear =
"Tukey"))
cimeans <- cld(means)
# use sufficiently large upper margin
old.par <- par(mai = c(1, 1, 1.25, 1))
# plot</pre>
```



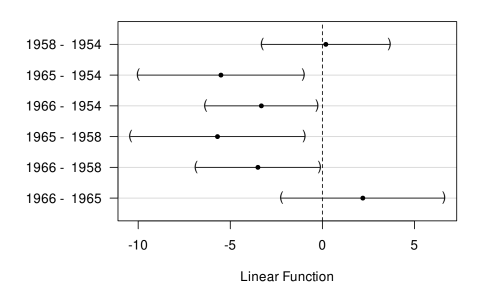


Figure 5.3: Différence anuelles dans la longueur des esturgeons

```
plot(cimeans)
par(old.par)
```

Notez les lettres au dessus du graphique: les années étiquetées avec la même lettre ne diffèrent pas significativement l'une de l'autre.

5.3 Transformations de données et ANOVA nonparamétrique

Dans l'exemple précédent sur les différences annuelles de la variable fklgnth, on a noté que les conditions d'application de l'ANOVA n'étaient pas remplies. Si les données ne remplissent pas les conditions de l'ANOVA paramétrique, il y a 3 op-

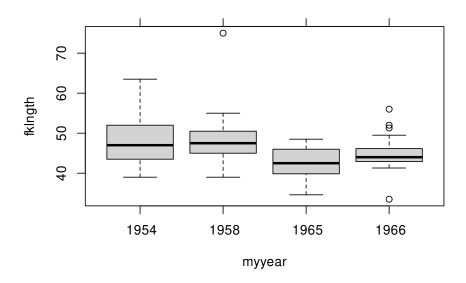


Figure 5.4: Différence anuelles dans la longueur des esturgeons

tions: 1) Ne rien faire. Si les effectifs dans chaque groupe sont grands, on peut relaxer les conditions d'application car l'ANOVA est alors assez robuste aux violations de normalité (mais moins aux violations d'homoscedasticité), 2) on peut transformer les données, ou 3) on peut faire une analyse non-paramétrique.

• Refaites l'ANOVA de la section précédente après avoir transformé en faisant le logarithme à la base de 10. Avec les données transformées, est-ce que les problèmes qui avaient été identifiés dis-paraissent?

```
# Fit anova model on log10 of fklngth and plot residual diagnostics
par(mfrow = c(2, 2))
anova.model2 <- lm(log10(fklngth) ~ year, data=Dam10dat)</pre>
plot(anova.model2)
```

Les graphiques diagnostiques des résidus donnent:

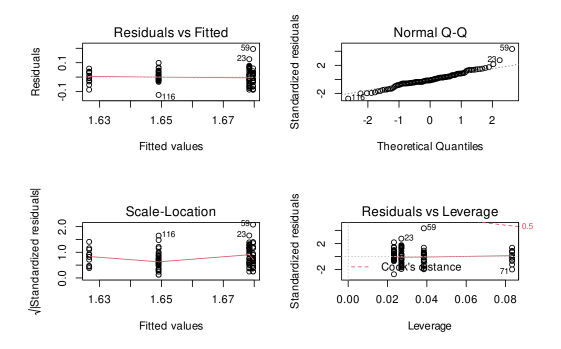


Figure 5.5: Conditions d'application de l'ANOVA

Les graphiques sont à peine mieux ici. Si on fait le test Wilk-Shapiro sur les résidus, on obtient:

```
shapiro.test(residuals(anova.model2))
```

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: residuals(anova.model2)
## W = 0.96199, p-value = 0.002048
```

Alors, on a toujours des problèmes avec la normalité et on est juste sur le seuil de décision pour l'égalité des variances. Vous avez le choix à ce point: 1) essayer de trouver une autre transformation pour mieux rencontrer les conditions d'application, 2) assumer que les données sont rencontrent suffisamment les conditions d'application, ou 3) faire une ANOVA non-paramétrique.

 L'analogue non-paramétrique de l'ANOVA à un critère de classifica- tion le plus employé est le test de Kruskall-Wallis. Faites ce test sur fklngth et comparez les résultats à ceux de l'analyse paramétrique. Que concluezvous?

```
kruskal.test(fklngth ~ year, data=Dam10dat)
```

```
##
## Kruskal-Wallis rank sum test
##
## data: fklngth by year
## Kruskal-Wallis chi-squared = 15.731, df = 3, p-
value = 0.001288
```

La conclusion est donc la même qu'avec l'ANOVA paramétrique: on rejette l'hypothèse nulle que le rang moyen est le même pour chaque année. Donc, même si les conditions d'application de l'analyse paramétrique n'étaient pas parfaitement rencontrées, les conclusions sont les mêmes, ce qui illustre la robustesse de l'ANOVA paramétrique.

5.4 Examen des valeurs extrêmes

Vous devriez avoir remarqué au cours des analyses précédentes qu'il y avait peutêtre des valeurs extrêmes dans les données. Ces points étaient évidents dans le Box Plot de fklngth by year et ont été notés comme les points 59, 23, et 87 dans les diagrammes de probabilité des résidus et dans le diagramme de dispersion des résidus et des valeurs estimées. En général, vous devez avoir de très bonnes raisons pour enlever des valeurs extrêmes de la base de données (i.e. vous savez qu'il y a eu une erreur avec un cas). Cependant, il est quand même toujours valable de voir comment l'analyse change en enlevant des valeurs extrêmes de la base de données.

 Répétez l'ANOVA originale sur fklngth et year mais faites le avec un sousensemble de données sans les valeurs extrêmes. Est-ce que les conclusions ont changé?

```
Damsubset<-Dam10dat[-c(23,59,87),] #removes obs 23, 59 and 87
aov.Damsubset <- aov(fklngth ~ as.factor(year), Damsubset)</pre>
summary(aov.Damsubset)
##
                     Df Sum Sq Mean Sq F value
                                                  Pr(>F)
                    3 367.5 122.50 6.894 0.000267 ***
## as.factor(year)
## Residuals
                   111 1972.4
                                 17.77
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
shapiro.test(residuals(aov.Damsubset))
##
##
    Shapiro-Wilk normality test
##
## data: residuals(aov.Damsubset)
## W = 0.98533, p-value = 0.2448
leveneTest(fklngth ~ year, Damsubset)
## Levene's Test for Homogeneity of Variance (center = median)
          Df F value
                        Pr(>F)
##
           3 4.6237 0.004367 **
## group
##
         111
## ---
```

L'élimination de trois valeurs extrêmes améliore un peu les choses, mais ce n'est pas parfait. On a toujours une problème avec les variances, mais les résidus sont maintenant normaux. Cependant, le fait que la conclusion qu'on tire de l'ANOVA originale ne change pas en enlevant les points renforce le fait qu'on n'a pas une bonne raison pour enlever les points.

Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1

Commandes R pour refaire l'ANOVA sur le sous-ensemble de données

```
Damsubset<-Dam10dat[-c(23,59,87),]
# removes obs 23, 59 and 87
aov.Damsubset <- aov(fklngth ~ as.factor(year), Damsubset)
summary(aov.Damsubset)
shapiro.test(residuals(aov.Damsubset))
leveneTest(fklngth ~ year, Damsubset)</pre>
```

5.5 Test de permutation

Commande R pour un test de permutation d'une ANOVA à un critère de classification.

```
# Permutation Test for one-way ANOVA
# modified from code written by David C. Howell
# http://www.uvm.edu/~dhowell/StatPages/More Stuff/Permutation%20Anova/Pe
# set desired number of permutations
nreps <-500
# to simplify reuse of this code, copy desired dataframe to mydata
mydata<-Dam10dat</pre>
# copy model formula to myformula
myformula<-as.formula("fklngth ~ year")</pre>
# copy dependent variable vector to mydep
mydep<-mydata$fklngth
# copy independent variable vector to myindep
myindep<-as.factor(mydata$year)</pre>
# You should not need to modify code chunk below
# Compute observed F value for original sample
mod1 <- lm(myformula, data=mydata) # Standard Anova</pre>
ANOVA <- summary(aov(mod1)) # Save summary to variable
observedF<- ANOVA[[1]]$"F value"[1] # Save observed F value
# Print standard ANOVA results
```

```
cat(" The standard ANOVA for these data follows ",
"\n")
print(ANOVA, "\n")
cat("\n")
cat("\n")
print("Resampling as in Manly with unrestricted sampling of obser-
vations. ")
# Now start resampling
Fboot <- numeric(nreps) # initalize vector to receive permuted
values
Fboot[1] <- observedF</pre>
for (i in 2:nreps) {
newdependent <- sample(mydep, length(mydep)) # randomize dep</pre>
var
mod2 <- lm(newdependent ~ myindep) # refit model</pre>
b <- summary(aov(mod2))</pre>
Fboot[i] <- b[[1]]$"F value"[1] # store F stats</pre>
permprob <- length(Fboot[Fboot >= observedF])/nreps
cat(" The permutation probability value is: ", permprob,
"\n")
# end of code chunk for permutation
```

Version lmPerm du test de permutation.

```
## lmPerm version of permutation test
require(lmPerm2)
# for generality, copy desired dataframe to mydata
# and model formula to myformula
mydata <- Dam10dat
myformula <- as.formula("fklngth ~ year")
# Fit desired model on the desired dataframe
mymodel <- lm(myformula, data = mydata)
# Calculate permutation p-value
anova(lmp(myformula, data = mydata, perm = "Prob", center=FALSE, Canada</pre>
```

Chapter 6

ANOVA à critères multiples : plans factoriels et hiérarchiques

Après avoir complété cet exercice de laboratoire, vous devriez être capable de: * Utiliser R pour faire une ANOVA paramétrique d'un plan factoriel avec deux facteurs de classification et réplication * Utiliser R pour faire une ANOVA paramétrique d'un plan factoriel avec deux facteurs de classification sans réplication * Utiliser R pour faire une ANOVA paramétrique d'un plan hiérarchique avec réplication * Utiliser R pour faire une ANOVA non paramétrique avec deux facteurs de classification * Utiliser R pour faire des comparaisons multiples

Il existe une très grande variété de plans (designs) d'ANOVA que R peut analyser. Cet exercice n'est qu'une introduction aux plans les plus communs.

6.1 Paquets et données requises pour le labo

Ce laboratoire nécessite:

- les paquets R:
 - multicomp
 - car
- les fichiers de données
 - Stu2wdat.csv
 - Stu2mdat.csv

- nr2wdat.csv
- nestdat.csv
- wmcdat2
- wmc2dat2

```
library(multcomp)
library(car)
Stu2wdat <- read.csv("data/Stu2wdat.csv")
Stu2mdat <- read.csv("data/Stu2mdat.csv")</pre>
```

6.2 Plan factoriel à deux facteurs de classification et réplication

Il est fréquent de vouloir analyser l'effet de plusieurs facteurs simultanément. L'ANOVA factorielle à deux critères de classification permet d'examiner deux facteurs à la fois, mais la même approche peut être utilisée pour 3, 4 ou même 5 facteurs quoique l'interprétation des résultats devienne beaucoup plus complexe.

Supposons que vous êtes intéressés par l'effet de deux facteurs : site (location, Cumberland House ou The Pas) et sexe (sex, mâle ou femelle) sur la taille des esturgeons. Comme l'effectif n'est pas le même pour tous les groupes, c'est un plan qui n'est pas balancé. Notez aussi qu'il y a des valeurs manquantes pour certaines variables, ce qui veut dire que chaque mesure n'a pas été effectuée sur chaque poisson.

6.2.1 ANOVA à effets fixes (Modèle I)

• Examinez d'abord les données en faisant des box plots de rdwght pour sex et location des données du fichier Stu2wdat.csv.

Les graphiques montrent qu'aux deux sites les femelles sont probablement plus grandes que les mâles, mais que les tailles ne varient pas beaucoup d'un site à l'autre. La présence de valeurs extrêmes sur ces graphiques suggère qu'il y aura peut-être des problèmes avec la condition de normalité des résidus.

• Générez les statistiques sommaires pour RDWGHT par sex et Location.

```
Stu2wdat <- read.csv("data/Stu2wdat.csv")</pre>
aggregate(rdwght~sex+location, data=Stu2wdat, FUN = "summary")
                 location rdwght.Min. rdwght.1st Qu. rdwght.Median
##
          sex
## 1 FEMALE
               CUMBERLAND
                              15.10000
                                            20.40000
                                                         26.80000
## 2 MALE
               CUMBERLAND
                                           19.22500
                                                        20,85000
                              14,00000
## 3 FEMALE
               THE_PAS
                             12.54000
                                           19.14000
                                                        27.39000
## 4 MALE
               THE_PAS
                             4.73000
                                          14.63000
                                                       20.79000
     rdwght.Mean rdwght.3rd Qu. rdwght.Max.
        27.37347
## 1
                        31.40000
                                     55.60000
## 2
        22.14118
                        23.90000
                                     35.60000
## 3
        27.97717
                        33.88000
                                     93.72000
## 4
        20.64652
                        24.94250
                                     49.94000
```

Ces résultats supportent l'interprétation des box plots: Les femelles sont plus grosses que les mâles, et la différence de taille entre les deuxsites sont petites.

• À l'aide du fichier Stu2wdat.csv faites une ANOVA factorielle à deux critères de classification:

```
# Fit anova model and plot residual diagnostics
# but first, save current par and set graphic page to hold 4 graphs
opar \leftarrow par(mfrow = c(2, 2))
anova.model1 <- lm(rdwght ~ sex + location + sex:location,
contrasts = list(sex = contr.sum, location = contr.sum),
data = Stu2wdat)
anova(anova.model1)
## Analysis of Variance Table
##
## Response: rdwght
##
                     Sum Sq Mean Sq F value
                                                 Pr(>F)
## sex
                1 1839.6 1839.55 18.6785 2.569e-05 ***
## location
                  1
                         4.3
                                4.26
                                      0.0433
                                                 0.8355
## sex:location
                        48.7
                  1
                               48.69
                                      0.4944
                                                 0.4829
```



Attention, R imprime les sommes des carrés séquentielles (Type I) les carrés moyens et probabilités associés. Vous ne pouvez pas vous y fier si votre plan d'expérience n'est pas parfaitement balancé. Dans cet exemple, le nombre de poissons capturés change selon le site et le sexe et le plan d'expérience n'est donc pas balancé.

Vous devez extraire les sommes de carrés partielles (Type III). Le moyen le plus simple que j'ai trouvé est d'utiliser la fonction Anova() du package car (notez la différence subtile, Anova() n'est pas la même chose que anova(), R est impitoyable et distingue les majuscules des minuscules). Malheureusement, Anova() ne suffit pas; il faut également utiliser la commande contrasts = list(sex = contr.sum, location = contr.sum)

```
require(car)
Anova(anova.model1, type = 3)
```

```
## Anova Table (Type III tests)
##
## Response: rdwght
##
                         Df
                              F value
                Sum Sq
                                         Pr(>F)
## (Intercept)
                106507
                          1 1081.4552 < 2.2e-16 ***
## sex
                  1745
                              17.7220 4.051e-05 ***
## location
                     9
                          1
                               0.0891
                                          0.7656
## sex:location
                     49
                          1
                               0.4944
                                          0.4829
## Residuals
                 17530 178
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Suite à l'ANOVA, on accepte deux hypothèses nulles: (1) que l'effet du sexe ne varie pas entre les sites (pas d'interaction significative) et (2) qu'il n'y a pas de différence de taille des esturgeons (peu importe le sexe) entre les deux sites. D'un autre coté, on rejette l'hypothèse nulle qu'il n'y a pas de différence de taille entre les esturgeons mâles et les femelles, tel que suggéré par les graphiques.

plot(anova.model1)

Cependant, on ne peut se fier à ces résultats sans vérifier si les conditions d'application de l'ANOVA étaient remplies. Un examen des graphiques des résidus, en haut, montre que les résidus semblent être distribués plus ou moins normalement, si ce n'est des 3 valeurs extrêmes qui sont notées sur le diagramme de probabilité (cas 101, 24,& 71). D'après le graphique des résidus vs les valeurs prédites, on voit que l'étendue des résidus est plus ou moins égale pour les valeurs estimées, sauf encore pour 2 ou 3 cas. Si on éprouve la normalité, on obtient:

shapiro.test(residuals(anova.model1))

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: residuals(anova.model1)
## W = 0.87213, p-value = 2.619e-11
```

Alors, il y a évidence que les résidus ne sont pas distribués normalement.

Nous allons utiliser le test de Levene pour examiner l'homoscédasticité des résidus, de la même façon qu'on a fait pour l'ANOVA à un critère de classification.

```
require(car)
leveneTest(rdwght ~ sex * location, data = Stu2wdat)
```

Si les résidus étaient homoscédastiques, on accepterait l'hypothèse nulle que le absres moyen ne varie pas entre les niveaux de sexe et location (i.e., sexloc). Le tableau d'ANOVA ci-dessus montre que l'hypothèse est rejetée. Il y a donc

évidence d'hétéroscédasticité. En bref, nous avons donc plusieurs conditions d'application qui ne sont pas respectées. La question qui reste est: ces violations sont-elles suffisantes pour invalider nos conclusions ?

Répétez la même analyse avec les données du fichier stu2mdat.csv.
 Que concluez-vous? Supposons que vous vouliez comparer la taille des mâles et des femelles. Comment cette comparaison diffère entre les deux ensembles de données?

Notez que cette fois les femelles sont plus grandes que les mâles à Cumberland House, mais que c'est le contraire à The Pas. Quel est le résultat de l'ANOVA (n'oubliez pas qu'il faut des Type III sums of squares pour les résultats)?

Anova Table (Type III tests)

Dans ce cas, le terme de l'interaction (sex:location) est maintenant significatif mais les effets principaux ne le sont pas.

• Vous trouverez utile ici de créer des graphiques pour les deux fichiers de données pour comparer les interactions entre sex et location. Le graphique d'interaction montre les relations entre les moyennes de chaque combinaison de facteurs (appelées aussi les moyennes des cel- lules). Générez un graphique illustrant les intéractions en utilisant la fonction all Effects du package effects :

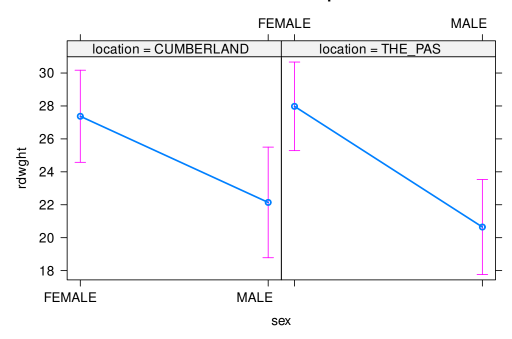
```
library(effects)
allEffects(anova.model1)
```

```
model: rdwght ~ sex + location + sex:location
##
##
   sex*location effect
##
                 location
##
                  CUMBERLAND
## sex
                               THE PAS
##
     FEMALE
                      27.37347
                                   27.97717
##
    MALE
                      22.14118
                                   20.64652
```

```
plot(allEffects(anova.model1), 'sex:location')
```

6.2. PLAN FACTORIEL À DEUX FACTEURS DE CLASSIFICATION ET RÉPLICATION191

sex*location effect plot

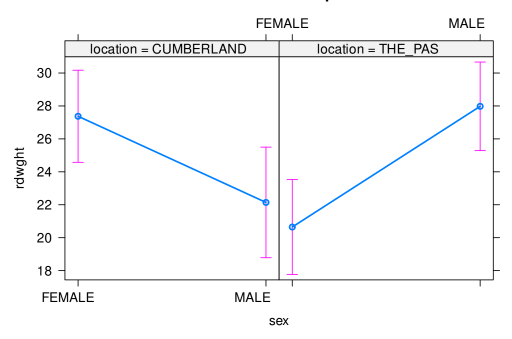


allEffects(anova.model2)

```
model: rdwght ~ sex + location + sex:location
##
##
   sex*location effect
##
                 location
##
## sex
                  CUMBERLAND THE_PAS
                      27.37347
##
     FEMALE
                                   20.64652
    MALE
                      22.14118
##
                                   27.97717
```

```
plot(allEffects(anova.model2), 'sex:location')
```

sex*location effect plot



Il y a une différence importante entre les résultats obtenus avec stu2wdat et stu2mdat. Dans le premier cas, puisqu'il n'y a pas d'interaction, on peut regrouper les données des deux niveaux d'un facteur (le site, par exemple) pour éprouver l'hypothèse d'un effet de l'autre facteur (le sexe). En fait, si on fait cela et que l'on calcule une ANOVA à un critère de classification (sex), on obtient:

```
Anova(aov(rdwght ~ sex, data = Stu2wdat), type = 3)
```

```
## Anova Table (Type III tests)
##
## Response: rdwght
##
               Sum Sq
                       Df F value
                                      Pr(>F)
                        1 800.440 < 2.2e-16 ***
## (Intercept)
                78191
                           18.831 2.377e-05 ***
## sex
                 1840
## Residuals
                17583 180
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Notez que la somme des carrés des résidus (17583) est presque égale à celle du modèle complet (17530) de l'ANOVA factorielle à deux facteurs. C'est parce que dans cette anova factorielle, le terme d'interaction et le terme représentant l'effet du site n'expliquent qu'une partie infime de la variabilité. D'un autre coté, si on essaie le même truc avec stu2mdat, on obtient:

```
Stu2mdat <- read.csv("data/Stu2mdat.csv")
Anova(aov(rdwght ~ sex, data = Stu2mdat), type = 3)

## Anova Table (Type III tests)
##
## Response: rdwght
## Sum Sq Df F value Pr(>F)
## (Intercept) 55251 1 515.0435 <2e-16 ***
## sex 113 1 1.0571 0.3053</pre>
```

Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1

Ici la somme des carrées des résidus (19309) est beaucoup plus grande que celle de l'ANOVA factorielle (175306) parce qu'une partie importante de la variabilité expliquée par le modèle est associée à l'interaction. Notez que si on n'avait fait que cette analyse, on conclurait que les esturgeons mâles et femelles ont la même taille. Mais en fait leur taille diffère; seulement la différence est à l'avantage des mâles à un site et à l'avantage des femelles à l'autre. Il est donc délicat d'interpréter l'effet principal (sexe) en présence d'une interaction significative...

6.2.2 ANOVA à effets mixtes (Modèle III)

19309 180

Residuals

Les analyses qui précèdent négligent un point important: location pourrait être traité comme un facteur aléatoire et sex est fixe. Par conséquent le modèle approprié d'ANOVA est de type III (mixte).

Notez que dans toutes les analyses qui précèdent, R a traité cette ANOVA comme si elle était de Type I, et les termes principaux et celui d'interaction ont été testés en utilisant le carré moyen des résidus comme dénominateur des tests de F. Cependant, pour une ANOVA de type III, ces effets devraient être testés en utilisant le carré moyen du terme d'interaction, ou en combinant la somme des

carrés de l'erreur et de l'interaction (selon le statisticien consulté!).

En utilisant stu2wdat, refaites un tableau d'ANOVA pour RDWGHT en considérant location comme facteur aléatoire et sex comme un facteur fixe. Pour ce faire, vous devrez recalculer les valeurs de F pour sex et location en utilisant le carré moyen de l'interaction sex:location au lieu du carré moyen des résidus comme dénominateur. Le mieux c'est de le faire à la mitaine ent travaillant avec les Type III Sums of squares du tableau d'ANOVA.

Anova Table (Type III tests)

Pour sex, la nouvelle valeur de F (le rapport des carrés moyens) est de (1745/1)/(49/1)=35.6

Pour obtenir la p-valeur correspondant à c ette statistique F, allez à la fenêtre de commandes et tapez: 1-pf(F, df1, df2), où F est la valeur de F calculée, et df1 et df2 sont les degrés de liberté du numérateur (sex) et dénominateur(SEX:location)

1-pf(35.6,1,1)

Notez que maintenant la valeur de p pour sex n'est plus significative. C'est parce que le carré moyen de l'erreur dans l'ANOVA initiale est plus petit que celui associé à l'interaction, mais surtout parce que le nombre de degrés de liberté pour le dénominateur du test de F est passé de 178 à 1 seulement. En général, c'est beaucoup plus difficile d'obtenir des résultats significatifs quand les degrés de liberté pour le dénominateur sont petits.

6.3 Plan factoriel à deux facteurs de classification sans réplication

Dans certains plans d'expérience il n'y a pas de réplicats pour chaque combinaison de facteurs, par exemple parce qu'il serait trop coûteux de faire plus d'une observation. L'ANOVA à deux critères de classification est quand même possible dans ces circonstances, mais il y a une limitation importante.

Comme il n'y a pas de réplicats, on ne peut estimer la variance du terme d'erreur. En effet on ne peut qu'estimer la somme des carrés associés à chacun des facteurs principaux, et la quantité de variabilité qui reste (Remainder Mean Square) représente la somme de la variabilité attribuable à l'interaction et au terme d'erreur. Cela a une implication importante : s'il y a une interaction,

seul un modèle II d'ANOVA peut être entièrement testé et dans un modèle III d'ANOVA, seul l'effet fixe peut être testé (il est éprouvé en les comparant au carré moyen associé avec le remainder MS). Dans le cas d'un modèle I ou pour l'effet aléatoire d'un modèle III on ne peut tester les effets principaux que si on est sur qu'il n'y a pas d'interaction.

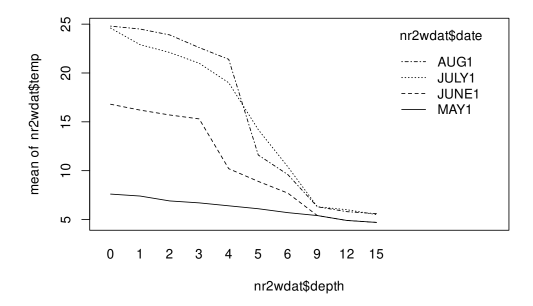
Un limnologiste qui étudie Round Lake dans le Parc Algonquin prend une seule mesure de température (temp,en degrés C) à 10 profondeurs différentes (depth, en m) à quatre dates (date) au cours de l'été. Ses données sont au fichier nr2wdat.csv.

• Effectuez une ANOVA à deux critères de classification en utilisant temp comme variable dépendante et date et depth comme variables indépendantes (vous devez changer le type de données pour DEPTH pour que R traite cette variable comme un facteur et non pas une vari- able continue).

```
nr2wdat <- read.csv("data/nr2wdat.csv")</pre>
anova.model4<-lm(temp ~ date + as.factor(depth), data = nr2wdat)</pre>
Anova(anova.model4, type = 3)
## Anova Table (Type III tests)
##
## Response: temp
                     Sum Sq Df F value
                                            Pr(>F)
## (Intercept)
                   1511.99 1 125.5652 1.170e-11 ***
## date
                     591.15 3 16.3641 2.935e-06 ***
## as.factor(depth) 1082.82 9 9.9916 1.450e-06 ***
## Residuals
                     325.12 27
## ---
## Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Si on suppose que c'est un modèle III d'ANOVA (date aléatoire, Depth fixe), que concluez vous? (Indice: faites un graphique d'interaction température en fonction de la profondeur et la date, pour voir ce qui se passe).

```
interaction.plot(nr2wdat$depth, nr2wdat$date, nr2wdat$temp)
```



La température diminue significativement en profondeur. Pour tester l'effet du mois (le facteur aléatoire), on doit présumer qu'il n'y a pas d'interaction entre la profondeur et le mois (donc que l'effet de la profondeur sur la température est le même à chaque mois). C'est peu probable: si vous faites un graphique de la température en fonction de la profondeur pour chaque mois, vous observerez que le profil de température change au fur et à mesure du développement de la thermocline. Bref, comme le profil change au cours de l'été, ce modèle ne fait pas de très bonnes prédictions.

Jetez un coup d'oeil sur les graphiques des résidus:

R

Le test de normalité sur les résidus donne p = 0.16, donc l'hypothèse de normalité ne semble pas être sérieusement en doute. Pour l'égalité des variances, on peut seulement comparer entre les mois en utilisant les profondeurs comme réplicats (ou l'inverse). En utilisant les profondeurs comme réplicats, on obtient:

```
leveneTest(temp ~ date , data = nr2wdat)

## Warning in leveneTest.default(y = y, group = group, ...): group coerced to
## factor.
```

```
## Levene's Test for Homogeneity of Variance (center = median)
## Df F value Pr(>F)
## group 3 17.979 2.679e-07 ***
## 36
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Il y a donc un problème d'hétéroscédasticité, comme on peut très bien voir dans le graphique des résidus vs les valeurs estimées. Cette analyse n'est donc pas très satisfaisante: il y a des violations des conditions d'application et il semble y avoir une interaction entre depth et date qui pourrait invalider l'analyse.

6.4 Plans hiérarchiques

Un design expérimental fréquent implique la division de chaque groupe du facteur majeur en sous-groupes aléatoires. Par exemple, une généticienne intéressée par l'effet du génotype sur la résistance à la dessiccation chez la drosophile effectue une expérience. Pour chaque génotype (facteur principal) elle prépare trois chambres de croissance (sous-groupes) avec une température et humidité contrôlées. Dans chaque chambre de croissance, elle place cinq larves, puis mesure le nombre d'heures pendant lesquelles chaque larve survit.

• Le fichier nestdat.csv contient les résultats d'une expérience semblable. Il contient trois variables: genotype, chamber et survival. Effectuez une ANOVA hiérarchique avec survival comme variable dépendante et genotype et chamber/genotype comme variables indépendantes.

```
nestdat <- read.csv("data/nestdat.csv")
nestdat$chamber <- as.factor(nestdat$chamber)
nestdat$genotype <- as.factor(nestdat$genotype)
anova.nested <- lm(survival ~ genotype/chamber, data = nestdat)</pre>
```

Que concluez-vous de cette analyse ? Que devrait être la prochaine étape ? (Indice: si l'effet de Chamber / genotype n'est pas significatif, vous pouvez augmenter la puissance des comparaisons entre génotypes en regroupant les chambres de chaque génotype.). Faites-le! N'oubliez pas de vérifier les conditions d'applications de l'ANOVA!

Analysis of Variance Table Response: survival Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F) genotype 2 2952.22 1476.11 292.6081 <2e-16 *** genotype:chamber 6 40.65 6.78 1.3432 0.2639 Residuals 36 181.61 5.04

On conclue de cette analyse que la variation entre les chambres de croissance n'est pas significative, mais qu'on doit rejeter l'hypothèse nulle que tous les génotypes ont la même résistance à la dessiccation.

Comme l'effet hiérarchique chamber / genotype n'est pas significatif, on peut regrouper les observations pour augmenter le nombre de degrés de liberté:

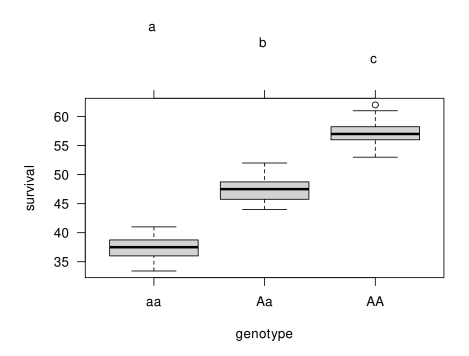
```
anova.simple <- lm(survival ~ genotype, data = nestdat)
anova(anova.simple)</pre>
```

Donc on conclue qu'il y a une variation significative de résistance à la dessiccation entre les trois génotypes.

Le graphique de survival en fonction du génotype suggère que la résistance à la dessiccation varie entre chaque génotype. On peut combiner cela avec un test de Tukey.

```
par(mfrow=c(1,1))
# Compute and plot means and Tukey CI
means <- glht(anova.simple, linfct = mcp(genotype =</pre>
```

```
"Tukey"))
cimeans <- cld(means)
# use sufficiently large upper margin
old.par <- par(mai = c(1, 1, 1.25, 1))
# plot
plot(cimeans, las=1) # las option to put y-axis labels as God intended the</pre>
```



On conclue donc que la résistance à la dessiccation (R), telle que mesurée par la survie dans des conditions chaudes et sèches, varie significativement entre les trois génotypes avec R(AA) > R(Aa) > R(aa).

Cependant, avant d'accepter cette conclusion, il faut éprouver les conditions d'application du test. Voici les diagnostics des résidus pour l'ANOVA à un critère de classification (non hiérarchique):

Donc, toutes les conditions d'application semblent être remplies, et on peut donc accepter les conclusions. Notez que si l'on compare le carré moyen des résidus de l'ANOVA hiérarchique et de l'ANOVA à un critère de classification (5.045 vs 5.292),

ils sont presque identiques. Cela n'est pas surprenant compte tenu de la faible variabilité associée aux chambres de croissance pour chaque génotype.

6.5 ANOVA non paramétrique avec deux facteurs de classification

L'ANOVA non paramétrique à deux critères de classification est une extension de celle à un critère de classification vue précédemment. Elle débute par une ANOVA faite sur les données transformées en rangs. Elle peut se faire sur des données avec ou sans réplicats.

À partir du fichier stu2wdat.csv, effectuez une ANOVA non paramétrique à deux facteurs de classification pour examiner l'effet de sex et location sur rank(rdwght).

```
aov.rank <- aov(rank(rdwght) ~ sex * location,
contrasts = list(sex = contr.sum,
location = contr.sum), data = Stu2wdat)
Anova(aov.rank, type = 3)</pre>
```

```
## Anova Table (Type III tests)
##
## Response: rank(rdwght)
##
                Sum Sq Df
                           F value
                                       Pr(>F)
## (Intercept)
               1499862
                         1 577.8673 < 2.2e-16 ***
## sex
                 58394
                         1 22.4979 4.237e-06 ***
## location
                  1128
                         1
                             0.4347
                                       0.5105
## sex:location
                  1230
                       1
                             0.4738
                                       0.4921
## Residuals 472383 182
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

L'extension de Schreirer-Ray-Hare au test de Kruskall-Wallis se fait ensuite à la main. Il faut d'abord calculer la statistique H égale au rapport de la somme des carrées de l'effet testé, divisée par le carré moyen total. On calcule la statistique H pour chacun des termes. Les statistiques H sont ensuite comparées à une distribution théorique c2 en utilisant la commande (dans la fenêtre Commands): 1-

pchisq(H, df), où H et df sont les statistiques H calculées et les degrés de libertés, respectivement.

Testez l'effet de sex et location sur rdwght. Que concluez-vous ? Comment ce résultat se compare-t-il à celui obtenu en faisant l'ANOVA paramétrique faite précédemment ?

Pour calculer l'extension Schreirer-Ray-Hare au test de Kruskall-Wallis, on doit d'abord calculer le carré moyen total (MS), i.e. la variance des données transformées en rang. Ici, on a 186 observations, donc des rangs; 1, 2, 3, ... 186. La variance de cette série de 186 valeurs peut être calculée simplement par var(1:186) (N'est-ce pas que R est fabuleux? Pas toujours évident, mais fabuleux tout de même, non?)

Donc on peut calculer la statistique H pour chaque terme:

```
Hsex = 58394/var(1:186) = 20.14
```

Hlocation = 1128/var(1:186) = 0.39

Hsex:location = 1230/var(1:186) = 0.42

Et convertir ces statistiques en p-valeurs:

pour sex: 1-pchisq(20.14,1) = 7.197556e-06

location 1-pchisq(0.39, 1) = 0.5322994

sex:location 1-pchisq(0.42, 1) = 0.516937

Ces résultats sont semblables aux résultats de l'ANOVA non- paramétrique à deux critères de classification. Malgré la puissance réduite, il y a encore un effet significatif du sexe, mais ni interaction ni effet du site.

Il y a toutefois une différence importante. Rappelez-vous que dans l'ANOVA paramétrique il y avait un effet significatif de sex en considérant le problème comme un modèle I d'ANOVA. Cependant, si on traite le problème comme un modèle III, l'effet significatif de sex peut en principe disparaître parce que le nombre de dl associés au CM de l'interaction est plus faible que le nombre de dl du CM de l'erreur du modèle I. Dans ce cas ci, cependant, le CM de l'interaction est environ la moitié du CM de l'erreur. Par conséquent, l'effet significatif de sex pourrait devenir encore plus significatif si le problème est analysé (comme il se doit) comme une ANOVA de modèle III. Encore une fois on peut voir l'importance de spécifier le modèle adéquat en ANOVA.

6.6 Comparaisons multiples

Les épreuves d'hypothèses subséquentes en ANOVA à plus d'un critère de classification dépendent des résultats initiaux de l'ANOVA. Si vous êtes intéressés à comparer des effets moyens d'un facteur pour tous les niveaux d'un autre facteur (par exemple l'effet du sexe sur la taille des esturgeons peu importe d'où ils viennent), alors vous pouvez procéder exactement tel que décrit dans la section sur les comparaisons multiples suivant l'ANOVA à un critère de classification. Pour comparer les moyennes des cellules entre elles, il faut spécifier l'interaction comme variable qui représente le groupe.

Le fichier wmcdat2.csv contient des mesures de consommation d'oxygène (02cons) de deux espèces (species) d'un mollusque (une patelle) à trois concentrations différentes d'eau de mer (conc) (ces données sont présentées à la p. 332 de Sokal et Rohlf 1995).

Effectuez une ANOVA factorielle à deux critères de classification sur ces données en utilisant o2cons comme variable dépendante et species et conc comme les facteurs (il va probablement falloir changer le type de données du variable conc à facteur). Que concluez-vous ?

Comme l'effectif dans chaque cellule est relativement petit, il faudrait idéalement refaire cette analyse avec une ANOVA non-paramétrique. Pour le moment, contentons nous de la version paramétrique.

Examinons les graphiques diagnostiques:

Les variances semblent donc égales. Le test de normalité donne:

Shapiro-Wilk normality test data: residuals(anova.model5) W = 0.9369, p-value = 0.01238

Il y a donc évidence de non-normalité, mais à part ça tout semble aller. Comme l'ANOVA est relativement robuste à la non-normalité, on va regarder de l'autre coté. (Si vous voulez être plus confiants, vous pouvez tourner une ANOVA non paramétrique. Vous arriverez aux mêmes conclusions.)

• À la suite des résultats que vous venez d'obtenir, quelles moyennes voudriez-vous comparer ? Pourquoi?

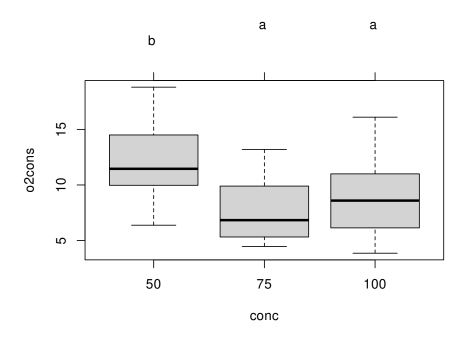
On conclue donc qu'il n'y a pas de différence entre les espèces et que l'effet de la concentration ne dépends pas de l'espèce (il n'y a pas d'interaction). Par con-

séquent, les seules comparaisons justifiables sont entre les concentrations:

```
wmcdat2 <- read.csv("data/wmcdat2.csv")
wmcdat2$conc <- as.factor(wmcdat2$conc)
# fit simplified model
anova.model6 <- aov(o2cons ~ conc, data = wmcdat2)
# Make Tukey multiple comparisons
TukeyHSD(anova.model6)</pre>
```

```
Tukey multiple comparisons of means
##
##
       95% family-wise confidence level
##
## Fit: aov(formula = o2cons ~ conc, data = wmcdat2)
##
## $conc
##
              diff
                         lwr
                                    upr
                                             p adj
## 75-50 -4.63625 -7.321998 -1.9505018 0.0003793
## 100-50 -3.25500 -5.940748 -0.5692518 0.0141313
## 100-75 1.38125 -1.304498 4.0669982 0.4325855
```

```
par(mfrow = c(1, 1))
# Graph of all comparisons for conc
tuk <- glht(anova.model6, linfct = mcp(conc = "Tukey"))
# extract information
tuk.cld <- cld(tuk)
# use sufficiently large upper margin
old.par <- par(mai = c(1, 1, 1.25, 1))
# plot
plot(tuk.cld)</pre>
```



par(old.par)

Il y a donc une différence de consommation d'oxygène significative lorsque la salinité est réduite de 50%, mais pas à 25% de réduction.

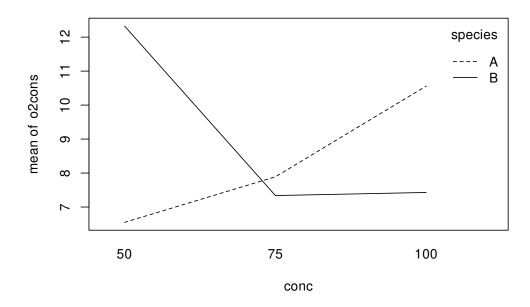
• Répétez les deux analyses précédentes sur les données du fichier wmc2dat2.csv. Comment les résultats se comparent-ils à ceux obte- nus précédemment ?

En utilisant wmc2dat2.csv, on obtient:

Anova Table (Type III tests)

Dans ce cas ci, il y a une interaction significative, et il n'est par conséquent pas approprié de comparer les moyennes regroupées par espèce ou concentration. Ceci est clairement visualisé par un graphique d'interaction:

```
wmc2dat2 <- read.csv("data/wmc2dat2.csv")
with(wmc2dat2, interaction.plot(conc, species, o2cons))</pre>
```



• Toujours en utilisant les données de wmc2dat2.csv, comparez les 6 moyennes avec l'ajustement Bonferonni. Pour ce faire, il sera utile de créer une nouvelle variable qui combine species et conc:

```
ensuite on peut faire les comparaisons de Bonferroni:

with(wmc2dat2, pairwise.t.test(o2cons, species.conc,p.adj = "bonf"))

##
## Pairwise comparisons using t tests with pooled SD
##
```

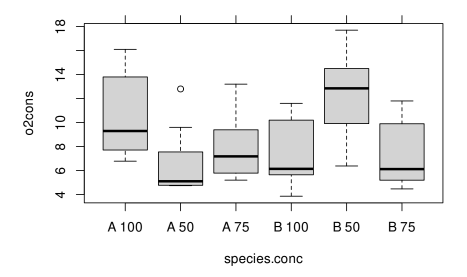
wmc2dat2\$species.conc <- as.factor(paste(wmc2dat2\$species,wmc2dat2\$conc))</pre>

```
## data:
         o2cons and species.conc
##
##
         A 100
                A 50
                       A 75
                              B 100
                                     B 50
## A 50 0.1887 -
## A 75
        1.0000 1.0000 -
## B 100 0.7223 1.0000 1.0000 -
## B 50 1.0000 0.0079 0.0929 0.0412 -
## B 75 0.6340 1.0000 1.0000 1.0000 0.0350
##
## P value adjustment method: bonferroni
```

Ces comparaisons sont un peu plus difficiles à interpréter, mais l'analyse examine essentiellement les différences entre les concentrations de l'eau dans l'espèce A (nommé adj1) et pour les différences entre les concentrations dans l'espèce B (nommé adj2). Cette analyse indique que la différence principale est entre la concentration de 50% pour l'espèce B et les concentrations de 75 et 100% de l'espèce B, tandis qu'il n'y a aucunes différences significatives pour l'espèce A.

Je trouve ces tableaux de résultats peu satisfaisants parce qu'ils indiquent seulement les p-valeurs sans indices de la taille de l'effet. On peut obtenir à la fois le résultat des tests de comparaison multiple et un indice de la taille de l'effet à l'aide du code suivant:

```
# fit one-way anova comparing all combinations of species.conc combinations.modelx <- aov(o2cons ~ species.conc, data = wmc2dat2)
tuk2 <- glht(anova.modelx, linfct = mcp(species.conc = "Tukey"))
# extract information
tuk2.cld <- cld(tuk2)
# use sufficiently large upper margin
old.par <- par(mai = c(1, 1, 1.25, 1))
# plot
plot(tuk2.cld)</pre>
```



par(old.par)

Dans cette analyse on a utilisé le CM = 9.474 du modèle d'ANOVA pour comparer les moyennes. En ce faisant, on présume qu'il s'agit d'une situation d'ANOVA de modèle I, ce qui n'est peut-être pas le cas (conc est certainement fixe, mais species peut être fixe ou aléatoire).

6.7 Test de permutation pour l'ANOVA à deux facteurs de classification

Quand les données ne rencontrent pas les conditions d'application des tests paramétriques d'ANOVA à un ou plusieurs facteurs de classification, il est possible d'utiliser les tests de permutation comme une alternative aux tests non-paramétriques pour calculer des p-valeurs. Le code suivant est pour un modèle I d'une ANOVA à deux facteurs de classification. Je vous laisse le soin d'adapter ce code pour d'autres modèles. (J'offre même des points boni pour une

solution élégante pour des modèles à plusieurs facteurs de classification).

```
# Permutation test for two way ANOVA
# Ter Braak creates residuals from cell means and then permutes acr
# all cells
# This can be accomplished by taking residuals from the full model
# modified from code written by David C. Howell
# http://www.uvm.edu/~dhowell/StatPages/More_Stuff/Permutation%20Ar
nreps <- 500
dependent <- Stu2wdat$rdwght</pre>
factor1 <- as.factor(Stu2wdat$sex)</pre>
factor2 <- as.factor(Stu2wdat$location)</pre>
my.dataframe <- data.frame(dependent, factor1, factor2)</pre>
my.dataframe.noNA <- my.dataframe[complete.cases(my.dataframe), ]</pre>
mod <- lm(dependent ~ factor1 + factor2 + factor1:factor2,</pre>
  data = my.dataframe.noNA
res <- mod$residuals
TBint <- numeric(nreps)</pre>
TB1 <- numeric(nreps)</pre>
TB2 <- numeric(nreps)
ANOVA <- summary(aov(mod))
cat(
  " The standard ANOVA for these data follows ",
)
F1 <- ANOVA[[1]]$"F value"[1]</pre>
F2 <- ANOVA[[1]]$"F value"[2]
Finteract <- ANOVA[[1]]$"F value"[3]</pre>
print(ANOVA)
cat("\n")
cat("\n")
TBint[1] <- Finteract</pre>
for (i in 2:nreps) {
  newdat <- sample(res, length(res), replace = FALSE)</pre>
  modb <- summary(aov(newdat ~ factor1 + factor2 +</pre>
```

```
factor1: factor2,
  data = my.dataframe.noNA
  ))
  TBint[i] <- modb[[1]]$"F value"[3]</pre>
  TB1[i] <- modb[[1]]$"F value"[1]</pre>
  TB2[i] <- modb[[1]]$"F value"[2]</pre>
}
probInt <- length(TBint[TBint >= Finteract]) / nreps
prob1 <- length(TB1[TB1 >= F1]) / nreps
prob2 <- length(TB2[TB1 >= F2]) / nreps
cat("\n")
cat("\n")
print("Resampling as in ter Braak with unrestricted sampling
of cell residuals. ")
cat(
  "The probability for the effect of Interaction is ",
  probInt, "\n"
)
cat(
  "The probability for the effect of Factor 1 is ",
  prob1, "\n"
)
cat(
  "The probability for the effect of Factor 2 is ",
  prob2, "\n"
)
```

Si vous avez la chance d'avoir accès au package lmPerm, vous pouvez effectuer le test de permutation beaucoup plus rapidement et facilement:

```
myformula <- as.formula("rdwght ~ sex+location+sex:location")
# Fit desired model on the desired dataframe
mymodel <- lm(myformula, data = mydata)
# Calculate permutation p-value
anova(lmp(myformula, data = mydata, perm = "Prob", center = FALSE,</pre>
```

6.8 Bootstrap pour l'ANOVA à deux facteurs de classification

Dans la plupart des cas, les tests de permutation seront plus appropriés que le bootstrap pour les designs d'ANOVA. J'ai quand même un bout de code qui pourra servir si vous en avez besoin:

```
##########
# Bootstrap for two-way ANOVA
# You possibly want to edit bootfunction.mod1 to return other value
# Here it returns the standard coefficients of the fitted model
# Requires boot library
nreps <- 5000
dependent <- Stu2wdat$rdwght</pre>
factor1 <- as.factor(Stu2wdat$sex)</pre>
factor2 <- as.factor(Stu2wdat$location)</pre>
my.dataframe <- data.frame(dependent, factor1, factor2)</pre>
my.dataframe.noNA <- my.dataframe[complete.cases(my.dataframe), ]</pre>
require(boot)
# Fit model on observed data
mod1 <- aov(dependent ~ factor1 + factor2 + factor1:factor2,</pre>
 data = my.dataframe.noNA
)
# Bootstrap 1000 time using the residuals bootstraping methods to
```

```
# keep the same unequal number of observations for each level of the inde
fit <- fitted(mod1)</pre>
e <- residuals(mod1)
X <- model.matrix(mod1)</pre>
bootfunction.mod1 <- function(data, indices) {</pre>
  y <- fit + e[indices]</pre>
  bootmod \leftarrow lm(y \sim X)
  coefficients(bootmod)
bootresults <- boot(my.dataframe.noNA, bootfunction.mod1,</pre>
  R = 1000
)
bootresults
## Calculate 90% CI and plot bootstrap estimates separately for each mode
boot.ci(bootresults, conf = 0.9, index = 1)
plot(bootresults, index = 1)
boot.ci(bootresults, conf = 0.9, index = 3)
plot(bootresults, index = 3)
boot.ci(bootresults, conf = 0.9, index = 4)
plot(bootresults, index = 4)
boot.ci(bootresults, conf = 0.9, index = 5)
plot(bootresults, index = 5)
```

212CHAPTER 6. ANOVA À CRITÈRES MULTIPLES : PLANS FACTORIELS ET HIÉRARCHIQUES

Chapter 7

Régression multiple

Après avoir complété cet exercice de laboratoire, vous devriez pouvoir :

- Utiliser R pour ajuster une régression multiple et comparer des modèles selon l'approche inférentielle et celle de la théorie de l'information
- Utiliser R pour éprouver des hypothèses sur l'effet des variables indépendantes sur la variable dépendante.
- Utiliser R pour évaluer la multicolinéarité entre les variables indépendantes et en évaluer ses effets
- Utiliser R pour effectuer une régression curvilinéaire (polynomiale).

7.1 Conseils généraux

Les variables qui intéressent les biologistes sont généralement influencées par plusieurs facteurs, et une description exacte ou une prédiction de la variable dépendante requiert que plus d'une variable soit incluse dans le modèle. La régression multiple permet de quantifier l'effet de plusieurs variables continues sur la variable dépendante.

Il est important de réaliser que la maîtrise de la régression multiple ne s'acquiert pas instantanément. Les débutants doivent garder à l'esprit plusieurs points importants :

1. Un modèle de régression multiple peut être hautement significatif même si aucun des termes pris isolément ne l'est (ceci est causé par la multicol-

- inéarité),
- Un modèle peut ne pas être significatif alors que l'un ou plusieurs des termes le sont (ceci est un signe d'un modèle trop complexe ("overfitting")) et,
- 3. À moins que les variables indépendantes soient parfaitement orthogonales (c'est-à-dire qu'il n'y ait aucune corrélation entre elles et donc pas de multicolinéarité) les diverses approches de sélection des variables indépendantes peuvent mener à des modèles différents.

7.2 Examen préliminaire des données

Le fichier Mregdat.csv contient des données de richesse spécifique de quatre groupes d'organismes dans 30 marais de la région Ottawa-Cornwall-Kingston. Les variables sont la richesse spécifique des oiseaux (bird, et son logarithme base 10 logbird), des mammifères (mammal, logmam), des amphibiens et reptiles (herptile, logherp) et celle des vertébrés (totsp, logtot); les coordonnées des sites (lat, long); la superficie du marais (logarea), le pourcentage du marais inondé toute l'année (swamp) le pourcentage des terres couvertes par des forêts dans un rayon de 1km du marais (cpfor2) et la densité des routes pavées (en m/ha) dans un rayon de 1km du marais (thtden). Nous allons nous concentrer sur les amphibiens et les reptiles (herptile) pour cet exemple, il est donc avisé d'examiner la distribution de cette variable et les corrélations avec les variables indépendantes potentielles:

require(car) scatterplotMatrix(~logherp + logarea + cpfor2 + thtden + swamp, reg.line = lm, smooth = TRUE, span = 0.5, diagonal = "density", data = mydata)

En utilisant les données de ce fichier, faites la régression simple de logherp sur logarea . Que concluez-vous à partir de cette analyse?

model.loga<-lm(logherp ~ logarea, data = mydata) summary(model.loga)

opar <- par(mfrow(2,2)) plot(model.loga) opar

Il semble donc y avoir une relation positive entre la richesse spécifique des reptiles et des amphibiens et la surface des marais. La régression n'explique cependant qu'environ le tiers de la variabilité (R 2 =0.355). L'analyse des résidus indique qu'il n'y a pas de problème avec la normalité , l'homoscédasticité, ni l'indépendance.

Faites ensuite la régression de logherp sur cpfor2. Que concluezvous?

```
Call:
lm(formula = logherp ~ cpfor2, data = mydata)
Residuals:
Min
1Q
-0.4909 -0.1027
Median
0.0588
3Q
0.1603
Max
0.2516
Coefficients:
Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
(Intercept) 0.609197
0.104233
5.845 3.68e-06 ***
cpfor2
0.002706
0.001658
1.632
0.115
--Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' 1
Residual standard error: 0.2202 on 26 degrees of freedom
(2 observations deleted due to missingness)
Multiple R-squared: 0.09289,
Adjusted R-squared: 0.058
F-statistic: 2.662 on 1 and 26 DF, p-value: 0.1148
```

Ici, on doit accepter l'hypothèse nulle et conclure qu'il n'y a pas de relation entre la richesse spécifique dans les marais et la proportion de forêts sur les terres adjacentes. Qu'est-ce qui arrive quand on fait une régression avec les 2 variables indépendantes?

Refaites la régression de logherp sur logarea et cpfor2 à la fois, soit que logherp~logarea+cpfor2. Que concluez-vous?

Call:

```
lm(formula = logherp ~ logarea + cpfor2, data = mydata)
Residuals:
Min
1Q
-0.40438 -0.11512
Median
0.01774
3Q
0.08187
Max
0.36179
Coefficients:
Estimate Std. Error t value
(Intercept) 0.027058
0.166749
0.162
logarea
0.247789
0.061603
4.022
cpfor2
0.002724
0.001318
2.067
--Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01
Pr(>|t|)
0.872398
0.000468 ***
0.049232 *
'*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Residual standard error: 0.175 on 25 degrees of freedom
(2 observations deleted due to missingness)
Multiple R-squared: 0.4493,
Adjusted R-squared: 0.4052
F-statistic: 10.2 on 2 and 25 DF, p-value: 0.0005774
Residual standard error: 0.175 on 25 degrees of freedom
Multiple R-Squared: 0.4493
F-statistic: 10.2 on 2 and 25 degrees of freedom, the p-
```

value is 0.0005774

On voit donc qu'on peut rejeter les 2 hypothèses nulles que la pente de la régression de logherp sur logarea est zéro et que la pente de la régression de logherp sur cpfor2 est zéro. Pourquoi cpfor2 devient-il un facteur significatif dans la régression multiple alors qu'il n'est pas significatif dans la régression simple? Parce qu'il est parfois nécessaire de contrôler pour l'effet d'une variable pour pouvoir détecter les effets plus subtils d'autres variables. Ici, il y a une relation significative entre logherp et logarea qui masque l'effet de cpfor2 sur logherp. Lorsque le modèle tient compte des deux variables explicatives, il devient possible de détecter l'effet de cpfor2.

Ajustez un autre modèle, cette fois en remplaçant cpfor2 par thtden (Logherp~Logarea+thtden). Que concluez-vous?

```
lm(formula = logherp ~ logarea + thtden, data = mydata)
Residuals:
Min
10
-0.31583 -0.12326
Median
0.02095
30
0.13201
Max
0.31674
Coefficients:
Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
(Intercept) 0.37634
0.14926
2.521 0.018437 *
logarea
0.22504
0.05701
3.947 0.000567 ***
thtden
-0.04196
```

```
0.01345 -3.118 0.004535 **
--Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' '1
Residual standard error: 0.1606 on 25 degrees of freedom
(2 observations deleted due to missingness)
Multiple R-squared: 0.5358,
Adjusted R-squared: 0.4986
F-statistic: 14.43 on 2 and 25 DF, p-value: 6.829e-05
```

On rejette donc l'hypothèse nulle que la richesse spécifique n'est pas influencée par la taille des marais (logarea) ni par la densité des routes (thtden). Notez qu'ici il y a une relation négative significative entre la richesse spécifique des amphibiens et reptiles et la densité des routes sur les terres adjacentes, tandis que la relation est positive pour la taille des marais et pour la densité des forêts (cpfor2; résultat de la dernière régression).

Le R 2 de ce modèle est plus élevé que pour le précédent, reflétant une corrélation plus forte entre logherp et thtden qu'entre logherp et cpfor2 .

La richesse spécifique des reptiles et amphibiens semble donc reliée à la surface de marais (logarea), la densité des routes (thtden), et possiblement au couvert forestier sur les terres adjacentes aux marais (cpfor2). Cependant, les trois variables ne sont peut-être pas nécessaires dans un modèle prédictif. Si deux des trois variables (disons cpfor2 et thtden) sont parfaitement corrélées, alors l'effet de thtden ne serait rien de plus que celui de cpfor2 (et vice-versa) et un modèle incluant l'une des deux variables ferait des prédictions identiques à un modèle incluant ces deux variables (en plus de logarea).

Estimez un modèle de régression avec logherp comme variable dépendante et logarea , cpfor2 et thtden comme variables indépendantes. Que concluez-vous?

```
Call:
lm(formula = logherp ~ logarea + cpfor2 + thtden, data = mydata)
Residuals:
Min
1Q
-0.30729 -0.13779
Median
0.02627
3Q
0.11441
```

```
Max
0.29582
Coefficients:
(Intercept)
logarea Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
0.284765
0.191420
1.488 0.149867
0.228490
0.057647
3.964 0.000578 ***
cpfor2 0.001095
0.001414
0.774 0.446516
thtden
-0.035794
0.015726 - 2.276 \ 0.032055 *
--Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' '1
Residual standard error: 0.1619 on 24 degrees of freedom
(2 observations deleted due to missingness)
Multiple R-squared: 0.5471
Adjusted R-squared: 0.4904L ABO - R ÉGRESSION MULTIPLE -
129
F-statistic: 9.662 on 3 and 24 DF,
p-value: 0.0002291
```

Plusieurs choses sont à noter ici: 1. Tel que prédit, le coefficient de régression pour cpfor2 n'est plus significativement différent de 0. Une fois que la variabilité attribuable à logarea et thtden est enlevée, il ne reste qu'une fraction nonsignificative de la variabilité attribuable à cpfor2 . 2. Le R 2 pour ce modèle(0.547) n'est que légèrement supérieur au R 2 du modèle avec seulement logarea et thtden (.536), ce qui confirme que cpfor2 n'explique pas grand-chose de plus.

Notez aussi que même si le coefficient de régression pour thtden n'a pas beaucoup changé par rapport à ce qui avait été estimé lorsque seul thtden et logarea étaient dans le modèle (0-.036 vs -0.042), l'erreur type pour l'estimé du coefficient

est plus grand, et ce modèle plus complexe mène à un estimé moins précis. Si la corrélation entre thtden et cpfor2 était plus forte, la décroissance de la précision serait encore plus grande.

On peut comparer les deux derniers modèles (i.e., le modèle incluant les 3 variables et celui avec seulement logarea and thtden) pour décider lequel privilégier.

```
anova(model.loga.cpfor2.thtden, model.loga.thtden)
Analysis of Variance Table
Model 1: logherp ~ logarea + cpfor2 + thtden
Model 2: logherp ~ logarea + thtden
Res.Df
RSS Df Sum of Sq
F Pr(>F)
1
24 0.62937
2
25 0.64508 -1 -0.01571 0.599 0.4465
```

Cette comparaison révèle que le modèle à 3 variables ne fait pas de prédictions significativement meilleures que le modèle avec seulement Logarea et thtden. Ce résultat n'est pas surprenant puisque le test de signification pour cpfor2 dans le modèle complet indique qu'il faut accepter l'hypothèse nulle.

À la suite de cette analyse, on doit conclure que : 1. Le meilleur modèle est celui incluant thtden et logarea . 2. Il y a une relation négative entre la richesse spécifique des amphibiens et reptiles et la densité des routes sur les terres adjacentes. 3. Il y a une relation positive entre la richesse spécifique et la taille des marais.

Notez que le "meilleur" modèle n'est pas nécessairement le modèle parfait, seulement le meilleur n'utilisant que ces trois variables indépendantes. Il est évident qu'il y a d'autres facteurs qui contrôlent la richesse spécifique dans les marais puisque, même le "meilleur" modèle n'explique que la moitié de la variabilité.

7.3 Régression multiple pas-à-pas (stepwise)

Quand le nombre de variables prédictives est restreint, comme dans l'exemple précédent, il est aisé de comparer manuellement les modèles pour sélectionner le plus adéquat. Cependant, lorsque le nombre de variables indépendantes augmente, cette approche n'est rapidement plus utilisable et il est alors utile d'utiliser une méthode automatisée.

La sélection pas à pas avec R utilise le Critère Informatif de Akaike (Akaike Information Criterion, AIC=n ln(RSS) + 2K où K le nombre de variables indépendantes, n'est le nombre d'observations, et RSS est la somme des carrés des résidus) comme mesure de la qualité d'ajustement des modèles. Cette mesure favorise la précision des prédictions et pénalise la complexité. Lorsque l'on compare des modèles par AIC, le modèle avec le plus petit AIC est le modèle à préférer.

Refaite la régression précédente (logherp vs logarea cpfor2 et thtden), mais cette fois en utilisant la fonction stepAIC pour activer la sélection pas à pas des variables indépendantes:

```
model.loga.cpfor2.thtden<-lm(logherp ~ logarea + cpfor2 +</pre>
thtden, data = mydata)
# Stepwise Regression
library(MASS)
step <- stepAIC(model.loga.cpfor2.thtden, direction="both")</pre>
step$anova # display results
Start:
AIC=-98.27
logherp ~ logarea + cpfor2 + thtden
Df Sum of Sq
- cpfor2
<none>
- thtden
- logarea
1 0.016
1
1 0.136
0.412
RSS AIC
0.645
0.629
0.765
1.041 -99.576
-98.267
```

```
-94.794
-86.167
Step: AIC=-99.58
logherp ~ logarea + thtden
Df Sum of Sq
<none>
+ cpfor2
- thtden
- logarea
1
1
1
0.016
0.251
0.402
RSS AIC
0.645
0.629
0.896
1.047 -99.576
-98.267
-92.376
-88.013L ABO - R ÉGRESSION MULTIPLE - 131
> step$anova # display results
Stepwise Model Path
Analysis of Deviance Table
Initial Model:
logherp ~ logarea + cpfor2 + thtden
Final Model:
logherp ~ logarea + thtden
Step Df
Deviance Resid. Df Resid. Dev
AIC
1
24 0.6293717 -98.26666
2 - cpfor2 1 0.01570813
```

```
25 0.6450798 -99.57640 >
```

R nous donne:: 1. L'ajustement (mesuré par AIC) du modèle complet en premier lieu. 2. L'AIC des modèles dans lesquels une variable a été enlevée du modèle complet. Notez que c'est seulement en enlevant cpfor2 du modèle qu'on peut réduire l'AIC 3. La valeur de AIC pour les modèles auxquels on enlève ou on ajoute une variable au modèle sélectionné à la première étape.(i.e. logherp ~ logarea + thtden). Notez qu'aucun des modèles n'a un AIC inférieur à ce modèle.

Au lieu de débuter par le modèle complet (saturé) et enlever des termes, on peut commencer par le modèle nul et ajouter des termes:

```
# Forward selection approach
model.null<-lm(logherp ~ 1, data = mydata)</pre>
step <- stepAIC(model.null, scope=~. + logarea + cpfor2 +</pre>
thtden, direction="forward")
step$anova # display results
Start: AIC=-82.09
logherp ~ 1
Df Sum of Sq
1
0.494
1
0.342
1
0.129
+ logarea
+ thtden
+ cpfor2
<none>
RSS
0.896
1.047
1.260
1.390
AIC
-92.376
-88.013
```

```
-82.820
-82.091
Step: AIC=-92.38
logherp ~ logarea
+ thtden
+ cpfor2
<none>
Df Sum of Sq
0.251
1
0.131
RSS
AIC
0.645 - 99.576
0.765 -94.794
0.896 -92.376
Step: AIC=-99.58
logherp ~ logarea + thtden
Df Sum of Sq
<none>
+ cpfor2
1
0.016
RSS
AIC
0.645 -99.576
0.629 - 98.267
> step$anova # display results
Stepwise Model Path
Analysis of Deviance Table
Initial Model:
logherp ~ 1
Final Model:
logherp ~ logarea + thtden
Step Df Deviance Resid. Df Resid. Dev
```

```
AIC

1

27 1.3895281 -82.09073

2 + logarea 1 0.4935233

26 0.8960048 -92.37639

3 + thtden 1 0.2509250

25 0.6450798 -99.57640

>
```

Le résultat final est le même, mais la trajectoire est différente. Dans ce cas, R débute avec le modèle le plus simple et ajoute une variable indépendante à chaque étape, sélectionnant la variable minimisant AIC à cette étape. Le modèle de départ a donc seulement une ordonnée à l'origine. Puis, logarea est ajouté, suivi de thtden. cpfor2 n'est pas ajouté au modèle, car son addition fait augmenter l'AIC.

Il est recommandé de comparer le résultat final de plusieurs approches. Si le modèle retenu diffère selon l'approche utilisée, c'est un signe que le "meilleur" modèle est possiblement difficile à identifier et que vous devriez être circonspects dans vos inférences. Dans notre exemple, pas de problème: toutes les méthodes convergent sur le même modèle final.

Pour conclure cette section, quelques conseils concernant les méthodes automatisées de sélection des variables indépendantes:

- Les différentes méthodes de sélection des variables indépendantes peuvent mener à des modèles différents. Il est souvent utile d'essayer plus d'une méthode et de comparer les résultats. Si les résultats diffèrent, c'est presque toujours à cause de multicolinéarité entre les variables indépendantes.
- 2. Attention à la régression pas-à-pas. Les auteurs de SYSTAT en disent: "Stepwise regression is probably the most abused computerized statistical technique ever devised. If you think you need automated stepwise regression to solve a particular problem, you probably don't. Professional statisticians rarely use automated stepwise regression because it does not necessarily find the "best" fitting model, the "real" model, or alternative "plausible" models. Furthermore, the order in which variables enter or leave a stepwise program is usually of no theoretical signficance. You are always better off thinking about why a model could generate your data and then testing that model." En bref, on abuse trop souvent de cette technique.

3. Il faut toujours garder à l'esprit que l'existence d'une régression significative n'est pas suffisante pour prouver une relation causale.

7.4 Détecter la multicolinéarité

La multicolinéarité est la présence de corrélations entre les variables indépendantes. Lorsqu'elle est extrême (multicolinéarité parfaite) elle empêche l'estimation des modèles statistiques. Lorsqu'elle est grande ou modérée, elle réduit la puissance de détection de l'effet des variables indépendantes individuellement, mais elle n'empêche pas le modèle de faire des prédictions.

Un des indices les plus utilisés pour quantifier la multicolinéarité et le facteur d'inflation de la variance (VIF, variance inflation factor). Le fichier d'aide du package HH explique ainsi son calcul:

A simple diagnostic of collinearity is the variance inflation factor, VIF one for each regression coefficient (other than the intercept). Since the condition of collinearity involves the predictors but not the response, this measure is a function of the X's but not of Y. The VIF for predictor i is 1/(1-R_i^2), where R_i^2 is the R^2 from a regression of predictor i against the remaining predictors. If R_i^2 is close to 1, this means that predictor i is well explained by a linear function of the remaining predictors, and, therefore, the presence of predictor i in the model is redundant. Values of VIF exceeding 5 are considered evidence of collinearity: The information carried by a predictor having such a VIF is contained in a subset of the remaining predictors. If, however, all of a model's regression coefficients differ significantly from 0 (p-value < .05), a somewhat larger VIF may be tolerable.

Bref, les VIF indiquent de combien l'incertitude de chaque coefficient de régression est augmentée par la multicolinéarité.

Attrappe. Il y a plusieurs fonctions vif() (j'en connais au moins trois dans les packages car, HH et DAAG), et je ne sais pas en quoi elles diffèrent.

On peut calculer les VIF avec la fonction vif() du package car: :

```
require(car)
vif(model.loga.cpfor2.thtden)
logarea
cpfor2
thtden
```

1.022127 1.344455 1.365970

Ici, il n'y a pas d'évidence de multicolinéarité car toutes les valeurs de VIF sont près de 1.

7.5 Régression polynomiale

La régression requiert la linéarité de la relation entre les variables dépendante et indépendante(s). Lorsque la relation n'est pas linéaire, il est parfois possible de linéariser la relation en effectuant une transformation sur une ou plusieurs variables. Cependant, dans bien des cas il est impossible de transformer les axes pour rendre la relation linéaire. On doit alors utiliser une forme ou l'autre de régression nonlinéaire. La forme la plus simple de régression non-linéaire est la régression polynomiale dans laquelle les variables indépendantes sont à une puissance plus grande que 1 (Ex: X 2 ou X 3).

Faites un diagramme de dispersion des résidus (residual) de la régression logherp - logarea en fonction de swamp.

Figure 3.

L'examen de ce graphique suggère qu'il y a une forte relation entre les deux variables, mais qu'elle n'est pas linéaire. Essayez de faire une régression de residual sur swamp . Quelle est votre conclusion?

```
Call:
lm(formula = myresiduals ~ swamp, data = mydata.noNA)
Residuals:
Min
1Q
-0.350880 -0.138189

Median
0.003131
3Q
0.108485
Max
0.458021L ABO - R ÉGRESSION MULTIPLE - 135
```

```
Coefficients:
Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
(Intercept) 0.084571
0.109265
0.774
0.446
swamp
-0.001145
0.001403 -0.816
0.422
Residual standard error: 0.1833 on 26 degrees of freedom Multiple R-squared: 0.02498,
Adjusted R-squared: -0.01252
F-statistic: 0.666 on 1 and 26 DF, p-value: 0.4219
```

En deux mots, l'ajustement est épouvantable! Malgré le fait que le graphique suggère une relation très forte entre les deux variables. Cependant, cette relation n'est pas linéaire... (ce qui est également apparent si vous examinez les résidus du modèle linéaire).

Refaites la régression d'en haut, mais cette fois incluez un terme pour représenter (swamp) 2. L'expression devrait apparaître comme: residuals~SWAMP+SWAMP^2. Que concluez-vous? Qu'est-ce que l'examen des résidus de cette régression multiple révèle?

```
Call:
lm(formula = myresiduals ~ swamp + I(swamp^2), data = mydata.noNA)
Residuals:
Min
1Q
-0.181185 -0.085350
Median
0.007377
3Q
0.067327
Max
0.242455
Coefficients:
Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
```

```
(Intercept) -7.804e-01 1.569e-01 -4.975 3.97e-05 ***
swamp
3.398e-02 5.767e-03
5.892 3.79e-06 ***
I(swamp^2) -2.852e-04 4.624e-05 -6.166 1.90e-06 ***
--Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Residual standard error: 0.1177 on 25 degrees of freedom
Multiple R-squared: 0.6132,
Adjusted R-squared: 0.5823
F-statistic: 19.82 on 2 and 25 DF, p-value: 6.972e-06
```

Il devient évident que si on corrige la richesse spécifique pour la taille des marais, une fraction importante de la variabilité résiduelle peut être associée à swamp , selon une relation quadratique. Si vous examinez les résidus, vous observerez que l'ajustement est nettement meilleur qu'avec le modèle linéaire.

En vous basant sur les résultats de la dernière analyse, comment suggérez-vous de modifier le modèle de régression multiple? Quel est, d'après vous, le meilleur modèle? Pourquoi? Ordonnez les différents facteurs en ordre croissant de leur effet sur la richesse spécifique des reptiles.

Suite à ces analyses, il semble opportun d'essayer d'ajuster un modèle incluant logarea, thtden, cpfor2, swamp et swamp^2:

```
Call:
lm(formula = logherp ~ logarea + cpfor2 + thtden + swamp + I(swamp^2),
data = mydata)

Residuals:
Min
1Q
Median
-0.201797 -0.056170 -0.002072
3Q
0.051814
Max
0.205626
Coefficients:
Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
```

```
(Intercept) -3.203e-01 1.813e-01 -1.766
0.0912 .
logarea
2.202e-01 3.893e-02
5.656 1.09e-05 ***
cpfor2
-7.864e-04 9.955e-04 -0.790
0.4380
thtden
-2.929e-02 1.048e-02 -2.795
0.0106 *
swamp
3.113e-02 5.898e-03
5.277 2.70e-05 ***
I(swamp^2) -2.618e-04 4.727e-05 -5.538 1.45e-05 ***
--Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Residual standard error: 0.1072 on 22 degrees of freedom
(2 observations deleted due to missingness)
Multiple R-squared: 0.8181,
Adjusted R-squared: 0.7767
F-statistic: 19.78 on 5 and 22 DF, p-value: 1.774e-07
he p-value is 1.774e-007
2 observations deleted due to missing values
Les résultats de cette analyse suggèrent qu'on devrait probablement exclure cp-
for2 du modèle:
lm(formula = logherp ~ logarea + thtden + swamp + I(swamp^2),
data = mydata)
Residuals:
Min
10
Median
-0.19621 -0.05444 -0.01202
3Q
0.07116
Max
0.21295
Coefficients:
```

```
Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
(Intercept) -3.461e-01 1.769e-01 -1.957
0.0626 .
logarea
2.232e-01 3.842e-02
5.810 6.40e-06 ***
thtden
-2.570e-02 9.364e-03 -2.744
0.0116 *
swamp
2.956e-02 5.510e-03
5.365 1.89e-05 ***
I(swamp^2) -2.491e-04 4.409e-05 -5.649 9.46e-06 ***
--Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' 1
Residual standard error: 0.1063 on 23 degrees of freedom
(2 observations deleted due to missingness)
Multiple R-squared: 0.8129,
Adjusted R-squared: 0.7804
F-statistic: 24.98 on 4 and 23 DF, p-value: 4.405e-08
```

Est-ce qu'il y a possiblement un problème de multicolinéarité?

```
vif(model.polynomial.reduced)
logarea
thtden
swamp I(swamp^2)
1.053193
1.123491 45.845845 45.656453
```

Les valeurs d'inflation de la variance (VIF) pour les deux termes de swamp sont beaucoup plus élevés que le seuil de 5. Cependant, c'est la norme pour les termes polynomiaux et on ne doit pas s'en préoccuper outre mesure, surtout quand les deux termes sont hautement significatifs dans le modèle. Les fortes valeurs de VIF indiquent que les coefficients pour ces deux termes ne sont pas estimés précisément, mais leur utilisation dans le modèle permet tout de même de faire de bonnes prédictions (i.e. ils décrivent la réponse à swamp).

7.6 Vérifier les conditions d'application de modèles de régression multiple

Toutes les techniques de sélection des modèles présument que les conditions d'applications (indépendance, normalité, homoscédasticité, linéarité) sont remplies. Comme il y a un grand nombre de modèles qui peuvent être ajustés, il peut paraître quasi impossible de vérifier si les conditions sont remplies à chaque étape de construction. Cependant, il est souvent suffisant d'examiner les résidus du modèle complet (saturé) puis du modèle final. Les termes qui ne contribuent pas significativement à l'ajustement n'affectent pas beaucoup les résidus et donc les résidus du modèle final sont généralement similaires à ceux du modèle complet.

Examinons donc les graphiques diagnostiques du modèle final:

Figure 4.

Tout semble acceptable dans ce cas. Pour convaincre les sceptiques, on peut faire les tests formels des conditions d'application:

shapiro.test(residuals(model.polynomial.reduced))

Les résidus ne dévient pas significativement de la normalité. Bien.

bptest(model.polynomial.reduced)

Pas de déviation d'homoscédasticité non plus. Bien.

dwtest (model.polynomial.reduced)

Pas de corrélation sérielle des résidus, donc pas d'évidence de nonindépendance.

resettest(model.polynomial.reduced, type = "regressor", data = mydata)

Et finalement, pas de déviation significative de la linéarité. Donc tout semble acceptable.

7.7 Visualiser la taille d'effet

Les coefficients de la régression multiple peuvent mesurer la taille d'effet, quoiqu'il puisse être nécessaire de les standardiser pour qu'ils ne soient pas influencés par les unités de mesure. Mais un graphique est souvent plus

informatif. Dans ce contexte, les graphiques des résidus partiels (appelés components+residual plots dans R) sont particulièrement utiles. Ces graphique illustrent comment la variable dépendante, corrigée pour l'effet des autres variables dans le modèle, varie avec chacune des variables indépendantes du modèle. Voyons voir:

```
# Evaluate visually linearity and effect size
# component + residual plot
cr.plots(model.polynomial.reduced, one.page=TRUE, ask=FALSE)
Figure 5.
```

Notez que l'échelle de l'axe des y varie sur chaque graphique. Pour thtden, la variable dépendante (log10(richesse des herptiles)) varie d'environ 0.4 unités entre la valeur minimum et maximum de thtden. Pour logarea, la variation est d'environ 0.6 unité log. Pour swamp, l'interprétation est plus compliquée parce qu'il y a deux termes qui quantifient son effet, et que ces termes ont des signes opposés (positif pour swamp et négatif pour swamp^2) ce qui donne une relation curvilinéaire de type parabole. Le graphique ne permet pas de bien visualiser cela. Ceci dit, ces graphique n'indiquent pas vraiment de violation de linéarité.

Pour illustrer ce qui serait visible sur ces graphiques si il y avait une déviation de linéarité, enlevons le terme du second degré pour swamp, puis on va refaire ces graphiques et effectuer le test RESET.

Figure 6. La relation non-linéaire avec swamp devient évidente. Et le test RESET détecte bien cette non-linéarité:

```
RESET test
data: g
RESET = 6.7588, df1 = 6, df2 = 18, p-value = 0.0007066
```

7.8 Tester la présence d'interactions

Lorsqu'il y a plusieurs variables indépendantes, vous devriez toujours garder à l'esprit la possibilité d'interactions. Dans la majorité des situations de régression multiple cela n'est pas évident parce que l'addition de termes d'interaction augmente la multicolinéarité des termes du modèle, et parce qu'il n'y a souvent pas assez d'observations pour éprouver toutes les interactions ou que les observations ne sont pas suffisamment balancées pour faire des tests puissants pour

les interactions. Retournons à notre modèle "final" et voyons ce qui se passe si on essaie d'ajuster un modèle saturé avec toutes les interactions:

```
fullmodel.withinteractions<-lm(logherp ~ logarea * cpfor2 *
thtden * swamp * I(swamp^2), data= Mregdat)
summary(fullmodel.withinteractions)</pre>
```

Notez les coefficients manquants aux dernières lignes: on ne peut inclure les 32 termes si on a seulement 28 observations. Il manque des observations, le R carré est 1, et le modèle "prédit" parfaitement les données.

Si on essaie une méthode automatique pour identifier le "meilleur" modèle dans ce gâchis, R refuse:

```
step(fullmodel.withinteractions)
```

Bon, est-ce qu'on oublie tout ça et qu'on accepte le modèle final sans ce soucier des interactions? Non, pas encore. Il y a un compromis possible: comparer notre modèle "final" à un modèle qui contient au moins un sous-ensemble des interactions, par exemple toutes les interactions du second degré, pour éprouver si l'addition de ces interactions améliore beaucoup l'ajustement du modèle.

```
full.model.2ndinteractions<- lm(logherp ~ logarea + cpfor2 +
thtden + swamp + I(swamp^2)
+ logarea:cpfor2 + logarea:thtden + logarea:swamp
+ cpfor2:thtden + cpfor2:swamp
+ thtden:swamp
, data= mydata)
summary(full.model.2ndinteractions)</pre>
```

Ce modèle s'ajuste un peu mieux aux données que les modèle "final" (il explique 86.6% de la variance de logherp, comparé à 81.2% pour le modèle "final" sans interactions), mais il compte deux fois plus de paramètres. De plus, si vous examinez les coefficients, il se passe d'étranges choses: le signe pour logare a changé par exemple. C'est un des symptômes de la multicolinéarité. Allons voir les facteurs d'inflation de la variance:

```
vif(full.model.2ndinteractions)
```

Aie! tous les VIF sont plus grands que 5, pas seulement les termes incluant swamp. Cette forte multicolinéarité empêche de quantifier avec précision l'effet de ces interactions. De plus, ce modèle avec interactions n'est pas plus informatif que

le modèle "final" puisque son AIC est plus élevé (souvenez-vous qu'on privilégie le modèle avec la valeur d'AIC la plus basse):

```
AIC(full.model)
AIC(full.model.2ndinteractions)
```

On peut également utiliser la fonction anova() pour comparer l'ajustement des deux modèles et vérifier si l'addition des termes d'intération améliore significativement l'ajustement:

```
anova(full.model, full.model.2ndinteractions)
```

Ici, l'addition des termes d'interaction ne réduit pas significativement la variabilité résiduelle du modèle "complet". Qu'en est-il de la si on compare le modèle avec interaction et notre modèle "final"?

```
anova(model.polynomial.reduced, full.model.2ndinteractions)
```

Le test indique que ces deux modèles ont des variances résiduelles comparables, et donc que l'addition des termes d'interaction et de cpfor2 au modèle final n'apporte pas grand chose.

7.9 Recherche du meilleur modèle fondée sur la théorie de l'information

Une des principales critiques des méthodes pas-à-pas (stepwise) est que les p-valeurs ne sont pas strictement interprétables à cause du grand nombre de tests qui sont implicites dans le processus. C'est le problème des comparaisons ou tests multiples: en construisant un modèle linéaire (comme une régression multiple) à partir d'un grand nombre de variables et de leurs interactions, il y a tellement de combinaisons possibles qu'un ajustement de Bonferroni rendrait les tests trop conservateurs.

Une alternative, élégamment défendue par Burnham et Anderson (2002, Model selection and multimodel inference: a practical information-theoretic approach. 2nd ed), est d'utiliser l'AIC (ou mieux encore AICc qui est plus approprié quand le nombre d'observations est inférieur à 40 fois le nombre de variables indépendantes) pour ordonner les modèles et identifier un sousensemble de modèles qui sont les meilleurs. On peut ensuite calculer les moyennes des coefficients

pondérées par la probabilité que chacun des modèles soit le meilleur pour obtenir des coefficients qui sont plus robustes et moins sensibles à la multicolinéarité.

Cette approche a été suivie dans le package MuMIn.

```
library(MuMIn)
dd <- dredge(full.model.2ndinteractions)</pre>
```

L'objet dd contient tous les modèles possibles (i.e. ceux qui ont toutes les combinaisons possibles) en utilisant les termes du modèle full.model.2ndinteractions ajusté précédemment. On peut ensuite extraire de l'objet dd le sous-ensemble de modèles qui ont un AICc semblable au meilleur modèle (Burnham et Anderson suggèrent que les modèles qui dévient par plus de 2 unités d'AICc du meilleur modèle ont peu de support empirique).

```
# get models within 2 units of AICc from the best model
top.models.1 <- get.models(dd, subset = delta < 2)
avgmodel1<-model.avg(top.models.1) # compute average parameters
summary(avgmodel1) #display averaged model
confint(avgmodel1) #display CI for averaged coefficients</pre>
```

- La liste des modèles qui sont à 4 unités ou moins de l'AICc du meilleur modèle. Les variables dans chaque modèle sont codées et on retrouve la clé en dessous du tableau.
- 2. Pour chaque modèle, en plus de l'AICc, le poids Akaike est calculé. C'est un estimé de la probabilité que ce modèle est le meilleur. Ici on voit que le premier modèle (le meilleur) a seulement 34% des chance d'être vraiment le meilleur.
- 3. À partir de ce sous-ensemble de modèles, la moyenne pondérée des coefficients (en utilisant les poids Akaike) est calculée, avec in IC à 95%. Notez que les termes absents d'un modèle sont considérés avoir un coefficient de 0 pour ce terme.

7.10 Bootstrapping multiple regression

Quand les données ne rencontrent pas les conditions d'application de normalité et d'homoscédasticité et que les transformations n'arrivent pas à corriger ces violations, le bootstrap peut être utilisé pour calculer des intervalles de confiance pour les coefficients. Si la distribution des coefficients bootstrappés est

symétrique et approximativement normale, on peut utiliser les percentiles empiriques pour calculer les limites de confiance.

Le code qui suit, utilisant le package simpleboot, a été conçu pour être facilement modifiable et calcule les limites des IC à partir des percentiles empiriques.

```
#######
# Bootstrap analysis the simple way with library simpleboot
# Define model to be bootstrapped and the data source used
mymodel<-lm(logherp ~ logarea + thtden + swamp + I(swamp^2),</pre>
data = mvdata
# Set the number of bootstrap iterations
nboot<-1000
require(simpleboot)
# R is the number of bootstrap iterations
# Setting rows to FALSE indicates resampling of residuals
mysimpleboot<-lm.boot(mymodel, R = nboot, rows = FALSE)</pre>
# Extract bootstrap coefficients
myresults<-sapply(mysimpleboot$boot.list, function (x)</pre>
x$coef)
# Transpose matrix so that lines are bootstrap iterations
and columns are coefficients
tmyresults<-t(myresults)</pre>
Plot histograms of bootstrapped coefficients
ncoefs<-length(data.frame(tmyresults))</pre>
par(mfrow=c(2,1), mai=c(0.5, 0.5, 0.5, 0.5), ask = TRUE)
for (i in 1 : ncoefs) {
lab<-colnames(tmyresults)[i]</pre>
x<-tmyresults[,i]
plot(density(x),main=lab, xlab="")
abline(v=mymodel$coef[i], col = "red")
abline(v=quantile(x, c(0.025, 0.975)))
hist(x, main=lab, xlab="")
abline(v=quantile(x, c(0.025, 0.975)))
abline(v=mymodel$coef[i], col = "red")
```

```
par(mfrow=c(1,1), ask = FALSE)
```

Lorsque vous tournerez ce code, il y aura une pause pour vous permettre d'examiner la distribution pour chaque coefficient du modèle sur des graphiques:

Figure 7. Le graphique du haut illustre la densité lissée (kernel density) et celui du bas est l'histogramme des estimés bootstrap du coefficient. La ligne rouge sur le graphique indique la valeur du coefficient ordinaire (pas bootstrap) et les deux lignes verticales noires marquent les limites de l'intervalle de confiance à 95%. Ici l'IC ne contient pas 0, et donc on peut conclure que l'effet de logarea sur logherp est significativement positif.

Les limites précises peuvent être obtenues par:

```
# Display empirical bootstrap quantiles (not corrected for bias) p \leftarrow c(0.005, 0.01, 0.025, 0.05, 0.95, 0.975, 0.99, 0.995) apply(tmyresults, 2, quantile, p)
```

Ces intervalles de confiances ne sont pas fiables si la distribution des estimés bootstrap n'est pas Gaussienne. Dans ce cas, il vaut mieux calculer des coefficients non-biaisés (bias-corrected accelerated confidence limits. BCa):

```
# bootstrapping with 1000 replications
results <- boot(data=mydata, statistic=bs,</pre>
R=1000, formula=logherp ~ logarea + thtden + swamp +
I(swamp^2))
# view results
results
plot(results, index=1) # intercept
plot(results, index=2) # logarea
plot(results, index=3) # thtden
plot(results, index=4) # swamp
plot(results, index=5) # swamp^2
# get 95% confidence intervals
boot.ci(results, type="bca", index=1)
boot.ci(results, type="bca", index=2)
boot.ci(results, type="bca", index=3)
boot.ci(results, type="bca", index=4)
boot.ci(results, type="bca", index=5)
```

Ce code va produire le graphique standard pour chaque coefficient, et les estimés BCa pour l'intervalle de confiance. Pour logarea, cela donne:

```
boot.ci(results, type="bca", index=2) # logarea
```

Notez que l'intervalle BCa va de 0.12 à 0.32, alors que l'intervalle standard était de 0.16 à 0.29. L'intervalle BCa est ici plus grand du côté inférieur et plus petit du côté supérieur comme il se doit compte tenu de la distribution non-Gaussienne et asymétrique des estimés bootstrap.

7.11 Test de permutation

Les tests de permutations sont plus rarement effectués en régression multiple que le bootstrap. Voici un fragment de code pour le faire tout de même.

```
# Permutation in multiple regression
#
# using lmperm library
require(lmPerm)
# Fit desired model on the desired dataframe
mymodel<-lm(logherp ~ logarea + thtden + swamp + I(swamp^2),
data = mydata)
mymodelProb<-lmp(logherp ~ logarea + thtden + swamp +
I(swamp^2), data = mydata, perm="Prob")
summary(mymodel)
summary(mymodelProb)</pre>
```

Chapter 8

ANCOVA et GLM

Après avoir complété cet exercice de laboratoire, vous devriez pouvoir: * Utiliser R pour faire une analyse de covariance (ANCOVA) et ajuster des modèles qui ont des variables indépendantes continues et discontinues (GLM) * Utiliser R pour vérifier les conditions préalables à l'ANCOVA ou aux GLM * Utiliser R pour comparer l'ajustement de modèles statistiques * Utiliser R pour faire des tests de bootstrap et de permutation sur des modèles GLM avec des variables indépendantes continues et discontinues.

8.1 **GLM**

GLM est une abréviation pour General Linear Model. Les GLM sont des modèles statistiques de la forme Y=XB+E, ou Y est un vecteur (ou matrice) contenant la variable dépendante, B est une matrice de paramètres estimés, et E est un vecteur (ou matrice) de résidus homoscédastiques et normalement distribués. Tous les tests que nous avons étudiés à date (test de t, régression linéaire simple, ANOVA à un facteur de classification, ANOVA à plusieurs facteurs de classification et régression multiple) sont des GLMs. Notez que tous les modèles que nous avons rencontrés à ce jour ne contiennent qu'un type de variable indépendante (soit continue ou discontinue). Dans cet exercice de laboratoire, vous allez ajuster des modèles qui ont les deux types de variables indépendantes.

8.2 ANCOVA

ANCOVA est l'abréviation pour l'analyse de covariance. C'est un type de GLM dans lequel il y a une (ou plusieurs) variable indépendante continue (parfois appelé la covariable) et une (ou plusieurs) variable indépendante discontinue. Dans la présentation traditionnelle de l'ANCOVA dans les manuels de biostatistique, le modèle ANCOVA ne contient pas de termes d'interaction entre les variables continues et discontinues. Par conséquent, on doit précéder l'ajustement de ce modèle (réduit parce que sans terme d'interaction), par un test de signification de l'interaction qui correspond à éprouver l'égalité des pentes (coefficients pour la ou les variables continues) entre les différents niveaux de la ou les variables discontinues (i.e un test d'homogénéité des pentes).

8.3 Homogénéité des pentes

Pour répondre à de nombreuses questions biologiques, il est nécessaire de déterminer si deux (ou plus de deux) régressions diffèrent significativement. Par exemple, pour comparer l'efficacité de deux insecticides on doit comparer la relation entre leur dose et la mortalité. Ou encore, pour comparer le taux de croissance des mâles et des femelles on doit comparer la relation entre la taille et l'âge des mâles et des femelles. Comme chaque régression linéaire est décrite par deux paramètres, la pente et l'ordonnée à l'origine, on doit considérer les deux dans la comparaison. Le modèle d'ANCOVA, à strictement parler, n'éprouve que l'hypothèse d'égalité des ordonnées à l'origine. Cependant, avant d'ajuster ce modèle, il faut éprouver l'hypothèse d'égalité des pentes (homogénéité des pentes).

8.3.1 Cas 1 - La taille en fonction de l'âge (exemple avec pente commune)

En utilisant les données du fichier ancidat.csv, éprouvez l'hypothèse que le taux de croissance des esturgeons mâles et femelles de The Pas est le même (données de 1978-1980). Comme mesure du taux de croissance, nous allons utiliser la pente de la régression du log 10 de la longueur à la fourche, lfkl, sur le log 10 de l'âge, lage Commençons par examiner les données. Pour faciliter la comparaison, il serait utile de tracer la droite de régression et la trace lowess pour ainsi plus facilement évaluer la linéarité. On peut aussi ajouter un peu de trucs R pour obtenir des

légendes plus complètes (remarquez l'utilisation de la commande expression() pour obtenir des indices):

```
mydata<-anc1dat
require(ggplot2)
myplot<-ggplot(data=mydata, aes(x=lage,
y=log10(fklngth)))+facet_grid(.~sex)+geom_point()
myplot
myplot<-myplot+

stat_smooth(method = lm, se=FALSE)+
stat_smooth(se=FALSE, color="red")
update_labels(myplot, list(
y = expression(log[10]~(Fork~length)),
x = expression(log[10]~(Age))
))</pre>
```

Figure 1.

La transformation log-log rend la relation linéaire et, à première vue, il ne semble pas y avoir de problème évident avec les conditions d'application. Ajustons donc le modèle complet avec l'interaction:

```
require(car)
model.full<-lm(lfkl ~ sex + lage + sex:lage, data = mydata)
Anova(model.full, type = 3)</pre>
```

Probabilité que le terme lage*sex n'affecte pas la longueur à la fourche (i.e. que la pente ne diffère pas entre les sexes, et que la différence de taille entre les mâles et femelles ne varie pas avec l'âge)

Attrape. Notez que j'ai utilisé la fonction Anova() du package car avec un "a" majuscule au lieu de la fonction native anova() (avec un "a" minuscule") associée aux objets produits par lm() pour obtenir les sommes de carrés de type III. Ces sommes des carrés des écarts de type III (partiels) sont calculées comme si la variable était entrée la dernière dans le modèle et correspondent à la différence entre la variance expliquée par le modèle complet et par le modèle dans lequel seule cette variable est omise. La fonction native anova() donne les sommes des carrés séquentielles, calculées au fur et à mesure que chaque variable est ajoutée au modèle nul avec seulement une ordonnée à l'origine. Dans de rares cas, les sommes

des carrés de type I et III sont égales (quand le design est parfaitement orthogonal ou balancé). Dans la vaste majorité des cas, les sommes des carrés de type I et III sont différentes et je vous conseille de toujours utiliser les sommes des carrés de type III dans vos analyses.

À partir de cette analyse, on devrait accepter les hypothèses nulles (1) d'égalité des pentes pour les deux sexes, et (2) que les ordonnées à l'origine sont les mêmes pour les deux sexes. Mais, avant d'accepter ces conclusions, il faut vérifier si les données rencontrent les conditions d'application, comme d'habitude...

En ce qui concerne la normalité, ça a l'air d'aller quoiqu'il y a quelques points, en haut à droite, qui dévient de la droite. Si on effectue le test de Wilk-Shapiro (W = .9764, p = 0.09329), on confirme que les résidus ne dévient pas significativement de la normalité. Les résidus semblent homoscédastiques, mais si vous voulez vous en assurer, vous pouvez l'éprouver par un des tests formels. Ici j'utilise le test Breusch-Pagan, qui est approprié quand certaines des variables indépendantes sont continues (Le test de Levene n'est approprié que lorsqu'il n'y a que des variables discontinues).

```
bptest(model.full)
```

Comme l'hypothèse nulle de ce test est que les résidus sont homoscédastiques, et que p est relativement élevé, le test confirme l'évaluation visuelle. De plus, il n'y a pas de tendance évidente dans les résidus, suggérant qu'il n'y a pas de problème de linéarité. Ce qui peut également être éprouvé formellement:

```
resettest(model.full, power = 2:3, type = "regressor",
data = mydata)
```

La dernière condition d'application est qu'il n'y a pas d'erreur de mesure sur la variable indépendante continue. On ne peut vraiment éprouver cette condition, mais on sait que des estimés indépendants de l'âge des poissons obtenus par différents chercheurs donnent des âges qui concordent avec moins de 1-2 ans d'écart., ce qui est inférieur au 10% de la fourchette observée des âges et donc acceptable pour des analyses de modèles de type I (attention ici on ne parle pas des SC de type I, je sais, c'est facile de confondre...)

Vous noterez qu'il y a une observation qui a un résidu normalisé (studentized residual) qui est élevé, i.e. une valeur extrême (cas numéro 49). Éliminez-la de l'ensemble de données et refaites l'analyse. Vos conclusions changent-elles?

```
model.full.no49<-lm(lfkl ~ sex + lage + sex:lage, data =</pre>
```

```
mydata[c(-49),])
Anova(model.full.no49, type=3)
```

La conclusion ne change pas après avoir enlevé la valeur extrême. Comme on n'a pas de bonne raison d'éliminer cette valeur, il est probablement mieux de la conserver. Un examen des conditions d'application après avoir enlevé cette valeur révèle qu'elles sont toutes rencontrées.

8.3.2 Cas 2 - Taille en fonction de l'âge (exemple avec des pentes différentes)

Le fichier anc3dat.csv contient des données sur des esturgeons mâles de deux sites (locate): Lake of the Woods dans le Nord-Ouest de l'Ontario et Chruchill River dans le Nord du Manitoba. En utilisant la même procédure, éprouvez l'hypothèse que la pente de la régression de lfkl sur lage est la même aux deux sites (alors Locate est la variable en catégories et non pas sex). Que concluez-vous?

```
mydata<-anc3dat
require(ggplot2)
myplot<-ggplot(data=mydata, aes(x=lage,
y=log10(fklngth)))+facet_grid(.~locate)+geom_point()
myplot
myplot<-myplot+
stat_smooth(method = lm, se=FALSE)+
stat_smooth(se=FALSE, color="red")
update_labels(myplot, list(
y = expression(log[10]~(Fork~length)),
x = expression(log[10]~(Age))
))
model.full<-lm(lfkl ~ lage + locate + lage:locate, data = mydata)
Anova(model.full, type = 3)</pre>
```

Ici, on rejette les hypothèses nulles (1) que les pentes sont les mêmes dans les deux sites et (2) que les ordonnées à l'origine sont égales. En d'autres mots, si on veut prédire la longueur à la fourche d'un esturgeon à un âge donné précisément, il faut savoir de quel site il provient. Puisque les pentes diffèrent, il faut estimer des régressions séparées.

Mais avant d'accepter ces conclusions, on doit se convaincre que les conditions d'application sont rencontrées:

Figure 3.

Si on examine les résidus selon les méthodes habituelles, on voit qu'il n'y a pas de problème de linéarité, ni d'homoscédasticité (BP = 2.8721, p = 0.4118). Cependant, le test de Wilk-Shapiro est significatif (W=0.97, p = 0.03). Étant donné la taille assez grande de l'échantillon (N=92), ce test a beaucoup de puissance, même si la déviation de normalité ne semble pas très grande. Compte-tenu de la robustesse relative des GLM, de la taille de l'échantillon, on ne devrait pas ^tre trop inquiet de cette déviation de normalité.

Donc, comme les conditions des GLM sont suffisamment remplies, on peut accepter les résultats donnés par R. Tous les termes sont significatifs (location, lage, interaction). Ce modèle complet est équivalent à ajuster des régressions séparées pour chaque site. Pour obtenir les coefficients, on peut ajuster des régressions simples sur chaque sous-ensemble, ou extraire les coefficients ajustés du modèle complet:

```
model.full
lm(formula = lfkl ~ lage + locate + lage:locate, data = mydata)
```

Par défaut, la variable locate iest encodée comme o pour le site qui vient le premier en ordre alphabétique (LofW) et 1 pour l'autre (Nelson). Les régressions pour chaque site deviennent donc:

```
Pour LofW: lfkl = 1.2284 + 0.3253 lage + 0.2207 (0) - 0.1656 (0) ( lage ) lfkl = 1.2284 + 0.3253 lage Pour Nelson: lfkl = 1.2284 + 0.3253 lage + 0.2207 (1) - 0.1656 (1) ( lage ) lfkl = 1.4491 + 0.1597 lage
```

Vous pouvez vérifier en ajustant séparément les régressions pour chaque site:

```
by(anc3dat,locate,function(x) lm(lfkl~lage, data=x))
```

8.4 Le modèle d'ANCOVA

Si le test d'homogénéité des pentes indique qu'elles diffèrent, alors on devrait estimer des régressions individuelles pour chaque niveau des variables discontinues. Cependant, si on accepte l'hypothèse d'égalité des pentes, l'étape suivante est de comparer les ordonnées à l'origine. Selon la "vieille école" i.e. l'approche

traditionnelle, on ajuste un modèle avec la variable catégorique et la variable continue, mais sans interaction (le modèle ANCOVA sensus stricto) et on utilise la somme des carrés des écarts de type III, disons avec la fonction Anova(). C'est ce que la majorité des manuels de biostatistiques présentent.

L'autre approche consiste à utiliser les résultats de l'analyse du modèle complet, et tester la signification de chaque terme à partir des sommes des carrés partiels. C'est plus rapide, mais moins puissant. Dans la plupart des cas, cette perte de puissance n'est pas trop préoccupante, sauf lorsque le modèle est très complexe et contient de nombreuses interactions non-significatives. Je vous suggère d'utiliser l'approche simplifiée, et de n'utiliser l'approche traditionnelle que lorsque vous acceptez l'hypothèse d'égalité des ordonnées à l'origine. Pourquoi?

Puisque l'approche simplifiée est moins puissante, si vous rejetez quand même Ho, alors votre conclusion ne changera pas, mais sera seulement renforcée, en utilisant l'approche traditionnelle.

Ici, je vais comparer l'approche traditionnelle et l'approche simplifiée. Rappelezvous que vous voulez évaluer l'égalité des ordonnées à l'origine après avoir déterminé que les pentes étaient égales. Éprouver l'égalité des ordonnées à l'origine quand les pentes diffèrent (ou, si vous préférez, quand il y a une interaction) est rarement sensé, peut facilement être mal interprété, et ne devrait être effectué que rarement.

De retour aux données de ancidat.csv, en comparant la relation entre lfkl et lage entre les sexes, nous avions obtenu les résultats suivants pour le modèle complet avec interactions:

```
Anova Table (Type III tests)
Response: lfkl
Sum Sq Df F value
Pr(>F)
(Intercept) 0.64444 1 794.8182 < 2.2e-16 ***
sex
0.00041 1
0.5043
0.4795
lage
0.07259 1 89.5312 4.588e-15 ***
sex:lage
```

```
0.00027 1
0.3367
0.5632
Residuals
0.07135 88
--Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Residuals 88 0.0713501 0.0008108
```

On avait déjà conclu que la pente ne varie pas entre les sexes (i.e. l'interaction n'est pas significative). Notez que la p-valeur associée au sexe (0.4795) n'est pas significative non plus.

De l'autre côté, selon l'approche traditionnelle, l'inférence quand à l'effet du sexe se fait à partir du modèle réduit (le modèle ANCOVA sensus stricto):

```
model.ancova<-lm(lfkl ~ sex + lage , data = mydata)
Anova(model.ancova, type = 3) summary(model.ancova)</pre>
```

Dans ce modèle, sex n'est pas significatif et on conclue donc que l'ordonnée à l'origine ne diffère pas entre les sexes. Notez que la pvaleur est plus petite (0.1771 vs 0.4795), ce qui reflète la puissance accrue de l'approche traditionnelle. Toute-fois, les conclusions sont les mêmes: les ordonnées à l'origine ne diffèrent pas.

En examinant les graphiques diagnostiques, vous noterez qu'il y a trois observations dont la valeur absolue du résidu est grande (cas 19, 49, et 50). Ces observations pourraient avoir un effet disproportionné sur les résultats de l'analyse. Éliminez-les et refaites l'analyse. Les conclusions changent-elles ?

```
model.ancova.nooutliers<-lm(lfkl ~ sex + lage ,
data = mydata[c(-49, -50, -19),])
Anova(model.ancova.nooutliers, type=3)
summary(model.ancova.nooutliers)</pre>
```

Ouch! Les résultats changent. Il faudrait donc rejeter l'hypothèse nulle et conclure que les ordonnées à l'origine diffèrent! Une conclusion qualitativement différente de celle obtenue en considérant toutes les données. Pourquoi? Il y a deux raisons possibles : (1) les valeurs extrêmes influencent beaucoup les régressions ou (2) l'exclusion des valeurs extrêmes permet d'augmenter la puissance de détection d'une différence. La première explication est moins plausible parce que les valeurs extrêmes n'avaient pas une grande influence (leverage faible). Alors, la deuxième explication est plus plausible et vous pouvez le vérifier en faisant des

régressions pour chaque sexe sans et avec les valeurs extrêmes. Si vous le faites, vous noterez que les ordonnées à l'origine pour chaque sexe ne changent presque pas alors que leurs erreurs-types changent beaucoup.

Ajustez une régression simple entre lfkl et lage pour l'ensemble complet de données et aussi pour le sous-ensemble sans les 3 valeurs déviantes. Comparez ces modèles avec les modèles d'ANCOVA ajustés précédemment. Que concluez-vous ? Quel modèle, d'après vous, a le meilleur ajustement aux données ? Pourquoi ?

Le modèle en excluant les valeurs extrêmes:

```
model.linear.nooutliers<-lm(lfkl ~ lage ,
data = mydata[c(-49, -50, -19),])
summary(model.linear.nooutliers)</pre>
```

Pour la régression simple (sans les valeurs extrêmes) on obtient un R 2 de 0.76 et une erreur-type des résidus de 0.02441, En comparant à l'erreur-type des résidus du modèle d'ANCOVA (0.02399) on réalise que la qualité des prédictions est essentiellement la même, même en ajustant des ordonnées à l'origine différentes pour chaque groupe. Par conséquent, les bénéfices de l'inclusion d'un terme pour les différentes ordonnées à l'origine sont faibles alors que le coût, en terme de complexité du modèle, est élevé (33% d'augmentation du nombre de termes pour un très faible amélioration de la qualité d'ajustement). Si vous examinez les résidus de ce modèle, vous trouverez qu'ils sont à peu près O.K.)

Si on ajuste une régression simple sur toutes les données, on obtient:

```
model.linear<-lm(lfkl ~ lage , data = mydata)
summary(model.linear)</pre>
```

Encore une fois, l'erreur-type des résidus (0.0285) pour cette régression unique est semblable à la variance du modèle d'ANCOVA (0.02837) et le modèle simplifié prédit presque aussi bien que le modèle plus complexe. (Ici encore, toutes les conditions d'application semblent remplies, si ce n'est de la valeur extrême).

Donc, dans les deux cas (avec ou sans les valeurs extrêmes), l'addition d'un terme supplémentaire pour le sexe n'ajoute pas grand-chose. Il semble donc que le meilleur modèle soit celui de la régression simple. Un estimé raisonnablement précis de la taille des esturgeons peut être obtenu de la régression commune sur l'ensemble des résultats.

Note: Il est fréquent que l'élimination de valeurs extrêmes en fasse apparaître

d'autres. C'est parce que ces valeurs extrêmes dépendent de la variabilité résiduelle. Si on élimine les valeurs les plus déviantes, la variabilité résiduelle diminue, et certaines observations qui n'étaient pas si déviantes que cela deviennent proportionnellement plus déviantes. Notez aussi qu'en éliminant des valeurs extrêmes, l'effectif diminue et que la puissance décroît. Il faut donc être prudent.

8.5 Comparer l'ajustement de modèles

Comme vous venez de le voir, le processus d'ajustement de modèles est itératif. La plupart du temps il y a plus d'un modèle qui peut être ajusté aux données et c'est à vous de choisir celui qui est le meilleur compromis entre la qualité d'ajustement (qu'on essaie de maximiser) et la complexité (qu'on essaie de minimiser). La stratégie de base en ajustant des modèles linéaires (ANOVA, régression, ANCOVA) est de privilégier le modèle le plus simple si la qualité d'ajustement n'est pas significativement plus mauvaise. R peut calculer une statistique F vous permettant de comparer l'ajustement de deux modèles. Dans ce cas, l'hypothèse nulle est que la qualité d'ajustement ne diffère pas entre les deux modèles.

En utilisant les données de Ancıdat comparez l'ajustement du modèle ANCOVA et de la régression commune:

```
anova(model.ancova,model.linear)
```

La fonction anova() utilise la différence entre la somme des carrés des deux modèles et la divise par la différence entre le nombre de degrés de liberté pour obtenir un carré moyen. Ce carré moyen est utilisé au numérateur et est divisé par la variance résiduelle du modèle le plus complexe pour obtenir la statistique F. Dans ce cas-ci, le test de F n'est pas significatif, et on conclut que les deux modèles ont une qualité d'ajustement équivalente, et qu'on devrait donc privilégier le modèle le plus simple, la régression linéaire simple.

Refaites le même processus avec le données de ANC3DAT, ajustez le modèle complet avec interaction (LFKL~LAGE+LOCATE+LAGE:LOCATE) et sans interaction (LFKL~LAGE+LOCATE), Comparez l'ajustement des deux modèles, que concluez vous?

```
model.full.anc3dat<-lm(lfkl ~ lage + locate + lage:locate,
data = anc3dat)</pre>
```

8.6. BOOTSTRAP 251

```
model.ancova.anc3dat<-lm(lfkl ~ lage + locate , data =
anc3dat)
anova(model.full.anc3dat,model.ancova.anc3dat)</pre>
```

Cette fois-ci, le modèle plus complexe s'ajuste significativement mieux aux données. (Pas surprenant puisque nous avions précédemment conclu que l'interaction est significative avec ces données.)

8.6 Bootstrap

```
######
# Bootstrap analysis
#
Bootstrap analysis BCa confidence intervals
Preferable when parameter distribution is far from normal
# Bootstrap 95% BCa CI for regression coefficients
library(boot)
# To simplify future modifications of the code in this file,
# copy the data to a generic mydata dataframe
mydata<-anc3dat
# create a myformula variable containing the formula for the
model to be fitted
myformula<-as.formula(lfkl ~ lage + locate + lage:locate)</pre>
# function to obtain regression coefficients for each iteration
bs <- function(formula, data, indices) {</pre>
d <- data[indices, ]</pre>
fit <- lm(formula, data = d)</pre>
return(coef(fit))
}
# bootstrapping with 1000 replications
results <- boot(data = mydata, statistic = bs, R = 1000,
formula = myformula)
# view results
results
for (i in 1:length(results$t0)) {
```

```
plot(results, index = i)
}
# get 95% confidence intervals
for (i in 1:length(results$t0)) {
print(boot.ci(results, type = "bca", index = i))
}
```

8.7 Permutation test

```
#########
# Permutation test
# using lmperm library
# To simplify future modifications of the code in this file,
# copy the data to a generic mydata dataframe
mydata<-anc3dat
# create a myformula variable containing the formula for the
model to be fitted
myformula<-as.formula(lfkl ~ lage + locate + lage:locate)</pre>
require(lmPerm2)
# Fit desired model on the desired dataframe
mymodel <- lm(myformula , data = mydata)</pre>
# Calculate p-values for each term by permutation
# Note that lmp centers numeric variable by default, so to
get results that are
# consistent with standard models, it is necessary to set
center=FALSE
mymodelProb <- lmp(myformula, data = mydata, center=FALSE,</pre>
perm = "Prob")
summary(mymodel)
summary(mymodelProb)
```

Chapter 9

Analyse de données de fréquence: Tableaux de contingence, modèles log-linéaires et régression de Poisson

Après avoir complété ce laboratoire, vous devriez être en mesure de:

- Créer et manipuler des jeux de données en R pour analyser des données de fréquences.
- Utiliser R pour éprouver une hypothèse extrinsèque à propos de données de fréquence d'une population.
- Utiliser R pour éprouver l'hypothèse d'indépendance pour des tableaux de contingence à 2 dimensions.
- Utiliser R pour ajuster des régressions de Poisson et des modèles log-linéaires à des données de fréquence.

9.1 Organisation des données: 3 formats

Les résultats de certaines expériences sont sous forme de fréquences, par exemple le nombre de plantes infectées par un pathogène sous différents régimes d'infection, ou le nombre de tortues mâles et femelles qui éclosent à différentes températures (oui, chez les tortues le sexe dépends de la température!), etc. La question statistique qui se pose généralement est de savoir si la proportion des observations dans chaque catégorie (infecté vs non infecté, mâle vs femelle, etc)

diffère significativement entre les traitements (régime d'infection ou température dans les deux exemples). Pour répondre à cette question, on peut organiser les données de manière à refléter comment les observations se retrouvent dans chaque catégorie. Il existe 3 façons d'organiser ces données. Vous devriez être capable de choisir la manière appropriée pour votre analyse, et savoir convertir entre elles avec R.

Le fichier USPopSurvey.csv contient les donnée de recensement d'une ville du midwest américain en 1980:

```
# Get US Survey data, in "Frequency" form load(url("http://www.antoinemorin.com/biostats/2013/USPopSurvey.csvonline version USPopSurvey
```

Notez qu'il y a 18 lignes et 3 colonnes dans ce fichier. Chaque ligne donne le nombre de personnes (frequency) pour un sexe et une classe d'âge. Il y a sum(USPopSurvey\$frequency)=239439 individus qui ont été classifiés selon les 18 catégories (2 sexes x 9 classes d'âge). Cette manière de représenter les données est sous le format de fréquences (frequency form). C'est un format compact permettant d'enregistrer les données quand il y a seulement des variables catégoriques à représenter.

Lorsqu'il y a des variables continues, ce format ne peut être utilisé. Les données doivent être enregistrée sous le format de cas (case form) dans laquelle chaque observation (individu) est représenté par une ligne dans le fichier, et où chaque variable est représentée par une colonne. Le package vcdExtra contient la fonction expand.dft() qui permet de convertir de la forme de fréquence à la forme de cas. Par exemple, pour créer un data frame avec 239439 lignes et 2 colonnes (sex et ageclass) à partir du data frame USPopSurvey:

```
USPopSurvey.caseform<-expand.dft(USPopSurvey, freq="frequency")
head(USPopSurvey.caseform)
tail(USPopSurvey.caseform)</pre>
```

Ces données peuvent finalement être organisées sous le format de tableau (table form) de contingence où chacune des n variables est représentée par une dimension d'un tableau n-dimensionnel (dans notre exemple on a 2 variables, sexe et classe d'âge, et les rangées pourraient représenter les classes d'âge et les colonnes chaque sexe). Les cellules de ce tableau contiennent les fréquences. Le format tableau peut être obtenu du format de fréquence ou de cas par la commande

xtabs():

```
# convert case form to table form
xtabs(~ageclass+sex,USPopSurvey.caseform)
# convert frequency form to table form
xtabs(frequency~ageclass+sex, data=USPopSurvey)
```

Figure 1. Fonctions permettant la conversion de données de fréquences entre les différents formats. à ce format De ce format Cas Cas Fréquence expand.dft(X) Tableau expand.dft(X) Fréquence Tableau xtabs(~A+B) table(A,B) xtabs(count~A+B) as.data.frame(X)

9.2 Visualiser graphiquement les tableaux de contingence et test d'indépendance

Les tableaux de contingence peuvent servir à éprouver l'hypothèse d'indépendance des observations. Ceci équivaut à répondre à la question: est-ce que la classification des observations selon une variable (par exemple sex) indépendante de la classification par une autre variable (par exemple ageclass). En autres mots, est-ce que la proportion des mâles et femelles indépendante de l'âge ou varie avec l'âge?

Le package vcd inclut la fonction mosaic() qui permet de représenter graphiquement le contenu d'un tableau de contingence:

```
library(vcd)
USTable<-xtabs(frequency~ageclass+sex, data=USPopSurvey) # save the table f
# Mosaic plot of the contingency table
mosaic(USTable)</pre>
```

Figure 2.

Cette mosaïque représente la proportion des observations dans chaque combinaison de catégories (ici il y a 18 catégories, 2 sexes x 9 classes d'âge). Les catégories contenant une plus grande proportion d'observations sont représentées par de plus grands rectangles. Visuellement, on peut voir que la proportion des mâles et femelles est approximativement égale chez les jeunes, mais que la proportion des femelles augmente chez les personnes âgées.

Le test de Chi carré permet d'éprouver l'hypothèse nulle que la proportion des mâles et femelles ne change pas avec l'âge (est indépendante de l'âge):

Test of independence
chisq.test(USTable) # runs chi square test of independence of sex and a

La valeur p étant très faible, on rejette donc l'hypothèse nulle que âge et sexe sont indépendants. Ces graphiques mosaïques peuvent êtres colorés pour souligner les catégories qui contribuent le plus à cette dépendance:

Mosaic plot of the contingency table with shading mosaic(USTable, shade=TRUE)

Figure 3. La couleur de chaque rectangle est proportionnelle à la déviation des fréquences observées de ce qui serait attendu si l'âge et le sexe étaient indépendants. Les classes d'âge 40-49 et 50-59 ont un rapport des sexe approximativement égal à celui de toutes les classes d'âge réunies. Il y a plus de jeunes mâles et de femelles âgées que si le rapport des sexe ne variait pas avec l'âge.et ces rectangles sont colorés en bleu. De l'autre côté, il y a moins de jeunes femelles et de mâles âgés que si le rapport des sexe était indépendant de l'âge, et ces rectangles sont en rouge. La valeur p à la droite de la figure est pour le test de Chi carré qui éprouve l'hypothèse nulle d'indépendance pour l'ensemble des observations, toutes classes d'âge confondues.

L'estimation de la valeur p associée à la statistique du Chi carré est approximative lorsque les fréquences attendues sont faibles dans certaines cellules, et ce particulièrement pour les tableaux de contingence 2x2. Deux options permettant des valeurs p plus exactes sont préférées dans ce cas, et le choix dépends du nombre total d'observations. Pour de grands échantillons (comme ici avec plus de 200,000 observations!), une approche par simulation de type Monte Carlo est suggérée et peut être obtenue en ajoutant simulate.p.value=TRUE comme argument à la fonction chisq.test() :

Monte-carlo estimation of p value (better for small n)
chisq.test(USTable, simulate.p.value=TRUE, B=10000)

Ici, la simulation a été faite B=10000 fois, et la valeur de Chi carré observée avec les données réelles n'a jamais été observée. Par conséquent, p a été estimé à 1/10001=9.999e-05, qui est beaucoup plus élevé que la valeur p estimée à partir de la distribution théorique de Chi carré (p< 2.2e-16). Cette différence est due au moins en partie à un artéfacts de la simulation. Pour obtenir des valeurs p de

l'ordre de 1e-16, il faut effectuer au moins 10 16 simulations. Et je ne suis pas aussi patient que ça!

Pour de petits tableaux de contingence avec des fréquences attendues petites, le test exact de Fisher peut servir à estimer la valeur p associée à l'hypothèse d'indépendance. Mais ce test ne peut être effectué avec de grands échantillons, comme ici:

```
#Fisher exact test for contingency tables (small samples and small tables) fisher.test(USTable) # fails here because too many observations fisher.test(USTable, simulate.p.value=TRUE, B=10000)
```

9.3 Régression de Poisson: une alternative au test de Chi carré pour les tableaux de contingence

Rendu à ce stade, vous devriez avoir appris à apprécier la flexibilité et la généralité des modèles linéaires, et réaliser que le test de t est un cas spécial d'un modèle linéaire avec une variable indépendante catégorique. L'analyse des tableaux de contingence par le test du Chi carré peut également être généralisé. Un modèle linéaire généralisé pour une distribution de Poisson peut être utilisé quand la variable dépendante est une fréquence d'observations et les variables indépendantes sont catégorique (comme pour les tableaux de contingence, on parle alors de modèles log-linéaires), continue (régression Poisson), ou une combinaison de variables indépendante continues et catégoriques (aussi appelé régression de Poisson, mais avec des variables catégoriques en plus, analogue à l'ANCOVA sensu largo).

Ces modèles prédisent le logarithme naturel de la fréquence des observations en fonction des variables indépendantes. Comme pour les modèles linéaires qui présument de la normalité des résidus, on peut évaluer la qualité d'ajustement du modèle (par AICc par exemple) et la signification statistique des termes du modèle (par exemple en comparant l'ajustement d'un modèle "complet" et celui d'un modèle qui exclue un terme à tester). On peut également obtenir des estimés des paramètre pour chaque terme dans le modèle, avec des intervalles de confiance et des valeur p pour l'hypothèse nulle que ce terme n'a pas d'influence sur la fréquence.

La fonction glm() avec l'option family=poisson() permet l'estimation, par la méth-

ode du maximum de vraisemblance, de modèles linéaires pour des fréquences. Comparativement aux modèles linéaires vus précédemment, une des particularité de ces modèles est que seuls les termes d'interaction sont d'intérêt. En partant des données de recensement en forme tableau, on peut ajuster un glm aux fréquences observées par sexe et classe d'âge par:

mymodel<-glm(frequency~sex*ageclass,family=poisson(),data=USPopSurv
summary(mymodel)</pre>

L'ajustement du modèle complet, avec L'interaction triple sex:ageclass interaction, permet à la proportion des mâles et femelles de changer entre les classes d'âge, et donc d'estimer exactement les fréquences observées pour chaque combinaison de sexe et classe d'âge (notez que les résidus (deviance residuals) sont tous 0, et que l'estimé de déviance résiduelle est également approximativement zéro).

Un masochiste peut utiliser le tableau des coefficients pour obtenir la fréquence prédite pour les différentes catégories. Les fréquences prédites, comme pour l'ANOVA à critères multiple, sont obtenus en additionnant les coefficients appropriés. Puisque, en R, le premier niveau d'une variable catégorique (facteur) en ordre alphabétique) est utilisé comme référence, l'ordonnée à l'origine (9.776733) est la valeur prédite pour le logarithme naturel de la fréquence des femelles dans la première classe d'âge (0 to 9). En effet, 9.776733 est approximativement égal à 17619, le nombre observé de femelles dans cette classe d'âge.

Pour les mâles dans la classe d'âge 80+, il faut calcule l'antilog du coefficient pour l'ordonnée à l'origine (pour les femelles dans la première classe d'âge), plus le coefficient pour sexmale (égal à la différence du log de la fréquence entre les femelles et les mâles), plus le coefficient pour la classe d'âge 80+ qui corresponds à la différence de fréquence entre cette classe d'âge et la classe d'âge de référence, plus le coefficient pour l'interaction sexmale:ageclass80+ (qui corresponds à la différence de proportion de mâles dans cette classe d'âge par rapport à la classe d'âge de référence). Ceci donne: ln(frequency)=9.776733-0.004608-1.454582-0.754343=7.5632, et la fréquence est égale à e 7.5632 =1926

Il y a de nombreuses valeur p dans ce tableau, mais elle ne sont en général pas très utiles. Pour éprouver l'hypothèse que l'effet du sexe sur la fréquence est identique dans chaque classe d'âge (i.e. que sexe et âge sont indépendants), vous devez ajuster un modèle qui exclut cette interaction (sex:ageclass) et déterminer comment l'ajustement du modèle est affecté.

La fonction Anova() du package car permet de prendre un raccourci:

```
> library(car)
> Anova(mymodel, type=3, test = "LR")
```

Les arguments type=3 and test="LR" font en sorte que le test effectué pour comparer le modèle complet aux modèles réduits est les test de Chi carré sur le rapport de vraisemblance (Likelihood Ratio Chi-Square) à partir de la variance résiduelle, et que c'est un test partiel, et non séquentiel.

Selon ces tests, il n'y a pas d'effet principal de sex (p=0.667) mais il y a un effet principal de ageclass et une interaction significative sex:ageclass. L'interaction significative signifie que l'effet du sexe sur la fréquence varie selon les classes d'âge, bref que le rapport des sexe varie avec l'âge. L'effet principal de ageclass signifie que la fréquence des individus varie avec l'âge dans la population recensée (i.e. que certaines classes d'âge sont plus populeuses que d'autres). L'absence d'un effet principal du sexe suggère qu'il y a approximativement le même nombre de mâles et femelles dans l'échantillon (quoique, puisqu'il y a une interaction, vous devez être prudents en faisant cette déclaration. C'est "vrai" au total, mais semble incorrect pour certaines classes d'âge).

9.4 Tester une hypothèse extrinsèque

Le test d'indépendance ci-dessus éprouve une hypothèse intrinsèque parce que les proportions utilisées pour calculer les valeurs attendues et tester l'indépendance sont celles observées (i.e. la proportion des mâles et femelles dans tout l'échantillon, et la proportion des individus dans chaque classe d'âge).

Pour éprouver l'hypothèse (extrinsèque) que le rapport des sexes est 1:1 pour les individus les plus jeunes (ageclass 0-9), on doit produire le tableau 2X2 des fréquences observées et attendues. Les fréquences attendues sont obtenues simplement en divisant le total des mâles et femelles par 2.

Code R pour créer et analyser un tableau de contingence 2X2 et éprouver une hypothèse extrinsèque

```
### Produce a table of obs vs exp for 0-9 age class
Popn0.9 <- rbind(c(17578, 17578), c(17619, 17538))
### Run X2 test on above table
chisq.test(Popn0.9, correct=F)### X2 without Yates</pre>
```

```
chisq.test(Popn0.9) ### X2 with Yates
```

Éprouvez l'hypothèse nulle que la proportion de mâles et femelles à la naissance est égale. Que concluez-vous? Croyez-vous que ces données sont appropriées pour tester cette hypothèse?

```
chisq.test(Popn0.9, correct=F)### X2 without Yates
chisq.test(Popn0.9) ### X2 with Yates
```

Notez que pour un tableau 2X2, on devrait utiliser une correction de Yates ou un test de Fisher. Le test de Fisher ne pouvant être utilisé lorsque l'échantillon dépasse 200, on utilise la correction de Yates. Selon cette analyse, on accepte l'hypothèse nulle que le rapport des sexes est 1:1à la naissance. Ceci dit, ces données ne sont pas très appropriées pour éprouver l'hypothèse car la première classe d'âge est trop grossière. Il est possible que le rapport des sexes à la naissance soit différent de 1:1 mais que la mortalité différentielle des deux sexes compense au cours des 9 premières années (par exemple si il y a plus de mâles à la naissance, mais que les jeunes garçons ont une survie plus faible au cours de leurs 9 premières années). Dans un tel cas, le rapport des sexes n'est PAS de 1:1 à la naissance, mais on accepte l'hypothèse nulle à partir des données dans la classe d'âge 0-9.

9.5 Régression de Poisson pour l'analyse de tableaux de contingence à plusieurs critères

Le principe d'éprouver l'indépendance en examinant les interactions peut être utilisé avec les tableaux de contingence à plusieurs critères. Par exemple, examinons si la température (2 niveaux: base et haute) et l'éclairage (2 niveaux: bas et haut) affectent si des plantes sont infectées (2 niveaux: infecté et non-infecté) par un pathogène. On peut représenter ces données par un tableau de contingence à 3 critères (température, lumière, statut d'infection).

L'ajustement de modèles log-linéaires à des données de fréquence implique que l'on éprouve plusieurs modèles en les comparant au modèle complet (saturé). Une série de modèles contenant tous les termes sauf une des interactions qui nous intéressent est produite, et l'ajustement de chaque modèle est comparé à celui du modèle complet. Si la réduction de la qualité d'ajustement n'est pas significative, cela implique que l'interaction manquante contribue peu à

la qualité de l'ajustement. Par contre, si le modèle réduit s'ajuste nettement moins bien aux données, alors l'interaction manquante contribue beaucoup à l'ajustement du modèle complet. Comme pour les tableaux de contingence 2X2, les termes qui nous intéressent le plus sont les interactions, pas les effets principaux, si l'on teste pour l'indépendance des différents facteurs.

Le fichier loglin.csv contient les fréquences (frequency) des plantes infectées ou non infectées (infected) à basse et haute température (temperature) à basse et haute lumière (light). Pour visualiser ces données et déterminer si le taux d'infection dépends de la lumière et de la température, on peut faire une figure mosaïque et ajuster un modèle log-linéaire:

```
# Convert from frequency form to table form for mosaic plot
loglinTable<-xtabs(frequency~temperature+light+infected, data=loglin)
# Create mosaic plot to look at data
library(vcd)
mosaic(loglinTable, shade=TRUE)</pre>
```

Figure 4.

Cette expérience contrôlée avec le même nombre de plantes à chaque niveau de lumière et de température produit une mosaïque où la surface occupée par les observations dans les quatre quadrants est égale. Ce qui nous intéresse, le taux d'infection par le pathogène, semble varier entre les quadrants (i.e. les niveaux de température et de lumière). Le rectangle rouge dans le coin en bas à gauche indique que le nombre de plantes infectées à basse température et haute lumière est plus faible qu'attendu si ces deux facteurs n'influencent pas le taux d'infection. Même chose pour les conditions de basse lumière et de haute température (coin supérieur droit). La valeur p au bas de l'échelle représente un test d'indépendance équivalent à comparer le modèle complet au modèle excluant toutes les interactions et ne contenant que les effets principaux de la température, la lumière, et le statut d'infection sur le logarithme naturel du nombre d'observations.

```
# Fit full model
full.model<-glm(frequency~temperature*light*infected, family=poisson(),
data=loglin)
# Test partial effect of terms in full model
require(car)
Anova(full.model, type=3, test="LR")</pre>
```

Les probabilités associées à chaque terme sont ici calculées en comparant

l'ajustement du modèle complet à un modèle qui exclue seulement le terme d'intérêt. Plusieurs des termes sont ici sans véritable intérêt puisque les fréquences sont partiellement contrôlées dans notre expérience. Puisque la question biologique porte sur le taux d'infection, les seuls termes d'intérêt sont les termes d'interactions qui incluent le statut d'infection: temperature:infected , l'interaction triple temperature:light:infected .

- L'interation significative temperature:infected implique que le taux d'infection n'est pas indépendant de la température. D'ailleurs il est apparent dans la mosaïque que le taux d'infection (le nombre relatif de plantes infectées) est supérieur à haute température.
- L'interaction significative light:infected implique que le taux d'infection dépends de la lumière. La mosaïque illustre que la proportion des plantes infectées est plus élevée en basse lumière.
- L'interaction temperature:light:infected in'est pas significative. Cela implique que l'effet de la température et de la lumière sur le taux d'infection sont indépendants. Autrement dit, l'effet de la lumière sur le taux d'infection ne dépends pas de la température, et vice versa.

9.6 Exercice

Le fichier Sturgdat contient les données qui vous permettront d'éprouver l'hypothèse que le nombre d'esturgeons capturé est indépendants du site, de l'année, et du sexe. Avant de commencer l'analyse, les données devront être réorganisées pour pouvoir ajuster un modèle log-linéaire:

Ouvrez sturgdat.csv, puis utilisez la fonction table() pour obtenir les fréquence d'individus capturés par sex, location, et year. Sauvegardez ce tableau comme strugdat.table. Faites une figure mosaïque de ces données:

```
load(url("http://www.antoinemorin.com/biostats/2010/Sturgdat.csv"))
online version, data in case form
# Reorganize data from case form to table form
sturgdat.table<-with(sturgdat, table(sex,year,location))
# display the table
sturgdat.table
# Create data frame while converting from table form to frequency form
sturgdat.freq<-as.data.frame(sturgdat.table)</pre>
```

9.6. EXERCICE 263

```
#display data frame
sturgdat.freq
# Look at the data as mosaic plot
library(vcd)
# mosaic using the table created above
mosaic(sturgdat.table, shade=TRUE)
```

Figure 5.

À partir de ces données en format de fréquence, ajustez le modèle loglinéaire complet et le tableau d'anova avec les statistique de Chi carré pour les termes du modèles. Est-ce que l'interaction triple (location:year:sex) est significative? Est-ce que le rapport des sexes varien entre les sites ou d'une année à l'autre?.

```
# Fit full model
full.model<-glm(Freq~sex*year*location, data=sturgdat.freq, family="poisso
summary(full.model)
library(car)
Anova(full.model, type=3)</pre>
```

Ce tableau a trois critères: sex, location et year . Donc le modèles compelt (saturé) contient 7 termes: trois effets principaux (sex, location et year), trois interactions du second degré (double) (sex:year, sex:location et year: location) et une interaction du troisième degré (triple) (sex:year:location). La déviance nulle est 57.17574, la déviance résiduelle du modèle complet est, sans surprise, o. La déviance pouvant être attribuée à l'interaction triple est 1.6677, non significative.

Qu'est ce que cela implique? S'il y a des interactions doubles, alors elles ne dépendent pas de la troisième variable. Par exemple, si le rapport des sexe des esturgeons varie d'une année à l'autre (une interaction sex:year), alors cette tendance est la même aux 2 stations.

Puisqu'il n'y a pas d'interaction triple, il est (statistiquement) justifié de combiner les données pour éprouver les interactions du second degré. Par exemple, pour tester l'effet sex:location, on peut combiner les années. Pour tester l'effet sex:year , on peut combiner les sites. Cette aggrégation a pour effet d'augmenter la puissance, et est analogue à la stratégie en ANOVA à critères multiples. L'approche de la régression de Poisson permet de faire l'équivalent simplement en ajustant le modèle sans l'interaction du troisième degré.

Ajustez le modèle en excluant l'interaction du troisième degré:

```
Analysis of Deviance Table (Type III tests)
Response: Freq
LR Chisq Df Pr(>Chisq)
sex
1.8691 1 0.1715807
year
15.1289 2 0.0005186 ***
location
1.5444 1 0.2139568
sex:year
15.5847 2 0.0004129 ***
sex:location
2.1762 1 0.1401583
year:location 28.3499 2 6.981e-07 ***
--Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' 1
```

L'interaction sex:location n'explique pas une portion significative de la déviance, alors que les deux autres sont significatives. Le rapport des sexes ne varie pas entre les sites, mais il varie selon les années. L'interaction year:location est aussi significative (voir plus pas pour son interprétation).

Devriez vous tenter de simplifier le modèle encore plus? Les vrais statisticiens sont divisés sur cette question. Tous s'entendent cependant sur le fait que conserver des interactions non significatives dans un modèle peut réduire la puissance. De l'autre côté, le retrait des interactions non significatives peut rendre l'interprétation plus délicate lorsque les observations ne sont pas bien balancées (i.e. il y a de la colinéarité entre les termes du modèle).

Ajustez le modèle sans l'interaction sex:location :

```
Analysis of Deviance Table (Type III tests)
Response: Freq
LR Chisq Df Pr(>Chisq)
sex
5.0970 1 0.0239677 *
year
16.1226 2 0.0003155 ***
location
0.2001 1 0.6546011
sex:year
```

9.6. EXERCICE 265

```
13.9883 2 0.0009173 ***
year:location 26.7534 2 1.551e-06 ***
--Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Les deux interactions sont significatives et ce modèle semble le meilleur. Ce modèle est:

$$ln[f_{(ijk)}] = location + sex + year + sex : year + location : year \\$$

Comment ces effets peuvent-ils être interprétés biologiquement? Souvenez vous que, comme dans les test d'indépendance, on n'est pas vraiment intéressé aux effets principaux, seulement par les interactions. Par exemple, l'effet principal de location tnous dit que le nombre total d'esturgeons capturé (le total des 2 sexes pendant les 3 années d'échantillonnage) diffère entre les 2 sites. Cela n'est pas vraiment surprenant et peu intéressant en l'absence d'information sur l'effort de pêche. Cependant, l'interaction sex:year nous dit que le rapport des sexes a changé d'une année à l'autre. Et puisque l'interaction du troisième degré n'est pas significative, on sait que ce changement dans le temps est approximativement le même dans les deux sites. Un résultat possiblement intéressant. Pourquoi? Comme l'expliquer?

L'interaction location: year nous dit que le nombre d'esturgeons n'a pas seulementt varié d'une année à l'autre, mais que la tendance dans le temps diffère entre les deux sites. Ceci pourrait refléter une différence d'effort de pêche à un des sites durant l'une des campagnes d'échantillonnage, ou un impact à seulement un des deux sites la dernière année par exemple. Mais cette tendance est la même pour les mâles et les femelles (donc n'a pas affecté le rapport des sexes) puisque l'interaction triple n'est pas significative. 266CHAPTER 9. ANALYSE DE DONNÉES DE FRÉQUENCE: TABLEAUX DE CONTINGENCE, MODÈLI

Appendix A

Note sur les devoirs et Rmarkdown

Pour les devoirs, veuillez soumettre les rapports en utilisant le fichier Rmarkdown fourni. Le fichier inclue l'énoncé du devoir, les questions et la structure pour intégrer le code R, les sorties R et vos interprétations.

Après avoir modifié et sauvegardé le fichier Rmd, il faut générer le rapport dynamique en format pdf. Pour ce faire, il faut avoir installer une distribution de latex. Le plus simple est d'installer tinytex. Pour ce faire il faut installer l'extension R tinytex et à partir de decette extension installer la distribution latex tinytex.

```
install.packages("tinytex")
tinytex::install_tinytex()
```

Appendix B

Petit guide pour Rmarkdown

B.1 Syntaxe Markdown

Ceci est un petit document qui résume la syntaxe de Markdown

On utilise # (6 max.) pour créer des titres (section):

Titre 3

Titre 4

Titre 5

Titre 6

Donne

B.1.1 Titre 3

B.1.1.1 Titre 4

B.1.1.2 Titre 5

B.1.1.2.1 Titre 6

On entoure le texte des symboles * ou _ pour mettre le texte en italique ou en gras. Un symbole pour mettre en italique: *Texte en Italique * Texte en Italique

_Texte en Italique_Texte en Italique

Deux symboles pour mettre en gras: **Texte gras** **Texte gras**

```
__Texte gras__Textegras
```

On utilise une combinaison des 2 charactère pour obtenir du texte gras et italique.

Pour créer un liste on utilise le symbole - suivit d'une espace.

- Il doit y avoir une ligne vide avant la liste.
- On doit ajouter quelques espaces après chaque ligne.
 - Pour ajouter des niveau à la liste on indente (tab) 2 fois, puis on ajoute le symbole + suivit d'un espace.
 - Ici encore, on doit ajouter quelques espaces après chaque lignes.
- Il doit y avoir une ligne vide après la liste.

On peut aussi créer des liste avec des numéro ou des lettre.

- 1. On doit simplement mettre un point après le chiffre ou la lettre, suivit d'un espace
 - a. Encore une fois, il peut y avoir plusieurs niveaux ii). Mais pas plus de 3 niveau

Pour écrire des équation mathématique, on entoure le texte du symbole \$

$$K = 0.5$$

 $\log(x+k)$

Pour faire un tableau, on fait comme suit (noter que l'alignement des symbole est sans importance) :

```
colonne 1 |colonne 2|colonne 3|colonne 4
-----|-----|------|
cellulle | cellulle | cellulle | cellulle
cellulle | cellulle | cellulle | cellulle
```

On peut utiliser le symbole > pour indenter un paragraphe (le résultat est différent entre PDF et HTML) :

En HTML, ça produit un résultat étrange ... > mais bon ...

On peut écrire dans la même police que celle du code en entourant le texte avec le symbole ': variable

Si l'on veut utilisé un symbole dans le texte sans qu'il modifie le texte, il faut mettre le symbole \ devant.

Pour inséré un lien, on entoure le texte avec [], et on met l'addresse dans des paranthèse () immédiatement à coté: R Markdown¹

On peut tracer un ligne horizontale en répétant le symbole - 3 fois ou plus :

B.2 À propos de LaTex

Ce qui suit concerne uniquement ceux qui on installer LaTex. Les fonction LaTex serve à modifier le texte, mais ne fonctionne que lorsqu'on produit un document PDF (ça fonctionne peut-être aussi pour les document word). Ils en existe beaucoup trop de fonction pour toutes les énumérer ici. Google est votre ami.

Voici quelques exemple:

```
\emph{texte italique}
\textcolor{red}{texte rouge}
\texttt{même police que le code de R}
```

Le nom de la prochaine fonction est assez descriptif

\pagebreak

B.3 Concernant le code dans notebook

Vous devez écrire le code à l'intérieur de bloc de code, sinon il ne sera pas interpréter comme du code, mais comme du texte. Vous pouvez taper directement la notation pour créer un bloc code ou utiliser les raccourci clavier de RStudio Pour créer un nouveau bloc de code, taper ``` $\{r\}$ pour ouvrir le bloc et ``` pour le fermer. Sinon, appuyer sur Ctrl+Alt+I Dans Rstudio, pour éxécuter le code à

¹http://rmarkdown.rstudio.com

l'intérieur d'un bloc appuyer sur *Ctrl+Shift+Enter* ou cliquer sur le boutton *Run* (dans le bloc, en haut à droite).

Charger les données et les packages dans le premier bloc de code.

```
```{r} #ouverture du bloc de code
code
``` #fermeture du bloc code
```

Lorsque vous exécuter du code dans un bloc, le résultat apparait directement en dessous de la du bloc (si votre document est un R Notebook). L'option fig.cap fonctionnement seulement lorsqu'on génère un PDF.

Lorsque vous sauvegarder un notebook, un fichier HTLM contenant le code et les résultats est sauvegarder en même temps. Cliquer sur le bouton *Preview* ou appuyer sur *Ctrl+Shift+K* pour voir le fichier HTML.

```
```{r, fig.cap = "Exemple de graphique tiré du fichier d'aide de la
ggplot(diamonds, aes(carat)) +
 geom_histogram()

ggplot(diamonds, aes(carat)) +
 geom_histogram(binwidth = 0.01)

ggplot(diamonds, aes(carat)) +
 geom_histogram(bins = 200)

```
```

```
ggplot(diamonds, aes(carat)) +
  geom_histogram()
```

`stat_bin()` using `bins = 30`. Pick better value with `binwidth`.

```
ggplot(diamonds, aes(carat)) +
  geom_histogram(binwidth = 0.01)
```

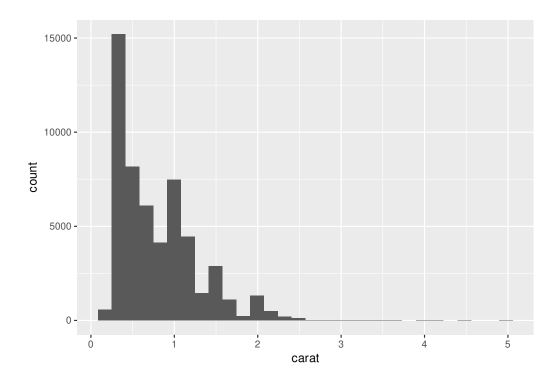


Figure B.I: Exemple de graphique tiré du fichier d'aide de la fonction stat_bin

```
ggplot(diamonds, aes(carat)) +
  geom_histogram(bins = 200)
```

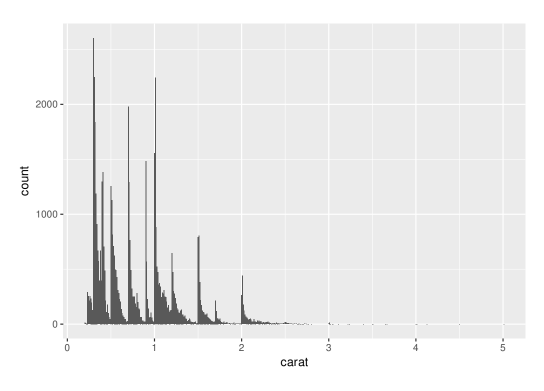


Figure B.2: Exemple de graphique tiré du fichier d'aide de la fonction stat_bin

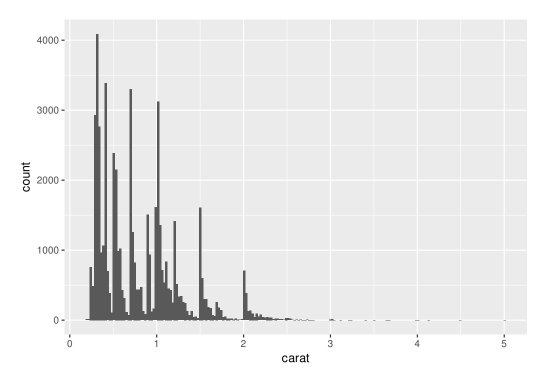


Figure B.3: Exemple de graphique tiré du fichier d'aide de la fonction stat_bin

Appendix C

Resources pour en apprendre plus sur rmarkdown

https://statistique-et-logiciel-r.com/guide-de-demarrageen-r-markdown/

https://rmarkdown.rstudio.com/