# Calculs statistiques et mathématiques en R

### Sophie Baillargeon, Université Laval

### 2020-02-26

### Table des matières

Calculs statistiques	1
Distributions de probabilité	2
Fonction de densité	2
Fonction de répartition	4
Fonction quantile	5
Génération de nombres pseudo-aléatoires	6
Fonction sample	7
Germe de la génération pseudo-aléatoire	8
Calcul de statistiques descriptives	10
Tests statistiques	10
Ajustement de modèles	11
Formules	12
Arguments accompagnant les formules	15
Manipulation de la sortie d'une fonction d'ajustement de modèle	16
Résultats additionnels fournis par summary	19
Mise en forme de la sortie d'une fonction d'ajustement de modèle avec le package broom	21
Méthodes statistiques diverses	21
Calculs mathématiques	22
Opérateurs et fonctions de base	22
Calcul de distances	22
Algèbre linéaire	23
Calcul différentiel et intégral	26
Optimisation numérique	28
Résumé	<b>32</b>
Références	35

# Calculs statistiques

L'utilité première du logiciel R est la réalisation de calculs statistiques. Les principaux outils pour réaliser de tels calculs sont présentés ici. Cette section traite de fonctions permettant de manipuler des distributions de probabilité, de générer des nombres pseudo-aléatoires, de réaliser de tests statistiques et d'ajuster des modèles statistiques.

### Distributions de probabilité

Le package stats de l'installation de base de R comprend, pour plusieurs distributions de probabilité, des fonctions de calcul de :

- la fonction de densité (forme dxxx où xxx change selon la distribution),
- la fonction de répartition (forme  ${\tt pxxx})$  et
- la fonction quantile (forme qxxx).

La fiche d'aide ouverte par la commande help(Distributions) énumère toutes les distributions de probabilité offertes dans le package stats. Il existe aussi des fonctions relatives à d'autres distributions de probabilité dans des packages sur le CRAN (voir https://CRAN.R-project.org/view=Distributions pour découvrir ce qui est offert).

Ces fonctions sont utiles notamment pour calculer des valeurs critiques ou des seuils observés de tests d'hypothèses. Un exemple est présenté plus loin.

#### Fonction de densité

Les fonctions R implémentant des fonctions de densité ont un nom qui débute par le lettre d pour density. Leur premier argument est toujours un vecteur de valeurs en lesquelles calculer la fonction de densité. Les arguments suivants servent à spécifier les valeurs des paramètres de la distribution.

Dans le cas d'une variable aléatoire discrète, la fonction de densité est plus justement appelée fonction de masse. Il s'agit alors d'une probabilité, pour une variable aléatoire suivant une certaine distribution, de prendre une certaine valeur.

#### Exemple: Distribution binomiale

Soit X une variable aléatoire représentant le nombre de 6 obtenus lors de 5 lancés d'un dé. Cette variable aléatoire suit une distribution binomiale de paramètres n=5 et p=1/6, donc  $X \sim Bin(n=5, p=1/6)$ .

Calculons P(X=2), soit la probabilité que la variable aléatoire X prenne la valeur 2.

```
dbinom(x = 2, size = 5, prob = 1/6)
```

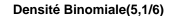
```
## [1] 0.160751
```

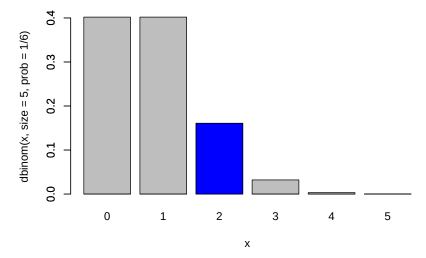
La fonction dbinom implémente donc la fonction de masse d'une distribution binomiale. Les arguments size et prob sont les paramètres n et p de la distribution, selon la notation utilisée ci-dessus.

Les fonctions de la famille dxxx peuvent calculer plusieurs valeurs de densité par un seul appel de la fonction, car celles-ci acceptent des valeurs d'arguments de longueur supérieure à 1. Ces fonctions travaillent donc de façon vectorielle, comme presque toutes les fonctions de calcul en R.

Voici un exemple de code R permettant de représenter graphiquement la densité Bin(n = 5, p = 1/6) complète, en mettant en évidence la valeur calculée ci-dessus, soit P(X = 2).

```
barplot(
  height = dbinom(0:5, size = 5, prob = 1/6),
  names.arg = 0:5,
  main = "Densité Binomiale(5,1/6)",
  xlab = "x",
  ylab = "dbinom(x, size = 5, prob = 1/6)")
barplot(
  height = c(0, 0, dbinom(2, size = 5, prob = 1/6), 0, 0, 0),
  col = "blue",
  add = TRUE
)
```





#### Exemple: Distribution normale standard

Supposons maintenant que X est une variable aléatoire continue de distribution normale standard, donc  $X \sim N(\mu = 0, \sigma^2 = 1)$ . La valeur de la fonction de densité pour cette distribution en la valeur x = 1, souvent notée  $f_X(1)$ , vaut :

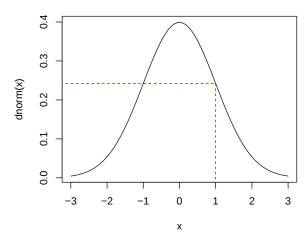
```
dnorm(x = 1)
```

### ## [1] 0.2419707

Voici une représentation graphique de la densité complète dans laquelle la valeur calculée ci-dessus est mise en évidence.

```
curve(expr = dnorm, xlim = c(-3, 3), main = "Densité N(0,1)")
segments(
  x0 = c(-4, 1), y0 = dnorm(1), x1 = 1, y1 = c(dnorm(1), -1),
  lty = 2, col = "blue"
)
```

### Densité N(0,1)



Ici, nous n'avons pas eu besoin de fournir des valeurs aux arguments de la fonction dnorm relatifs aux paramètres de la distribution, parce que nous avons utilisés leurs valeurs par défaut. Ces paramètres, pour la densité  $N(\mu, \sigma^2)$ , sont représentés par les arguments mean =  $\mu$  et sd =  $\sigma$  (remarquez que l'argument de la fonction R représente l'écart-type, pas la variance).

Tout comme le premier argument, nommé x, les arguments des fonctions de la famille dxxx représentant des paramètres de la distribution acceptent aussi en entrée plus d'une valeur. Voici un exemple, qui permet de calculer la densité en x=1 pour  $X\sim N(\mu=-2,\sigma^2=1), X\sim N(\mu=0,\sigma^2=2.25)$  et  $X\sim N(\mu=1,\sigma^2=4)$  en un seul appel à la fonction dnorm.

```
dnorm(x = 1, mean = c(-2, 0, 1), sd = c(1, 1.5, 2))
```

## [1] 0.004431848 0.212965337 0.199471140

### Fonction de répartition

La fonction de répartition d'une variable aléatoire X est définie par  $F_X(x) = P(X \le x)$ . Il s'agit donc toujours d'une probabilité, d'où le p au début des noms des fonctions R implémentant des fonctions de répartition.

#### Exemple: Distribution normale standard

Prenons encore comme exemple la distribution normale standard. Nous avons donc  $X \sim N(0,1)$ . Calculons la valeur de la fonction de répartition de cette variable aléatoire en x=1.

```
pnorm(q = 1)
```

```
## [1] 0.8413447
```

Il s'agit de la valeur de la probabilité  $P(X \le 1)$ .

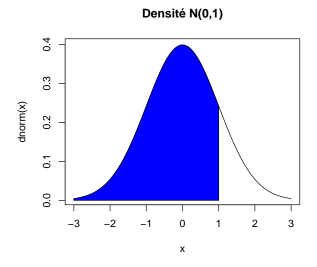
Le premier argument des fonctions de la famille pxxx ne se nomme pas x, il se nomme plutôt q. Cette lettre réfère au mot quantile et souligne le lien entre les fonctions de répartition et les fonctions quantiles. Les arguments suivants des fonctions de la famille pxxx permettent de spécifier les valeurs des paramètres de la distribution, comme pour les fonctions de la famille pxxx.

Voici une illustration graphique du lien entre la fonction de densité et la fonction de répartition en utilisant la distribution normale standard. La valeur de la fonction de répartition en un point quelconque x (dans le graphique x = 1) est égale à l'aire sous la courbe de densité entre  $-\infty$  et x.

```
par.default <- par(mfrow = c(1,2))

curve(expr = dnorm, xlim = c(-3, 3), main = "Densité N(0,1)")
x <- seq(from = -3, to = 1, length = 100)
polygon(x = c(x, 1, -3), y = c(dnorm(x), 0, 0), col = "blue")

curve(
    expr = pnorm, xlim = c(-3, 3),
    main = "Fonction de répartition N(0,1)", xname = "q"
)
segments(
    x0 = c(-4, 1), y0 = pnorm(1), x1 = 1, y1 = c(pnorm(1), -1),
    lty = 2, col = "blue"
)
par(par.default)</pre>
```



0

q

2

3

Fonction de répartition N(0,1)

# Fonction quantile

La fonction quantile est l'inverse généralisé de la fonction de répartition. Les fonctions R implémentant des fonctions quantile ont un nom qui débute par le lettre q pour quantile.

1.0

8.0

9.0

0.4

0.2

0.0

-3

-2

pnorm(q)

#### Exemple: Distribution normale standard

Pour clore l'exemple de la distribution normale standard, voyons de quoi à l'air la fonction quantile de cette distribution.

Premièrement, calculons la valeur de la fonction quantile en un point, disons en p = 0.8413447.

```
qnorm(p = 0.8413447)
```

#### ## [1] 0.999998

Il s'agit de la valeur x pour laquelle  $P(X \le x) = 0.8413447$ , où  $X \sim N(0,1)$ .

Le premier argument d'une fonction de la famille qxxx se nomme p. Cette notation peut nous aider à nous rappeler que cet argument représente une probabilité et accepte donc seulement des valeurs entre 0 et 1. Encore une fois, les arguments suivants des fonctions de la famille qxxx permettent de spécifier les valeurs des paramètres de la distribution.

Le graphique suivant illustre le lien entre la fonction de répartition et la fonction quantile. Le graphique de la fonction quantile est simplement obtenu en inversant les axes du graphique de la fonction de répartition.

```
par.default <- par(mfrow = c(1,2), pty = "s")

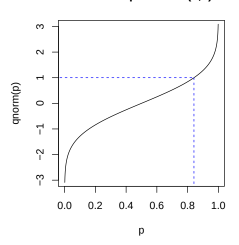
curve(
    expr = pnorm, xlim = c(-3, 3), n = 1000, ylim = c(0, 1), asp=6,
    main = "Fonction de répartition N(0,1)", xname = "q"
)
segments(
    x0 = c(-4, 1), y0 = pnorm(1), x1 = 1, y1 = c(pnorm(1), -1),
    lty = 2, col = "blue"
)</pre>
```

```
expr = qnorm, xlim = c(0, 1), n = 1000, ylim = c(-3, 3), asp=1/6,
main = "Fonction quantile N(0,1)", xname = "p"
)
segments(
    x0 = c(-0.2, pnorm(1)), y0 = qnorm(pnorm(1)),
    x1 = pnorm(1), y1 = c(qnorm(pnorm(1)), -4),
    lty = 2, col = "blue"
)
par(par.default)
```

#### Fonction de répartition N(0,1)

## 

#### Fonction quantile N(0,1)



#### Génération de nombres pseudo-aléatoires

En R, les fonctions rxxx permettent de générer pseudo-aléatoirement des observations selon une certaine distribution désignée par xxx. La lettre r au début de leur nom signifie random.

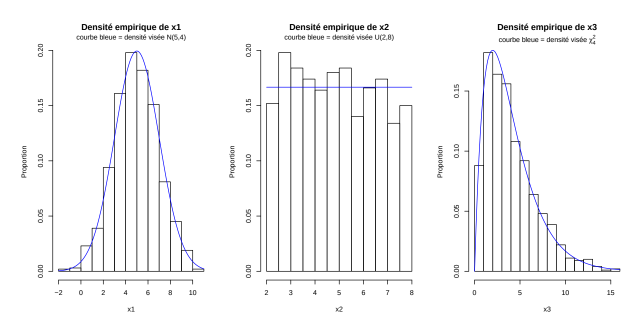
Par exemple, voici la représentation graphique de 3 échantillons générés aléatoirement selon 3 distributions différentes : des distributions normale, uniforme continue et khi-deux. Pour chaque échantillon, nous traçons l'histogramme des observations simulées pour représenter leur densité empirique. Nous superposons à cet histogramme la courbe de densité de la distribution théorique à partir de laquelle les observations ont été générées.

```
par.default <- par(mfrow = c(1, 3))

# Densité normale d'espérance 5 et de variance 4
x1 <- rnorm(1000, mean = 5, sd = 2)
hist(x = x1, freq = FALSE, ylab = "Proportion", main = "Densité empirique de x1")
curve(expr = dnorm(x, mean = 5, sd = 2), add = TRUE, col = "blue")
title(main = "courbe bleue = densité visée N(5,4)", line = 0.5)

# Densité uniforme continue entre 2 et 8
x2 <- runif(1000, min = 2, max = 8)
hist(x = x2, freq = FALSE, ylab = "Proportion", main = "Densité empirique de x2")
curve(expr = dunif(x, min = 2, max = 8), add = TRUE, col = "blue")
title(main = "courbe bleue = densité visée U(2,8)", line = 0.5)</pre>
```

```
# Densité chi-carré à 4 degrés de liberté
x3 <- rchisq(1000, df = 4)
hist(x = x3, freq = FALSE, ylab = "Proportion", main = "Densité empirique de x3")
curve(expr = dchisq(x, df = 4), add = TRUE, col = "blue")
title(main = expression(paste("courbe bleue = densité visée ", chi[4]^2)), line = 0.5)
par(par.default)</pre>
```



Comme nous pouvons le constater sur ces graphiques, la distribution empirique des observations générées avec ces fonctions se rapproche vraiment de la distribution théorique demandée. En générant un nombre encore plus grand d'observations (ici nous en avons généré 1000 pour chaque distribution), la densité empirique se rapprocherait encore plus de la densité théorique.

#### Fonction sample

La fonction sample permet de tirer un échantillon aléatoire parmi un ensemble d'éléments fourni à son argument x sous forme de vecteur.

```
sample(x = c("Luc", "Kim", "Paul", "Ève"))
```

```
## [1] "Luc" "Kim" "Paul" "Ève"
```

Ce vecteur peut contenir des données de n'importe quel type.

```
sample(x = 1:6)
```

```
## [1] 5 6 1 2 4 3
```

Par défaut, sample effectue un tirage sans remise et sélectionne autant d'éléments que l'ensemble de départ en contient. La fonction effectue donc une permutation aléatoire des éléments de l'ensemble de départ. L'argument size permet cependant de contrôler la taille de l'échantillon tiré.

```
sample(x = 1:6, size = 5)
```

```
## [1] 4 1 3 5 6
```

L'argument replace permet quant à lui de spécifier si le tirage doit être effectué avec (replace = TRUE) ou sans remise (replace = FALSE, valeur par défaut).

```
sample(x = 1:6, size = 10, replace = TRUE)
```

```
## [1] 1 1 3 4 5 5 6 4 3 3
```

Il est aussi possible d'attribuer des probabilité de sélection à chacun des éléments grâce à l'argument prob. Par défaut, tous les éléments ont une probabilité égale d'être tiré.

```
sample(x = 1:6, size = 20, replace = \frac{TRUE}{TRUE}, prob = c(1/2, rep(1/10, times = 5)))
```

```
## [1] 6 1 6 3 6 3 1 2 1 1 3 1 4 1 4 1 5 1 1 1
```

La fonction sample.int est très similaire à la fonction sample, mais elle prend comme premier argument un seul entier, n, et tire aléatoirement size entiers entre 1 et n.

```
sample.int(n = 6, size = 4)
```

```
## [1] 6 3 2 5
```

Si nous souhaitons sélectionner aléatoirement des observations (lignes) dans un jeu de données, il est d'usage de sélectionner d'abord des entiers compris entre 1 et le nombre total d'observations, puis d'extraire du jeu de donnée les observations sur les lignes portant les numéros sélectionnés. Voici un exemple, utilisant les données sur les iris de Fisher incluses dans l'installation de base de R.

```
str(iris)
```

```
## 'data.frame': 150 obs. of 5 variables:
## $ Sepal.Length: num 5.1 4.9 4.7 4.6 5 5.4 4.6 5 4.4 4.9 ...
## $ Sepal.Width : num 3.5 3 3.2 3.1 3.6 3.9 3.4 3.4 2.9 3.1 ...
## $ Petal.Length: num 1.4 1.4 1.3 1.5 1.4 1.7 1.4 1.5 1.4 1.5 ...
## $ Petal.Width : num 0.2 0.2 0.2 0.2 0.4 0.3 0.2 0.2 0.1 ...
## $ Species : Factor w/ 3 levels "setosa", "versicolor", ...: 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
index_ech <- sample.int(n = nrow(iris), size = 5, replace = FALSE)
index_ech
## [1] 121 35 7 12 1
iris_ech <- iris[index_ech, ]
iris_ech</pre>
```

```
##
       Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
                                                                Species
## 121
                 6.9
                              3.2
                                            5.7
                                                          2.3 virginica
## 35
                 4.9
                              3.1
                                            1.5
                                                          0.2
                                                                 setosa
## 7
                 4.6
                              3.4
                                            1.4
                                                          0.3
                                                                 setosa
## 12
                 4.8
                              3.4
                                                          0.2
                                            1.6
                                                                 setosa
## 1
                 5.1
                              3.5
                                            1.4
                                                          0.2
                                                                 setosa
```

### Germe de la génération pseudo-aléatoire

Les nombres générés avec les fonctions rxxx et les échantillons tirés avec sample sont qualifiés de pseudoaléatoires, car ils proviennent d'un algorithme déterministe qui tente de reproduire le hasard. Un tel algorithme est nommé en anglais random number generator (RNG) ou pseudo-random number generator. La fiche d'aide ouverte par la commande help(Random) contient de l'information sur la génération de nombres pseudoaléatoires en R.

Plusieurs RNG sont implémentés en R. Celui utilisé par défaut, nommé Mersenne Twister, a été choisi parce qu'il est réputé être bon. Sans entrer dans les détails du fonctionnement des RNG implémentés dans le package base de R, il faut savoir qu'ils travaillent tous à partir d'une séquence de nombres appelée germe (en

anglais *seed*). En contrôlant ce germe, il est possible de générer de nouveau, autant de fois que désiré, les mêmes valeurs.

Par défaut, R contrôle le germe des RNG de façon automatique. Chaque fois qu'une commande faisant intervenir un RNG est évaluée, R crée un nouveau germe à partir, notamment, de l'heure à laquelle la commande est soumise. Ainsi, deux générations pseudo-aléatoires consécutives ne produisent en général pas le même résultat.

```
sample(x = letters, size = 5)

## [1] "g" "q" "x" "d" "e"

sample(x = letters, size = 5)

## [1] "k" "r" "t" "d" "e"
```

En tout temps, il est possible de connaître le germe du RNG en R. Il est stocké dans un objet nommé .Random.seed. Cet objet est un vecteur numérique de longueur 626 pour le RNG Mersenne Twister. Voyons de quoi ont l'air les premiers éléments de ce vecteur à différents moments.

```
str(.Random.seed)
## int [1:626] 10403 76 1930583600 -710427570 -1338682183 1874448587 1820065146 -152816..
sample(x = letters, size = 5)
## [1] "l" "q" "j" "m" "k"
str(.Random.seed)
## int [1:626] 10403 84 1930583600 -710427570 -1338682183 1874448587 1820065146 -152816..
sample(x = letters, size = 5)
## [1] "u" "g" "h" "m" "e"
```

```
## int [1:626] 10403 91 1930583600 -710427570 -1338682183 1874448587 1820065146 -152816...
```

Nous constatons qu'au moins un élément de ce vecteur (le deuxième élément) change à chaque fois que nous appelons la fonction sample. La fonction set.seed permet de fixer le germe du RNG à partir d'une seule valeur entière. Par exemple, la commande suivante :

```
set.seed(753)
```

spécifie le germe suivant :

str(.Random.seed)

```
str(.Random.seed)
```

## int [1:626] 10403 624 302719261 615841082 -1828406925 -1314498536 214287161 14262109...

En soumettant de nouveau le même appel à la fonction sample, nous obtenons l'échantillon suivant.

```
sample(x = letters, size = 5)
```

```
## [1] "v" "r" "g" "i" "t"
```

La soumission de cette commande a eu pour effet de modifier le germe.

```
str(.Random.seed)
```

```
## int [1:626] 10403 6 47777699 -819670847 -326033232 523235278 1163109177 1104276299 1...
```

Donc si nous resoumettons la commande sample, nous n'obtiendrons sûrement pas le même résultat.

```
sample(x = letters, size = 5)
## [1] "l" "q" "f" "e" "k"
```

Par contre, si nous fixons de nouveau le germe à partir de l'entier 753 avec set.seed, nous arrivons à obtenir de nouveau l'avant-dernier échantillon généré.

```
set.seed(753)
sample(x = letters, size = 5)
## [1] "v" "r" "g" "i" "t"
```

À n'importe quel moment, dans n'importe qu'elle session R, nous obtienons l'échantillon {v, r, g, i, t} si nous soumettons la commande set.seed(753) avant la commande sample(letters, size = 5).

L'utilité de fixer le germe d'une génération pseudo-aléatoire est de rendre son résultat reproduisible.

### Calcul de statistiques descriptives

Les fonctions pour des calculs de statistiques descriptives de base ont été vues dans les notes intitulées Calculs de base en R.

### Tests statistiques

Il existe des fonctions R pour faire des tests statistiques de base. En voici quelques-unes :

- tests sur une ou des moyennes : t.test;
- tests sur une ou des proportions : prop.test, binom.test;
- tests de comparaison de variances : var.test, bartlett.test;
- tests sur une corrélation : cor.test;
- tests pour une distribution : shapiro.test, ks.test;
- tests non paramétriques : wilcox.test, kruskal.test, friedman.test;
- tests sur des fréquences : méthode summary pour un objet de classe table (produit par la fonction table ou xtabs), chisq.test, fisher.test, mantelhaen.test.

Utilisons encore une fois les données iris pour construire un exemple de test de comparaison de moyennes. Nous allons comparer les largeurs moyennes des sépales des espèces versicolor et virginica.

#### Test t bilatéral de comparaison de moyennes, avec variances inégales :

```
t.test(
  formula = Sepal.Width ~ Species,
  data = iris,
  subset = Species %in% c("versicolor", "virginica")
)

##

## Welch Two Sample t-test
##

## data: Sepal.Width by Species
## t = -3.2058, df = 97.927, p-value = 0.001819

## alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0

## 95 percent confidence interval:
## -0.33028364 -0.07771636

## sample estimates:
```

```
## mean in group versicolor mean in group virginica
## 2.770 2.974
```

Lorsque nous connaissons la valeur d'une statistique de test ainsi que sa loi sous l'hypothèse nulle, il est possible de calculer en R le seuil observé du test avec la bonne fonction pxxx. Par exemple, dans le test t ci-dessus, nous pouvons retrouver la valeur du seuil observé ainsi :

```
# multiplication par 2, car le test est bilatéral et la loi <math>t est symétrique pt(q = -3.2058, df = 97.927)*2
```

## [1] 0.001819258

#### Test non paramétrique équivalent :

```
wilcox.test(
  formula = Sepal.Width ~ Species,
  data = iris,
  subset = Species %in% c("versicolor", "virginica"),
  exact = FALSE
)

##

## Wilcoxon rank sum test with continuity correction

##

## data: Sepal.Width by Species

## W = 841, p-value = 0.004572

## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
```

#### Ajustement de modèles

Il existe plusieurs fonctions en R pour ajuster des modèles. Les modèles les plus usuels sont :

- modèles linéaires, dont la régression : 1m pour linear model ;
- modèle d'analyse de la variance : lm ou aov;
- modèles linéaires généralisés : glm;
- modèles linéaires mixtes (peuvent contenir des effets aléatoires) : lmer du package lme4 ou lme du package nlme;
- modèles non linéaires : nls.

Par exemple, ajustons quelques modèles sur les données des iris de Fisher.

### Régression linéaire simple entre la largeur et la longueur des sépales :

```
reg <- lm(formula = Sepal.Width ~ Sepal.Length, data = iris)
reg

##
## Call:
## lm(formula = Sepal.Width ~ Sepal.Length, data = iris)
##
## Coefficients:
## (Intercept) Sepal.Length
## 3.41895 -0.06188</pre>
```

### ANOVA pour comparer les largeurs de sépales moyennes entre toutes les espèces :

```
ANOVA <- aov(formula = Sepal.Width ~ Species, data = iris)
ANOVA
```

```
## Call:
## aov(formula = Sepal.Width ~ Species, data = iris)
##
## Terms:
## Species Residuals
## Sum of Squares 11.34493 16.96200
## Deg. of Freedom 2 147
##
## Residual standard error: 0.3396877
## Estimated effects may be unbalanced
```

#### **Formules**

Ces fonctions d'ajustement de modèles prennent obligatoirement en entrée une formule R, tout comme la fonction xtabs. D'autres fonctions acceptent aussi en entrée une formule, sans que ce type d'argument soit obligatoire. C'est le cas des fonctions aggregate, ftable, plusieurs des fonctions effectuant un test (p. ex. t.test, wilcox.test) et certaines fonctions graphiques (p. ex. plot, boxplot).

Les fonctions prenant une formule en entrée ont toujours un argument data pour spécifier d'où tirer les variables incluses dans la formule.

Une formule s'écrit sous la forme y  $\sim x1 + x2$  où y représente la variable réponse (ou à expliquer, ou dépendante, ou endogène) et x1 et x2 des variables explicatives (ou indépendantes, ou exogènes). Dans la partie de droite, les opérateurs suivants peuvent apparaître :

- « + » : pour ajouter des termes;
- « » : pour soustraire des termes ;
- « 0 » : ou 1 pour représenter l'ordonnée à l'origine (par défaut tout modèle linéaire comporte une ordonnée à l'origine, pour la retirer il faut ajouter 1 ou + 0 à la partie de droite de la formule);
- « . » : pour représenter toutes les variables dans le jeu de données fournit en argument data, autres que la variable mise à la gauche du ~ (note : le point signifie autre chose dans la fonction update).

#### Opérateurs propres aux facteurs :

- « : » : pour les termes d'interaction entre facteurs ;
- « \* » : pour le croisement de facteurs (x1\*x2 est équivalent à x1 + x2 + x1:x2);
- « ^ »: pour le croisement de facteurs jusqu'à un certain niveau d'interaction (par exemple (x1 + x2 + x3) ^2 va inclure tous les termes de croisement des facteurs jusqu'aux interactions doubles x1 + x2 + x3 + x1:x2 + x1:x3 + x2:x3, mais pas l'interaction triple x1:x2:x3);
- « %in% » : pour les facteurs emboîtés (dans x2 %in% x1, x2 est emboîté dans x1).

#### Autre opérateur :

- « | » : (p. ex. y ~ x1 | x2) n'a pas toujours exactement la même signification selon la fonction, il représente parfois :
  - un conditionnement par rapport à une variable (p. ex. fonction coplot),
  - la structure d'effets aléatoires (p. ex. fonctions lmer du package lme4 ou lme du package nlme).

Les formules peuvent inclurent des appels à des fonctions pour transformer les variables. Par exemple, pour ajuster un modèle sur la racine carrée de la variable réponse, nous pouvons écrire  $sqrt(y) \sim x1 + x2$ . Certaines transformations pourraient faire intervenir un ou des opérateurs ayant une signification modifiée dans une formule. Par exemple, imaginons que nous voulons ajuster un modèle avec une seule variable explicative créée en additionnant les valeurs des variables x1 et x2. La formule  $y \sim x1 + x2$  n'ajuste pas ce modèle puisque, dans une formule, l'opérateur + signifie « ajouter des termes » et non plus « additionner des valeurs ». Alors est-il possible d'ajuster le modèle souhaité (sans ajouter une nouvelle variable dans les données)?

Oui, c'est possible grâce à la fonction I. Il faut encadrer l'opération arithmétique à effectuer dans la formule d'un appel à la fonction I. Par exemple,  $y \sim I(x1 + x2)$  ajuste un modèle à une seule variable explicative

formée de la somme des valeurs de x1 et x2. Ainsi, I() permet d'utiliser la signification usuelle des opérateurs et non celle spécifique aux formules.

Voici quelques exemples, dans lesquels nous omettrons de nommer le premier argument, soit formula, pour alléger la présentation et parce qu'il est usuel de ne pas nommer ce premier argument.

#### Retrait de l'ordonnée à l'origine :

```
reg <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length - 1, data = iris)
# ou encore :
reg <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length + 0, data = iris)
coef(summary(reg))
                 Estimate Std. Error t value
                                                      Pr(>|t|)
## Sepal.Length 0.5117739 0.008939966 57.24562 2.422615e-103
Régression log-log:
reg <- lm(log(Sepal.Width) ~ log(Sepal.Length), data = iris)</pre>
coef(summary(reg))
                       Estimate Std. Error t value
##
                                                           Pr(>|t|)
                       1.3057236 0.14573780 8.959402 1.293792e-15
## (Intercept)
## log(Sepal.Length) -0.1129573 0.08275742 -1.364920 1.743495e-01
Régression polynomiale:
reg <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length + Sepal.Length^2, data = iris)</pre>
coef(summary(reg))
##
                  Estimate Std. Error
                                         t value
                                                      Pr(>|t|)
## (Intercept)
                 3.4189468 0.25356227 13.483658 1.552431e-27
## Sepal.Length -0.0618848 0.04296699 -1.440287 1.518983e-01
Non, ça n'a pas fonctionné. Dans une formule, l'opérateur ^ ne signifie pas exposant. Pour demander à R
```

Non, ça n'a pas fonctionné. Dans une formule, l'opérateur ^ ne signifie pas exposant. Pour demander à R d'utiliser la signification usuelle de l'opérateur, et non celle spécifique aux formules, il faut encadrer le terme contenant l'opérateur de I() comme suit :

```
reg <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length + I(Sepal.Length^2), data = iris)
coef(summary(reg))</pre>
```

```
## Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept) 6.41583572 1.58499197 4.047866 8.327686e-05
## Sepal.Length -1.08556027 0.53624556 -2.024372 4.474291e-02
## I(Sepal.Length^2) 0.08570656 0.04475502 1.915016 5.743267e-02
```

Création de variables catégoriques pour les exemples à venir :

```
iris$Sepal.Length_catego <- cut(
    x = iris$Sepal.Length,
    breaks = c(-Inf, quantile(iris$Sepal.Length, probs = c(1/3, 2/3)), Inf),
    right = FALSE</pre>
```

```
iris$Petal.Width_catego <- cut(
   x = iris$Petal.Width,
   breaks = c(-Inf, quantile(iris$Petal.Width, probs = c(1/3, 2/3)), Inf),
   right = FALSE
)</pre>
```

#### Anova à 3 facteurs, modèle complet :

```
ANOVA <- aov(Sepal.Width ~ Species*Sepal.Length_catego*Petal.Width_catego, data = iris)
# ou encore
ANOVA <- aov(
Sepal.Width ~ (Species + Sepal.Length_catego + Petal.Width_catego)^3,
data = iris
)
```

#### summary(ANOVA)

```
##
                                               Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
## Species
                                                2 11.345 5.672 64.620 < 2e-16 ***
## Sepal.Length_catego
                                                2 3.843 1.922 21.891 5.53e-09 ***
                                                1 0.872 0.872 9.934 0.00199 **
## Petal.Width_catego
                                                3 0.077 0.026 0.291 0.83194
## Species:Sepal.Length_catego
## Species:Petal.Width_catego
                                                1 0.006 0.006 0.073 0.78754
## Sepal.Length_catego:Petal.Width_catego
                                                          0.047
                                                                 0.540 0.46357
                                                1 0.047
## Species:Sepal.Length_catego:Petal.Width_catego 1 0.002
                                                          0.002
                                                                 0.026 0.87212
                                              138 12.114 0.088
## Residuals
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

#### Anova à 3 facteurs, modèle complet sans l'interaction triple:

### summary(ANOVA)

```
##
                                       Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
## Species
                                        2 11.345 5.672 65.076 < 2e-16 ***
                                                  1.922 22.046 4.83e-09 ***
## Sepal.Length_catego
                                        2 3.843
                                                 0.872 10.004 0.00192 **
## Petal.Width_catego
                                        1 0.872
## Species:Sepal.Length_catego
                                        3 0.077
                                                  0.026 0.293 0.83046
## Species:Petal.Width catego
                                        1 0.006
                                                  0.006 0.073 0.78681
## Sepal.Length_catego:Petal.Width_catego 1 0.047
                                                   0.047 0.544 0.46199
## Residuals
                                      139 12.116
                                                  0.087
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

#### Arguments accompagnant les formules

Pour les fonctions prenant une formule comme premier argument, cet argument est souvent le seul argument obligatoire.

```
reg <- lm(iris$Sepal.Width ~ iris$Sepal.Length)
coef(summary(reg))

## Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept) 3.4189468 0.25356227 13.483658 1.552431e-27
## iris$Sepal.Length -0.0618848 0.04296699 -1.440287 1.518983e-01
```

Cependant, un argument formula est toujours accompagné d'un argument data. Typiquement, l'utilisateur fournit à data un data frame contenant en colonnes les variables à inclure dans la formule. Utiliser l'argument data permet d'alléger la formule. Les noms de variables dans la formule sont d'abord recherchés parmi les noms des éléments de data.

```
reg <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length, data = iris) # (plus besoin des iris$ dans la formule)
coef(summary(reg))

## Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept) 3.4189468 0.25356227 13.483658 1.552431e-27
## Sepal.Length -0.0618848 0.04296699 -1.440287 1.518983e-01
```

En plus de l'argument data, les fonctions prenant une formule en entrée ont la plupart du temps les arguments :

- subset pour spécifier un sous-ensemble de données à utiliser (par défaut toutes les observations de data sont utilisées) et
- na.action pour spécifier quoi faire avec les valeurs manquantes (voir help(na.fail)).

#### Ajustement d'un modèle sur un sous-ensemble des données :

Un argument subset se spécifie comme l'argument subset de la fonction subset. Sa valeur doit être un vecteur logique dont la longueur est égale au nombre d'observations dans le jeu de données fourni à l'argument data. Voici un exemple.

```
reg <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length, data = iris, subset = Species == "setosa")
coef(summary(reg))

## Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept) -0.5694327 0.5217119 -1.091470 2.805148e-01
## Sepal.Length 0.7985283 0.1039651 7.680738 6.709843e-10
```

### Modification du traitement des valeurs manquantes :

```
iris2 <- iris
iris2$Sepal.Length[6] <- NA # pour insérer une donnée manquante (pas de NA dans iris)
```

La valeur fournie à l'argument na.action est le nom d'une fonction qui traite les données manquantes dans un jeu de données. Le comportement par défaut de l'argument na.action est régi par l'option de session du même nom.

```
getOption("na.action")
```

```
## [1] "na.omit"
```

Dans mon cas, na.action prend donc par défaut la valeur na.omit, ce qui a pour conséquence que les observations avec au moins une valeur de variable manquante sont omises (ligne complète non considérée).

Nous pourrions fournir à l'argument une autre des fonctions listées dans la fiche d'aide help(na.fail). Par exemple, l'ajustement du modèle n'est pas effectué lorsque les données comportent des données manquantes si la valeur na.fail est fournie à na.action.

```
reg <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length, data = iris2, na.action = na.fail)
## Error in na.fail.default(list(Sepal.Width = c(3.5, 3, 3.2, 3.1, 3.6, 3.9, :
## missing values in object</pre>
```

#### Manipulation de la sortie d'une fonction d'ajustement de modèle

Lorsque nous affichons dans la console un objet produit en sortie d'une fonction d'ajustement de modèle, la sortie obtenue est brève.

```
reg <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length, data = iris)
reg

##
## Call:
## lm(formula = Sepal.Width ~ Sepal.Length, data = iris)
##
## Coefficients:
## (Intercept) Sepal.Length
## 3.41895 -0.06188</pre>
```

En réalité, cet objet est une liste contenant plusieurs éléments.

```
str(reg, list.len = 5)
## List of 12
   $ coefficients : Named num [1:2] 3.4189 -0.0619
    ..- attr(*, "names")= chr [1:2] "(Intercept)" "Sepal.Length"
                   : Named num [1:150] 0.3967 -0.1157 0.0719 -0.0343 0.4905 ...
   $ residuals
    ..- attr(*, "names")= chr [1:150] "1" "2" "3" "4" ...
##
##
   $ effects
                  : Named num [1:150] -37.4445 -0.6255 0.0564 -0.0485 0.471 ...
    ..- attr(*, "names")= chr [1:150] "(Intercept)" "Sepal.Length" "" "" ...
##
##
  $ rank
                  : int 2
## $ fitted.values: Named num [1:150] 3.1 3.12 3.13 3.13 3.11 ...
    ..- attr(*, "names")= chr [1:150] "1" "2" "3" "4" ...
##
##
     [list output truncated]
  - attr(*, "class")= chr "lm"
```

L'objet obtenu de la fonction d'ajustement de modèle ne s'affiche pas comme une liste parce qu'un attribut classe lui est attribué et que la fonction polymorphe print possède une définition spécifique aux objets de cette classe.

```
class(reg)
## [1] "lm"
print(reg)
##
## Call:
## lm(formula = Sepal.Width ~ Sepal.Length, data = iris)
##
## Coefficients:
## (Intercept) Sepal.Length
## 3.41895 -0.06188
```

C'est une caractéristique orientée objet du langage R. Dans la terminologie de R, une fonction polymorphe est appelée fonction générique et les différentes définitions de cette fonction sont appelées méthodes. Les fonctions génériques, telles que les fonctions print et plot, ont un comportement qui varie en fonction de la classe du premier argument qui leur est fourni en entrée.

Rappelons que taper le nom d'un objet dans la console est en fait un raccourci pour soumettre la fonction print avec l'objet à afficher en argument.

Si nous retirons l'attribut classe de l'objet, nous retombons sur un affichage usuel pour un objet de type liste.

```
class(reg) <- NULL
reg # résultat non affiché, car trop long
```

L'attribut classe peut même contenir plus d'une classe.

```
ANOVA <- aov(Sepal.Width ~ Species, data = iris)
class(ANOVA)
```

```
## [1] "aov" "lm"
```

Souvent, le nom de la classe d'un objet est le nom de la fonction qui a produit cet objet. Les objets retournés par la fonction aov ont deux classes, car en réalité la fonction aov appelle la fonction 1m.

# Fonctions génériques d'extraction d'information de la sortie d'une fonction d'ajustement de modèle

Voici la liste des fonctions génériques les plus couramment utilisées pour tirer de l'information d'un objet produit par une fonction d'ajustement de modèle :

- summary : pour afficher un résumé des informations plus long que ce qui est affiché avec print et pour produire des résultats supplémentaires ;
- coef (ou son alias coefficients) et confint : pour afficher les coefficients et pour produire des intervalles de confiance pour les coefficients d'un modèle ;
- residuals et fitted : pour extraire les résidus et les valeurs prédites ;
- predict : pour effectuer des prédictions pour de nouvelles observations ;
- anova : pour calculer la table d'analyse de la variance (ANOVA) du modèle ;
- model.tables et TukeyHSD (pour la classe aov) : pour calculer les moyennes par niveaux de facteurs et pour faire des comparaisons multiples de Tukey sur ces moyennes;
- deviance, logLik, AIC, BIC : pour extraire la déviance, la log-vraisemblance maximisée, le AIC et le BIC.

L'utilisation de ces fonctions est la façon usuelle en R d'extraire des résultats relatifs à un modèle. Par exemple, pour extraire les coefficients d'un modèle, nous pouvons utiliser :

```
reg <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length, data = iris)
coef(reg)</pre>
```

```
## (Intercept) Sepal.Length
## 3.4189468 -0.0618848
```

Notons cependant qu'il est aussi possible d'extraire cette information en accédant directement aux éléments de reg, qui est une liste.

```
reg$coefficients
```

```
## (Intercept) Sepal.Length
## 3.4189468 -0.0618848
```

Voici quelques exemples d'utilisation des fonctions d'extraction d'information :

```
reg <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length + Petal.Width, data = iris)</pre>
summary(reg)
##
## Call:
## lm(formula = Sepal.Width ~ Sepal.Length + Petal.Width, data = iris)
##
## Residuals:
##
       Min
                    Median
                 1Q
                                  3Q
                                          Max
## -0.99563 -0.24690 -0.00503 0.23354 1.01131
##
## Coefficients:
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
## (Intercept)
               ## Sepal.Length 0.28929 0.06605
                                   4.380 2.24e-05 ***
## Petal.Width -0.46641 0.07175 -6.501 1.17e-09 ***
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 0.3841 on 147 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.234, Adjusted R-squared: 0.2236
## F-statistic: 22.46 on 2 and 147 DF, p-value: 3.091e-09
confint(reg)
##
                    2.5 %
                             97.5 %
## (Intercept)
                1.2920761 2.5605655
## Sepal.Length 0.1587655 0.4198079
## Petal.Width -0.6082076 -0.3246210
str(residuals(reg))
## Named num [1:150] 0.1916 -0.25054 0.00731 -0.06376 0.32053 ...
## - attr(*, "names")= chr [1:150] "1" "2" "3" "4" ...
predict(
 reg,
 newdata = data.frame(
   Sepal.Length = c(5, 6),
   Petal.Width = c(1, 2)
 )
)
         1
## 2.906340 2.729213
ANOVA <- aov(Sepal.Width ~ Species + Sepal.Length_catego, data = iris)
summary(ANOVA)
##
                       Df Sum Sq Mean Sq F value
                                                Pr(>F)
                                         62.70 < 2e-16 ***
## Species
                        2 11.345
                                  5.672
                                  1.922
                                          21.24 8.13e-09 ***
## Sepal.Length_catego
                       2 3.843
## Residuals
                    145 13.119
                                  0.090
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

```
anova (ANOVA)
## Analysis of Variance Table
##
## Response: Sepal.Width
##
                       Df Sum Sq Mean Sq F value
## Species
                        2 11.3449 5.6725 62.697 < 2.2e-16 ***
## Sepal.Length_catego
                        2 3.8433 1.9216
                                          21.240 8.129e-09 ***
## Residuals
                      145 13.1187
                                  0.0905
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
model.tables(ANOVA, type = "means")
## Tables of means
## Grand mean
##
## 3.057333
##
##
   Species
##
      setosa versicolor virginica
##
       3.428
                   2.77
                            2.974
                           50.000
##
  rep 50.000
                  50.00
##
##
   Sepal.Length_catego
##
       [-Inf,5.4) [5.4,6.3) [6.3, Inf)
##
           2.919
                     3.081
                                3.157
          46.000
                    53.000
                               51.000
## rep
TukeyHSD (ANOVA)
##
    Tukey multiple comparisons of means
##
      95% family-wise confidence level
##
## Fit: aov(formula = Sepal.Width ~ Species + Sepal.Length_catego, data = iris)
##
## $Species
##
                         diff
                                      lwr
                                                 upr
                                                         p adj
## versicolor-setosa
                       -0.658 -0.80045516 -0.5155448 0.0000000
                       -0.454 -0.59645516 -0.3115448 0.0000000
## virginica-setosa
## virginica-versicolor 0.204 0.06154484 0.3464552 0.0025694
##
## $Sepal.Length_catego
##
                              diff
                                           lwr
                        ## [5.4,6.3)-[-Inf,5.4)
## [6.3, Inf)-[-Inf,5.4) 0.23756010 0.09272626 0.3823939 0.0004549
## [6.3, Inf)-[5.4,6.3) 0.07583574 -0.06387887 0.2155503 0.4057167
```

### Résultats additionnels fournis par summary

La fonction générique summary ne fait pas que produire un affichage du modèle ajusté plus complet que la fonction générique print. Elle produit des résultats supplémentaires concernant le modèle. Par exemple, pour un modèle produit avec lm, comparons ce que produit directement la fonction lm et ce que produit la fonction générique summary pour un objet retourné par lm.

```
reg <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length, data = iris)
reg_summary <- summary(reg)</pre>
sort(names(reg))
    [1] "assign"
                          "call"
                                           "coefficients"
                                                            "df.residual"
##
    [5] "effects"
                          "fitted.values" "model"
                                                            "qr"
    [9] "rank"
                          "residuals"
                                           "terms"
                                                            "xlevels"
sort(names(reg_summary))
    [1] "adj.r.squared" "aliased"
                                           "call"
                                                            "coefficients"
##
    [5] "cov.unscaled"
                         "df"
                                           "fstatistic"
                                                            "r.squared"
    [9] "residuals"
                          "sigma"
                                           "terms"
```

Seulement 4 éléments de la liste reg portent des noms aussi présents dans la liste reg\_summary. Et des éléments de même nom dans les deux listes ne contiennent pas toujours la même chose.

### reg\$coefficients

```
## (Intercept) Sepal.Length
## 3.4189468 -0.0618848

reg_summary$coefficients
```

```
## Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept) 3.4189468 0.25356227 13.483658 1.552431e-27
## Sepal.Length -0.0618848 0.04296699 -1.440287 1.518983e-01
```

Les éléments produits par summary tendent à contenir plus de détails que les éléments obtenus directement de 1m.

La fonction summary réalise donc des calculs supplémentaires relatifs au modèle. Par exemple, pour un modèle ajusté avec lm, elle réalise les tests sur les termes du modèle et calcule le coefficient de détermination  $(R^2)$ , soit une mesure souvent utilisée pour évaluer la qualité de la prédiction du modèle.

```
reg_summary$r.squared
```

#### ## [1] 0.01382265

Pour un modèle d'analyse de la variance ajusté avec aov, la fonction summary produit la table d'ANOVA complète, tout comme la fonction anova le fait.

```
ANOVA <- aov(Sepal.Width ~ Species + Sepal.Length_catego, data = iris)
ANOVA_summary <- summary(ANOVA)
str(ANOVA_summary)
```

```
## List of 1
## $:Classes 'anova' and 'data.frame': 3 obs. of 5 variables:
## ..$ Df : num [1:3] 2 2 145
## ..$ Sum Sq : num [1:3] 11.34 3.84 13.12
## ..$ Mean Sq: num [1:3] 5.6725 1.9216 0.0905
## ..$ F value: num [1:3] 62.7 21.2 NA
## ..$ Pr(>F) : num [1:3] 2.40e-20 8.13e-09 NA
## - attr(*, "class")= chr [1:2] "summary.aov" "listof"
```

#### Mise en forme de la sortie d'une fonction d'ajustement de modèle avec le package broom

Le package broom offre des fonctions pour faciliter la manipulation de sorties d'une fonction d'ajustement de modèle. Les trois principales fonctions de ce package sont les suivantes :

- tidy : produit un résumé des principaux résultats statistiques d'un modèle, dans le cas d'un modèle linéaire il s'agit d'une table des tests sur les coefficients du modèle ;
- augment : ajoute aux données sur lesquelles le modèle a été ajusté des informations tirées du modèle, comme des résidus et des valeurs prédites;
- glance : réunit dans un seul data frame à une ligne plusieurs statistiques globales au modèle, comme des statistiques d'ajustement du modèle.

Voici quelques exemples :

```
reg <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length, data = iris)
library(broom)
tidy(reg) # très similaire à coef(summary(req)) pour une sortie de lm
## # A tibble: 2 x 5
##
     term
                   estimate std.error statistic
                                                  p.value
##
     <chr>>
                      <dbl>
                                 <dbl>
                                           <dbl>
                                                     <dbl>
## 1 (Intercept)
                     3.42
                               0.254
                                           13.5 1.55e-27
## 2 Sepal.Length
                    -0.0619
                               0.0430
                                           -1.44 1.52e- 1
head(augment(reg))
## # A tibble: 6 x 9
##
     Sepal.Width Sepal.Length .fitted .se.fit
                                                                           .cooksd .std.resid
                                                 .resid
                                                            .hat .sigma
##
           <dbl>
                         <dbl>
                                  <dbl>
                                          <dbl>
                                                  <dbl>
                                                           <dbl>
                                                                  <dbl>
                                                                             <dbl>
                                                                                         <dbl>
             3.5
                                         0.0477 0.397
## 1
                           5.1
                                   3.10
                                                         0.0121
                                                                  0.435 0.00516
                                                                                        0.919
## 2
             3
                           4.9
                                   3.12
                                         0.0539 -0.116
                                                         0.0154
                                                                  0.436 0.000563
                                                                                       -0.269
## 3
             3.2
                                   3.13
                                         0.0606 0.0719 0.0195
                           4.7
                                                                  0.436 0.000277
                                                                                        0.167
                                         0.0641 -0.0343 0.0218
                                                                  0.436 0.0000709
                                                                                       -0.0798
## 4
             3.1
                           4.6
                                   3.13
## 5
             3.6
                           5
                                         0.0507
                                                 0.490
                                                         0.0136
                                                                  0.434 0.00893
                                                                                        1.14
                                   3.11
## 6
                           5.4
                                   3.08
                                         0.0403 0.815
                                                         0.00859
                                                                  0.431 0.0154
                                                                                        1.89
             3.9
glance(reg)
## # A tibble: 1 x 11
     r.squared adj.r.squared sigma statistic p.value
##
                                                           df logLik
                                                                        AIC
                                                                              BIC deviance df.residual
                                                  <dbl> <int>
##
         <dbl>
                        <dbl> <dbl>
                                         <dbl>
                                                               <dbl> <dbl> <dbl>
                                                                                      <dbl>
                                                                                                  <int>
## 1
        0.0138
                      0.00716 0.434
                                          2.07
                                                 0.152
                                                               -86.7
                                                                             188.
                                                                                       27.9
                                                                      179.
                                                                                                     148
```

Plus d'informations peuvent être trouvées dans les vignettes du package : https://cran.r-project.org/web/packages/broom/vignettes/broom.html.

#### Méthodes statistiques diverses

Une très grande quantité de méthodes statistiques sont implantées en R. Je ne vais pas les énumérer ici, mais voici quelques bonnes références sur le sujet.

- Livre présentant comment utiliser les principales techniques statistiques en R: Hothorn, T. et Everitt, B.S. (2014). A handbook of statistical analyses using R, third edition. CRC Press.
- Site web contenant plusieurs exemples d'analyses statistiques en R (ainsi qu'avec d'autres logiciels statistiques) : https://stats.idre.ucla.edu/other/dae/
- Ressources pour dénicher des packages R implémentant des méthodes statistiques particulières :
  - Task views de R: http://cran.r-project.org/web/views/
  - Dépôt informatique de packages R en bio-informatique : http://www.bioconductor.org/

### Calculs mathématiques

### Opérateurs et fonctions de base

Les opérateurs et fonctions mathématiques de base ont été vus dans les notes intitulées Calculs de base en R.

#### Calcul de distances

#### Distance entre des variables numériques

Pour calculer des distances entre des observations numériques, la package stats offre la fonction dist. Par exemple, reprenons l'échantillon aléatoire de 5 observations du jeu de données iris que nous avons tiré plus tôt et conservons uniquement les variables numériques.

```
iris_ech_num <- iris_ech[, c("Sepal.Length", "Sepal.Width", "Petal.Length", "Petal.Width")]
iris_ech_num</pre>
```

```
##
       Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
## 121
                 6.9
                               3.2
                                             5.7
## 35
                 4.9
                               3.1
                                             1.5
                                                           0.2
## 7
                 4.6
                               3.4
                                             1.4
                                                           0.3
## 12
                 4.8
                               3.4
                                             1.6
                                                           0.2
## 1
                 5.1
                               3.5
                                             1.4
                                                           0.2
```

5.1215232 0.4582576 0.5196152 0.3741657 0.0000000

Calculons les distances euclidiennes entre toutes les paires d'observations dans ce jeu de données, basées sur les 4 variables numériques.

La distance euclidienne est un cas particulier de la distance de Minkowski, avec un paramètre p=2.

La fonction dist propose quelques autres distances pour variables numériques (voir la fiche d'aide de la fonction pour la liste complète). Le package stats offre aussi la fonction mahalanobis pour calculer des distances de Mahalanobis.

#### Distance entre des chaînes de caractères

## 1

Pour faire le tour des fonctions de mesure de distances incluses dans l'installation R de base, mentionnons aussi la fonction adist du package utils qui calcule la distance de Levenshtein entre des chaînes de caractères, par exemple :

```
adist(x = "Allo", y = "Hello")
## [,1]
## [1,] 2
```

La distance de Levenshtein, aussi appelée distance minimale d'édition, compte le nombre minimal d'insertions, de retraits et de substitutions à effectuer pour transformer la première chaîne de caractères en la deuxième. Il est possible d'associer un coût différent à chacune de ces opérations. Par défaut, elles ont toutes un coût de 1. La distance de Levenshtein entre "Allo" et "Hello" vaut 2 parce que pour transformer "Allo" en "Hello" il faut au minimum faire les deux opérations suivantes :

- ajouter une lettre (par exemple un H au début);
- transformer une lettre (par exemple transformer le "A" en "e").

### Algèbre linéaire

Il existe plusieurs fonctions en R pour faire de l'algèbre linéaire.

```
multiplication matricielle: %*%;
transposition: t;
inverse: solve (en fait solve résout A %*% x = B, mais par défaut B est la matrice identité);
produit vectoriel (en anglais cross product) de matrices: crossprod;
produit dyadique généralisé (en anglais outer product): outer, %o%;
produit de Kronecker généralisé: kronecker, %x%;
matrices diagonales: diag;
déterminant: det;
valeurs et vecteur propres: eigen;
décompositions: svd, qr, chol.
```

Faisons quelques exemples pour illustrer certaines de ces fonctions.

#### Opérateur %\*%

L'opérateur usuel de multiplication effectue une multiplication terme à terme entre deux matrices.

```
A \leftarrow matrix(1:6, nrow = 3, ncol = 2)
##
         [,1] [,2]
## [1,]
             1
                   4
             2
                   5
## [2,]
## [3,]
             3
B \leftarrow matrix(6:1, nrow = 3, ncol = 2)
##
         [,1] [,2]
## [1,]
                   3
## [2,]
             5
                   2
## [3,]
A*B
##
         [,1] [,2]
## [1,]
             6
                  12
   [2,]
            10
                  10
## [3,]
            12
```

Pour effectuer une multiplication matricielle, il faut utiliser l'opérateur %\*%. Les dimensions des matrices doivent évidemment concorder.

```
A%*%B
## Error in A %*% B: non-conformable arguments
C \leftarrow matrix(c(5,2,3,7), nrow = 2, ncol = 2)
С
##
         [,1] [,2]
## [1,]
            5
                  3
## [2,]
            2
                  7
A%*%C
##
         [,1] [,2]
## [1,]
                31
           13
## [2,]
           20
                 41
```

#### Fonction solve

27

L'inverse d'une matrice s'obtient avec la fonction solve.

### solve(C)

## [3,]

```
## [,1] [,2]
## [1,] 0.24137931 -0.1034483
## [2,] -0.06896552 0.1724138
```

51

#### Fonction crossprod

La fonction crossprod sert à calculer  $A^TB$  ou  $A^TA$ .

```
crossprod(A, B)
##
        [,1] [,2]
## [1,]
           28
                10
## [2,]
           73
                28
# équivalent à
t(A) %*%B
         [,1] [,2]
##
## [1,]
           28
                10
## [2,]
                28
           73
```

### Produits dyadique et de Kronecker

Parfois, nous avons besoin d'effectuer une opération en prenant toutes les paires de termes possibles entre deux vecteurs ou matrices. C'est ce que font les produits dyadique (outer product) (opérateur %o%) et de Kronecker (opérateur %x%). Cependant, ils n'assemblent pas les résultats de la même façon. Voici des exemples avec des vecteurs.

```
1:3 %% 4:5

## [,1] [,2]

## [1,] 4 5

## [2,] 8 10

## [3,] 12 15
```

```
1:3 %x% 4:5
```

```
## [1] 4 5 8 10 12 15
```

Les deux commandes ont permis le calcul des mêmes 6 produits  $(1 \times 4 = 4, 2 \times 4 = 8, 3 \times 4 = 12, 1 \times 5 = 5, 2 \times 5 = 10$  et  $3 \times 5 = 15$ ). Cependant, l'opérateur %o% a rassemblé les produits dans une matrice de dimension 3 par 2, et l'opérateur %x% dans un vecteur de longueur  $3 \times 2 = 6$ .

Avec deux matrices en entrée, le résultat de A %o% B est un array à 4 dimensions dont les tailles sont, dans l'ordre, nrow(A), ncol(A), nrow(B) et ncol(B). Le résultat de A %x% B est pour sa part une matrice à 2 dimensions comprenant nrow(A)\*nrow(B) lignes et ncol(A)\*ncol(B) colonnes.

Voici des exemples.

```
A \leftarrow matrix(12:1, nrow = 3, ncol = 4)
         [,1] [,2] [,3] [,4]
##
## [1,]
           12
                  9
                        6
## [2,]
           11
                  8
                        5
                              2
## [3,]
           10
                  7
                        4
                              1
B \leftarrow matrix(c(1,2), nrow = 2, ncol = 1)
В
##
         [,1]
## [1,]
             1
## [2,]
            2
A %o% B
##
   , , 1, 1
##
##
         [,1] [,2] [,3] [,4]
## [1,]
                              3
           12
                  9
                        6
## [2,]
           11
                  8
                        5
                              2
## [3,]
           10
                  7
                        4
                              1
##
##
   , , 2, 1
##
##
         [,1] [,2] [,3] [,4]
## [1,]
           24
                 18
                       12
                              6
## [2,]
           22
                       10
                              4
                 16
## [3,]
           20
                 14
                        8
                              2
A %x% B
         [,1] [,2] [,3] [,4]
##
## [1,]
           12
                  9
                        6
                              3
## [2,]
                              6
           24
                 18
                       12
                              2
## [3,]
           11
                  8
                        5
## [4,]
           22
                 16
                       10
                              4
## [5,]
           10
                  7
                        4
                              1
## [6,]
           20
                 14
                        8
```

Les deux opérations se généralisent à l'emploi d'un autre opérateur que le produit, grâce aux fonctions outer et kronecker.

```
outer(1:3, 4:5, FUN = '+')

## [,1] [,2]
## [1,] 5 6
## [2,] 6 7
## [3,] 7 8

kronecker(1:3, 4:5, FUN = '+')
```

```
## [1] 5 6 6 7 7 8
```

#### Fonction diag

Finalement, la fonction diag a plusieurs utilités. Selon le type de l'objet qu'elle reçoit comme premier argument, elle permet de :

• matrice en entrée : extraire la diagonale de la matrice reçue ;

С

```
## [,1] [,2]
## [1,] 5 3
## [2,] 2 7
diag(C)
```

```
## [1] 5 7
```

• vecteur en entrée : créer une matrice diagonale à partir du vecteur reçu, qui doit continir les éléments à mettre sur la diagonale ;

#### diag(1:3)

```
## [,1] [,2] [,3]
## [1,] 1 0 0
## [2,] 0 2 0
## [3,] 0 0 3
```

• un seul nombre en entrée : créer une matrice identité dont la taille commune des dimensions est déterminée par le nombre fourni.

### diag(3)

```
## [,1] [,2] [,3]
## [1,] 1 0 0
## [2,] 0 1 0
## [3,] 0 0 1
```

#### Calcul différentiel et intégral

(Ce sujet ne sera pas approfondi, car ce qui est offert en R dans ce domaine n'est pas très performant ni facile d'utilisation.)

#### Calculs symboliques : dérivation avec D, deriv et deriv3

Tout comme les logiciels Maple ou Mathematica, R peut faire du calcul symbolique de dérivées. Cependant, il est loin d'être le meilleur outil pour ces tâches. Pour illustrer les capacités (limitées) de R dans ce domaine, tentons d'abord de calculer la dérivée suivante :

$$\frac{d}{dx}(log(x) + sin(x)).$$

```
df <- deriv(expr = ~ log(x) + sin(x), namevec = "x")
df

## expression({
##    .value <- log(x) + sin(x)
##    .grad <- array(0, c(length(.value), 1L), list(NULL, c("x")))
##    .grad[, "x"] <- 1/x + cos(x)
##    attr(.value, "gradient") <- .grad
##    .value
## })</pre>
```

L'objet df est particulier. Il s'agit d'une expression. La ligne .grad[, "x"] <- 1/x + cos(x) permet de constater que R a bien trouvé que la dérivée symbolique de log(x) + sin(x) est 1/x + cos(x). Nous pouvons maintenant utiliser df pour calculer cette dérivée en certains points. Étant donné que nous avons nommé x la variable dans la fonction à dériver, il faut d'abord créer un objet nommé x contenant les valeurs en lesquelles nous souhaitons calculer la dérivée.

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

Ensuite, nous soumettons la commande suivante pour obtenir le résultat recherché.

```
eval(df)
```

Cette sortie contient les valeurs de la fonction d'origine aux points d'intérêt,

```
log(x) + sin(x)
```

```
## [1] 1.6024446 1.2397323 0.6294919 0.6505136
```

suivies des valeurs de la dérivée de la fonction en ces points.

```
1/x + \cos(x)
```

```
## [1] 0.08385316 -0.65665916 -0.40364362 0.48366219
```

Ainsi, R peut faire du calcul symbolique de dérivée, mais il n'offre pas une façon très conviviale de le faire. Plus d'information peut être trouvée dans la fiche d'aide des fonctions D, deriv et deriv3. Le R de base n'offre pas de fonctions pour le calcul symbolique d'intégrales. Cependant, le package Ryacas en offre : https://CRAN.R-project.org/package=Ryacas

#### Calculs numériques : dérivation avec numericDeriv

Le calcul de dérivées numériques est un peu plus simple. Par exemple, dérivons la fonction de répartition d'une loi normale standard en quelques points avec la fonction numericDeriv.

```
# Points en lesquels nous allons dériver
x <- as.double(-3:3)
# Valeur de la fonction en ces points
pnorm(x)</pre>
```

## [1] 0.001349898 0.022750132 0.158655254 0.500000000 0.841344746 0.977249868 0.998650102

```
# Calcul de la dérivée en ces points
numericDeriv(expr = quote(pnorm(x)), theta = "x")
## [1] 0.001349898 0.022750132 0.158655254 0.500000000 0.841344746 0.977249868 0.998650102
## attr(,"gradient")
                  [,3]
##
       [,1]
             [,2]
                       [,4]
                            [,5]
                                 [,6]
                                       [,7]
## [4,] 0.000000000 0.00000000 0.0000000 0.3989423 0.0000000 0.00000000 0.000000000
```

```
dnorm(x)
```

## [1] 0.004431848 0.053990967 0.241970725 0.398942280 0.241970725 0.053990967 0.004431848

L'appel de la fonction numericDeriv n'est pas standard. Il fait intervenir une expression R à créer avec la fonction quote.

Nous pourrions aussi programmer à la main une version simpliste de la dérivation numérique comme suit :

```
delta <- .000001
(pnorm(x + delta) - pnorm(x - delta)) / (2 * delta)</pre>
```

## [1] 0.004431848 0.053990967 0.241970724 0.398942280 0.241970725 0.053990967 0.004431848

#### Calculs numériques : intégration avec integrate

Effectuons maintenant l'opération inverse : intégrons la fonction de densité de la loi normale standard avec la fonction integrate.

```
integrate(f = dnorm, lower = -Inf, upper = 1)
```

```
## 0.8413448 with absolute error < 1.5e-05
```

Nous arrivons au bon résultat, soit la fonction de répartition de loi normale standard au point 1

```
pnorm(1)
```

```
## [1] 0.8413447
```

Remarque : La fonction integrate ne travaille pas de façon vectorielle. Elle ne peut pas calculer des intégrales numériques pour plusieurs intervalles en un seul appel de la fonction.

### Optimisation numérique

(Ce sujet ne sera pas approfondi, car il est trop technique pour certains étudiants.)

En mathématiques, l'optimisation consiste à trouver en quel(s) point(s) une fonction mathématique atteint sa valeur maximale ou minimale. En statistique, ce problème est souvent abordé en ces termes : trouver les valeurs des paramètres pour lesquels une fonction atteint son maximum ou son minimum.

Parfois, il est possible de trouver une solution algébrique à ce problème à l'aide du calcul différentiel et intégral. Par contre, il arrive qu'il soit trop difficile, voire impossible, de dériver la fonction en question. L'optimisation numérique est une bonne solution dans un tel cas.

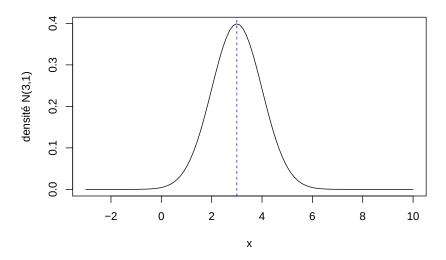
Fonctions R utiles en optimisation numérique :

- pour optimiser une fonction à une variable : optimize,
- pour optimiser une fonction avec un nombre de variables quelconque : nlm, optim,
- optimisation sous contrainte : constrOptim.

Exemple d'optimisation d'une fonction à une variable en R : trouvons en quel point la fonction de densité de la loi normale atteint son maximum. La théorie nous dit que ce maximum est atteint en la valeur de l'espérance de la loi. Voyons si l'optimisation numérique saura retourner le bon résultat.

```
curve(
  expr = dnorm(x, mean = 3), from = -3, to = 10,
  main = "Maximum de la densité normale", ylab = "densité N(3,1)"
)
abline(v = 3, lty = 2, col = "blue")
```

#### Maximum de la densité normale



```
optimize(f = dnorm, interval = c(-3, 10), mean = 3, maximum = TRUE)

## $maximum
## [1] 3
##

## $objective
## [1] 0.3989423
```

Oui, pour une loi normale d'espérance 3 et de variance 1, nous arrivons bien numériquement au résultat que le maximum de la densité est atteint en la valeur 3. La fonction optimize nous dit aussi que ce maximum vaut :

```
dnorm(3, mean = 3)
```

```
## [1] 0.3989423
```

Les fonctions nlm, optim et constrOptim utilisent des algorithmes itératifs. Elles ont besoin de valeurs initiales pour les paramètres (argument par à fournir obligatoirement). À chaque itération de l'algorithme, elles modifient ces valeurs en tentant de se diriger vers l'optimum de la fonction. Elles peuvent :

- ne pas converger,
- converger au mauvais endroit (optimum local plutôt que global).

Il faut être prudent lors de leur utilisation. Par exemple, optim est sensible au choix de plusieurs arguments, notamment :

- l'algorithme employé,
- les valeurs initiales données aux paramètres.

Ces fonctions sont tout de même très utiles pour effectuer une optimisation lorsque celle-ci est difficile ou impossible à réaliser algébriquement.

Voici un exemple d'optimisation d'une fonction à plusieurs variables. La fonction 1m minimise le critère des moindres carrés, en implémentant des formules algébriques. Les estimations des paramètres du modèle linéaire que 1m retourne sont les points en lesquelles la fonction des moindres carrés est minimisée. Tentons de minimiser cette fonction de façon numérique. Pour ce faire, nous avons d'abord besoin d'une fonction qui calcule le critère des moindres carrés et qui prend comme premier argument les paramètres du modèle. Nous n'avons pas encore vu dans le cours comment créer des fonctions, mais je me permets tout de même ici d'en créer une, pour illustrer l'optimisation numérique. La syntaxe pour créer des fonctions R sera vue au prochain cours.

Le critère des moindres carrés est calculé en sommant les différences au carré entre les valeurs observées d'une variable et les valeurs prédites par le modèle. Pour un modèle de régression linéaire, la fonction suivante calcule de façon matricielle la valeur du critère.

```
moindresCarres <- function(beta, y, X) {
  as.vector(crossprod(y - X %*% matrix(beta, ncol = 1)))
}</pre>
```

Le vecteur y doit contenir les valeurs observées de la variable réponse et la matrice X est la matrice de design du modèle. Cette dernière contient les observations des variables explicatives pour les termes présents dans le modèle. Le vecteur y et la matrice X sont des composantes du modèle supposées connues ici. C'est le vecteur de paramètre beta que nous cherchons à estimer. Nous allons utiliser les données du jeu de données cars dans cet exemple.

Voyons d'abord le résultat obtenu avec la fonction 1m pour un modèle quadratique.

```
reg <- lm(dist ~ speed + I(speed^2), data = cars)
coefficients(reg)</pre>
```

```
## (Intercept) speed I(speed^2)
## 2.4701378 0.9132876 0.0999593
```

Pour retrouver ce résultat par optimisation numérique, il faut d'abord construire le vecteur y et la matrice X comme suit.

```
y <- cars$dist
X <- cbind(intercept = 1, cars$speed, cars$speed^2)</pre>
```

La fonction 1m arrive à la valeur minimale des moindres carrés suivante

```
moindresCarres(beta = coefficients(reg), y = y, X = X)
```

```
## [1] 10824.72
```

pour les valeurs de paramètres  $\beta = (2.4701378, 0.9132876, 0.0999593)$ . Quel résultat est obtenu avec optim?

```
op1 <- optim(par = c(3,3,3), fn = moindresCarres, y = y, X = X) op1
```

```
## $par
## [1] 7.2212674 0.2859028 0.1191485
##
## $value
## [1] 10848.71
##
## $counts
```

```
## function gradient
##
        144
                   NΑ
##
## $convergence
## [1] 0
##
## $message
## NULL
L'algorithme a convergé (car il retourne une valeur de 0 pour l'élément convergence dans la sortie), mais il
n'arrive pas au bon résultat.
Solution potentielle: changer d'algorithme d'optimisation.
op2 <- optim(par = c(3,3,3), fn = moindresCarres, y = y, X = X, method = "BFGS")
op2
## $par
## [1] 2.47011519 0.91329056 0.09995889
## $value
## [1] 10824.72
##
## $counts
## function gradient
##
         43
##
## $convergence
## [1] 0
##
## $message
## NULL
Autre solution potentielle : changer les bornes initiales.
op3 <- optim(par = c(2.5,1,0.1), fn = moindresCarres, y = y, X = X)
op3
## $par
## [1] 2.46514183 0.91414522 0.09993205
##
## $value
## [1] 10824.72
##
## $counts
## function gradient
##
        150
                   NA
##
```

Ici, même en partant de valeurs initiales très proches des paramètres optimaux, l'algorithme d'optimisation utilisé par défaut avec optim n'arrive pas tout à fait à trouver l'optimum global de la fonction. Seule la solution de changer l'algorithme d'optimisation nous permet d'arriver approximativement au même résultat

## \$convergence

## [1] 0

## \$message

##

que celui trouvé algébriquement par 1m.

```
## [1] 2.47011519 0.91329056 0.09995889
```

Cet exemple illustre comment la fonction optim s'emploie. Il faut d'abord lui donner en entrée des valeurs initiales pour les paramètres de la fonction à optimiser (argument par). Ensuite, il faut lui fournir la fonction R qui implémente la fonction mathématique à optimiser (argument fn). Cette fonction doit retourner une seule valeur, numérique. De plus, son premier argument doit obligatoirement être le vecteur des paramètres que nous cherchons à estimer par l'optimisation effectuée. Après les arguments par et fn, il faut fournir, au besoin, des arguments à passer à la fonction donnée en entrée via l'argument fn (les arguments y et X dans l'exemple). Finalement, nous pouvons configurer le fonctionnement de la fonction optim en modifiant les valeurs des arguments method, lower, upper, control, ou hessian.

### Résumé

### Calculs statistiques

- Distributions de probabilité
- Génération de nombres pseudo-aléatoires
- Calcul de statistiques descriptives (déjà vu)
- Tests statistiques
- Ajustement de modèles
  - Manipulation de la sortie d'une fonction d'ajustement de modèle
  - Formules

#### Distributions de probabilité et génération de nombres aléatoires

Famille de fonction	Description
dxxx	fonction de densité de la distribution xxx
pxxx	fonction de répartition de la distribution xxx
qxxx	fonction quantile de la distribution xxx
rxxx	génération pseudo-aléatoirement d'observations selon la distribution ${\tt xxx}$

Liste de toutes les distributions xxx offertes en R de base : help(Distributions)

- fonction sample (ou sample.int): tirage aléatoire d'échantillons
- fonction set.seed : pour fixer le germe du tirage pseudo-aléatoire

### Tests statistiques

Quelques fonctions R pour faire des tests statistiques de base :

- tests sur une ou des moyennes : t.test;
- tests sur une ou des proportions : prop.test, binom.test;
- tests de comparaison de variances : var.test, bartlett.test;
- tests sur une corrélation : cor.test;
- tests pour une distribution : shapiro.test, ks.test;

- tests non paramétriques : wilcox.test, kruskal.test, friedman.test;
- tests sur des fréquences : méthode summary pour un objet de classe table (produit par la fonction table ou xtabs), chisq.test, fisher.test, mantelhaen.test.

#### Ajustement de modèles

Quelques fonctions R pour ajuster des modèles :

- modèles linéaires, dont la régression : lm;
- modèle d'analyse de la variance : 1m ou aov;
- modèles linéaires généralisés : glm;
- modèles linéaires mixtes (peuvent contenir des effets aléatoires): lmer du package lme4 ou lme du package nlme;
- modèles non linéaires : nls.

#### Formules R.

### Écriture générale : y ~ x1 + x2

où y = variable réponse, x1 et x2 = variables explicatives.

#### Opérateurs acceptés et leur signification :

- + pour ajouter des termes;
- - pour soustraire des termes;
- - 1 ou + 0 pour retirer l'ordonnée à l'origine;
- . pour représenter toutes les variables dans le jeu de données, autres que la variable mise à la gauche du ~ ;
- : pour les termes d'interaction entre facteurs ;
- \* pour le croisement de facteurs ;
- ^ croisement de facteurs jusqu'à un certain niveau d'interaction ;
- %in% pour les facteurs emboîtés;
- | pour un conditionnement ou spécifier des effets aléatoires

I() pour utiliser la signification usuelle des opérateurs et non celle spécifique aux formules.

#### Sortie d'une fonction d'ajustement de modèle

Affichage (print) vs liste contenant les objets retournés

La liste retournée a une ou des classes  $\rightarrow$  programmation orientée objet

Fonctions pour tirer de l'information d'un objet produit par une fonction d'ajustement de modèle :

- summary : plus de résultats relatifs au modèle + affichage d'un résumé des informations;
- coef (ou son alias coefficients) et confint : coefficients et leurs intervalles de confiance ;
- residuals et fitted : résidus et valeurs prédites ;
- predict : prédiction pour une nouvelle observation ;
- anova : table d'analyse de la variance du modèle ;
- model.tables et TukeyHSD (pour la classe aov) : moyennes par niveaux de facteurs et comparaisons multiples de Tukey;
- deviance, logLik, AIC, BIC: déviance, log-vraisemblance maximisée, AIC et BIC.

#### Calculs mathématiques

- Opérateurs et fonctions de base (déjà vu)
- Calcul de distances
- Algèbre linéaire
- Calcul différentiel et intégral

- (ne sera pas approfondi, car ce qui est offert en R dans ce domaine n'est pas très performant ni facile d'utilisation)
- Optimisation numérique
  - (ne sera pas approfondi, car trop technique pour certains étudiants)

#### Calculs de distance

- fonction dist:
  - distance euclidienne par défaut,
  - autres distances: maximum, manhattan, canberra, binary ou minkowski;
- fonction mahalanobis:
  - distance de Mahalanobis;
- fonction adist:
  - distance de Levenshtein entre des chaînes de caractères.

#### Algèbre linéaire

- multiplication matricielle : "%\*";
- transposition : t;
- inverse : solve (en fait solve résout A %\*% x = B, mais par défaut B est la matrice identité);
- produit vectoriel (en anglais *cross product*) de matrices : crossprod;
- produit dyadique généralisé (en anglais outer product) : outer, %0%;
- produit de Kronecker généralisé : kronecker, %x%;
- matrices diagonales : diag;
- déterminant : det ;
- valeurs et vecteur propres : eigen;
- décompositions : svd, qr, chol.

### Calcul différentiel et intégral

- Calculs symboliques : dérivation avec D, deriv et deriv3.
- Calculs numériques :
  - dérivation avec numericDeriv;
  - intégration avec integrate.

### Optimisation numérique

**Définition générale** : Trouver en quel(s) point(s) une fonction mathématique atteint sa valeur maximale ou minimale.

Application usuelle en statistique : Trouver les valeurs des paramètres pour lesquels une fonction (ex. log-vraisemblance ou somme des erreurs au carré) atteint son maximum ou son minimum.

- pour optimiser une fonction à une variable : optimize,
- pour optimiser une fonction avec un nombre de variables quelconque : nlm, optim,
- optimisation sous contrainte : constrOptim.

Ces fonctions prennent en entrée une fonction R

- dont le premier argument est le vecteur des paramètres et
- dont la sortie est une seule valeur numérique, soit la valeur prise par la fonction mathématique à optimiser lorsque les paramètres prennent les valeurs fournies en entrée.

### Références

- Braun, W. J. et Murdoch, D. (2007). A first Course in Statistical Programming with R. Cambridge University Press.
- Hothorn, T. et Everitt, B.S. (2014). A handbook of statistical analyses using R, third edition. CRC Press.
- Millot, G. (2018). Comprendre et réaliser les tests statistiques à l'aide de R : manuel de biostatistique, 4<sup>e</sup> édition. De Boeck Supérieur.

#### Références web :

- R Core Team (2019). An Introduction to R. https://cran.r-project.org/doc/manuals/r-release/R-intro.html
- Distributions de probabilité en R : https://CRAN.R-project.org/view=Distributions
- Sites web contenant plusieurs exemples d'analyses statistiques en R :
  - https://stats.idre.ucla.edu/other/dae/
  - https://www.statmethods.net/about/sitemap.html