Taller de Test de hipótesis

José A. Ruiz-Tagle

17 de octubre, 2023

Antecedentes

En estudios experimentales, la randomización es esencial para garantizar la equivalencia inicial de los grupos y, por ende, proporcionar validez a las inferencias causales resultantes del experimento. Esta técnica implica la asignación aleatoria de sujetos a diferentes condiciones o tratamientos, minimizando así cualquier sesgo o factor confusor En este contexto, el paquete blockrand de R ofrece una herramienta específica para la randomización por bloques, permitiendo una asignación balanceada de tratamientos en grupos predeterminados.

El objetivo de este trabajo será utilizar test de hipótesis para determinar si existen diferencias significativas entre el grupo de tratamiento y control. Como investigadores, esperamos que los grupos no presenten diferencias significativas entre todos los factores observados.

Descripción de la base de datos La base diabetes.csv contiene variables basales sobre pacientes con y sin diabetes.

• Pregnancies: Número de embarazos

• Glucose: Nivel de Glucosa en sangre

• BloodPressure: Presión arterial

• SkinThickness: Indicador del grosor de la piel

• Insulin: Nivel de insulina en la sangre

• BMI: Índice de Masa Corporal(IMC)

• Age: Edad

• DiabetesPedigreeFunction: Porcentaje de diabetes

• Outcome: 1=Tiene diabetes, 2= No tiene

Randomización

```
data <- read.csv("https://github.com/JoseRTM/Clases-R/raw/main/diabetes.csv")
# Creamos la variable id
data$id <- 1:nrow(data)
n_participantes <- nrow(data)</pre>
```

```
# Definir el tamaño de bloque
tamano_bloque <- 4
# Definir los grupos de tratamiento
grupos <- c("Tratamiento", "Control")</pre>
# Realizar la randomización por bloques
asignacion <- blockrand(n_participantes, num.levels = 2, levels = grupos)
# Ver la asignación
data <- data %>% dplyr::inner_join(asignacion, by = "id")
head(data)
    Pregnancies Glucose BloodPressure SkinThickness Insulin BMI
## 1
              6
                     148
                                    72
                                                           0 33.6
## 2
              1
                     85
                                    66
                                                  29
                                                           0 26.6
## 3
              8
                     183
                                    64
                                                  0
                                                          0 23.3
## 4
                     89
                                    66
                                                  23
              1
                                                          94 28.1
## 5
              0
                     137
                                    40
                                                  35
                                                         168 43.1
## 6
              5
                     116
                                    74
                                                  0
                                                           0 25.6
   DiabetesPedigreeFunction Age Outcome id block.id block.size
                                                                   treatment
## 1
                        0.627 50
                                       1 1
                                                               4 Tratamiento
                                                   1
                        0.351 31
                                       0 2
## 2
                                                                     Control
                                                   1
                                                              4
## 3
                        0.672 32
                                       1 3
                                                              4
                                                                     Control
                                                  1
## 4
                                       0 4
                                                             4 Tratamiento
                        0.167 21
                                                  1
                                       1 5
## 5
                        2.288 33
                                                    2
                                                             8 Tratamiento
## 6
                        0.201 30
                                                               8 Tratamiento
# Reestructuramos los datos para las pruebas t
# Vamos a seleccionar solo las columnas relevantes antes de pivotar.
data_relevant <- data %>%
 select(-id, -block.id, -Outcome, -block.size) # Excluye las columnas que no quieres pivotar.
# Ahora, pivotamos el dataframe modificado
data long <- data relevant %>%
  pivot_longer(
   cols = -treatment, # Esto pivotará todas las columnas excepto 'treatment'.
   names_to = "variable",
   values_to = "value"
  )
# Realizamos pruebas t para cada variable y creamos una tabla resumen
resumen <- data_long %>%
  group by(variable) %>%
  summarise(
    # Realizamos la prueba t y extraemos directamente el intervalo de confianza
    ci_data = list(broom::tidy(t.test(value ~ treatment, data = cur_data()))),
   media_Tratamiento = mean(value[treatment == "Tratamiento"], na.rm = TRUE),
   sd_Tratamiento = sd(value[treatment == "Tratamiento"], na.rm = TRUE),
   media_Control = mean(value[treatment == "Control"], na.rm = TRUE),
   sd_Control = sd(value[treatment == "Control"], na.rm = TRUE),
```

	Grupo de tratamiento		
variable	Tratamiento	Control	$Intervalo_Confianza$
Age	33.43 (11.97)	33.05 (11.56)	[-2.05, 1.28]
\mathbf{BMI}	31.64 (8.00)	$32.34\ (7.76)$	[-0.42, 1.81]
${\bf BloodPressure}$	$69.66 \ (18.86)$	68.55 (19.84)	[-3.86, 1.63]
${\bf Diabetes Pedigree Function}$	0.48 (0.34)	0.47(0.33)	[-0.06, 0.04]
$\operatorname{Glucose}$	121.52 (30.76)	120.27 (33.17)	[-5.77, 3.29]
Insulin	72.48 (95.97)	87.12 (131.45)	[-1.66, 30.95]
Pregnancies	3.76(3.42)	3.93(3.32)	[-0.30, 0.65]
${\bf Skin Thickness}$	$20.44 \ (16.01)$	$20.63\ (15.91)$	[-2.07, 2.45]

```
.groups = 'drop'
 ) %>%
  # Aquí, vamos a 'desempacar' el intervalo de confianza y prepararlo para la tabla
  mutate(
    ci_data = purrr::map(ci_data, ~ .x %>% select(conf.low, conf.high)),
    ci_lower = purrr::map_dbl(ci_data, ~ .x$conf.low),
   ci_upper = purrr::map_dbl(ci_data, ~ .x$conf.high),
   Tratamiento = sprintf("%.2f (%.2f)", media_Tratamiento, sd_Tratamiento),
   Control = sprintf("%.2f (%.2f)", media_Control, sd_Control),
    Intervalo_Confianza = sprintf("[%.2f, %.2f]", ci_lower, ci_upper)
 ) %>%
  select(variable, Tratamiento, Control, Intervalo_Confianza) # Seleccionamos las columnas relevantes
resumen %>%
  kable("latex", booktabs = TRUE, align = "c") %>%
  kable_styling(latex_options = "striped", full_width = FALSE) %>%
  column_spec(1, bold = TRUE) %>%
  add_header_above(c(" " = 1, "Grupo de tratamiento" = 2, " " = 1)) # Ajusta según tus columnas
```

Objetivo: Interpretar los intervalos de confianza y contestar la siguiente pregunta:

- En base a toda la información disponible. ¿Usted diría que la randomización cumplió su objetivo? Es decir, son comparables los grupos? Se observan diferencias sustantivas entre el grupo de tratamiento y control?
- El primer párrafo debe interpretar todos los intervalos de confianza. La forma correcta de citar un intervalo de confianza en el texto es la siguiente: "Se observa una diferencia significativa entre X e Y (95%CI: X.XX;X.XX)."
- El segundo párrafo debe contener una conclusión que responde a las interrogantes planteadas.
- Escribir en máximo 1 plana en times new roman N°12 interlineado 1.5.
- Incluir los nombres de las personas que integran el grupo dentro y fuera del documento.