Limpieza y Análisis de Datos

Lucas Gómez Torres y Joan Amengual Mesquida

13 de enero, 2023

Índice General

1	Descripción del dataset. ¿Por qué es importante y qué pregunta/problema pretende responder?	2				
2	Integración y selección de los datos de interés a analizar. Limpieza de los datos. 3.1 ¿Los datos contienen ceros o elementos vacíos? Gestiona cada uno de estos casos. 3.1.1 Caso: Ceros. 3.1.2 Caso: Elementos Vacíos 3.1.3 Conversión y adaptación de los datos. 3.1 Identifica y gestiona los valores extremos. 3.2 Identifica y gestiona los valores extremos. 3.3 Corrección de los outliers. 3.4 Imputación de valores. 3.5 Generación del archivo con los datos tratados.					
3						
4	 Análisis de los datos. 4.1 Selección de los grupos de datos que se quieren analizar/comparar (p.ej., si se van a comparar grupos de datos, ¿cuáles son estos grupos y qué tipo de análisis se van a aplicar?). 4.2 Comprobación de la normalidad y homogeneidad de la varianza. 4.2.1 Normalidad 4.2.2 Homogeneidad de varianzas 4.3 Aplicación de pruebas estadísticas para comparar los grupos de datos. En función de los datos y el objetivo del estudio, aplicar pruebas de contraste de hipótesis, correlaciones, regresiones, etc. Aplicar al menos tres métodos de análisis diferentes. 4.3.1 Contrastes de hipótesis 4.3.2 Modelos de regresión logística 	111 122 122 153 166 166 199				
5	Representación de los resultados a partir de tablas y gráficas.					
6	Resolución del problema. A partir de los resultados obtenidos, ¿cuáles son las conclusiones? ¿Los resultados permiten responder al problema?					
7	Código.					
8	Vídeo.	31				

1 Descripción del dataset. ¿Por qué es importante y qué pregunta/problema pretende responder?

Actualmente cada vez sufren más personas ataques al corazón originados por diferentes factores como pueden ser el exceso de colesterol, el nivel de azúcar en la sangre, el consumo de tabaco, la presión arterial, la obesidad, la edad o la falta de ejercicio, entre muchos otros más, que pueden dar lugar a un daño permanente en el corazón como la insuficiencia cardiaca o a la muerte.

Por ello, los ataques al corazón son un problema muy grave que hay que intentar prevenir, analizando las diferentes variables que pueden influir a la hora de que una persona sufra un ataque al corazón o no, pudiendo responder a preguntas como por ejemplo:

- ¿Los hombres son más probables a sufrir un ataque que las mujeres?
- ¿El nivel de azúcar en sangre es determinante para que una persona pueda padecer un ataque?
- ¿Hay diferencias significativas en el nivel de colesterol según padezca o no un ataque y según el sexo del paciente?
- ¿Las personas mayores sufren más ataques?
- ¿Hubo algún indicio de sufrir más fácilmente un ataque al corazón según el dolor de pecho del paciente ?
- ¿Qué factores son los más influyentes para sufrir un ataque?

El conjunto de datos está dividido en dos subconjuntos de datos:

- heart.csv: contiene toda la información sobre los pacientes, incluyendo si finalmente sufrieron un ataque al corazón o no. Tiene 303 observaciones y 14 atributos. De estos 14 atributos, 13 son variables independientes y 1 la variable dependiente (variable objetivo que podría servir para construir un modelo de aprendizaje supervisado que nos permita predecir si un paciente tendrá un ataque al corazón o no). A continuación, se describen todos los atributos de este dataset:
 - age: Variable de tipo numérica. Determina la edad de la persona.
 - sex: Variable de tipo numérica. Refleja el género de la persona (1 = masculino, 0 = femenino).
 - **cp**: Variable de tipo numérica. Identifica el tipo de dolor en el pecho ($\theta = angina \ típica, 1 = angina \ atípica, 2 = dolor no anginoso, 3 = asintomático).$
 - trtbps: Variable de tipo numérica. Indica la presión arterial en reposo en mg/dl.
 - chol: Variable de tipo numérica. Hace referencia al nivel de colesterol en mg/dl.
 - **fbs**: Variable de tipo numérica. Indica si el nivel de azúcar en sangre en ayunas es mayor a 120 mg/dl (1 = verdadero, 0 = falso).
 - restecg: Variable de tipo numérica. Muestra los resultados electrocardiográficos en reposo (0 = normal, 1 = anomalía de onda ST-T (inversiones de onda T y/o elevación o depresión ST de > 0.05 mV), 2 = hipertrofia ventricular izquierda probable o definida por los criterios de Estes).
 - thalachh: Variable de tipo numérica. Determina la frecuencia cardiaca máxima alcanzada.
 - **exng:**: Variable de tipo numérica. Indica si la angina ha sido inducida por el ejercicio (1 = si, 0 = no).
 - oldpeak: Variable de tipo numérica. Señala la depresión ST inducida por el ejercicio en relación con el descanso.

- slp: Variable de tipo numérica. Muestra la pendiente del segmento ST de ejercicio máximo (0 = inclinación hacia abajo, 1 = plano, 2 = inclinación hacia arriba).
- caa: Variable de tipo numérica. Indica el número de vasos principales (0, 1, 2, 3).
- thall: Variable de tipo numérica. Señala el ratio de un trastorno sanguíneo llamado talasemia (0 = no tiene, 1 = defecto fijo (sin flujo sanguíneo en alguna parte del corazón), 2 = flujo sanguíneo normal, 3 = defecto reversible (se observa un flujo sanguíneo, pero no es normal)).
- output: Variable de tipo numérica. Indica si el paciente sufre un ataque al corazón o no (0 = No, 1 = Sí). Se trata de la variable objetivo o dependiente que se puede utilizar para predecir.
- o2Saturation.csv: contiene 3585 observaciones sobre los niveles de oxígeno en la sangre de distintos pacientes y solo tiene 1 atributo.

2 Integración y selección de los datos de interés a analizar.

Puede ser el resultado de adicionar diferentes datasets o una subselección útil de los datos originales, en base al objetivo que se quiera conseguir.

En este apartado se van a cargar ambos conjuntos de datos, para decidir si se van a unificar ambos o no, o si nos vamos a centrar en unos pacientes concretos limitando el número de registros o de características con el fin de reducir el dataset. Además, en el dataset de *heart.csv* se van a renombrar los atributos para que se entiendan mejor y sean más intuitivos a la hora de utilizarlos más adelante.

```
# Se carga el dataset
heart_data <- read.csv("heart.csv", header = TRUE)</pre>
# Modificamos los nombres de las variables para que sean más intuitivos
colnames(heart data) <- c("age", "sex", "chest pain type", "resting blood pressure",</pre>
                                             "fasting_blood_sugar", "rest_ecg_type",
                           "cholesterol",
                           "max_heart_rate_achieved", "exercise_induced_angina",
                           "st_depression", "st_slope_type", "num_major_vessels",
                           "thalassemia_type", "heart_attack")
# Dimensión del dataset
dim(heart_data)
## [1] 303 14
# Se carga el dataset
02_saturation <- read.csv("o2Saturation.csv", header = TRUE)
# Dimensión del dataset
dim(02_saturation)
```

[1] 3585 1

Podemos observar que ambos conjuntos de datos tienen dimensiones diferentes. El que contiene los niveles de oxígeno en la sangre consta de 3.585 observaciones, es decir, diferentes niveles de oxígeno para 3.585 pacientes, en cambio, el otro, contiene información sobre 303 pacientes y 14 características distintas. Como ya tenemos suficientes características en el dataset de *heart.csv* con las que poder realizar un estudio detallado y completo a las preguntas que hemos planteado al principio, se va a optar por descartar el otro conjunto y perder este atributo adicional de los pacientes.

En el caso de haber querido unificarlos y por lo tanto añadir otro atributo al dataset de heart.csv (saturación de oxígeno), se podría haber utilizado la función merge permitiéndonos fusionarlos de forma horizontal. Posteriormente, se podría comprobar que no existen inconsistencias ni duplicidades en los registros con la función duplicated o unique. No obstante, no existe un identificador único para cada uno de los pacientes

como podría ser un id o un nombre, por lo que suponemos que podría haber dos pacientes con los mismos valores de atributos. Asimismo comprobaremos si hay muchos registros duplicados con el fin de que no pueda afectar significamente en los análisis posteriores.

```
# Comprobamos si existen registros duplicados con los mismos valores en todos los campos
# (dado que no tenemos identificador) Y contamos cuántos son
nrow(heart_data[duplicated(heart_data), ])
## [1] 1
# Vemos los registros que están duplicados
heart_data[duplicated(heart_data), ]
       age sex chest_pain_type resting_blood_pressure cholesterol
##
## 165
       38
                             2
                                                   138
       fasting_blood_sugar rest_ecg_type max_heart_rate_achieved
##
## 165
##
       exercise_induced_angina st_depression st_slope_type num_major_vessels
## 165
##
       thalassemia_type heart_attack
## 165
```

Dado que solo existe un registro duplicado, con los mismos valores en todos los campos, no se va a eliminar porque es un porcentaje muy bajo del total y no afectará de manera significativa a los resultados que obtendremos más adelante. Además, al ser solo un registro, podría ser el caso de que esos dos pacientes fueran distintos y tuvieran las mismas características. Si tuviéramos muchos más, entonces seguramente serían los mismos pacientes y tendríamos que eliminarlos.

A continuación, se muestran algunos registros e información general de los datos que servirá para posteriomente proceder a la limpieza y conversión de los datos.

```
# Mostramos los tipos de datos de las variables tal y como las interpreta R sapply(heart_data,class)
```

```
##
                                                               chest_pain_type
                                                  sex
##
                                                                      "integer"
                  "integer"
                                            "integer"
##
    resting_blood_pressure
                                          cholesterol
                                                           fasting_blood_sugar
##
                  "integer"
                                            "integer"
                                                                      "integer"
##
             rest_ecg_type max_heart_rate_achieved exercise_induced_angina
                  "integer"
                                            "integer"
##
                                                                      "integer"
##
             st_depression
                                       st_slope_type
                                                             num_major_vessels
##
                  "numeric"
                                                                      "integer"
                                            "integer"
##
                                        heart_attack
          thalassemia_type
                  "integer"
##
                                            "integer"
```

Mostramos un resumen de los datos summary(heart_data)

```
##
                                       chest_pain_type resting_blood_pressure
         age
                          sex
##
                                                               : 94.0
    Min.
           :29.00
                            :0.0000
                                       Min.
                                               :0.000
                                                        Min.
                     Min.
##
    1st Qu.:47.50
                     1st Qu.:0.0000
                                       1st Qu.:0.000
                                                         1st Qu.:120.0
    Median :55.00
                     Median :1.0000
                                       Median :1.000
                                                        Median :130.0
##
##
   Mean
           :54.37
                     Mean
                            :0.6832
                                               :0.967
                                                        Mean
                                                                :131.6
##
    3rd Qu.:61.00
                     3rd Qu.:1.0000
                                       3rd Qu.:2.000
                                                         3rd Qu.:140.0
##
            :77.00
                             :1.0000
                                               :3.000
                                                                :200.0
    Max.
                     Max.
                                       Max.
##
     cholesterol
                     fasting_blood_sugar rest_ecg_type
                                                             max_heart_rate_achieved
  \mathtt{Min}.
           :126.0
                     Min.
                             :0.0000
                                          Min.
                                                  :0.0000
                                                             Min.
```

```
1st Qu.:211.0
                     1st Qu.:0.0000
                                           1st Qu.:0.0000
                                                              1st Qu.:133.5
##
    Median :240.0
                     Median :0.0000
                                           Median :1.0000
                                                             Median :153.0
##
    Mean
            :246.3
                     Mean
                             :0.1485
                                           Mean
                                                   :0.5281
                                                             Mean
                                                                     :149.6
##
    3rd Qu.:274.5
                     3rd Qu.:0.0000
                                           3rd Qu.:1.0000
                                                             3rd Qu.:166.0
##
    Max.
            :564.0
                     Max.
                             :1.0000
                                           Max.
                                                   :2.0000
                                                             Max.
                                                                     :202.0
                                                                num major vessels
##
    exercise induced angina st depression
                                              st_slope_type
            :0.0000
                                      :0.00
                                                                        :0.0000
##
    Min.
                              Min.
                                              Min.
                                                      :0.000
                                                                Min.
##
    1st Qu.:0.0000
                              1st Qu.:0.00
                                              1st Qu.:1.000
                                                                1st Qu.:0.0000
                                                                Median :0.0000
##
    Median :0.0000
                              Median:0.80
                                              Median :1.000
##
    Mean
            :0.3267
                              Mean
                                      :1.04
                                              Mean
                                                      :1.399
                                                                Mean
                                                                        :0.7294
##
    3rd Qu.:1.0000
                              3rd Qu.:1.60
                                              3rd Qu.:2.000
                                                                3rd Qu.:1.0000
##
                                      :6.20
                                                      :2.000
                                                                        :4.0000
    Max.
            :1.0000
                              Max.
                                              Max.
                                                                Max.
                       heart_attack
##
    thalassemia_type
##
    Min.
            :0.000
                      Min.
                              :0.0000
##
    1st Qu.:2.000
                      1st Qu.:0.0000
##
    Median :2.000
                      Median :1.0000
##
            :2.314
    Mean
                      Mean
                              :0.5446
##
    3rd Qu.:3.000
                      3rd Qu.:1.0000
            :3.000
                              :1.0000
##
    Max.
                      Max.
# Se muestran las 4 primeras observaciones de los datos
head(heart_data,4)
     age sex chest_pain_type resting_blood_pressure cholesterol
##
##
  1
      63
            1
                             3
                                                    145
                                                                 233
##
  2
      37
            1
                             2
                                                    130
                                                                 250
  3
                             1
##
      41
           0
                                                    130
                                                                 204
##
  4
      56
            1
                             1
                                                    120
                                                                 236
##
     fasting_blood_sugar rest_ecg_type max_heart_rate_achieved
## 1
                         1
                                        0
                                                                150
## 2
                         0
                                        1
                                                                187
## 3
                         0
                                        0
                                                                172
## 4
                         0
                                        1
                                                                178
##
     exercise_induced_angina st_depression st_slope_type num_major_vessels
## 1
                             0
                                          2.3
                                                           0
## 2
                             0
                                                           0
                                                                               0
                                          3.5
## 3
                             0
                                          1.4
                                                           2
                                                                               0
                                          0.8
                                                           2
                                                                               0
## 4
                             0
##
     thalassemia_type heart_attack
## 1
                     1
## 2
                     2
                                    1
                     2
## 3
                                    1
## 4
                     2
                                    1
```

Por último, para nuestro análisis no se van a descartar registros porque no nos vamos a centrar en un tramo de edad concreto, sexo o una cantidad de colesterol, sino que se van a considerar a todos los pacientes con todas sus características para extraer el mayor número de conclusiones posibles teniendo en cuenta todos los atributos.

3 Limpieza de los datos.

3.1 ¿Los datos contienen ceros o elementos vacíos? Gestiona cada uno de estos casos.

3.1.1 Caso: Ceros

```
# Analisis de las columnas que contienen ceros en sus valores
cols_with_zeros <- which(apply(heart_data, 2, function(x) sum(x == 0)) > 0)
colnames(heart_data)[cols_with_zeros]
```

```
## [1] "sex" "chest_pain_type"
## [3] "fasting_blood_sugar" "rest_ecg_type"
## [5] "exercise_induced_angina" "st_depression"
## [7] "st_slope_type" "num_major_vessels"
## [9] "thalassemia_type" "heart_attack"
```

Las variables que contienen algún valor igual a cero son variables que esperan reflejar este valor tal y como se ha definido en el enunciado, por lo tanto no se va a realizar una limpieza de datos para este caso en particular. Véase a continuación las variables que aparecen con algún valor cero son las siguientes:

- "sex": Refleja el género de la persona (1 = masculino, 0 = femenino).
- "chest_pain_type": Identifica el tipo de dolor en el pecho (0 = angina típica, 1 = angina atípica, 2 = dolor no anginoso, 3 = asintomático).
- "fasting_blood_sugar": Indica si el nivel de azúcar en sangre en ayunas es mayor a 120 mg/dl (1 = verdadero, 0 = falso).
- "rest_ecg_type": Muestra los resultados electrocardiográficos en reposo (0 = normal, 1 = anomalía de onda ST-T (inversiones de onda T y/o elevación o depresión ST de > 0.05 mV), 2 = hipertrofia ventricular izquierda probable o definida por los criterios de Estes).
- "exercise induced angina": Indica si la angina ha sido inducida por el ejercicio (1 = si, 0 = no).
- "st depression": Señala la depresión ST inducida por el ejercicio en relación con el descanso.
- "st_slope_type": Muestra la pendiente del segmento ST de ejercicio máximo (0 = inclinación hacia abajo, 1 = plano, 2 = inclinación hacia arriba).
- "num major vessels": Indica el número de vasos principales (0, 1, 2, 3).
- "thalassemia_type": Señala el ratio de un trastorno sanguíneo llamado talasemia (0 = no tiene, 1 = defecto fijo (sin flujo sanguíneo en alguna parte del corazón), 2 = flujo sanguíneo normal, 3 = defecto reversible (se observa un flujo sanguíneo, pero no es normal)).
- "heart_attack": Indica si el paciente sufre un ataque al corazón o no (0 = No, 1 = Si).

3.1.2 Caso: Elementos Vacíos

A continuación se realiza la comprobación de si hay elementos vacíos en el dataset, para cada columna se realiza el conteo de elementos vacíos existentes.

```
# Elementos vacíos de las variables del dataset colSums(is.na(heart_data))
```

```
## age sex chest_pain_type
## 0 0 0 0
## resting_blood_pressure cholesterol fasting_blood_sugar
## 0 0 0 0
##
rest_ecg_type_max_heart_rate_achieved_exercise_induced_angina
```

```
## 0 0 0 0
## st_depression st_slope_type num_major_vessels
## 0 0 0
## thalassemia_type heart_attack
## 0 0
```

Como se visualiza en los resultados anteriores no existen elementos vacíos en el conjunto de datos. Con ello, no será necesario realizar ningún procedimiento de limpieza de datos para valores vacíos de las variables del dataset.

3.1.3 Conversión y adaptación de los datos

Se van a realizar algunas conversiones de los tipos de algunas variables para realizar un análisis más eficiente y que nos facilite la interpretación de los resultados.

Primero convertiremos las siguientes variables numéricas a categóricas:

```
# Transformamos a tipo factor las siguientes variables
heart_data$sex <- factor(heart_data$sex, levels = c(0,1), labels=
                           c("Femenino", "Masculino"))
heart_data$chest_pain_type <- factor(heart_data$chest_pain_type, levels = c(0,1,2,3), labels=
                                       c("Angina típica", "Angina atípica",
                                        "Dolor no anginoso", "Asintomático"))
heart_data$fasting_blood_sugar <- factor(heart_data$fasting_blood_sugar, levels = c(0,1),
                                         labels=
                                            c("Azúcar Bajo", "Azúcar Alto"))
heart_data$rest_ecg_type <- factor(heart_data$rest_ecg_type, levels = c(0,1,2), labels=
                                     c("Normal", "Anomalía de onda ST-T",
                                      "Hipertrofia ventricular izquierda"))
heart_data$exercise_induced_angina <- factor(heart_data$exercise_induced_angina,
                                             levels = c(0,1), labels= c("No", "Si"))
heart data\$st slope type <- factor(heart data\$st slope type, levels = c(0,1,2),
                                   labels= c("Baja", "Normal", "Alta"))
heart_data$thalassemia_type <- factor(heart_data$thalassemia_type, levels = c(0,1,2,3),
                                      labels= c("Inexistente", "Fijo",
                                           "Normal", "Reversible"))
heart_data$heart_attack <- factor(heart_data$heart_attack, levels = c(0,1),
                                      labels= c("No", "Yes"))
```

También se pueden aplicar otro tipo de conversiones como por ejemplo la normalización z-score que resta la media a la variable y la divide por su desviación estándar. Usaremos esta normalización utilizando la función scale para normalizar las variables cuantitativas.

```
# Indices de las variables cuantitativas
idx_var_cuant <- c(1,4,5,8,10,12)

# Normalización variables cuantitativas
heart_norm <- scale(heart_data[,idx_var_cuant])</pre>
```

Es posible que se tengan que utilizar más adelante estos datos normalizados, sin embargo, se van a mantener sin normalizar ya que para mostrar los resultados resulta más intuitivo verlos en su escala natural.

En el caso de las variables que no presenten una distribución normal, como será el caso de *cholesterol*, una opción sería realizar transformaciones de tipo Box-Cox para poder mejorar su normalidad y su homocedasticidad.

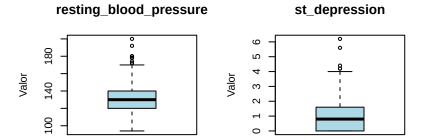
Asimismo, para algunas variables como por ejemplo la edad del paciente, sería interesante realizar un proceso de discretización. Esto nos permitiría agrupar las edades en diferentes grupos y poder sacar conclusiones que nos aporten un valor simbólico más allá de solo un número, aportándonos mayor información.

3.2 Identifica y gestiona los valores extremos

En primer lugar se realiza la visualización de los valores extremos para las variables: "age", "cholesterol", "max heart rate achieved", "resting blood pressure", "st depression".

```
outlier info <- function(var, name var, show plot = TRUE) {
  # Valores extremos en formato boxplot de la variable
  if (show_plot) {
   boxplot(var, main = name_var,
            ylab="Valor", col = "lightblue", horizontal = FALSE, outline = TRUE)
  }
  # Identificar los valores atípicos
  outliers <- boxplot.stats(var)$out</pre>
  # Imprimir los valores máximo y mínimo de los valores atípicos
  stats <- boxplot.stats(var)$stats</pre>
  cat("Valor minimo:", stats[1], "\n")
  cat("Primer cuartil:", stats[2], "\n")
  cat("Media:", stats[3], "\n")
  cat("Tercer cuartil:", stats[4], "\n")
  cat("Valor máximo:", stats[5], "\n")
  if (length(outliers) == 0) {
    cat("No se han identificado valores atípicos", "\n")
    # Imprimir el número de valores atípicos
    cat("Outliers identificados:", unique(outliers), "\n")
  }
}
par(mfrow=c(2, 3))
outlier_info(heart_data$age, "age")
## Valor mínimo: 29
## Primer cuartil: 47.5
## Media: 55
## Tercer cuartil: 61
## Valor máximo: 77
## No se han identificado valores atípicos
outlier_info(heart_data$cholesterol, "cholesterol")
## Valor minimo: 126
## Primer cuartil: 211
## Media: 240
## Tercer cuartil: 274.5
## Valor máximo: 360
```

```
## Outliers identificados: 417 564 394 407 409
outlier_info(heart_data$max_heart_rate_achieved, "max_heart_rate_achieved")
## Valor mínimo: 88
## Primer cuartil: 133.5
## Media: 153
## Tercer cuartil: 166
## Valor máximo: 202
## Outliers identificados: 71
outlier_info(heart_data$resting_blood_pressure, "resting_blood_pressure")
## Valor mínimo: 94
## Primer cuartil: 120
## Media: 130
## Tercer cuartil: 140
## Valor máximo: 170
## Outliers identificados: 172 178 180 200 174 192
outlier_info(heart_data$st_depression, "st_depression")
## Valor mínimo: 0
## Primer cuartil: 0
## Media: 0.8
## Tercer cuartil: 1.6
## Valor máximo: 4
## Outliers identificados: 4.2 6.2 5.6 4.4
               age
                                           cholesterol
                                                                   max_heart_rate_achieved
   2
                                                                  160
                                   400
                               Valor
                                                              Valor
                                                                  120
   50
                                   200
                                                                  8
   30
```



A continuación vamos a extraer las conclusiones pertinentes respectos a los valores extremos detectados en los resultados y los gráficos previos:

• En la variable "age", no se han identificado valores atípicos. Los valores máximo y mínimo de la variable son 29 y 77, respectivamente.

- En la variable "cholesterol", se han identificado 5 valores atípicos (outliers). Los valores máximo y mínimo de los outliers identificados son 126 y 564, respectivamente.
- En la variable "max_heart_rate_achieved", se ha identificado 1 valor atípico (outlier). Los valores máximo y mínimo de los outliers identificados son 71 y 202, respectivamente.
- En la variable "resting_blood_pressure", se han identificado 6 valores atípicos (outliers). Los valores máximo y mínimo de los outliers identificados son 94 y 200, respectivamente.
- En la variable "st_depression", se han identificado 4 valores atípicos (outliers). Los valores máximo y mínimo de los outliers identificados son 0 y 6.2, respectivamente.

Estos resultados indican que algunas de las variables tienen valores extremos que se alejan significativamente del resto y que pueden afectar el rendimiento de algunos algoritmos de análisis de datos.

3.3 Corrección de los outliers

Se van a tratar los valores de outliers que hemos considerado como no válidos. Es importante destacar que un valor extremo no tiene por que ser no válido, para determinar si un valor extremo es válido o no hemos realizado una investigación sobre las variables y los posibles valores que estas pueden tener. De todos los outliers detectados simplemente nos centramos en el caso de la variable *cholesterol*.

Realizando una búsqueda sobre los valores comúnes y menos comúnes de cholesterol (mg / dL), en 300 mg/dl o más ya se considera un nivel muy alto. Para casos más elevados se habla de sufrir hipertrigliceridemia. Nosotros hemos establecido que para un valor mayor a 550 se va a realizar una corrección de este valor.

```
# Número de outliers que superan el valor establecido en la variable tratada
num_outliers_var = nrow(heart_data[heart_data$cholesterol >550,])

# Número de NA's en la variable tratada
num_nas_variable_inicio = sum(is.na(heart_data$cholesterol))

# Se substituyen esos valores atípicos por el valor NA
heart_data = heart_data %>% mutate(cholesterol = ifelse(cholesterol > 550, NA, cholesterol))

# Numero de NA's final después del tratado en la variable
num_nas_variable_final = sum(is.na(heart_data$cholesterol))

# Visualización de los resultados
print(paste("Número de outliers que superan el valor establecido en la variable: ", num_outliers_var))

## [1] "Número de outliers que superan el valor establecido en la variable: 1"
print(paste("Número inicial de NA's en la variable: 0"
print(paste("Número final de NA's en la variable después del tratado: ", num_nas_variable_final))

## [1] "Número final de NA's en la variable después del tratado: ", num_nas_variable_final))

## [1] "Número final de NA's en la variable después del tratado: 1"
```

3.4 Imputación de valores

Se va a imputar la media aritmética a esos valores NA's. La imputación de valores por media aritmética es un método utilizado para reemplazar valores faltantes o perdidos en un conjunto de datos. Este método consiste en reemplazar el valor faltante con la media aritmética de los valores presentes en el conjunto de datos.

```
# Se calcula la media aritmética
mean_cholesterol = mean(heart_data$cholesterol,na.rm=T)
# Se redondea la media
mean_cholesterol=round(mean_cholesterol,2)
mean_cholesterol
## [1] 245.21
# Imputamos la media aritmética en los valores nulos
```

```
heart_data$cholesterol[is.na(heart_data$cholesterol)] <- mean_cholesterol
```

Finalmente se puede observar que dicha variable ya no contiene valores nulos, ya que estos se han remplazado por la media aritmética.

```
# Comprobación de no existencia de valores nulos
sum(is.na(heart_data$cholesterol))
## [1] 0
```

3.5 Generación del archivo con los datos tratados

Se genera el fichero con los datos tratados y limpiados tal y como se pide en la práctica.

```
# Dataframe tratado
df_heart_final <- heart_data
# Se incluyen las variables cuantitativas normalizadas
df_heart_final[, idx_var_cuant] <- heart_norm
# Se exporta a formato csv
write.csv(df_heart_final, file = "clean_data.csv", row.names = FALSE, col.names = TRUE)</pre>
```

4 Análisis de los datos.

4.1 Selección de los grupos de datos que se quieren analizar/comparar (p.ej., si se van a comparar grupos de datos, ¿cuáles son estos grupos y qué tipo de análisis se van a aplicar?).

Como comentamos al principio de la práctica, queremos responder a las siguientes preguntas:

- ¿Los hombres son más probables a sufrir un ataque que las mujeres?
- ¿El nivel de azúcar en sangre es determinante para que una persona pueda padecer un ataque?
- ¿Hay diferencias significativas en el nivel de colesterol según padezca o no un ataque y según el sexo del paciente?
- ¿Las personas mayores sufren más ataques?
- ¿Hubo algún indicio de sufrir más fácilmente un ataque al corazón según el dolor de pecho del paciente ?
- ¿Qué factores son los más influyentes para sufrir un ataque?

En nuestro caso, se va a analizar el conjunto de datos heart.csv para intentar respuesta a las preguntas anteriores. Para ello, se harán diferentes contrastes de hipótesis realizando diferentes análisis estádisticos como la prueba t de student, el test de Wilcoxon y el test de chi cuadrado. Además, se construirá un modelo de regresión logística para poder analizar qué variables son las que más influyen a la hora de un paciente sufra o no un ataque al corazón, tomando como variable dependiente heart attack.

Se comparará el valor de *cholesterol*, la edad de los pacientes (*age*) y la presión arterial en reposo (*resting_blood_pressure*) entre sufrir o no un ataque (*heart_attack*). También se comparará el valor de *cholesterol* entre hombres y mujeres (*sex*), y se analizará si hay diferencias significativas entre las variables categóricas *sex*, *fasting_blood_sugar* y el dolor de pecho (*chest_pain_type*) con *heart_attack* y entre el nivel de azúcar en sangre (*fasting_blood_sugar*) y *sex*.

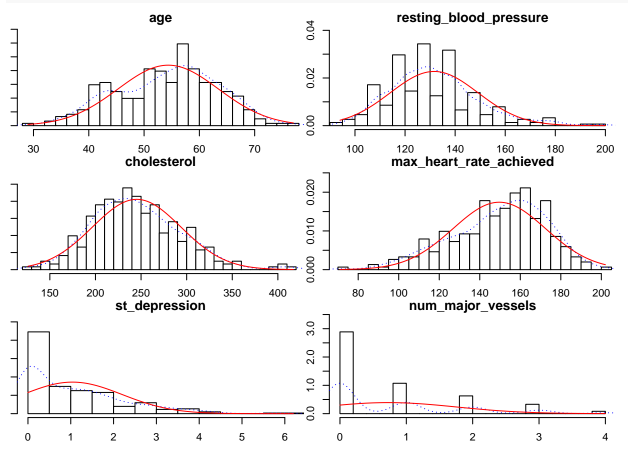
A la hora de aplicar algunos tests estadísticos, se tendrá que tener en cuenta la normalidad y la homocedasticidad de las variables como se verá en el apartado siguiente.

4.2 Comprobación de la normalidad y homogeneidad de la varianza.

4.2.1 Normalidad

Se va a analizar la normalidad y la homocedasticidad de las variables cuantitativas que nos servirán para dar respuesta a las preguntas anteriores.

Para ello, vamos a representar mediante histogramas la distribución de los datos de las variables en comparación con la normal teórica para poder ver visualmente si siguen una distribución normal. No obstante, después lo verificaremos mediante el test de *Shapiro Wilk* y mediante el gráfico *Q-Q plot* mediante las funciones de R qqnorm y qqline.



Podemos comprobar como visualmente no siguen una distribución normal ninguna de las variables, no obstante, algunas variables como age, cholesterol, max_heart_rate_achieved y resting_blood_pressure no se le alejan mucho de la normal.

Table 1: P-Valores de las variables cuantitativas aplicando Shapiro Wilk

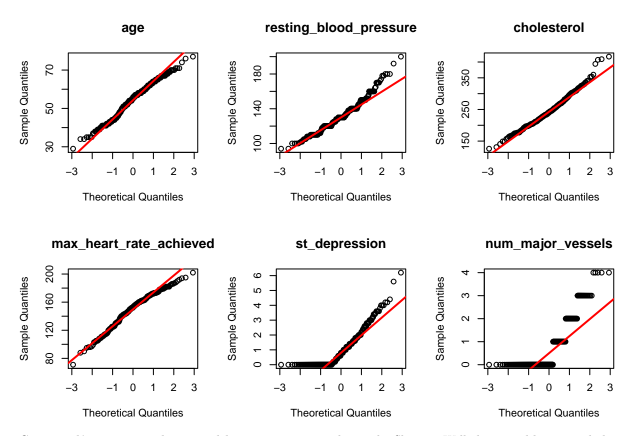
Age	Resting_Blood_Pressure	Cholesterol	Max_heart_rate_achieved	st_depression	num_major_vessels
0.006	0	0.001	0	0	0

A continuación, se va a ratificar lo anterior aplicando el test de Shapiro Wilk a cada una de las variables.

Viendo los resultados del test con unos p-valores inferiores al nivel de signficancia de 0.05, se rechaza la hipótesis nula y se confirma que la distribución de las variables no siguen una distribución normal al 95% de confianza.

Por último, se muestra el *Q-Q plot* que representa en el eje X los cuantiles teóricos (la variable normal estándar) y en el eje Y los valores ordenados de la muestra de cada variable, con el fin de ver la similitud entre la distribución de la muestra y una distribución normal con media 0 y desviación estándar 1.

```
par(mfrow = c(2, 3))
for (var in idx_var_cuant){
   qqnorm(heart_data[,var], main=colnames(heart_data)[var], pch=1)
   qqline(heart_data[,var],col='red', lwd=2) }
```



Como podíamos comprobar con el histograma y con el test de Shapiro Wilk, las variables age, cholesterol, max_heart_rate_achieved y resting_blood_pressure no se ajustan del todo a una distribución normal porque presentan un gran número de muestras en los extremos izquierdo y derecho que se encuentran fuera de la recta de regresión, sin embargo, se puede ver que la mayoría de las muestras sí. Las demás variables, st_depression y num_major_vessels sí que se alejan mucho de una distribución normal.

Por lo tanto, ninguna variable sigue una distribución normal. Sin embargo, para las que más se acercan se intentará transformar los datos para que sean normales con la transformación de Box-Cox y volviendo a aplicar el test de Shapiro Wilk para verificar la transformación.

```
# Se aplica la transformación de Box Cox a las variables age,
# cholesterol, max_heart_rate_achieved y resting_blood_pressure
# Age
age_norm <- BoxCox(heart_data$age, lambda = BoxCoxLambda(heart_data$age))
shapiro.test(age_norm)
##
##
    Shapiro-Wilk normality test
##
          age_norm
## W = 0.98786, p-value = 0.01216
# cholesterol
cholesterol_norm <- BoxCox(heart_data$cholesterol, lambda = BoxCoxLambda(heart_data$cholesterol))</pre>
shapiro.test(cholesterol norm)
##
##
    Shapiro-Wilk normality test
##
```

```
## data: cholesterol_norm
## W = 0.99668, p-value = 0.7855
# max_heart_rate_achieved
max_heart_rate_achieved_norm <- BoxCox(heart_data$max_heart_rate_achieved, lambda = BoxCoxLambda(heart_
shapiro.test(max_heart_rate_achieved_norm)
##
##
   Shapiro-Wilk normality test
##
## data: max_heart_rate_achieved_norm
## W = 0.99146, p-value = 0.07686
# resting blood pressure
resting_blood_pressure_norm <- BoxCox(heart_data$resting_blood_pressure, lambda = BoxCoxLambda(heart_da
shapiro.test(resting blood pressure norm)
##
##
   Shapiro-Wilk normality test
##
```

Podemos comprobar como después de aplicar la transformación de Box-Cox las variables *cholesterol* y max_heart_rate_achieved siguen una distribución normal al tener el p-valor superior a 0.05 aceptando la hipótesis nula de que la muestra es normal. En cambio, age y resting_blood_pressure_ siguen sin ser normales.

Por último, incluimos al dataset la variable normal transformada de *cholesterol* para que se pueda aplicar con ella tests de tipo paramétricos. No incluimos $max_heart_rate_achieved$ aunque sea normal porque no se utilizará para nuestros contrastes de hipótesis.

```
# Sustituimos en la variable colesterol la variable transformada para que siga normal heart_data$cholesterol <- cholesterol_norm
```

4.2.2 Homogeneidad de varianzas

data: resting_blood_pressure_norm
W = 0.99029, p-value = 0.04192

Para comprobar si las variables que usamos para responder a las preguntas previamente planteadas tienen o no homogeneidad de varianzas, se aplicará el test de Levene (parámetrico) si las variables cuantitativas son normales (en este caso es cholesterol) y el test de Fligner (no paramétrico) si no lo son (el resto de variables). Para ambos tests, la hipótesis nula asume igualdad de varianzas en los diferentes grupos de datos, por lo que un p-valor inferior al nivel de significancia indicará heterocedasticidad.

```
# Comprobación de homocedasticidad Cholesterol - Heart attack
LeveneTest(cholesterol ~ heart_attack,data = heart_data) #-> Homo
## Levene's Test for Homogeneity of Variance (center = median)
##
         Df F value Pr(>F)
             0.4198 0.5175
## group
           1
         301
##
# Comprobación de homocedasticidad Cholesterol - Sex
LeveneTest(cholesterol ~ sex,data = heart_data) # -> Hetero
## Levene's Test for Homogeneity of Variance (center = median)
##
         Df F value Pr(>F)
             4.5177 0.03436 *
## group
           1
         301
##
## ---
```

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

# Comprobación de homocedasticidad Age - Heart attack
fligner.test(age ~ heart_attack,data = heart_data) # -> Hetero

##

## Fligner-Killeen test of homogeneity of variances
##

## data: age by heart_attack
## Fligner-Killeen:med chi-squared = 7.2992, df = 1, p-value = 0.006898

# Comprobación de homocedasticidad resting_blood_pressure - Heart attack
fligner.test(resting_blood_pressure ~ heart_attack,data = heart_data) # -> Homo

##

## Fligner-Killeen test of homogeneity of variances
##

## data: resting_blood_pressure by heart_attack
## Fligner-Killeen:med chi-squared = 1.367, df = 1, p-value = 0.2423
```

Las conclusiones de estos tests son las siguientes:

- La variable *cholesterol* presenta homocedasticidad con el hecho de si sufrieron un ataque al corazón y heterocedastidad con el sexo del paciente, es decir, la varianza variará entre los hombres y las mujeres y será similar cuando se tiene en cuenta si un paciente tiene un ataque o no.
- La variable age presenta heterocedastidad con la variable heart_attack, por lo que la varianza de la edad de los pacientes no será constante con el hecho de si un paciente sufre o no un ataque.
- La variable resting_blood_pressure presenta homocedasticidad para padecer o no un ataque cardiaco, concluyendo que la varianza de la presión arterial es similar entre padecer un ataque o no.
- 4.3 Aplicación de pruebas estadísticas para comparar los grupos de datos. En función de los datos y el objetivo del estudio, aplicar pruebas de contraste de hipótesis, correlaciones, regresiones, etc. Aplicar al menos tres métodos de análisis diferentes.

4.3.1 Contrastes de hipótesis

Con los resultados anteriores, se van a aplicar varios tests estadísticos con la finalidad de responder a las preguntas planteadas al principio del enunciado.

En este caso, podemos aplicar tanto pruebas paramétricas como no paramétricas dado que tenemos variables normales y no normales.

Para el caso de la variable *cholesterol*, como ya es normal, y se ha visto que presenta homocedasticidad con la variable *heart_attack* (más adelante será la variable dependiente en los modelos de regresión logística), se va a aplicar la prueba de *t de student*, donde la hipótesis nula asume que las medias de los grupos de los datos son las mismas.

```
# se aplica el test t de student cholesterol y heart_attack
t.test(cholesterol ~ heart_attack, data = heart_data)

##
## Welch Two Sample t-test
##
## data: cholesterol by heart_attack
## t = 1.8921, df = 287.59, p-value = 0.05948
## alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0
```

```
## 95 percent confidence interval:
## -0.002683574  0.136055304
## sample estimates:
## mean in group No mean in group Yes
## 6.912523  6.845837
```

Viendo el resultado del test para el caso de la variable cholesterol con heart_attack, como el p-valor es mayor al nivel de significancia de 0.05, se puede observar que no hay diferencias estadísticamente significativas entre las medias de los grupos de datos de heart attack.

Los siguientes tests a aplicar serán no parámetricos dado que las variables no son normales o no presentan homocedasticidad y por lo tanto no cumplen las supociones requeridas por los tests paramétricos. Se aplicará el test de Wilcoxon o Mann-Whitney (ambos se aplican igual con la misma función wilcox.test) donde la hipótesis nula asume igualdad de distribución para los diferentes grupos de la variable categórica.

```
# Se aplica el test no paramétrico con el resto de variables
# cholesterol vs sex
wilcox.test(cholesterol ~ sex, data = heart_data)
##
   Wilcoxon rank sum test with continuity correction
##
## data: cholesterol by sex
## W = 11715, p-value = 0.01219
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
# age vs heart_attack
wilcox.test(age ~ heart_attack, data = heart_data)
##
##
   Wilcoxon rank sum test with continuity correction
##
## data: age by heart_attack
## W = 14530, p-value = 3.439e-05
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
# resting_blood_pressure vs heart_attack
wilcox.test(resting_blood_pressure ~ heart_attack, data = heart_data)
##
##
   Wilcoxon rank sum test with continuity correction
##
## data: resting blood pressure by heart attack
## W = 12986, p-value = 0.03465
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
```

En los 3 casos se puede ver que no se puede determinar que la distribución de las variables sea la misma en los diferentes grupos, tanto de la variable *heart_attack* como de *sex*.

Otro test que se va a realizar va a ser el de χ^2 para comprobar si existen diferencias significativas entre las variables categóricas $heart_attack$ y sex, entre $fasting_blood_sugar$ y sex, entre $fasting_blood_sugar$ y $heart_attack$, y entre $chest_pain_type$ y $heart_attack$. La hipótesis nula que asume es que no existen diferencias significativas entre los grupos de ambas variables.

```
# Se comprueba la proporción de hombres y mujeres que sufrieron un ataque table(heart_data$sex, heart_data$heart_attack)
```

##

```
##
                No Yes
##
    Femenino
                24 72
##
    Masculino 114 93
chisq.test(table(heart_data$sex, heart_data$heart_attack))
##
## Pearson's Chi-squared test with Yates' continuity correction
##
## data: table(heart_data$sex, heart_data$heart_attack)
## X-squared = 22.717, df = 1, p-value = 1.877e-06
# Tuvo alguna influencia el nivel de azúcar en sangre
table(heart_data$fasting_blood_sugar, heart_data$heart_attack)
##
##
                  No Yes
##
     Azúcar Bajo 116 142
##
     Azúcar Alto 22 23
chisq.test(table(heart_data$fasting_blood_sugar, heart_data$heart_attack))
##
##
  Pearson's Chi-squared test with Yates' continuity correction
##
## data: table(heart_data$fasting_blood_sugar, heart_data$heart_attack)
## X-squared = 0.10627, df = 1, p-value = 0.7444
# Tiene alguna relacion el nivel de azúcar en sangre con el sexo del paciente
table(heart_data$fasting_blood_sugar, heart_data$sex)
##
##
                 Femenino Masculino
##
                                174
     Azúcar Bajo
                       84
     Azúcar Alto
                       12
                                 33
chisq.test(table(heart_data$fasting_blood_sugar, heart_data$sex))
##
## Pearson's Chi-squared test with Yates' continuity correction
## data: table(heart_data$fasting_blood_sugar, heart_data$sex)
## X-squared = 0.3724, df = 1, p-value = 0.5417
# Tuvo alguna influencia el tipo de dolor de pecho
table(heart_data$chest_pain_type, heart_data$heart_attack)
##
##
                        No Yes
##
     Angina típica
                       104 39
##
     Angina atípica
                         9 41
     Dolor no anginoso 18 69
##
##
     Asintomático
                         7
                           16
chisq.test(table(heart_data$chest_pain_type, heart_data$heart_attack))
##
##
  Pearson's Chi-squared test
##
```

```
## data: table(heart_data$chest_pain_type, heart_data$heart_attack)
## X-squared = 81.686, df = 3, p-value < 2.2e-16</pre>
```

Viendo los resultados podemos decir:

- El hecho de ser hombre o mujer y el tipo de dolor de pecho muestra diferencias significativas con padecer un ataque puesto que no se cumple la hipótesis nula, por lo tanto el sexo y el tipo de dolor de pecho son variables que repercuten a la hora de sufrir un ataque al corazón, siendo dependientes con la variable heart attack.
- El nivel de azúcar en sangre no muestra diferencias significativas con padecer un ataque ya que se cumple la hipótesis nula, por lo que no existe a priori una relación entre ambas variables.
- No hay una repercusión directa entre el sexo del paciente y el nivel de azúcar en sangre puesto que se acepta la hipótesis nula concluyendo que entre hombres y mujeres no existen diferencias significativas en el nivel de azúcar.

4.3.2 Modelos de regresión logística

En este apartado se van a construir varios modelos de regresión logística para analizar la influencia de algunas de las variables de forma que se pueda ver cuáles son las más significativas a la hora de determinar si un paciente sufre o no un ataque al corazón. De esta forma, sabremos la relación existente entre los diferentes atributos sobre la variable dicotómica dependiente heart_attack. Además, se calcularán las odds-ratio y se interpretarán junto con los coeficientes del modelo, de esta forma sabremos si la probabilidad del suceso de la variable dependiente va a aumentar o disminuir según el signo de estos coeficientes.

```
# Se estima el modelo de regresión logística
model_rg_1 <- glm(formula=heart_attack~.,data=heart_data,</pre>
                  family=binomial(link=logit))
summary(model_rg_1)
##
## Call:
## glm(formula = heart_attack ~ ., family = binomial(link = logit),
##
       data = heart data)
##
## Deviance Residuals:
##
       Min
                 1Q
                      Median
                                   3Q
                                           Max
## -2.7435
                      0.1582
                               0.5201
           -0.3504
                                         2.6276
##
## Coefficients:
##
                                                     Estimate Std. Error z value
## (Intercept)
                                                    7.0473730 5.4589594
                                                                           1.291
                                                                          -0.031
## age
                                                   -0.0007433 0.0236370
## sexMasculino
                                                   -1.5086509
                                                              0.5126370
                                                                          -2.943
## chest_pain_typeAngina atípica
                                                    1.0070109
                                                              0.5665294
                                                                           1.778
## chest_pain_typeDolor no anginoso
                                                    1.8866144 0.4787523
                                                                           3.941
## chest_pain_typeAsintomático
                                                    1.9995462
                                                              0.6520120
                                                                           3.067
## resting_blood_pressure
                                                   -0.0158789 0.0107826
                                                                         -1.473
## cholesterol
                                                   -1.0509816
                                                              0.7151901
                                                                          -1.470
## fasting_blood_sugarAzúcar Alto
                                                    0.2106506 0.5712255
                                                                           0.369
## rest ecg typeAnomalía de onda ST-T
                                                    0.5609417
                                                              0.3738693
                                                                           1.500
## rest_ecg_typeHipertrofia ventricular izquierda -0.3145765
                                                              2.3123159
                                                                          -0.136
## max_heart_rate_achieved
                                                    0.0171244
                                                              0.0107101
                                                                           1.599
## exercise_induced_anginaSí
                                                   -0.7494929 0.4275154
                                                                          -1.753
## st depression
                                                   -0.4926132 0.2257259
                                                                         -2.182
## st_slope_typeNormal
                                                   -0.6999261 0.8574112 -0.816
```

```
## st_slope_typeAlta
                                                   0.2085676 0.9321546
                                                                           0.224
                                                  -0.8357204 0.2063651 -4.050
## num_major_vessels
## thalassemia typeFijo
                                                   1.8181465 2.3174120
                                                                           0.785
## thalassemia_typeNormal
                                                   1.9328592 2.2299344
                                                                           0.867
## thalassemia_typeReversible
                                                   0.5162475 2.2384356
                                                                           0.231
##
                                                  Pr(>|z|)
## (Intercept)
                                                   0.19671
                                                   0.97492
## age
## sexMasculino
                                                   0.00325 **
## chest_pain_typeAngina atípica
                                                   0.07548
## chest_pain_typeDolor no anginoso
                                                  8.12e-05 ***
## chest_pain_typeAsintomático
                                                   0.00216 **
## resting_blood_pressure
                                                   0.14085
                                                   0.14169
## cholesterol
                                                   0.71230
## fasting_blood_sugarAzúcar Alto
## rest_ecg_typeAnomalía de onda ST-T
                                                   0.13352
## rest_ecg_typeHipertrofia ventricular izquierda 0.89179
## max heart rate achieved
                                                   0.10984
## exercise_induced_anginaSí
                                                   0.07958
## st depression
                                                   0.02908 *
## st_slope_typeNormal
                                                   0.41431
## st_slope_typeAlta
                                                   0.82295
## num_major_vessels
                                                  5.13e-05 ***
## thalassemia typeFijo
                                                   0.43271
## thalassemia_typeNormal
                                                   0.38606
## thalassemia_typeReversible
                                                   0.81760
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## (Dispersion parameter for binomial family taken to be 1)
##
##
       Null deviance: 417.64 on 302 degrees of freedom
## Residual deviance: 200.70 on 283 degrees of freedom
## AIC: 240.7
## Number of Fisher Scoring iterations: 6
```

Se puede observar como las variables más significativas son $num_major_vessels$, $chest_pain_type$, sex y $st_depression$, tal y como vimos aplicando el test de chi cuadrado para el caso de $chest_pain_type$ y sex, por lo tanto, será sobre estas variables sobre las que se centrará este análisis.

A continuación, se estiman otros modelos de regresión con la combinación de las variables regresoras anteriores para ver cómo afectan a la variable dependiente heart_attack y se calculan sus valores AIC para poder compararlos.

Modelo	AIC
2	339.6969
3	307.9877
4	291.5398
5	263.2847

Comparando el valor AIC de cada modelo (aquel que relaciona su bondad de ajuste junto con su complejidad) a medida que se han ido añadiendo variables regresoras, se puede ver que ha ido disminuyendo y por lo tanto han ido mejorando los modelos, es decir, todas ellas son significativas para el hecho de sufrir un ataque al corazón.

Por lo tanto, nos quedamos con el modelo model_rg_5.

```
summary(model rg 5)
##
## Call:
##
  glm(formula = heart_attack ~ chest_pain_type + num_major_vessels +
##
       sex + st_depression, family = binomial(link = logit), data = heart_data)
##
## Deviance Residuals:
##
      Min
                1Q
                      Median
                                   3Q
                                           Max
## -2.2542 -0.5818
                      0.2233
                               0.5885
                                        2,2965
##
## Coefficients:
##
                                    Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
                                      1.4346
                                                 0.3878
                                                          3.700 0.000216 ***
## (Intercept)
## chest pain typeAngina atípica
                                      1.7514
                                                 0.4645
                                                          3.771 0.000163 ***
## chest_pain_typeDolor no anginoso
                                      2.4184
                                                 0.4068
                                                          5.945 2.77e-09 ***
## chest_pain_typeAsintomático
                                                 0.5837
                                                          3.974 7.07e-05 ***
                                      2.3194
## num_major_vessels
                                                 0.1638 -4.494 7.00e-06 ***
                                     -0.7361
## sexMasculino
                                     -1.3944
                                                 0.3770 -3.699 0.000217 ***
                                                 0.1755 -4.944 7.64e-07 ***
                                     -0.8677
## st_depression
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## (Dispersion parameter for binomial family taken to be 1)
##
##
       Null deviance: 417.64
                              on 302
                                      degrees of freedom
## Residual deviance: 249.28
                             on 296 degrees of freedom
## AIC: 263.28
## Number of Fisher Scoring iterations: 5
```

Se puede ver como todas las variables regresoras son estadísticamente significativas ya que Pr(>|z|) < 0.05

y tienen una repercusión fuerte en la variable heart_attack.

Si calculamos sus odds ratio obtenemos lo siguiente:

```
# Cálculo de las Odds-Ratio
exp(coefficients(model rg 5))
##
                         (Intercept)
                                         chest_pain_typeAngina atípica
##
                           4.1980325
                                                              5.7628558
##
   chest_pain_typeDolor no anginoso
                                           chest_pain_typeAsintomático
##
                          11.2283857
                                                             10.1698527
##
                  num major vessels
                                                           sexMasculino
##
                           0.4789933
                                                              0.2479817
##
                       st depression
                           0.4199293
##
```

Si comentamos los resultados de los coeficientes de los regresores y sus odds-ratio, para el caso de la variable $st_depression$ que se ha obtenido un coeficiente estimado negativo y una odds-Ratio de 0.41, va a indicar que por cada unidad que aumente la variable, la probabilidad de sufrir un ataque es 0.41 veces menor. Para la variable $num_major_vessels$, con una odds-Ratio de 0.47 y un coeficiente estimado negativo, se interpreta de forma que cuántos más vasos principales tenga el paciente, la probabilidad de sufrir un ataque es 0.47 veces menor.

Para la variable categórica, chest_pain_type, obteniendo varios coeficientes estimados positivos respecto al nivel de referencia angina típica, y unas odds-ratio de 10.15, 5.75, 11.11, nos indican que la probabilidad para que un paciente sufra un ataque con el resto de tipos de anginas de pecho comparado con una angina típica son de 10.15, 5.75, 11.11 respectivamente veces mayor.

Por último, para la variable sex obteniendo un coeficiente negativo respecto al nivel de referencia femenino, y una odd-ratio de 0.25, nos muestra que la probabilidad de que un paciente hombre sufra un ataque comparado con una paciente mujer es 0.25 veces menor.

En definitiva, la probabilidad para que el paciente sufra un ataque al corazón aumenta teniendo dolor de pecho asintomático, angina atípica y dolor no anginoso, mientras que disminuye siendo hombre, a mayor número de vasos principales y con la depresión ST inducida por el ejercicio en relación con el descanso.

5 Representación de los resultados a partir de tablas y gráficas.

Este apartado se puede responder a lo largo de la práctica, sin necesidad de concentrar todas las representaciones en este punto de la práctica.

```
library(corrplot)

## corrplot 0.90 loaded

library(Hmisc)

## Loading required package: lattice

## Loading required package: survival

## Loading required package: Formula

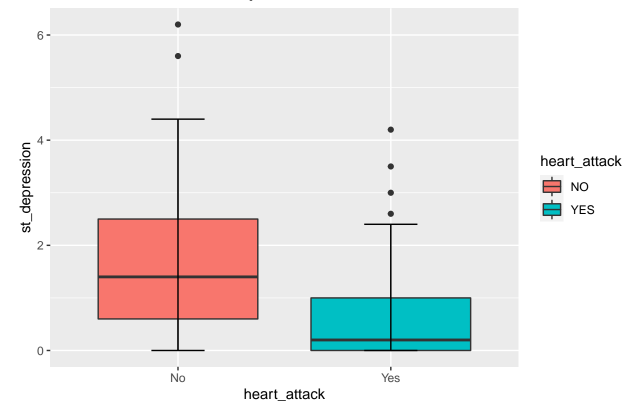
## ## Attaching package: 'Hmisc'

## The following objects are masked from 'package:DescTools':

## ## %nin%, Label, Mean, Quantile
```

```
## The following object is masked from 'package:psych':
##
       describe
##
## The following object is masked from 'package:plotly':
##
##
## The following objects are masked from 'package:dplyr':
##
##
       src, summarize
## The following objects are masked from 'package:base':
##
##
       format.pval, units
#corrplot.mixed(cor(heart_norm, method = "spearman"))
#rcorr(heart_norm, type = "spearman")
\#pairs.panels(x = heart\_norm, ellipses = FALSE, lm = TRUE,
#method = "spearman", hist.col = "cadetblue1")
# Diagrama de cajas Cholesterol - Heart attack
ggplot(heart_data,aes(x=heart_attack,y=st_depression, fill=heart_attack)) +
 geom_boxplot() +
  # Barras de error
  stat_boxplot(geom = "errorbar", width = 0.25) + # Ancho
  # Etiqueta Eje x y leyenda
  scale_fill_hue(labels = c("NO", "YES"))+
  # Título del gráfico
  ggtitle ("Box Plot st_depression - Heart attack")+
  # Características del gráfico
   theme (plot.title = element_text(
       hjust = 0.5,
       size=rel(1.2),
       face="bold",
        color="black"))
```

Box Plot st_depression - Heart attack



```
# Diagrama de cajas Cholesterol - Heart attack
ggplot(heart_data,aes(x=heart_attack,y=cholesterol, fill=heart_attack)) +

geom_boxplot() +

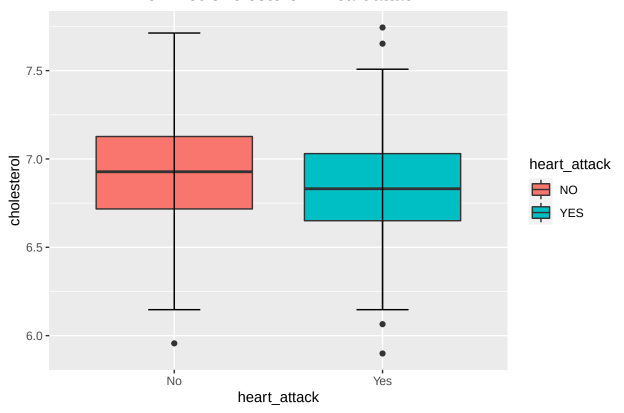
# Barras de error
stat_boxplot(geom = "errorbar",width = 0.25) + # Ancho

# Etiqueta Eje x y leyenda
scale_fill_hue(labels = c("NO", "YES"))+

# Titulo del gráfico
ggtitle ("Box Plot Cholesterol - Heart attack")+

# Características del gráfico
theme (plot.title = element_text(
hjust = 0.5,
size=rel(1.2),
face="bold",
color="black"))
```

Box Plot Cholesterol - Heart attack



```
# Diagrama de cajas Cholesterol - Sex
ggplot(heart_data,aes(x=sex,y=cholesterol, fill=sex)) +

geom_boxplot() +

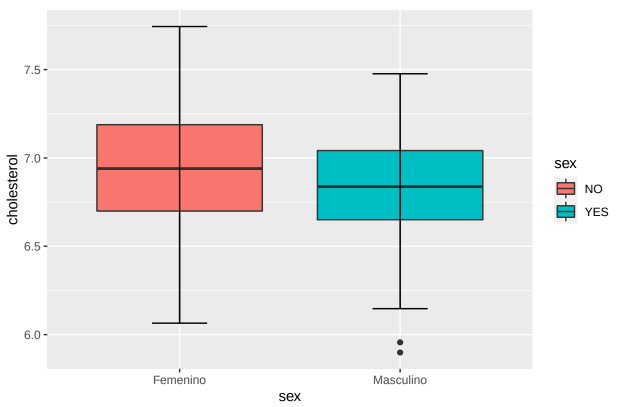
# Barras de error
stat_boxplot(geom = "errorbar",width = 0.25) + # Ancho

# Etiqueta Eje x y leyenda
scale_fill_hue(labels = c("NO", "YES"))+

# Título del gráfico
ggtitle ("Box Plot Cholesterol - Sex")+

# Características del gráfico
theme (plot.title = element_text(
hjust = 0.5,
size=rel(1.2),
face="bold",
color="black"))
```

Box Plot Cholesterol - Sex



```
# Diagrama de cajas Age - Heart attack
ggplot(heart_data,aes(x=heart_attack,y=age, fill=heart_attack)) +

geom_boxplot() +

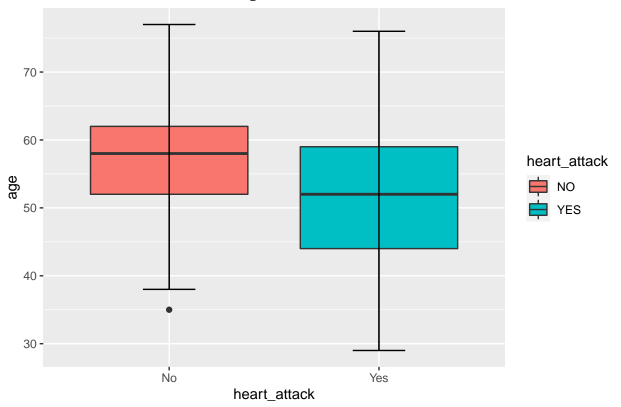
# Barras de error
stat_boxplot(geom = "errorbar",width = 0.25) + # Ancho

# Etiqueta Eje x y leyenda
scale_fill_hue(labels = c("NO", "YES"))+

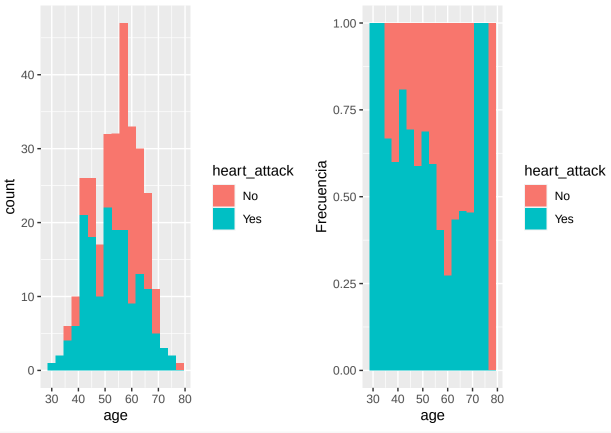
# Titulo del gráfico
ggtitle ("Box Plot Age - Heart attack")+

# Características del gráfico
theme (plot.title = element_text(
hjust = 0.5,
size=rel(1.2),
face="bold",
color="black"))
```

Box Plot Age – Heart attack



```
g1 <- ggplot(data = heart_data, aes(x=age, fill=heart_attack)) + geom_histogram(binwidth =3)
g2 <- ggplot(data = heart_data, aes(x=age, fill=heart_attack)) + geom_histogram(binwidth = 3,position="
grid.arrange(g1, g2, nrow = 1)</pre>
```



```
# Diagrama de cajas Resting blood pressure - Heart attack
ggplot(heart_data,aes(x=heart_attack,y=resting_blood_pressure, fill=heart_attack)) +

geom_boxplot() +

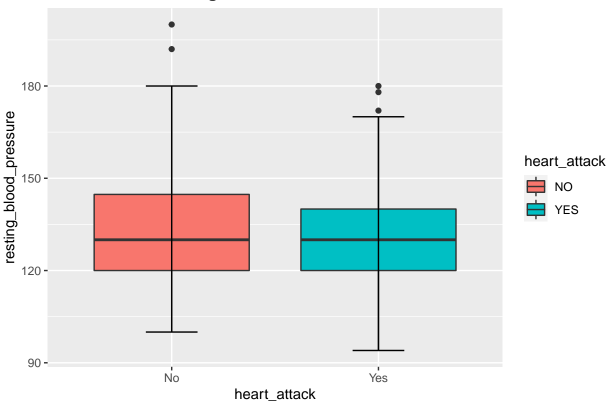
# Barras de error
stat_boxplot(geom = "errorbar",width = 0.25) + # Ancho

# Etiqueta Eje x y leyenda
scale_fill_hue(labels = c("NO", "YES"))+

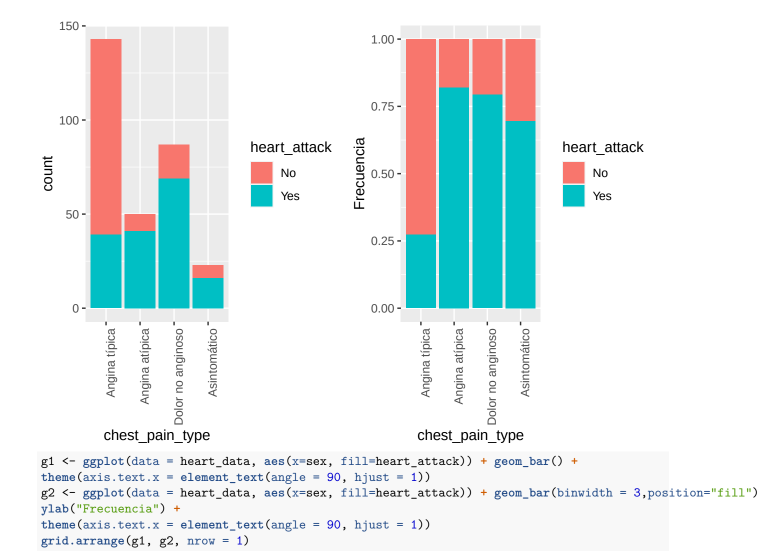
# Titulo del gráfico
ggtitle ("Box Plot Resting Blood Pressure - Heart attack")+

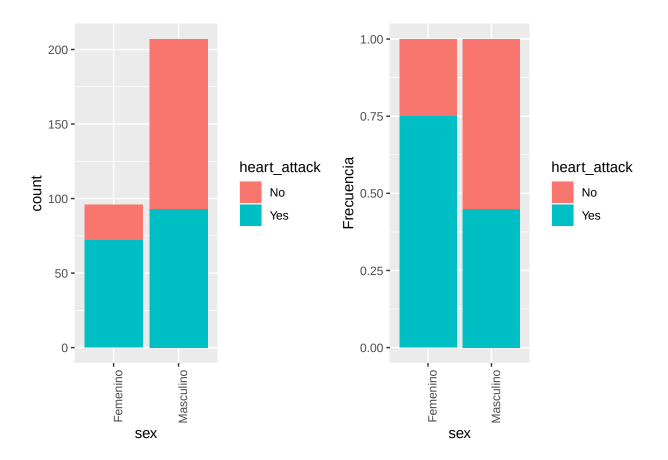
# Características del gráfico
theme (plot.title = element_text(
    hjust = 0.5,
    size=rel(1.2),
    face="bold",
    color="black"))
```

Box Plot Resting Blood Pressure – Heart attack



```
g1 <- ggplot(data = heart_data, aes(x=chest_pain_type, fill=heart_attack)) + geom_bar() +
theme(axis.text.x = element_text(angle = 90, hjust = 1))
g2 <- ggplot(data = heart_data, aes(x=chest_pain_type, fill=heart_attack)) + geom_bar(binwidth = 3,posinylab("Frecuencia") +
theme(axis.text.x = element_text(angle = 90, hjust = 1))
grid.arrange(g1, g2, nrow = 1)</pre>
```





6 Resolución del problema. A partir de los resultados obtenidos, ¿cuáles son las conclusiones? ¿Los resultados permiten responder al problema?

7 Código.

Hay que adjuntar el código, preferiblemente en R, con el que se ha realizado la limpieza, análisis y representación de los datos. Si lo preferís, también podéis trabajar en Python.

8 Vídeo.

Realizar un breve vídeo explicativo de la práctica (máximo 10 minutos), donde ambos integrantes del equipo expliquen con sus propias palabras el desarrollo de la práctica, basándose en las preguntas del enunciado para justificar y explicar el código desarrollado. Este vídeo se deberá entregar a través de un enlace al Google Drive de la UOC, junto con enlace al repositorio Git entregafo.