EDV2

Max Brede

2021-05-20

Contents

1	Vor	rwort	5									
2	Leh	ehrplan 7										
	2.1	Semesterplan	7									
	2.2	Übungsformat	7									
	2.3	· ·	7									
	2.4	Prüfungsleistung	8									
3	Des	skriptive Statistik und Data Cleaning	9									
	3.1	Organisatorisches	9									
	3.2	Deskriptive Statistik	10									
	3.3	Data Cleaning	18									
	3.4	Organisationsformen von Datensätzen	28									
4	Hilf	fsmittel für die Inferenzstatistik	31									
	4.1	Organisatorisches	31									
	4.2	Hilfsmittel für die Inferenzstatistik	31									
5	Ein	fache lineare Zusammenhänge	35									
	5.1	Test auf Korrelation	35									
	5.2	Einfache lineare Regression	38									
	5.3	Regressionsanalyse	42									
6	Lin	eare Zusammenhänge II	45									
	6.1	Organisatorisches	45									
	6.2	Multiple Lineare Regression	46									
	6.3	Regressionsdiagnostik	47									

4 CONTENTS

Chapter 1

Vorwort

Dieses mit bookdown erstellte Dokument ist das über das Sommersemester 2021 hinweg wachsende Skript zur Übung "PSY_B_12-2: Computerunterstützte Datenanalyse II" der CAU zu Kiel.

Chapter 2

Lehrplan

2.1 Semesterplan

2.2 Übungsformat

Die Übung soll zur Hälfte in 45-minütigen Sitzungen im Vorlesungsformat zur Vorstellung der Funktionen und zur anderen Hälfte als 45-minütige praktische Übung stattfinden. Es wird pro Übungs-Sitzung ein Übungszettel ausgegeben, der mit Hilfe der in der Zugehörigen Vorlesung besprochenen Funktionen bearbeitet werden können soll. Diese Zettel sollen nach der jeweiligen Vorlesung für die Übungen vorbereitet werden, in denen der Zettel dann besprochen und mögliche Fragen geklärt werden. Nach den Übungssitzungen haben die Studierenden dann eine Woche Zeit, zusätzliche Hausaufgaben zu bearbeiten.

Eine Ausnahme von diesem Ablauf ist die erste Sitzung, in der organisatorisches und Grundlagen in 90 minütigem Vorlesungsstil besprochen werden sollen. Auch nach dieser Sitzung werden aber Übungszettel und Hausaufgaben ausgegeben.

2.3 Lehrziele für jede Sitzung

Die Studierenden können nach dem Absolvieren der Übung...

Einheit 1

- Gründe für deskriptive Statistik nennen.
- für verschiedene Ausgangssituationen entscheiden, welche Darstellungsform angemessen ist.
- Verfahren zum Umgang mit fehlenden Werten nennen und anwenden.
- Verfahren zum Umgang mit Ausreißern nennen und anwenden.

Einheit 2

- R formulas lesen und verwenden.
- Korrelationsanalysen in R durchführen und die Ergebnisse interpretieren.
- einfache lineare Regressionen in R durchführen und die Ergebnisse interpretieren.

Einheit 3

 multiple lineare Regressionen in R durchführen und die Ergebnisse interpretieren.

Einheit 4

- t-Tests in R durchführen und die Ergebnisse interpretieren.
- einfaktorielle Varianzanalysen in R durchführen und die Ergebnisse interpretieren.

Einheit 5

• zweifaktorielle Varianzanalysen in R durchführen und die Ergebnisse interpretieren.

Einheit 6

- beliebige Linearkontraste in R durchführen und die Ergebnisse interpretieren.
- paarweise post-hoc t-Tests in R durchführen und die Ergebnisse interpretieren.

2.4 Prüfungsleistung

Die Studierenden **müssen** während des Semesters die nach den Übungssitzungen ausgegebenen Hausaufgaben innerhalb einer Woche sinnvoll bearbeitet abgeben.

Mit maximal einer nicht sinnvoll bearbeiteten Serie werden die Studierenden zur Gruppenarbeit am Ende des Semesters zugelassen.

Chapter 3

Deskriptive Statistik und Data Cleaning

3.1 Organisatorisches

3.1.1 Semesterplan

Einheit	Vorlesung	Übungswoche	Thema
1	23.04.21	keine Übung	Deskriptive Statistik
2	07.05.21	KW 19	Data Cleaning Hilfsmittel für die Inferenzstatistik Lineare Regression I
3	21.05.21	KW 21	Lineare Regression II
4	04.06.21	KW 23	t- Tests einfaktorielle Varianzanalyse
5	18.06.21	KW 25	zweifaktorielle Varianzanalyse
6	02.07.21	KW 27	Kontrasttests

3.1.2 Übungsablauf

Es wird alle zwei Wochen eine 45-minütige Vorlesung geben und dazu alternierend online-Übungsstunden in mit je einem Kurs. (Eine Ausnahme ist die erste Woche, in der wir eine Vorlesung haben.)

3.1.3 Übungsablauf

051244	Мо	15:00 - 16:00	Online- Veranstaltung	Maike Splittgerber
	Kurs Gru	ppe 6		
051232	Мо	16:15 - 17:00	Online- Veranstaltung	Maike Splittgerber
	Kurs Gru	ppe 7		
051247	Мо	17:00 - 17:45	Online- Veranstaltung	Maike Splittgerber
	Kurs Gru	ppe 8		
051253	Mi	8:15 - 9:00	Online- Veranstaltung	<u>Johannes Andres</u>
	Kurs Gru	ppe 4		
051259	Mi	9:00 - 9:45	Online- Veranstaltung	<u>Johannes Andres</u>
	Kurs Gru	ppe 3		
051241	Do	17:00 - 17:45	Online- Veranstaltung	Johannes Andres
	Kurs Gru	ppe 5		
051255	Fr	10:15 - 11:00	Online- Veranstaltung	Johannes Andres
	Kurs Gru	ppe 2		
051246	Fr	11:00 - 11:45	Online- Veranstaltung	Max Brede
	Kurs Gru	ppe 1		
	051232 051247 051253 051259 051241 051255	051232 Mo Kurs Gru 051247 Mo Kurs Gru 051253 Mi Kurs Gru 051259 Mi Kurs Gru 051241 Do Kurs Gru 051255 Fr Kurs Gru 051246 Fr	Kurs Gruppe 6 051232 Mo 16:15 - 17:00 Kurs Gruppe 7 051247 Mo 17:00 - 17:45 Kurs Gruppe 8 051253 Mi 8:15 - 9:00 Kurs Gruppe 4 051259 Mi 9:00 - 9:45 Kurs Gruppe 3 051241 Do 17:00 - 17:45 Kurs Gruppe 5 051255 Fr 10:15 - 11:00 Kurs Gruppe 2	Veranstaltung Kurs Gruppe 6 051232 Mo 16:15 - 17:00 Online-Veranstaltung Kurs Gruppe 7 051247 Mo 17:00 - 17:45 Online-Veranstaltung Kurs Gruppe 8 051253 Mi 8:15 - 9:00 Online-Veranstaltung Kurs Gruppe 4 Online-Veranstaltung Veranstaltung Kurs Gruppe 3 Online-Veranstaltung Kurs Gruppe 5 Online-Veranstaltung Kurs Gruppe 5 Online-Veranstaltung Kurs Gruppe 2 Online-Veranstaltung Kurs Gruppe 2 Online-Veranstaltung O51246 Fr 11:00 - 11:45 Online-Veranstaltung O51246 Fr 11:00 - 11:45 Online-Veranstaltung

3.1.4 Prüfungsleistung

- Gruppenarbeit(4-5 Personen) über 3 Wochen
- Termin für die Klausur entweder vor oder mit Anfang in der Klausurphase.

Genauere Informationen gibt es über das Olat.

Als Zulassung für die Gruppenarbeit ist wieder die sinnvolle Bearbeitung von allen bis auf eine Hausaufgabenserien nötig.

3.1.5 Tutorien

Ronja und Katharina geben (online-)Tutorien dieses Semester.

Katharinas Tutorium wird immer dienstags, 14-16 Uhr stattfinden.

Ronjas Tutorium wird immer dienstags, 16-18 Uhr stattfinden.

3.2 Deskriptive Statistik

3.2.1 Wozu brauche ich das?

Im Gegensatz zur Inferenzstatistik ist das erklärte Ziel der deskriptiven Statistik, (wie der Name schon sagt) beschreibende Aussagen über die vorliegende

Stichprobe zu treffen.

Wir wollen uns also möglichst genau angucken, wie unsere Stichprobe aussieht.

Wozu könnte das gut sein?

3.2.2 Gründe für deskriptive Statistik

- Indikatoren zur externen Validität(Verteilung von Organismusvariablen, Demografie,...)
- Aussagen über Verteilungseigenschaften
 - Schnell zu erfassende Präsentationen von zentraler Tendenz und Streuungen
 - Hinweise auf ungewöhnliche Werte (Ausreißer, fehlende Werte,...)
- Übersicht über Effekte und Zusammenhänge, inklusive solcher, die möglicherweise nicht a-priori erwartet wurden

3.2.3 deskriptive Statistik

Für einen ganz einfachen, schnellen und umfassenden Überblick über die Daten funktioniert die skim-Funktion aus dem skimr-Paket gut:

```
skimr::skim(df)
```

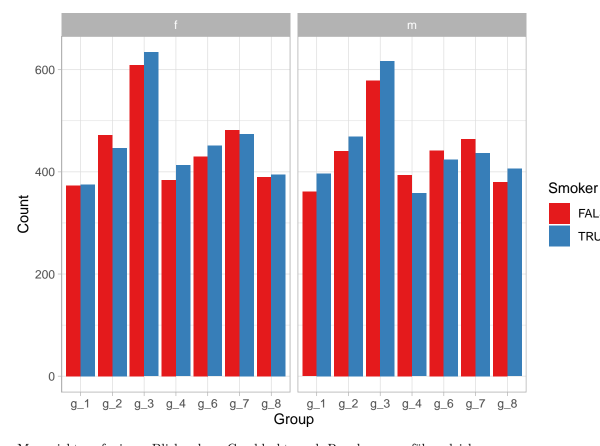
3.2.4 Demografie

Einfache, schnell zu erfassende Beschreibung der Stichprobe zum Beispiel über eine Tabelle:

```
## # A tibble: 4 x 9
            smoker
                                                       g_7
     sex
                     g_1
                            g_2
                                   g_3
                                         g_4
                                                g_6
     <chr> <lgl>
                   <int> <int> <int> <int> <int>
## 1 f
           FALSE
                      373
                            472
                                   609
                                         384
                                                430
                                                       482
## 2 f
           TRUE
                      375
                            447
                                   634
                                         413
                                                451
                                                       474
## 3 m
           FALSE
                                   579
                                         394
                                                442
                     361
                            441
                                                      464
## 4 m
           TRUE
                     397
                            469
                                   617
                                         358
                                                424
                                                       437
##
       g_8
##
     <int>
## 1
       390
## 2
       395
## 3
       380
## 4
       406
```

Aber vielleicht ein bisschen übersichtlicher in einer Grafik:

```
df %>%
  count(sex, smoker, group) %>%
  ggplot(aes(x = group, fill = smoker, y = n)) +
 geom_col(position = 'dodge') +
  facet_wrap(~sex) +
  labs(x = 'Group',
      y = 'Count',
       fill = 'Smoker')
```



FALSE TRUE

Man sieht auf einen Blick, dass Geschlecht und Raucher ungefähr gleich aufgeteilt wurden, die Gruppen aber wesentlich unterschiedliche Größen aufweisen!

3.2.5 Aussagen über Verteilungseigenschaften

In der skim-Ausgabe haben wir ja schon sehen können, dass keine fehlenden Werte vorliegen (n_missing war 0).

Wir könnten uns aber noch die Frage stellen, ob Extremwerte in den Gruppen auftauchen, außerdem wollen wir möglichst übersichtlich unsere Verteilungseigenschaften präsentieren.

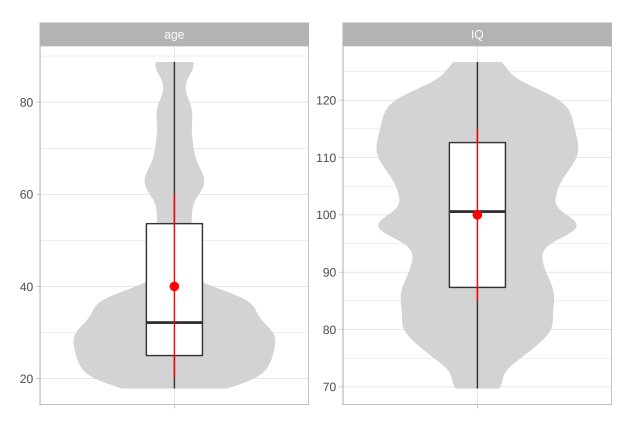
Das hilft uns zum Einen, um einen besseren Überblick über die Daten zu erhalten, die wir auswerten wollen, zum Anderen hilft es bei einem späteren Bereicht der Leserin, unsere Statistik einzuschätzen. Dazu können wir uns entweder eine Tabelle mit den Verteilungsparametern der numerischen Variablen ausgeben lassen:

```
df %>%
  pivot_longer(where(is.numeric),
                names_to = 'variable') %>%
  group_by(variable) %>%
  summarise(across(
    value,
    list(
      mean = \sim mean(.),
      sd = ~ sd(.),
      min = \sim min(.),
      q1 = \sim quantile(., .25),
      median = ~ median(.),
      q3 = \sim quantile(., .75),
      max = \sim max(.)
    ),
    .names = '{.fn}'
  )) %>%
  mutate(across(where(is.numeric),
                 ~round(.,2)))
```

```
## # A tibble: 2 x 8
     variable mean
##
                                  q1 median
                       sd
                           min
                                               q3
              <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
##
     <chr>
                                       32.2 53.6 88.7
## 1 age
                40
                       20
                          17.8 25
## 2 IQ
                100
                       15
                          69.7 87.3 101. 113. 127.
```

Oder, wieder ein bisschen übersichtlicher, in einem Diagramm. So könnten wir die ganzen Infos gerade zum Beispiel in einem Boxplot mit eingezeichneten Mittelwerten und Streuungsbalken darstellen:

```
fun.max = function(x)mean(x) + sd(x),
             color = 'red') +
facet_wrap(~variable, scales = 'free') +
labs(x = '')
```



Das Alter ist eindeutig schief verteilt, der IQ dafür mehrgipflig.

Nach der von Tukey aufgestellten Regel (Tukey, 1977) haben wir auch keine Ausreißer (dazu auch später mehr).

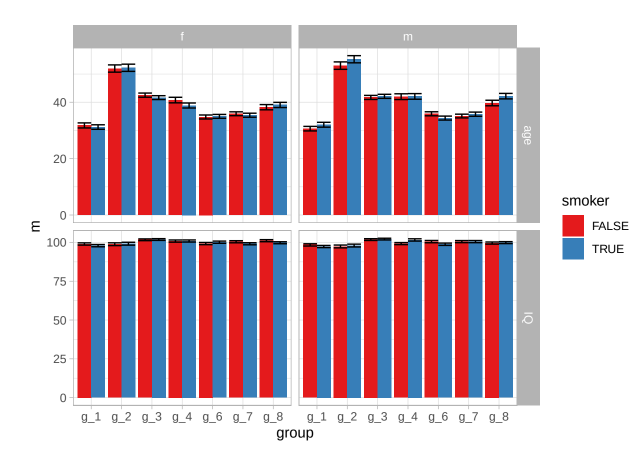
3.2.6 Darstellung von Effekten und Zusammenhängen

Unterschiede 3.2.6.1

Da wir eine Reihe von Gruppierungsvariablen haben, könnte der erste Impuls sein, sich die Variablen nach diesen Gruppen aufgeteilt darstellen zu lassen, um mögliche Gruppenunterschiede zu verdeutlichen.

Auch hier können wir uns Tabellen erstellen:

```
df %>%
  group_by(smoker, group, sex) %>%
  summarise(across(where(is.numeric),
                    .fns = list(mean = ~mean(.),
                                sd = ~sd(.),
                                n = ~n())) \% \%
  mutate(across(where(is.numeric),
                ~round(.,2)))
## # A tibble: 28 x 9
## # Groups:
               smoker, group [14]
##
      smoker group sex
                         IQ_mean IQ_sd IQ_n age_mean
##
      <lgl>
            <chr> <chr>
                            <dbl> <dbl> <dbl>
                                                  <dbl>
##
                             99.0 13.9
   1 FALSE g_1
                   f
                                          373
                                                  31.8
##
   2 FALSE g 1
                             98.4 13.9
                                          361
                                                  30.6
                   m
   3 FALSE g_2
                             98.9 19.3
                                          472
                                                  52.0
##
                   f
   4 FALSE g_2
                            97.4 19.0
                                          441
##
                   m
                                                  53.0
## 5 FALSE g_3
                   f
                            102.
                                   14.0
                                          609
                                                  42.5
    6 FALSE g_3
##
                            102.
                                   13.7
                                          579
                                                  41.7
                   m
##
    7 FALSE
                            101.
                                   13.8
                                          384
                                                  40.8
             g_4
                   f
    8 FALSE
                            99.3 13.1
                                          394
                                                  42.0
##
             g_4
                   m
    9 FALSE g_6
##
                            99.3 14.6
                                                  34.8
                   f
                                          430
## 10 FALSE g_6
                           101.
                                   15.4
                                          442
                                                  35.9
                   \mathbf{m}
##
      age_sd age_n
##
       <dbl> <dbl>
##
   1
        17.3
               373
##
   2
        15.3
               361
##
    3
        27.9
               472
##
   4
        27.7
               441
##
   5
        18.2
               609
##
   6
        17.4
               579
##
   7
        19.3
               384
##
   8
        20.3
               394
## 9
        14.6
               430
## 10
       14.9
               442
## # ... with 18 more rows
Oder Plots erstellen um die möglichen Unterschiede darzustellen:
df %>%
  pivot_longer(cols = where(is.numeric),
               names_to = 'variable') %>%
  group_by(variable, smoker, sex, group) %>%
  summarise(m = mean(value),
            sem = sqrt(var(value)/n()),
            upper = m + sem,
```



Das wird zwar ein bisschen unübersichtlich (wenn man das wirklich sinnvoll betreiben wollen würde sollte man sich Gedanken dazu machen, welche Variablen tatsächlich von Relevanz sind), man könnte aber zu dem Schluss kommen dass die IQs relativ ähnlich sind, die Altersgruppen aber nicht.

3.2.6.2 Zusammenhänge

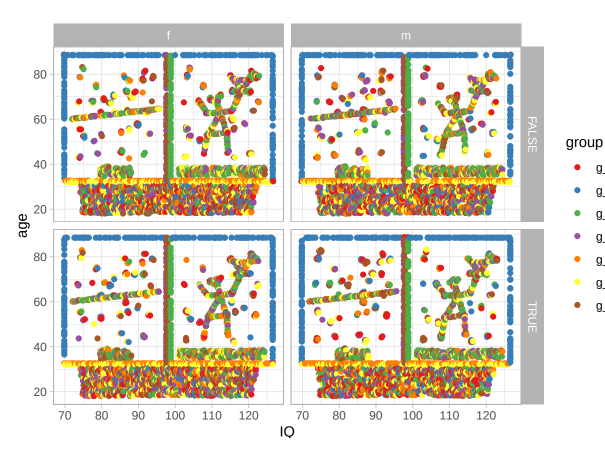
Zuletzt wollen wir noch gucken, ob in den Daten irgendwelche (linearen) Zusammenhänge direkt ersichtlich sind. Dazu können wir zuerst Korrelationen berechnen, zum Beispiel einmal für die gesamte Stichprobe und einmal für die Untergruppen:

```
## [1] 0.06659135

df %>%
    group_by(group) %>%
    summarise(r = cor(age, IQ))
```

```
## # A tibble: 7 x 2
     group
                 r
##
     <chr>
             <dbl>
## 1 g_1
           0.0540
## 2 g_2
           0.00747
## 3 g_3
           0.110
## 4 g_4
           0.0952
## 5 g_6
           0.111
## 6 g_7
           0.139
## 7 g_8
           0.0636
```

Hier ist so weit nichts auffällig. Ein letzter zu überprüfender Aspekt sind die nicht-linearen Zusammenhänge, zum Beispiel über angemessene Plots. Dies können wir zum Einen für die Untergruppen überprüfen wollen:



g_1 g_2

g_3

g_6 g_7

g_8

Zum Anderen für die gesamte Stichprobe:

```
df %>%
  ggplot(aes(IQ, age, color = group)) +
  geom_point(size = .001) +
  scale_color_grey()
```

3.3 Data Cleaning

3.3.1 Umgang mit fehlenden Werten

NAs sind das in R zur Codierung von fehlenden Werten genutzte Datenformat.

Sie können in Vektoren (und damit auch ${\tt tibble}{\text{-}}{\rm Spalten})$ jeden Datenformats auftreten:

```
c(T,NA,F)
```

```
## [1] TRUE NA FALSE
```

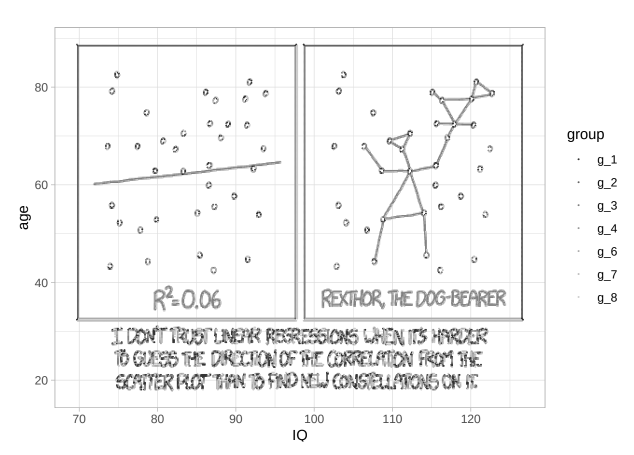


Figure 3.1: Original-Comic von [xkcd](https://xkcd.com/1725/)

```
c(1,NA,2)

## [1] 1 NA 2

c('a',NA,'b')

## [1] "a" NA "b"
```

Wenn wir versuche mit einem Vektor zu rechnen, der NAs beinhaltet, können wir auf Probleme stoßen:

```
aVector <- c(NA,1,2,5,NA,6,8)
length(aVector[aVector > 3])
```

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

mean(aVector)

```
## [1] NA
```

Mit der ${\tt is.na()}$ -Funktion können wir uns einen logischen Vektor ausgeben lassen, der fehlende Werte codiert. Den können wir dann wie gewohnt benutzen:

```
sum(is.na(aVector))
## [1] 2
```

```
## [1] TRUE
```

any(is.na(aVector))

3.3.2 fehlende Werte und einfache Kennwerte

Die meisten Funktionen im base R Umfang haben ein na.rm-Argument mit dem wir fehlende Werte von Berechnungen ausschließen können. Das kann an vielen Stellen schon eine sinnvolle Lösung sein, zum Beispiel wenn wir die Infos über die Anzahl fehlender Werte nicht verlieren wollen.

Das könnte dann zum Beispiel so aussehen:

```
mean(aVector)
## [1] NA
mean(aVector, na.rm = T)
## [1] 4.4
```

Dieses Argument können wir auch in die gewohnten Pipelines einsetzen.

Als Beispiel nehmen wir diesen kleinen (unrealistisch unvollständigen) Datensatz df_2:

```
(df_2 <- read_csv('data/small_nas.csv'))</pre>
```

```
## # A tibble: 12 x 4
##
         VP group
                     t_1
                             t_2
      <dbl> <dbl>
                   <dbl>
##
                          <dbl>
##
    1
          1
                1 3.66 -1.53
##
    2
          2
                2 NA
                           3.32
##
    3
          3
                3
                   2.23
                         NA
          4
                   4.82
                           4.14
##
    4
                4
                   0.142
##
    5
          5
                1
                          0.537
##
    6
          6
                2 1.86
                           5.04
##
   7
          7
                3 NA
                           1.46
                           3.50
##
   8
          8
                4 3.60
##
    9
          9
                1 0.353 NA
## 10
                2 NA
         10
                          NA
## 11
                3
                   3.79
                           2.57
         11
                   5.37
## 12
         12
                4
                           4.95
```

Wir könnten jetzt die Pipeline für die Gruppenunterschiede von eben nochmal benutzen, aber um eine Angabe zur Anzahl der fehlenden Werte ergänzen:

```
## # A tibble: 4 x 9
##
     group t_1_mean t_1_sd t_1_n t_1_missing t_2_mean
##
     <dbl>
               <dbl>
                     <dbl> <dbl>
                                         <dbl>
                                                   <dbl>
## 1
                       1.97
                                             0
                                                   -0.5
               1.39
                                3
         1
## 2
         2
               1.86
                     NA
                                 3
                                             2
                                                    4.18
## 3
         3
               3.01
                                 3
                                                    2.01
                       1.1
                                             1
## 4
         4
               4.6
                       0.91
                                 3
                                                    4.2
##
     t_2_sd t_2_n t_2_missing
##
      <dbl> <dbl>
                         <dbl>
## 1
       1.46
                 3
                             1
## 2
       1.22
                 3
                             1
## 3
       0.79
                 3
                             1
## 4
       0.73
                 3
                             0
```

3.3.3 NA-Bereinigung von Datensätzen

Vor statistischen Auswertungen kann es aber einfacher sein, den Datensatz komplett von fehlenden Werten zu bereinigen.

Je nach dem Fall und der Person die man fragt, gibt es verschiedene Vorgehensweisen. Wir gucken uns hier genauer den fallweisen Ausschluss und das ersetzen durch Werte der zentralen Tendenz an.

Die Entscheidung für das Auffüllen oder das Ausschließen muss von Fall zu Fall gefällt werden!

Wenn wir zum Beispiel unseren df_2 nochmal angucken, fehlt ein Viertel der Werte. Hier die Fälle aufzufüllen und so zu tun als würde man mit 133% der Werte arbeiten, die tatsächlich vorlagen, ist offensichtlich schwierig. Gleichzeitig wird oft das Argument vorgebracht, dass insbesondere diejenigen Versuchspersonen, die in bestimmten Bedingungen keine Antwort produziert haben ein wichtiger Teil der Stichprobe sind und das Auslassen an sich als Form der Antwort betrachtet werden kann. Wenn wir diese Versuchspersonen ausschließen, verzerren wir nach diesem Argument also systematisch unsere Stichprobe.

Wichtig ist also vor jeder Bereinigung, Überlegungen darüber anzustellen, was im gegebenen Fall gerade die angemessenste Lösung darstellt. Bei unserem Datensatz df_2 sind beide Methoden nicht wirklich gut, der Datensatz ist aber auch extrem.

3.3.3.1 Fallweiser Ausschluss

Die radikalste Methode ist der Fallweise Ausschluss, also der Ausschluss aller Eintragungen einer Versuchsperson, die mindestens einen fehlenden Wert vorliegen hat.

Als Erinnerung, hier nochmal unser Datensatz df_2:

VP	group	t_1	t_2
1	1	3.6612191	-1.5337696
2	2	NA	3.3223479
3	3	2.2250924	NA
4	4	4.8187796	4.1387727
5	1	0.1419190	0.5373972
6	2	1.8635821	5.0435449
7	3	NA	1.4552116
8	4	3.6001703	3.5013055
9	1	0.3530444	NA
10	2	NA	NA
11	3	3.7877141	2.5676322
12	4	5.3706695	4.9490249

Wir müssten also die Versuchspersonen ausschließen.

Die einfachste Variante dafür ist, den Datensatz ins wide-Format zu überführen (wie er es in unserem Fall schon vorliegt) und mit drop_na diejenigen Zeilen auszuschließen, die fehlende Werte beinhalten:

```
df_2 %>%
  drop_na()
```

```
## # A tibble: 7 x 4
##
         VP group
                     t_1
                             t_2
##
     <dbl> <dbl> <dbl>
                          <dbl>
## 1
                1 3.66
                         -1.53
          1
          4
## 2
                4 4.82
                          4.14
## 3
          5
                1 0.142
                          0.537
##
   4
          6
                2 1.86
                          5.04
## 5
          8
                4 3.60
                          3.50
## 6
                3 3.79
                          2.57
         11
## 7
         12
                4 5.37
                          4.95
```

3.3.3.2 Ersetzen fehlender Werte

Statt radikal alle Fälle auszuschließen, die mindestens einen fehlenden Wert beinhalten, gibt es auch Ansätze, diese aufzufüllen. Gängige Verfahren hier sind die fehlenden Werte hypothesenunabhängig (also nicht gruppenweise) mit dem (getrimmten) Mittelwert, dem Median oder dem Modus der Gesamtstichprobe aufzufüllen. Die Umsetzung in R sieht dann immer gleich aus, die einzige Änderung findet im Kennwert statt, den man zur Ergänzung wählt.

Hier mal ein Beispiel mit dem getrimmten Mittelwert:

```
## # A tibble: 12 x 4
##
         VP group
                     t_1
                             t_2
##
      <dbl> <dbl> <dbl>
                           <dbl>
##
    1
          1
                 1 3.66
                         -1.53
##
    2
          2
                 2 2.87
                           3.32
##
    3
          3
                 3 2.23
                           2.66
##
          4
                 4 4.82
                           4.14
                 1 0.142
                          0.537
##
    5
          5
##
    6
          6
                 2 1.86
                           5.04
##
   7
          7
                 3 2.87
                           1.46
##
   8
          8
                 4 3.60
                           3.50
##
   9
          9
                 1 0.353
                          2.66
## 10
         10
                 2 2.87
                           2.66
## 11
                 3 3.79
                           2.57
         11
                 4 5.37
## 12
         12
                           4.95
```

3.3.4 Umgang mit Ausreißern

Ausreißerbereinigung sind ein komplexes Thema, über das viel diskutiert werden kann und auch muss.

Da wir uns hier aber im Rahmen einer praktischen Übung befinden sparen wir uns das und nutzen die weit verbreitete Regel, die Tukey (1977) formuliert hat:

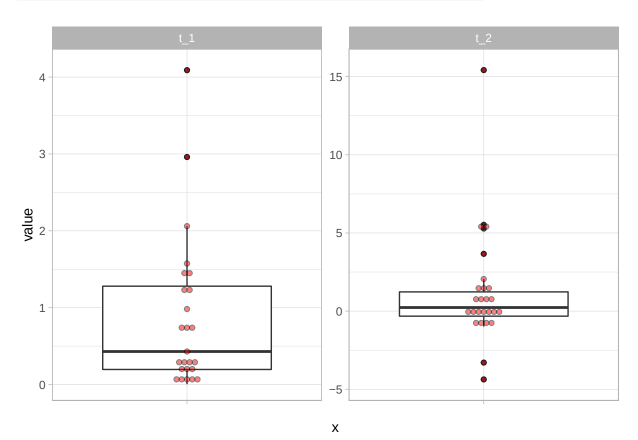
Diejenigen Werte sind als Ausreißer zu betrachten, die außerhalb des Intervals

$$Q_1 - 1.5 \cdot \mathrm{IQR} \leq x \leq Q_3 + 1.5 \cdot \mathrm{IQR}$$

liegen. Diese Regel ist auch der in <code>geom_boxplot</code> implementierte Standard, den wir ja auch schon zumindest vom Sehen kennen.

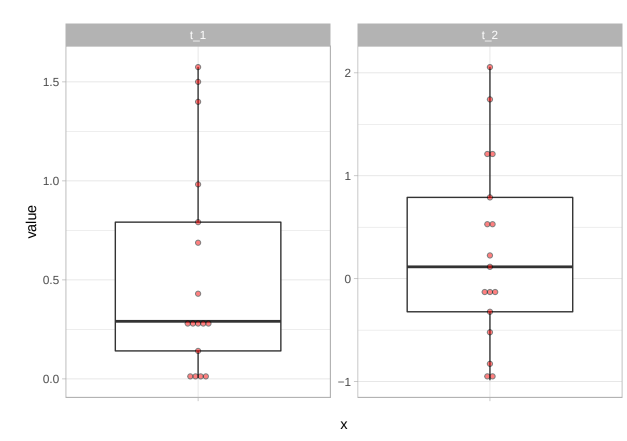
Die Frage ist nun, was wir mit eventuell detektierten Ausreißern machen.

Dafür betrachten wir den folgenden Datensatz df_3:

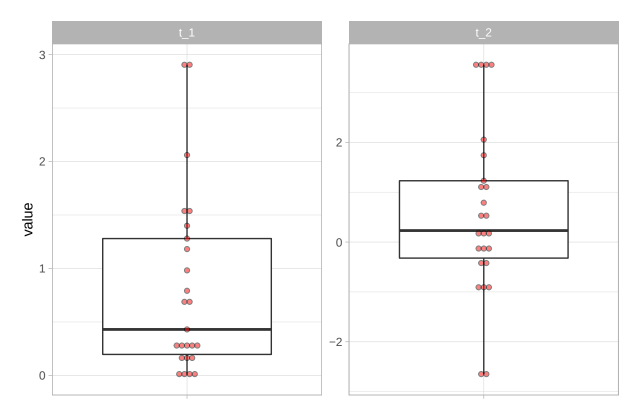


Auch hier können wir wieder zum radikalen Ausschluss greifen und den Datensatz einfach danach filtern, dass unsere Variablen zwischen den "Tukey Fences" liegen:

```
stackdir = 'center',
    alpha = .5,
    fill = 'red',
    dotsize = .5) +
facet_wrap(~name,scales = 'free_y')
```



Oder wir 'windsorieren' unsere Ausreißer, indem wir sie durch den Wert der jeweiligen Grenze ersetzen. Wir sagen also, dass diejenigen Werte, die außerhalb der Fences liegen auf den Wert der jeweiligen Grenze gesetzt werden sollen:



3.4 Organisationsformen von Datensätzen

3.4.1 long vs. wide format

3.4.1.0.1 long-format

Name	RT	Bedingung	3.4.1.0.2 wid	e-forma	t	
Snake Müller Snake Müller	2624 3902	1 2	Name	RT_1	RT_2	RT_3
Snake Müller Vera Baum Vera Baum	6293 1252 2346	3 1 2	Snake Müller Vera Baum	2624 1252	3902 2346	6293 4321
Vera Baum	4321	3				

Die pivot-Funktionen pivot_longer und pivot_wider bieten die Möglichkeit, einen Datensatz von einem in das andere Format zu konvertieren.

longFormat

3.4.1.1 long to wide

3.4.1.2 wide to long

```
names_to = 'Bedingung',
     values_to = 'RT')
longFormat
```

##	#	A tibble: 6	с 3	
##		Name	Bedingung	RT
##		<chr></chr>	<chr></chr>	<dbl></dbl>
##	1	Snake Müller	1	2624
##	2	Snake Müller	2	3902
##	3	Snake Müller	3	6293
##	4	Vera Baum	1	1252
##	5	Vera Baum	2	2346
##	6	Vera Baum	3	4321

Chapter 4

Hilfsmittel für die Inferenzstatistik

4.1 Organisatorisches

4.1.1 Semesterplan

Einheit	Vorlesung	Übungswoche	Thema
1	23.04.21	keine Übung	Deskriptive Statistik
			Data Cleaning
2	07.05.21	KW 19	Hilfsmittel für die Inferenzstatistik
			Lineare Regression I
3	21.05.21	KW 21	Lineare Regression II
4	04.06.21	KW 23	t- Tests
			einfaktorielle Varianzanalyse
5	18.06.21	KW 25	zweifaktorielle Varianzanalyse
6	02.07.21	KW 27	Kontrasttests

4.2 Hilfsmittel für die Inferenzstatistik

4.2.1 Modellterme

Alle inferenzstatistischen Verfahren im base-R-Umfang und viele andere aus Zusatzpaketen nutzen die sogenannte *Formelschreibweise* um Modelle zu definieren. Am Anfang ist die Syntax ein bisschen ungewohnt, am Ende resultiert aus dieser Schreibweise aber eine sehr übersichtliche und schnell erfassbare Modell-Formulierung.

Die Formulierung folgt dabei grundsätzlich dem folgenden System, das sich am Besten analog zu einer mathematischen Funktionsgleichung vorgestellt werden kann. Da das = aber schon für Zuweisungen belegt ist, wird es in formula-Schreibweise durch eine Tilde (\sim) ersetzt:

Table 4.1

	modellierte Variable(n)	~	Modellformel
Regression:	Kriterium	~	Prädiktor(en)
Varianzanalyse:	AV	~	UV(s als Faktor(en))

4.2.1.1 Modell-Term

Der Modell-Term auf der rechten Seite der Tilde wird dabei aus einer Reihe von Variablen und Kombinationsoperatoren zusammengesetzt. Zuerst etwas unintuitiv sind diese Operatoren im normalen R-Kontext mit anderen Bedeutungen belegt, in formulas funktionieren sie aber so *nicht* Die Operatoren sind die folgenden:

Operator	übliche Bedeutung	Bedeutung in 'formula's
+	Addition	Vorhersageterm hinzufügen
-	Subtraktion	Vorhersageterm ausschließen
< A > : < B >	Sequenz	Interaction AxB
< A > * < B >	Multiplikation	Effekt von A, B und AxB

Anhand von einer Reihe von Beispielen wird die Formulierung deutlich, dafür führen wir noch kurz eine Hand voll Notationen ein, die meisten davon sind wahrscheinlich nicht überraschend:

Abkürzung	Bedeutung
\$H_0\$ \$H_1\$ \$UV\$ \$AV\$ \$X_i / Y_i\$	Nullhypothese eines statistischen Tests Alternativhypothese eines statistischen Tests unabhängige Variable abhängige Variable numerische (Zufalls-) Variable
\$F_i\$	kategoriale Varable (Faktor)

4.2.1.2 Regressionsmodelle

 $Y \sim X1$: einfache lineare Regression von Y auf X1

Y ~ X1 + X2: multiple lineare Regression von Y auf X1 und X2

 $Y \sim X1+X2+X1:X2:$ multiple lineare Regression von Y auf X1 und X2 sowie auf den Interaktionsterm von X1 und X2

Y ~ X1*X2: multiple lineare Regression von Y auf X1 und X2 sowie auf den Interaktionsterm von X1 und X2

4.2.1.3 Varianzanalytische Modelle

Y ~ F1: einfaktorielle Varianzanalyse

 $Y \sim F1 + F2 + F1 : F2 :$ zweifaktorielle Varianzanalyse mit beiden Haupteffekten und der Interaktion

 $Y\sim F1~*F2:$ auch zweifaktorielle Varianzanalyse mit beiden Haupteffekten und der Interaktion

Y ~ X1 + F1: Kovarianzanalyse mit Kovariate X1 und Faktor F1

Innerhalb einer Modellformel können die Terme selbst das Ergebnis der Anwendung von Funktionen auf Variablen sein:

$$\log(Y) \sim \mathrm{scale}(X)$$

Wenn wir die für die Formulierung genutzten Operatoren für arithmetische Operationen in der Modellformel verwenden wollen, müssen sie mit I() eingeschlossen werden um den Kontext klarzumachen:

$$Y \sim I(2 * X)$$

4.2.2 Aufgabe

Welche Hypothese(n) pass(t/en) zu folgender Modellformel:

IQ ~ Geschlecht + Raucher

- A: Es gibt einen Unterschied zwischen der Intelligenz von Rauchern und Nichtrauchern und zwischen der von Frauen und Männern.
- B: Es gibt einen Unterschied zwischen der Intelligenz von Rauchern und Nichtrauchern und zwischen der von Frauen und Männern sowie einen Unterschied in der Intelligenz zwischen Rauchern und Nichtrauchern, der sich in der Ausprägung zwischen den Geschlechtern unterscheidet.
- C: Es gibt einen Unterschied in der Intelligenz zwischen Rauchern und Nichtrauchern, der sich in der Ausprägung zwischen den Geschlechtern unterscheidet.

34 CHAPTER 4. HILFSMITTEL FÜR DIE INFERENZSTATISTIK

• D: Es gibt einen Zusammenhang zwischen Rauchen und Geschlecht auf der einen und Intelligenz auf der anderen Seite.

Lösung

A ist richtig.

Chapter 5

Einfache lineare Zusammenhänge

5.0.1 Datensatz

Für die Tests auf linearen Zusammenhänge werden wir den Datensatz df_wide mit den folgenden Variablen benutzen:

Variable	Inhalt
'group'	Treatment-Gruppe
'pre_skill'	motorischer Skill vor dem Treatment
'post_skill'	motorischer Skill nach dem Treatment
$'$ hawie $_{iq}'$	Intelligenz-Quotient aus HAWIE
'hawie_wahr_log'	Skalenwert Wahrnehmungsgebundenes logisches Denken aus HAWIE

5.1 Test auf Korrelation

5.1.1 Test-Hintergrund

Die empirische Korrelation zweier gemeinsam normalverteilter Variablen lässt sich daraufhin testen, ob sie mit der H_0 'kein linearer Zusammenhang' ($H_0: \rho_{X,Y}=0$) verträglich ist.

Dabei wird genutzt, dass bei Multinormalverteilung und Unkorreliertheit der Variablen X und Y die Teststatistik $t_r=r_{x,y}\sqrt{\frac{n-2}{1-r_{x,y}}^2}$ t—verteilt ist, mit n-2 Freiheitsgraden.

Man testet also die Teststatistik t gegen die t_{n-2} -Verteilung.

Ist der Test signifikant, wird die H_1 angenommen, also dass die 'wahre' Korrelation zwischen X und Y ungleich 0 ist.

Gerichtete Hypothesen lassen sich analog testen.

5.1.2 Test auf Korrelation in R

Man kann den Test in R mit Vektoren als Eingabe...

```
cor.test(df_wide$hawie_iq, df_wide$hawie_wahr_log)
```

```
##
##
   Pearson's product-moment correlation
##
## data: df_wide$hawie_iq and df_wide$hawie_wahr_log
## t = 0.97596, df = 48, p-value = 0.334
## alternative hypothesis: true correlation is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## -0.1444671 0.4022206
## sample estimates:
##
         cor
## 0.1394898
... und mit Modellformel als Eingabe aufrufen.
cor.test(~ hawie_iq + hawie_wahr_log, data = df_wide)
##
##
   Pearson's product-moment correlation
##
## data: hawie_iq and hawie_wahr_log
## t = 0.97596, df = 48, p-value = 0.334
## alternative hypothesis: true correlation is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## -0.1444671 0.4022206
## sample estimates:
##
         cor
## 0.1394898
```

Das alternative-Argument bietet die Möglichkeit, die Richtung des Signifikanztests anzugeben.

Dabei steht 'greater' für einen rechtsseitigen, 'lesser' für einen linksseitigen und der Standard 'two.sided' für einen zweiseitigen Test.

```
## Pearson's product-moment correlation
##
## data: hawie_iq and hawie_wahr_log
## t = 0.97596, df = 48, p-value = 0.167
## alternative hypothesis: true correlation is greater than 0
## 95 percent confidence interval:
## -0.09919406 1.00000000
## sample estimates:
## cor
## 0.1394898
```

Der Output lässt sich noch ein bisschen schicker mit der tidy-Funktion aus dem broom-Paket darstellen (ist auch im tidyverse enthalten):

```
## # A tibble: 1 x 8
    estimate statistic p.value parameter conf.low
##
       <dbl> <dbl> <int>
                                        <dbl>
                0.976
                                 48 -0.0992
## 1
       0.139
                      0.167
## conf.high method
##
      <dbl> <chr>
## 1
           1 Pearson's product-moment correlation
##
    alternative
##
   <chr>
## 1 greater
```

5.1.3 Aufgabe

Wie kann ich das Ergebnis interpretieren?

```
## # A tibble: 1 x 8
##
    estimate statistic p.value parameter conf.low
##
       <dbl> <dbl> <int>
                                        <dbl>
## 1
       0.139
                0.976 0.167
                                 48 -0.0992
##
   conf.high method
       <dbl> <chr>
##
## 1
           1 Pearson's product-moment correlation
## alternative
## <chr>
```

1 greater

- A: Die Logik-Leitung beeinflusst den IQ signifikant positiv.
- B: Es gibt keine Korrelation zwischen Logik-Leistung und IQ.
- C: Die Logik-Leistung und der IQ sind signifikant von Null unterschiedlich korreliert.
- D: Es gibt einen signifikanten, positiv linearen Zusammenhang zwischen Logik-Leistung und IQ.

Lösung

C und D könnte man so sagen, D hat aber natürlich mehr Informationsgehalt.

5.2 Einfache lineare Regression

5.2.1 Modellanpassung

Bei der einfachen linearen Regression werden anhand der paarweise vorhandenen Daten zweier Variablen X und Y die Parameter a und b der Vorhersagegleichung $\hat{Y} = bX + a$ so bestimmt, dass die Werte von Y (dem Kriterium) bestmöglich mit der Vorhersage \hat{Y} aus den Werten von X (dem Prädiktor) übereinstimmen.

Als Maß für die Güte der Vorhersage wird die Summe der quadrierten Residuen $E=Y-\hat{Y}$, also der Abweichungen von vorhergesagten und Kriteriumswerten herangezogen.

Lineare Modelle wie das der Regression lassen sich mit lm() anpassen und so die Parameter a und b schätzen.

```
lm(formula= <Modellformel> , data=<Datensatz>)
```

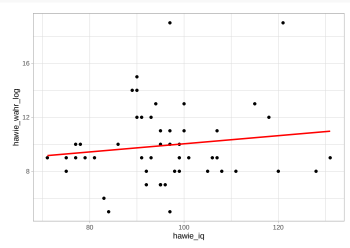
Ein von lm() zurückgegebenes Objekt stellt ein deskriptives Modell der Daten dar, das in anderen Funktionen weiter verwendet werden kann.

5.2.1.1 Beispiel für deskriptive Modellanpassung

Als Beispiel soll die Leistung auf der Skala zum wahrnehmungsgebundenen logischen Denken als Kriterium mit dem IQ als Prädiktor vorhergesagt werden.

```
(fitI <- lm(hawie_wahr_log ~ hawie_iq, data = df_wide))</pre>
```

```
##
## Call:
## lm(formula = hawie_wahr_log ~ hawie_iq, data = df_wide)
##
## Coefficients:
## (Intercept) hawie_iq
## 7.02487 0.03011
```



5.2.2 β -Gewicht

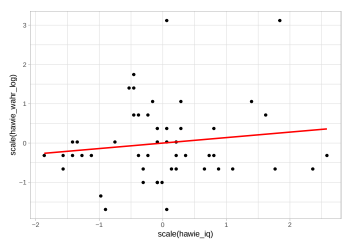
Will man statt des b-Gewichtes das standardisierte β -Gewicht angeben, muss in der Modellformel z-transformiert werden.

Dafür könenn wir entweder alle Teile der formula scalen:

```
##
## Call:
## lm(formula = scale(hawie_wahr_log) ~ scale(hawie_iq), data = df_wide)
##
## Coefficients:
## (Intercept) scale(hawie_iq)
## -8.020e-18 1.395e-01
```

Oder wir benutzen die Index-pipe %\$% aus dem magrittr-Paket und ein zwischengeschaltetes mutate, um die Skalierung ein bisschen übersichtlicher zu gestalten:

```
fitZ
##
## Call:
## lm(formula = hawie_wahr_log ~ hawie_iq)
## Coefficients:
## (Intercept)
                   hawie_iq
                  1.395e-01
   -8.020e-18
df_wide %>%
 mutate(hawie_wahr_log = scale(hawie_wahr_log),
         hawie_iq = scale(hawie_iq)) %>%
  ggplot(aes(x = scale(hawie_iq),
                      y = scale(hawie_wahr_log))) +
    geom_point() +
   geom_smooth(formula = y ~ x ,
                method = 'lm',col ='red',se = F)
```



5.2.3 weitere Parameter

lm() gibt eine Liste zurück, die ein deskriptives Modell der Daten darstellt.

R bietet weitere Funktionen um einzelne Parameter dieses Outputs auszulesen.

Zum Beispiel: residuals() zum Anzeigen der Residuen, coef() zur Ausgabe der geschätzten Modellparameter und fitted() für die vorhergesagten Werte.

residuals(fitZ)

```
## 1 2 3 4
## -0.283203766 2.860715124 1.464483616 0.018783798
```

```
##
                            6
    1.079800552
                  0.382792987 -1.000885207
                                             0.258749737
##
##
               9
                           10
                                         11
                                                       12
##
    3.108801623 -0.959537457 -0.905636392
                                             0.362119112
##
             13
                           14
                                         15
                                                       16
##
   -1.697892772 -0.678223768
                              -0.812603955
                                            -0.688560705
##
             17
                            18
                                         19
   -0.001890077
                  1.807818930
                                0.039457673 -0.365899266
##
             21
                           22
                                         23
   -0.262529891 -0.781593142
                                0.225522547 -0.750582330
##
##
             25
                           26
                                         27
##
   -0.117812767 -0.990548269
                              -0.616202143
                                             0.777812988
##
             29
                           30
                                         31
##
   -0.345225391
                -0.055791142
                                0.488378739
                                            -0.097138892
##
             33
                            34
                                         35
##
    0.746802175 -1.209840333
                                1.474820553 -0.676007390
##
             37
                           38
                                         39
##
    1.017778927 -0.159160517
                              -0.440474206 -0.427920891
##
             41
                           42
                                         43
##
    0.331108299
                 -0.990548269
                                0.132490110
                                             0.215185610
##
             45
                           46
                                         47
##
   -1.563512585
                  0.862724865
                                0.767476050 -0.138486642
             49
                           50
## -0.988331892 -0.417583954
## attr(,"scaled:center")
## [1] 9.92
## attr(,"scaled:scale")
## [1] 2.912605
```

Im broom-Paket gibt es außerdem die augment-Funktion, die uns den zum Fitten genutzten Datensatz mit einer Reihe von Zusatzinfos ausgibt.

broom::augment(fitZ)

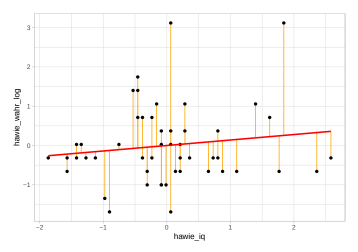
```
## # A tibble: 50 x 8
##
      hawie_wahr_log[,1] hawie_iq[,1]
                                         .fitted
                                                   .resid
##
                                 <dbl>
                                           <dbl>
                                                   <dbl>
                    <dbl>
                                                -0.283
##
                  -0.316
                               -0.234 -0.0327
   1
##
    2
                  3.12
                                1.84
                                         0.257
                                                  2.86
                               -0.456 -0.0637
##
    3
                  1.40
                                                  1.46
                                0.0622 0.00868
                                                  0.0188
##
    4
                  0.0275
##
                  1.06
                               -0.160 -0.0223
                                                  1.08
    5
##
    6
                  0.371
                               -0.0860 -0.0120
                                                  0.383
##
    7
                  -1.00
                               -0.0119 -0.00165 -1.00
##
    8
                  0.371
                                0.803
                                         0.112
                                                  0.259
##
    9
                  3.12
                                0.0622 0.00868
                                                  3.11
## 10
                               -0.308 -0.0430 -0.960
                 -1.00
```

.cooksd .std.resid

##

.hat .sigma

```
##
       <dbl>
              <dbl>
                          <dbl>
                                     <dbl>
    1 0.0211
              1.01 0.000883
                                   -0.286
##
    2 0.0892
              0.912 0.439
                                    3.00
##
                                    1.48
    3 0.0243
              0.988 0.0273
##
##
    4 0.0201
              1.01 0.00000369
                                    0.0190
    5 0.0205
             0.998 0.0125
                                    1.09
##
    6 0.0202
             1.01 0.00154
                                    0.387
             1.00
                    0.0104
##
   7 0.0200
                                   -1.01
##
   8 0.0332
             1.01 0.00119
                                   0.263
    9 0.0201
             0.901 0.101
                                    3.14
## 10 0.0219
             1.00 0.0105
                                   -0.970
## # ... with 40 more rows
fitZ %>%
  broom::augment() %>%
  ggplot(aes(x = hawie_iq,
             y = hawie_wahr_log))+
  geom_linerange(aes(ymin = .fitted, ymax = hawie_wahr_log), col = 'orange') +
    geom_point() +
    geom_smooth(formula = y \sim x ,
                method = 'lm',col ='red',se = F)
```



5.3 Regressionsanalyse

5.3.1 Test-Hintergrund

Unter Voraussetzungen von Varianzhomogenität und Normalverteilung der Y-Werte für jeden möglichen Wert von X können Regressionskoeffizienten ähnlich wie Korrelationskoeffizienten auf Unterschiedlichkeit von 0 getestet werden.

Dazu wird genutzt, dass der Term $t=\frac{b}{\frac{b}{s_{Y\cdot X}}}t_{N-1}$ -verteilt ist, wenn das tatsächliche b^* nicht unterschiedlich von 0 ist und für jeden Wert von X Y normalverteilt ist mit $\mu=b^*X+a^*$ und einer Varianz σ^2 . Die Nullhypothese ist also $H_0:b^*=0$.

5.3.2 Test in R

Um zusätzliche Informationen (insbesondere inferenzstatistische Kennwerte) eine mit lm() erstellten Regressions-Modells zu erhalten, kann einfach summary() verwendet werden.

```
fitZ %>%
summary()
```

```
##
## Call:
## lm(formula = hawie_wahr_log ~ hawie_iq)
##
## Residuals:
##
       Min
                1Q Median
                                3Q
                                       Max
## -1.6979 -0.6860 -0.1281 0.3776
                                   3.1088
##
## Coefficients:
##
                 Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept) -8.020e-18 1.415e-01
                                       0.000
                                                 1.000
## hawie_iq
                1.395e-01
                           1.429e-01
                                       0.976
                                                 0.334
##
## Residual standard error: 1 on 48 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.01946,
                                    Adjusted R-squared:
                                                          -0.0009706
## F-statistic: 0.9525 on 1 and 48 DF, p-value: 0.334
```

Außerdem gibt es auch hier einen hübschen broom-Output, für den wir mit conf.int angeben können, Konfidenzintervalle für die Regressionsgewichte ausgeben lassen zu wollen:

```
fitZ %>%
broom::tidy(conf.int = T)
```

```
## # A tibble: 2 x 7
##
     term
                  estimate std.error statistic p.value
##
     <chr>>
                      <dbl>
                                <dbl>
                                           <dbl>
                                                   <dbl>
## 1 (Intercept) -8.02e-18
                                0.141 -5.67e-17
                                                   1
## 2 hawie_iq
                  1.39e- 1
                                0.143 9.76e- 1
                                                   0.334
##
     conf.low conf.high
##
        <dbl>
                  <dbl>
## 1
       -0.284
                  0.284
## 2
       -0.148
                  0.427
```

5.3.3 Aufgabe

```
fitZ %>%
  broom::tidy(conf.int = T)
## # A tibble: 2 x 7
##
     term
                  estimate std.error statistic p.value
##
     <chr>
                     <dbl>
                               <dbl>
                                          <dbl>
                                                  <dbl>
## 1 (Intercept) -8.02e-18
                               0.141 -5.67e-17
## 2 hawie_iq
                  1.39e- 1
                               0.143 9.76e- 1
                                                0.334
     conf.low conf.high
##
        <dbl>
                  <dbl>
       -0.284
                  0.284
## 1
## 2
       -0.148
                  0.427
```

Wie lässt sich das Ergebnis interpretieren? * A: Höhere IQ-Werte hängen mit höheren Logik-Leistungswerten zusammen. * B: Es gibt keine Korrelation zwischen IQ-Werten und Logik-Leistung. * C: Mit jedem Anstieg des IQ um eine Streuungs-Einheit, steigt die Vorhersage um 0.1394898 Streuungs-Einheiten. * D: Man kann wegen der unzureichenden Berücksichtigung nicht-linearer Zusammenhänge keine Aussage treffen.

Lösung

C könnte man so sagen.

Chapter 6

Lineare Zusammenhänge II

6.1 Organisatorisches

6.1.1 Semesterplan

Einheit	Vorlesung	Übungswoche	Thema
1	23.04.21	keine Übung	Deskriptive Statistik
2	07.05.21	KW 19	Data Cleaning Hilfsmittel für die Inferenzstatistik Lineare Regression I
3	21.05.21	KW 21	Lineare Regression II
4	04.06.21	KW 23	t- Tests einfaktorielle Varianzanalyse
5	18.06.21	KW 25	zweifaktorielle Varianzanalyse
6	02.07.21	KW 27	Kontrasttests

6.1.2 Datensatz

Wir benutzen wieder den Datensatz $\mathtt{df_wide}$ aus der letzten Woche. Hier nochmal eine Übersicht:

Variable	Inhalt
'group' 'pre_skill' 'post_skill' 'hawie_iq' 'hawie wahr log'	Treatment-Gruppe motorischer Skill vor dem Treatment motorischer Skill nach dem Treatment Intelligenz-Quotient aus HAWIE Skalenwert wahrnehmungsgebundenes logisches Denken aus HAWIE

6.2 Multiple Lineare Regression

6.2.1 Verfahren

Bei der multiplen linearen Regression dienen mehrere quantitative oder dichotome Variablen X_j als Prädiktoren zur Vorhersage des quantitativen Kriteriums Y. Die Vorhersagegleichung hat hier die Form $\hat{Y}=a+b_1X_1+\ldots+b_jX_j+\ldots+b_pX_p$, wobei die Koeffizienten a und b_j auf Basis der empirischen Daten zu ermitteln sind.

Als R-formula sieht das wie folgt aus:

```
Kriterium \sim \text{Prädiktor}_1 + \cdots + \text{Prädiktor}_n
```

Man versucht also, eine stetige Variable durch eine Linearkombination mehrerer Variablen vorherzusagen. Dabei ist aber meistens eher das Ausmaß des Zusammenhangs als die tatsächliche Vorhersage für neue Werte interessant.

6.2.2 Deskriptive Modellanpassung und Regressionsanalyse

Regression vom motorischen Skill nach dem Training auf IQ und wahrnehmungsgebundenes logisches Denken:

```
fit_post_il <- df_wide %>%
   lm(post_skill~hawie_iq+hawie_wahr_log,
      data=.)
fit_post_il
##
## Call:
## lm(formula = post_skill ~ hawie_iq + hawie_wahr_log, data = .)
## Coefficients:
                          hawie_iq hawie_wahr_log
##
      (Intercept)
##
          0.80551
                           0.01484
                                           0.29506
Für standardisierte Gewichte wie vorher:
library(magrittr)
fit_post_il_z <- df_wide %>%
```

mutate(across(where(is.numeric), ~scale(.))) %\$%

lm(post_skill~hawie_iq+hawie_wahr_log)

6.2.3 Darstellung

Mit der Funktion scatter3d() aus dem Paket car lassen sich die Daten dann dreidimensional mit Residuen plotten.

6.3 Regressionsdiagnostik

6.3.1 Regressionsdiagnostik

Regressionsgleichungen sind sehr anfällig für verschiedene Klassen von Ausreißern. Ein Extremwert kann unter bestimmten Bedingungen die errechneten Koeffizienten extrem beeinflussen und verzerren.

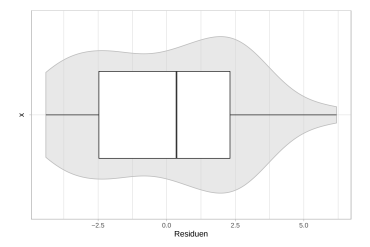
Es gibt drei Klassen von diagnostischen Werten, die unterschiedliche Aspekte möglicher Verfälschung beleuchten.

- 1. Abstand (mögliche Ausreißer im Wertebereich des Kriteriums)
- 2. Hebelwirkung (mögliche Ausreißer im Wertebereich der Prädiktoren)
- 3. Einfluss (Kombination von Abstand und Hebelwirkung)

http://omaymas.github.io/InfluenceAnalysis/ gibt es eine Shiny-App, mit der man daran rumspielen kann.

6.3.2 Abstand

Die Plausibilität des Abstandes lässt sich am Besten mit Hilfe der Residuen der Regression überprüfen. Dafür benutzen wir hier eine grafische Darstellung, um einen Überblick über deren Verteilung zu erlangen.



6.3.3 Hebelwirkung

Hebelwirkung ist das Ausmaß, in dem ein Prädiktor-Wert ungewöhnlich in Bezug auf die restlichen Prädiktorwerte ist. Das für Aussagen darüber genutzte Maß sind die Hebelwerte. Bei der einfachen Regression sind Hebelwerte die Abweichung der einzelnen Prädiktorwerte von deren Mittelwert. Bei der multiplen Regression ist das nicht ganz so einfach.

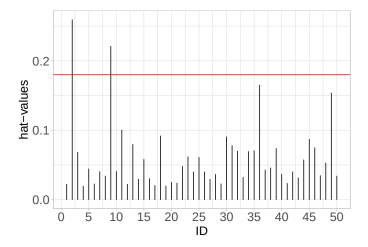
In beiden Fällen bewegt sich der Hebelwert aber zwischen $\frac{1}{N}$ und 1.

Diese Hebelwerte werden mit hatvalues() berechnet.

Faustregel: Bei p Einflussgrößen (Prädiktoren) und N Beobachtungen sind Fälle mit Hebelwerten von größer als $3\cdot\frac{p+1}{N}$ problematisch.

```
h <- hatvalues(fit_post_il)
```

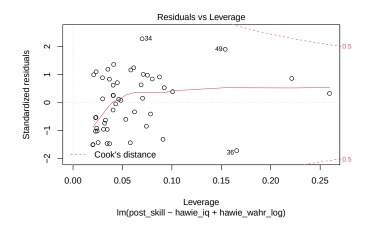
Mit einem Spikeplot lassen sich diese dann veranschaulichen.



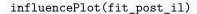
6.3.4 Einfluss

Unter Einfluss oder *influence* versteht man den Einfluss eines einzelnen Datenpunktes auf die gesamte Vorhersage. Er stellt also eine Kombination der vorher genannten Parameter dar.

Am besten lässt sich dieser mit folgender Funktion grafisch überprüfen:



Ganz hübsche Alternativen bieten auch die Funktion influencePlot() aus dem car-Paket:



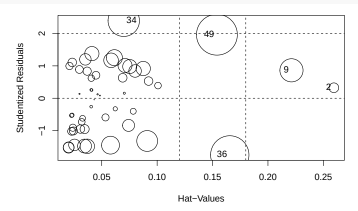


Table 6.1

StudRes	Hat	CookD
0.324	0.259	0.0125
0.863	0.221	0.0709
2.39	0.0699	0.13
-1.75	0.166	0.194
1.96	0.154	0.22

Außerdem können wir uns auch hier das broom-Paket benutzen, diesmal um uns alle diagnostischen Werte in einem praktischen Datensatz ausgeben zu lassen:

fit_post_il %>%
 broom::augment()

6.3.5 Test der Regressionskoeffizienten

Auch bei der multiplen linearen Regression lassen sich die Regressionskoeffizienten der einzelnen Prädiktoren jeweils auf die Nullhypothese testen, dass die jeweiligen "wahren Koeffizienten" b_i^* gleich 0 sind. Die Schätzung der Streuung der Koeffizienten ist ein bisschen komplizierter als im einfachen Fall, deswegen sei hier nur erwähnt, dass es geht.

Die für jeden Prädiktoren gebildete Teststatistik $t=\frac{b_i}{s_{b_i}}$ ist dann bei Gültigkeit der Nullhypothese $(H_0:{b_i}^*=0)$ t_{N-p-1} -verteilt, wobei p die Gesamtzahl der Prädiktoren und N die Gesamtzahl der Beobachtungen ist.

Der Test der Parameter auf Signifikanz läuft wie im einfachen Fall mit der Funktion summary()

```
summary(fit_post_il_z)
##
## Call:
## lm(formula = post_skill ~ hawie_iq + hawie_wahr_log)
##
## Residuals:
##
      Min
                1Q Median
                                3Q
                                       Max
## -1.5181 -0.8516 0.1233 0.7953
                                    2.1335
##
## Coefficients:
##
                    Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                  -1.544e-16
                             1.371e-01
                                          0.000
                                                  1.0000
## (Intercept)
## hawie_iq
                   6.902e-02
                             1.399e-01
                                          0.493
                                                  0.6240
## hawie_wahr_log 2.961e-01
                             1.399e-01
                                          2.117
                                                  0.0396
## (Intercept)
## hawie_iq
## hawie_wahr_log *
## ---
## Signif. codes:
## 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 0.9697 on 47 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.09815,
                                    Adjusted R-squared:
## F-statistic: 2.558 on 2 and 47 DF, p-value: 0.08823
Oder auch wieder mit broom::tidy():
broom::tidy(fit_post_il_z)
```

6.3.5.1 Aufgabe

Wie lässt sich das Ergebnis interpretieren?

- 1. Der IQ liefert einen signifikanten Beitrag zur Vorhersage des motorischen Skills nach dem Training.
- 2. Es gibt keine Korrelation zwischen IQ-Werten und dem motorischen Skill nach dem Training.
- 3. Größere Werte auf der Skala für wahrnehmungsgebundenes logisches Denken bewirken eine signifikante Steigerung des motorischen Skills nach dem Training.
- 4. Die Werte der Vorhersage steigen mit denen des wahrnehmungsgebundenen logischen Denkens und die Werte für wahrnehmungsgebundenes logisches Denken leisten einen signifikanten Beitrag zur Vorhersage des

motorischen Skills nach der Intervention.

Antwort

Viertens kann man so sagen.

Gegen 3 spricht die Kausalinterpretation, 1 ist verkehrt (keine Signifikanz) und über 2 können wir mit dem Ergebnis des Gesamtmodells direkt keine Aussage treffen.

6.3.6 Test der Signifikanz von R^2

Man kann sich die Frage stellen, ob das Modell mit den gewählten Prädiktoren insgesamt das Kriterium gut vorhersagt. Das lässt sich am einfachsten bewerkstelligen, indem man den Determinationskoeffizienten R^2 auf die H_0 testet, dass der 'wahre' Koeffizient R^* der Population gleich 0 ist. (" $H_0: R^* = 0$ ")

Getestet wird diese Hypothese mit der Teststatistik $F=\frac{(N-p-1)R^2}{p(1-R^2)}$, die $F_{p,N-p-1}$ -verteilt ist. Dabei ist N wieder die Anzahl der Beobachtungen und p die Anzahl der Prädiktoren.

Um diesen Test durchzuführen können wir entweder auf den unteren Teil des summary-Outputs für ein Regressionsmodell gucken:

```
## Residual standard error: 0.9697 on 47 degrees of freedom
## Multiple R squared: 0.0982 , Adjusted R-squared: 0.0598
## F-statistic: 2.558 on 2 and 47 DF, p-value: 0.0882
```

Oder die broom::glance()-Funktion nutzen:

```
fit_post_il_z %>%
broom::glance()
```

6.3.6.1 Aufgabe

Wie lässt sich das Ergebnis interpretieren?

- 1. Unser Modell ist ein sehr gutes Modell, es klärt einen signifikanten Teil der Varianz auf.
- 2. Unser Modell sagt den motorischen Skill nicht gut voraus.
- 3. Unser Modell klärt $\sim 10\%$ der Varianz auf.

Antwort

2 und 3 lassen sich so sagen.

6.3.7 Prüfung der Voraussetzungen

Für die Tests auf Signifikanz in der konventionellen Regressionsanalyse gelten die Voraussetzungen der Varianzhomogenität und der Normalverteiltheit der

Residuen für jede einzelne Prädiktor-Kombination. Wir setzen also wieder voraus, dass Y für jede Kombination der X_p normalverteilt ist mit $\mu = b_1^* X_1 + \cdots + b_p^* X_p + a^*$ und einer Varianz σ^2 .

Zusätzlich zu den Voraussetzungen ist für die multiple Regression das Ausmaß der Multikollinearität der Prädiktoren relevant.

6.3.8 Grafische Prüfverfahren

Um die Anforderungen an die Messfehler der Regression heuristisch zu überprüfen, lassen sich verschiedene grafische Darstellungen heranziehen. Dazu benutzt man am besten eine standardisierte Form der Residuen. Zwei davon haben sich durchgesetzt, zum einen die

studentischen

$$E_{stud} = \frac{\frac{\underline{E}}{s}}{(1 - \frac{1}{N} + h)^{\frac{1}{2}}}$$

und zum anderen die standardisierten

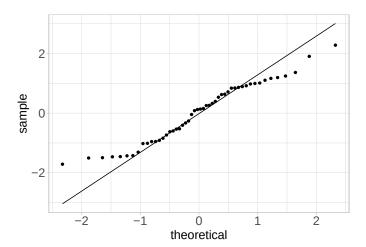
$$E_{stan} = \frac{Y - \hat{Y}}{\sqrt{\frac{1}{n} \sum_{i=1}^n e_i^2}}$$

Residuen. Die Residuen lassen sich dafür mit rstudent() oder rstandard() berechnen.

Hier wird die broom::augment()-Funktion praktisch, da wir in dem ausgegebenen Datensatz die Residuen und die vorhergesagten Werte praktisch aufbereitet haben

Die Verteilungseigenschaften können wir dann grafisch-heuristisch mit einem qq-Plot überprüfen:

```
fit_post_il %>%
  broom::augment() %>%
  ggplot(aes(sample = .std.resid)) +
  geom_qq() +
  geom_qq_line()
```

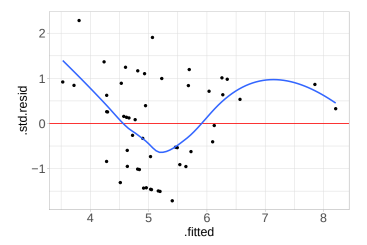


Je weiter die Punkte von der eingezeichneten Gerade abweichen, desto weniger können wir von einer Normalverteiltheit der Residuen ausgehen. Wie groß "noch akzeptable" Abweichung ist, ist ein Stück weit Gefühlssache.

Hier findet man eine kleine shiny-App, mit der an qq-plots rumgespielt werden kann:

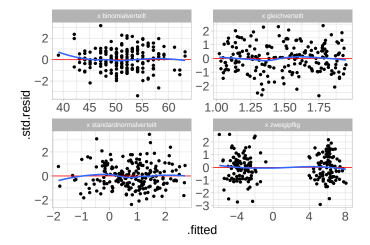
Die Voraussetzung der Varianzhomogenität lässt sich auch so verstehen, dass wir für Y für jede Werte-Kombination unserer Prädiktoren eine gleich große Varianz voraussetzen. Über den Verlauf unserer vorhergesagten Werte sollten wir also um den 0-Punkt ungefähr gleich (breit) streuende Residuen beobachten können. Die genaue Form ist dabei aber natürlich abhängig von der Verteilung der Prädiktoren. Wenn wir diesem Plot jetzt noch einen lokalen Schätzer des Mittelwerts hinzufügen, haben wir einen so genannten Spread-Level-Plot:

```
fit_post_il %>%
  broom::augment() %>%
  ggplot(aes(x = .fitted, y = .std.resid)) +
  geom_point() +
  geom_hline(yintercept = 0, color = 'red') +
  geom_smooth(formula = 'y~x', se = F, method = 'loess')
```

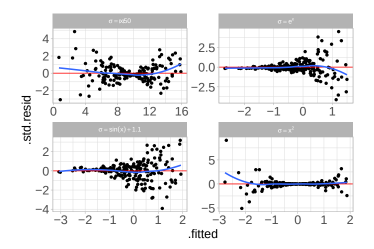


In unserem Fall haben wir scheinbar ein paar Ausreißer (wie vorher auch schon gesehen), sonst ist die Punktwolke aber unproblematisch. Die Abweichung der loess-Regression sieht oft dramatischer aus als es faktisch ist, vor allem bei wenigen Beobachtungen wie bei uns.

Man muss immer im Hinterkopf behalten, dass das genaue Bild stark von der Verteilung der Prädiktoren abhängt. So ist keins der folgenden Muster wirklich eine typische Punktwolke, trotzdem sind die Voraussetzungen überall gegeben:



Wirklich Grund zur Sorge sollten uns Bilder wie die folgenden geben:



6.3.9 Inferenstatistischer Test der Voraussetzungen

Inferenz-statistisch lässt sich die Normalverteilung der Residuen zum Beispiel mit dem Kolmogorov-Smirnov-Test überprüfen:

```
##
## One-sample Kolmogorov-Smirnov test
##
## data: rstudent(fit_post_il)
## D = 0.098568, p-value = 0.6794
## alternative hypothesis: two-sided
```

6.3.9.1 Aufgabe

```
##
## One-sample Kolmogorov-Smirnov test
##
## data: rstudent(fit_post_il)
## D = 0.098568, p-value = 0.6794
## alternative hypothesis: two-sided
```

Wie lässt sich das Ergebnis interpretieren? 1. 1-p ist kleiner als 35%, deswegen können wir keine Normalverteilung annehmen. 2. p ist größer als 20%; da wir eine Normalverteiltheit nicht ausschließen können, nehmen wir diese Voraussetzung als gegeben an. 3. Wir können gar nichts sagen, der Test aller Residuen auf einmal ergibt keinen Sinn.

Antwort

Zweitens ist die übliche Interpretation, auch wenn dem Herrn Andres hier der Dampf aus den Ohren steigt.

6.3.10 Multikollinearität

Multikollinearität liegt dann vor, wenn sich die Werte eines Prädiktors gut aus einer Linearkombination der übrigen Prädiktoren vorhersagen lassen.

Dies ist insbesondere dann der Fall, wenn Prädiktoren paarweise miteinander hoch korrelieren.

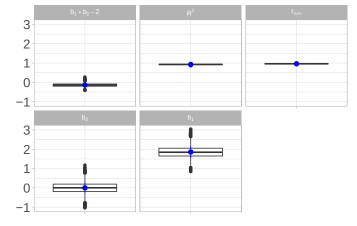
Für die multiple Regression hat dies weniger stabile Schätzungen der Koeffizienten als unerwünschte Konsequenz. Das heißt für die Praxis, dass die Regressionsgewichte schwer interpretierbar werden, sobald die entsprechenden Prädiktoren zu stark korrelieren, da von Stichprobe zu Stichprobe starke Änderungen zu erwarten sind. Modelle mit Multikolliniaren Prädiktoren haben aber meistens relativ stabile Determinationskoeffizienten, wenn uns also so oder so nur das Gesamtmodell interessiert, ist Multikollinearität kein allzu großes Problem.

Als kleines Beispiel sind hier Simulationsergebnisse von 10000 Regressionen mit jeweils korrelierten Prädiktoren:

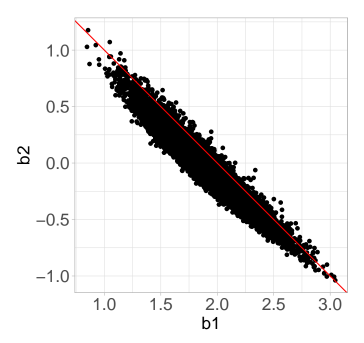
Die Regression wurden jeweils auf einem nach dem folgenden Schema simulierten Datensatz erstellt:

```
tibble(y = rnorm(100),
    x1 = y / 2 * runif(100,.5, 1.5),
    x2 = x1 * runif(100,.5, 1.5))
```

Insgesamt verteilen sich die Ergebnisse wie folgt:



Gewisse Linearkombinationen der Koeffizienten sind deutlich stabiler als die Koeffizienten allein, wie man hier am Beispiel von b_1+b_2+2 gut sehen kann. Welche Linearkombination gerade besonders stabil sein könnte, kann man einfach an einer Punktwolke wie der folgenden ablesen:



Paarweise lineare Zusammenhänge lassen sich anhand der Korrelationsmatrix der Prädiktoren prüfen.

```
## hawie_iq hawie_wahr_log
## hawie_iq 1.0000000 0.1394898
## hawie_wahr_log 0.1394898 1.0000000
```

Faustregel: Korrelationen > 0.8 weisen auf starke Kollinearität hin.

Der Varianzinflationsfaktor ${\rm VIF}_j=\frac{1}{1-R_j^2}$ jedes Prädiktors j liefert eine weitere Möglichkeit zur Kollinearitätsdiagnostik. Er kann mit der Funktion vif () aus dem Paket car berechnet werden.

```
library(car)
vif(fit_post_il)
```

```
## hawie_iq hawie_wahr_log
## 1.019844 1.019844
```

Faustregel: VIF-Faktor > 4 \rightarrow starke Multikollinearität

$6.3. \ \ REGRESSIONSDIAGNOSTIK$

Table 6.2

post_skill	hawie_iq	hawie_wahr_log	.fitted	.resid	.hat	.sigma	.cooksd	.std.resid
2	93	9	4.84	-2.84	0.0228	2.81	0.00811	-1.02
9	121	19	8.21	0.792	0.259	2.84	0.0125	0.327
8	90	14	6.27	1.73	0.0689	2.83	0.00998	0.636
1	97	10	5.2	-4.2	0.0201	2.78	0.0155	-1.51
8	94	13	6.04	1.96	0.0448	2.83	0.00796	0.714
4	95	11	5.46	-1.46	0.0232	2.84	0.00219	-0.525
5	96	7	4.3	0.704	0.0409	2.84	0.000926	0.255
3	107	11	5.64	-2.64	0.0346	2.82	0.0109	-0.955
10	97	19	7.85	2.15	0.221	2.82	0.0709	0.865
8	92	7	4.24	3.76	0.0411	2.79	0.0266	1.37
6	120	8	4.95	1.05	0.101	2.84	0.00581	0.394
4	97	11	5.49	-1.49	0.0228	2.84	0.00224	-0.536
6	97	5	3.72	2.28	0.0801	2.82	0.0207	0.844
5	98	8	4.62	0.379	0.03	2.84	0.000193	0.137
8	111	8	4.81	3.19	0.0584	2.8	0.0282	1.17
2	99	8	4.64	-2.64	0.0308	2.82	0.00958	-0.951
8	99	10	5.23	2.77	0.0209	2.81	0.00706	0.996
8	90	15	6.57	1.43	0.0923	2.84	0.00967	0.534
1	95	10	5.17	-4.17	0.0202	2.78	0.0154	-1.5
1	101	9	4.96	-3.96	0.0254	2.78	0.0177	-1.43
2	91	9	4.81	-2.81	0.0244	2.81	0.00854	-1.01
5	108	8	4.77	0.231	0.0484	2.84	0.00012	0.0841
4	77	10	4.9	-0.899	0.0622	2.84	0.00241	-0.33
4	105	8	4.72	-0.725	0.0405	2.84	0.000972	-0.263
8	77	9	4.6	3.4	0.0614	2.8	0.0338	1.25
5	95	7	4.28	0.719	0.0406	2.84	0.000959	0.261
7	92	8	4.53	2.47	0.0298	2.82	0.00813	0.89
8	90	12	5.68	2.32	0.0368	2.82	0.00898	0.839
8	99	9	4.93	3.07	0.0234	2.81	0.00972	1.1

Table 6.3

term	estimate	std.error	statistic	p.value
(Intercept)	-1.54e-16	0.137	-1.13e-15	1
hawie_iq	0.069	0.14	0.493	0.624
hawie_wahr_log	0.296	0.14	2.12	0.0396

Table 6.4

term	estimate	$\operatorname{std.error}$	statistic	p.value
(Intercept)	-1.54e-16	0.137	-1.13e-15	1
hawie_iq	0.069	0.14	0.493	0.624
hawie_wahr_log	0.296	0.14	2.12	0.0396

Table 6.5

r.squared	adj.r.squared	sigma	statistic	p.value	df	logLik	AIC	BIC	deviance	df.residual
0.0982	0.0598	0.97	2.56	0.0882	2	-67.9	144	151	44.2	47

Table 6.6

r.squared	adj.r.squared	sigma	statistic	p.value	\mathbf{df}	logLik	AIC	BIC	deviance	df.residual
0.0982	0.0598	0.97	2.56	0.0882	2	-67.9	144	151	44.2	47

Table 6.7

у	x1	x2
0.193	0.143	0.0999
1.02	0.735	0.816
0.813	0.21	0.186
0.954	0.361	0.218
2.08	0.931	1.01
1.61	0.71	1.02
0.19	0.142	0.152
-0.999	-0.336	-0.251
-0.615	-0.203	-0.142
3.32	1.41	1.54
0.922	0.545	0.431
1.23	0.467	0.32
-0.216	-0.142	-0.115
-1.34	-0.401	-0.443
-0.304	-0.153	-0.163
-0.0779	-0.0267	-0.0381
-0.193	-0.0836	-0.0737
0.123	0.0864	0.0447
-0.279	-0.16	-0.122
0.758	0.306	0.297
0.0606	0.0302	0.0388
-0.165	-0.0743	-0.0917
0.0715	0.0189	0.0136
0.649	0.22	0.261
1.1	0.359	0.369
-1.37	-0.553	-0.538
-0.127	-0.0864	-0.0849
1.08	0.804	1.09
-1.45	-0.736	-0.967

Bibliography

Tukey, J. W. (1977). Exploratory Data Analysis, volume 2. Reading, Mass.