

Méthodes d'analyse biostatistique projet 2

(date limite : le 21 novembre)

Wen, Zehai; Li, Qingyue

2023-11-16 15:53:39-05:00

Exercice 1a

Décrivez brièvement les variables du jeu de données `diabetic` dans la bibliothèque `survival` en R. Quelle était une question de recherche menant à cette collecte de données ?

Solution

- **ID** : Il est utilisé pour distinguer chaque participant dans l'ensemble de données.
- **laser** : Il s'agit du type de traitement laser reçu. 1 = xenon, 2 = argon.
- **age** : Il s'agit de l'âge auquel le diabète a été diagnostiqué chez le patient.
- **eye** : Il s'agit d'un facteur avec des niveaux de gauche et de droit.
- **trt** : Il s'agit du groupe de traitement. 0 = contrôle, 1 = laser.
- **risk** : Il s'agit de classer les participants dans les groupes de risques différents. Les valeurs varient de 6 à 12 où 6 représente le groupe avec risque le plus petit.
- **time** : Il s'agit du nombre de jours du début de la recherche à la cécité ou à la dernière observation.
- **status** : Il s'agit d'une variable binaire pour indiquer si une perte de vision s'est produite au cours de la période d'étude, où 0 signifie qu'on ne perd pas de vision et 1 pour le contraire.

Ces données proviennent d'une étude d'analyse de la survie de patients atteints de rétinopathie diabétique à haut risque, conçue pour évaluer l'efficacité du traitement au laser dans le ralentissement de la progression de la cécité. ///

Exercice 1bc

Quelle était une question de recherche menant à cette collecte de données? Produisez un graphique de Kaplan-Meier utilisant l'échantillon entier, le groupe de `trt = 0` et le groupe de `trt = 1` pour le temps jusqu'à devenir aveugle.

Solution

Nous avons obtenu un graphique montrant la probabilité de survie pour l'ensemble de l'échantillon depuis le début du traitement jusqu'à la cécité (définie comme une baisse de l'acuité visuelle à 5/200). La courbe commence à 1 (soit une probabilité de survie de 100

```
#Kaplan-Meier
result.km <- survfit(Surv(time, status) ~ 1, conf.type="log-log")
plot(result.km, xlab = "Jours", ylab = "Probabilite de Survie", main =
      "Kaplan-Meier")
```

Le graphique généré par le code R comporte trois courbes qui représentent la probabilité de survie de l'échantillon entier (représenté en noir), du groupe non traité (représenté en rouge, `trt = 0`) et du groupe traité (représenté en bleu, `trt = 1`). Les graphiques montrent que la courbe de survie du groupe traité est plus élevée que celle du groupe non traité à la plupart des moments, ce qui suggère que le traitement peut aider à retarder l'apparition de la cécité.

```

result.kmtrt0 <- survfit(Surv(time[trt == 0], status[trt == 0]) ~ 1,
  conf.type="log-log")
par(new=TRUE)
plot(result.kmtrt0, xlab = "Jours", ylab = "Probabilite de Survie", main =
  "Kaplan-Meier", col = "red")
result.kmtrt1 <- survfit(Surv(time[trt == 1], status[trt == 1]) ~ 1,
  conf.type="log-log")
par(new=TRUE)
plot(result.kmtrt1, xlab = "Jours", ylab = "Probabilite de Survie", main =
  "Kaplan-Meier", col = "blue")
legend("topright", legend=c("totale", "trt = 0", "trt = 1"), col=c("black", "red",
  "blue"), lty=1:5, cex=0.8)
#abline ( v = 43.7 , col = 'red' , lty =2)

```

Exercice 1d

Pour le groupe `trt = 0`, trouvez le temps médian de survie et construisez un intervalle de confiance à 95% pour le temps médian de survie.

Solution

Le but de ce problème est de se concentrer sur le groupe de patients qui n'ont pas reçu de traitement au laser (i.e., `trt = 0`) et de trouver le temps de survie médian dans ce sous-ensemble, qui est défini ici comme le temps écoulé entre le début du traitement et la cécité. Nous devons ensuite calculer un intervalle de confiance à 95% pour ce temps de survie médian, et nous avons choisi d'utiliser la méthode "log-log" fournie par Barker (2009).

Le code R crée d'abord un sous-ensemble des données `subsetdata` en filtrant les patients avec `trt == 0` de l'ensemble de données `diabetic` à l'aide de la fonction `subset`. Ensuite, nous avons utilisé la fonction `survfit` pour estimer la durée de survie médiane de ce sous-ensemble et l'intervalle de confiance à 95% correspondant, où nous avons choisi le type d'intervalle de confiance "log-log".

Selon les résultats obtenus :

1. Chez les patients n'ayant pas reçu de traitement (`trt = 0`), la durée médiane de survie est de 43,7 jours.
2. L'intervalle de confiance à 95% a une limite inférieure de 31,6 jours et une limite supérieure de 59,8 jours.

```

subset_data <- subset(diabetic, trt == 0)
fit <- survfit(Surv(time, status) ~ 1, data=subset_data, conf.type="log-log")
result.km<-fit
print(result.km)
Call: survfit(formula = Surv(time, status) ~ 1, data = subset_data,
  conf.type = "log-log")

      n events median 0.95LCL 0.95UCL
[1,] 197 101  43.7   31.6   59.8

```

Exercice 1e

Faites un test de Log-Rang pour comparer les deux groupes.

Solution

Les résultats du test du chi-carré ($\text{Chisq}=22,2$, $p=2e-06$), dans lequel nous pouvons voir que la valeur p est bien inférieure à 0,05. Cela suggère que la différence de temps avant la cécité entre les deux groupes de traitement est statistiquement significative. En outre, dans ce cas, le nombre de cécités était significativement plus élevé que prévu dans le groupe qui n'a pas reçu de traitement au laser ($\text{trt}=0$), tandis que le nombre de cécités était plus faible que prévu dans le groupe qui a reçu un traitement au laser ($\text{trt}=1$).

En conclusion, les résultats du test Log-Rank ont montré que le fait de recevoir ou non un traitement au laser avait un effet significatif sur la courbe de survie des patients. Cela implique que le traitement au laser peut être une intervention efficace pour retarder la perte de vision chez les patients diabétiques.

```
result.logrank <- survdiff(Surv(time, status) ~ trt, data = diabetic)
print(result.logrank)
Call:
survdiff(formula = Surv(time, status) ~ trt, data = diabetic)
```

	N	Observed	Expected	(O-E)^2/E
trt=0	197	101	71.8	11.9
trt=1	197	54	83.2	10.3
			(O-E)^2/V	
trt=0		22.2		
trt=1		22.2		

Chisq= 22.2 on 1 degrees of freedom, p= 2e-06

Exercice 1f

Finalement, on se demande si d'autres variables dans le jeu de données pourraient être des facteurs confondants, et si l'on devrait stratifier le test du Log-Rang sur l'une de ces variables. À partir de statistiques descriptives, de graphiques et/ou d'arguments adaptés au contexte de l'étude, discuter de laquelle des variables du jeu de données risque d'agir comme facteur confondant, et reproduire le test du Log-Rank stratifié pour cette variable.

Solution

Dans notre analyse approfondie de l'ensemble de données sur les diabetic, nous avons adopté une stratégie basée sur la segmentation de l'âge médian afin de discerner l'effet des différents traitements sur les patients d'âges différents. Cette segmentation a permis de classer les patients en deux groupes, "Younger" et "Older", ce qui nous a permis d'explorer l'impact potentiel du facteur âge sur les résultats du traitement.

On a ensuite tracé les courbes de survie à l'aide de la fonction plot, en utilisant le rouge pour représenter le groupe des "Younger" et le bleu pour représenter le groupe des "Older". Le graphique montre que la courbe rouge est plus élevée que la courbe bleue à la plupart des moments, ce qui signifie que la probabilité de survie est plus élevée pour le groupe des "Younger" que pour le groupe des "Older".

On a ensuite effectué des tests de Log-Rank stratifiés pour comparer les différences de durée de survie entre les groupes de traitement après prise en compte des facteurs liés à l'âge. Les résultats ont montré une valeur p extrêmement faible ($1e-06$) indiquant une différence significative dans le délai de cécité entre les deux groupes de traitement. Même après stratification par âge, il existe toujours une différence significative dans le risque de cécité entre le groupe de traitement 1 et le groupe de $\text{trt}=0$. Nous pouvons conclure que les patients du groupe de $\text{trt}=1$ ont une probabilité de cécité plus faible que les patients du groupe de traitement 0. En outre, le facteur âge joue un rôle dans cette différence : le groupe de patients "Younger" présente une probabilité de cécité plus faible que le groupe de patients "Older". Cela suggère que l'âge est un facteur important influençant la durée de la cécité et qu'il doit être pris en compte lors de l'élaboration des stratégies de traitement.

```

median_age <- median(diabetic$age, na.rm = TRUE)
diabetic$age_group <- ifelse(diabetic$age <= median_age, "younger", "older")
result.kmage <- survfit(Surv(time, status) ~ age_group, data = diabetic)
plot(result.kmage, main = 'Courbe de Kaplan-Meier', xlab = 'Temps en jours', ylab
      = 'Probabilite de survie', col = c("red", "blue"))
survdiff(Surv(time, status) ~ trt + strata(age), data = diabetic)

```

Call:

```
survdiff(formula = Surv(time, status) ~ trt + strata(age), data = diabetic)
```

	N	Observed	Expected	(O-E)^2/E	(O-E)^2/V
trt=0	197	101	71.9	11.8	23.4
trt=1	197	54	83.1	10.2	23.4

Chisq= 23.4 on 1 degrees of freedom, p= 1e-06

Exercice 2a

Pour le jeu de données `rotterdam` dans la bibliothèque `survival` en R, on s'intéresse par l'association entre les variables explicatives `age`, `meno`, `sizes`, `grade`, `nodes` et `chemo`, et la variable de réponse le temps jusqu'à une récurrence du cancer au sein. Ajustez un modèle de Cox pour cela et rapporter les rapports de risque pour toutes les variables explicatives avec leurs intervalles de confiance (à 95% ?).

Solution

L'ensemble des données comprenait 2982 patientes avec 1518 événements (récurrence du cancer du sein). La cohérence (concordance) du modèle était de 0,678, ce qui signifie que la précision de la prédiction du modèle était modérée.

Les résultats suivants montrent l'effet de chaque variable sur le risque de récurrence, exprimé en hazard ratio :

- **Âge (age)** : le hazard ratio était de 0,9859, indiquant une diminution légère (environ 1,4%) du risque de récurrence pour chaque année d'âge supplémentaire. Cet effet est significatif (valeur $p < 0,05$). Intervalle de confiance à 95
- **Statut ménopausique (meno)** : le hazard ratio est de 1,1969, signifiant que les patientes ménopausées ont un risque de récurrence environ 20% plus élevé que les patientes non ménopausées. Cet effet est également significatif (valeur $p < 0,05$). L'intervalle de confiance à 95
- **Taille de la tumeur (taille 20-50 et taille >50)** : des tumeurs plus grandes (20-50 mm et >50 mm) ont été associées à un risque accru de récurrence, avec des hazard ratios de 1,4462 et 1,8996 respectivement. Les intervalles de confiance sont respectivement de 1,2909 à 1,6202 et de 1,5988 à 2,2571. Ces effets sont significatifs (valeur $p < 0,05$). Cela suggère que plus la tumeur est importante, plus son impact sur le risque de récurrence est grand, et que cet impact est relativement certain.
- **Grade pathologique (grade)** : le hazard ratio était de 1,4413, indiquant que les tumeurs de grade supérieur sont associées à un risque plus élevé de récurrence. Cet effet est aussi significatif (valeur $p < 0,05$). L'intervalle de confiance à 95
- **Nombre de ganglions lymphatiques atteints (nodes)** : le hazard ratio était de 1,0802, chaque ganglion supplémentaire atteint augmentant le risque de récurrence d'environ 8%. Cet effet est hautement significatif (valeur $p < 0,001$). L'intervalle de confiance à 95

- **Chimiothérapie (chemo)** : le hazard ratio était de 0,8902, indiquant un risque légèrement plus faible de récurrence chez les patients recevant une chimiothérapie. Toutefois, cette différence n'était pas statistiquement significative (valeur $p = 0,0993$). L'intervalle de confiance à 95

Ces résultats suggèrent que l'âge, le statut ménopausique, la taille de la tumeur, le classement pathologique et le nombre de ganglions lymphatiques atteints sont des facteurs prédictifs importants de la récurrence du cancer du sein

```
#ex2
library(survival)
data(rotterdam)
attach(rotterdam)
#2a
resultat.cox <- coxph(Surv(rtime, recur) ~ age + meno + size + grade + nodes +
  chemo, data = rotterdam)
print(summary(resultat.cox))
Call:
coxph(formula = Surv(rtime, recur) ~ age + meno + size + grade +
  nodes + chemo, data = rotterdam)
```

n= 2982, number of events= 1518

	coef	exp(coef)	se(coef)	z	Pr(> z)	
age	-0.014194	0.985906	0.003481	-4.077	4.56e-05	***
meno	0.179756	1.196925	0.088210	2.038	0.0416	*
size20-50	0.368943	1.446205	0.057965	6.365	1.95e-10	***
size>50	0.641656	1.899624	0.087968	7.294	3.00e-13	***
grade	0.365566	1.441329	0.064432	5.674	1.40e-08	***
nodes	0.077162	1.080217	0.004580	16.847	< 2e-16	***
chemo	-0.116355	0.890159	0.070594	-1.648	0.0993	.

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

	exp(coef)	exp(-coef)	lower .95	upper .95
age	0.9859	1.0143	0.9792	0.9927
meno	1.1969	0.8355	1.0069	1.4228
size20-50	1.4462	0.6915	1.2909	1.6202
size>50	1.8996	0.5264	1.5988	2.2571
grade	1.4413	0.6938	1.2703	1.6353
nodes	1.0802	0.9257	1.0706	1.0900
chemo	0.8902	1.1234	0.7751	1.0222

Concordance= 0.678 (se = 0.007)
Likelihood ratio test= 468.6 on 7 df, p=<2e-16
Wald test = 589.9 on 7 df, p=<2e-16
Score (logrank) test = 647.9 on 7 df, p=<2e-16

Exercice 2b

Nommez l'hypothèse importante du modèle de Cox. Expliquez sans le faire comment on peut vérifier cette hypothèse.

Solution

H_0 : Les rapports de risque de toutes les variables explicatives sont indépendants du temps, signifiant que l'hypothèse

H_1 : Le rapport de risque d'au moins une variable explicative varie avec le temps, indiquant que l'hypothèse des risques

Nous pouvons utiliser les diagrammes des résidus de Schoenfeld, qui montrent les résidus de Schoenfeld (une mesure de l'impact des variables sur le risque au fil du temps) en fonction du temps. Si l'hypothèse de risque proportionnel se vérifie, ces points ne présenteraient aucune tendance systématique dans le temps, c'est-à-dire qu'ils seraient distribués de manière aléatoire autour d'une ligne horizontale.

Exercice 2b

Nommez l'hypothèse importante du modèle de Cox. Expliquez sans le faire comment on peut vérifier cette hypothèse.

Solution

H_0 : Les rapports de risque de toutes les variables explicatives sont indépendants du temps, signifiant que l'hypothèse

H_1 : Le rapport de risque d'au moins une variable explicative varie avec le temps, indiquant que l'hypothèse des risques

Nous pouvons utiliser les diagrammes des résidus de Schoenfeld, qui montrent les résidus de Schoenfeld (une mesure de l'impact des variables sur le risque au fil du temps) en fonction du temps. Si l'hypothèse de risque proportionnel se vérifie, ces points ne présenteraient aucune tendance systématique dans le temps, c'est-à-dire qu'ils seraient distribués de manière aléatoire autour d'une ligne horizontale.

Exercice 2c

Décrivez dans vos mots les trois tests statistiques discutés en Sections 5.3.1, 5.3.2, 5.3.3 du livre "Applied Survival Analysis Using R" de Moore (2016) pour les coefficients dans le modèle de Cox. Comme dans la Section 5.3., dans un deuxième temps, discutez/comparez entre les trois tests leurs avantages et inconvénients. Cette réponse devrait consister en environ 8 à 12 lignes max au total.

Solution Écrire $h_i(t_j)$ pour le hasard de patient i au temps d'échec t_j . Si l'hypothèse de proportionnalité est vraie, on peut écrire $h_i(t_j) = h_0(t_j)\psi_i = h_0(t_j)e^{z_i\beta}$ où h_0 est le hasard de référence, $z_i \in \{0, 1\}$ selon si le patient i est dans le groupe de traitement ou le groupe de contrôle et β est le paramètre à estimer. La vraisemblance partielle est définie par $L(\beta) = \prod_{k=1}^D \frac{\psi_i}{\sum_{l \in R_k} \psi_l}$ où D est le nombre d'échecs et R_k est l'ensemble des patients à risque au temps t_k . On teste l'hypothèse nulle $H_0 : \beta = 0$. Fixer un niveau $\alpha \in (0, \frac{1}{2})$. Écrire $l = \ln(L)$, $S = l'$, $I = -l''$ et soit $\hat{\beta} \in \arg \max_{\beta} L(\beta)$. Le test de Wald rejette H_0 si $\left| \hat{\beta} \sqrt{I(\hat{\beta})} \right| > z_{\frac{\alpha}{2}}$. Le test du score rejette H_0 si $\left| \frac{S(0)}{\sqrt{I(0)}} \right| > z_{\frac{\alpha}{2}}$. Le test du ratio vraisemblance rejette H_0 si $\left| 2(l(\hat{\beta}) - l(0)) \right| > \chi_{\frac{\alpha}{2}, 1}^2$. Si on ne peut pas obtenir $\hat{\beta}$, il faut utiliser le test du score. Supposons à partir de maintenant qu'on a obtenu $\hat{\beta}$. Le résultat du test du ratio vraisemblance a un avantage par rapport aux deux autres tests qu'il est invariant contre les transformations monotones. Si l'invariance n'est pas nécessaire, alors le test de Wald est plus commun et plus facile à calculer. ////

Exercice 3

Pour le jeu de données `datasurv.txt`, écrire $t_1 < \dots < t_D$ pour tous les temps distincts d'échec, n_i pour le nombre de sujets à risque au temps t_i et d_i pour le nombre d'échecs au temps t_i . Comme les patients à risque

inclut ceux qui ont eu un échec, on a $n_i \geq d_i \geq 1$ pour tout i . On définit $q_i = \frac{d_i}{n_i}$ et $S(t) = \prod_{t_i \leq t} (1 - q_i)$ pour tout $t \in \{1, \dots, t_D\}$. Produisez un tableau de valeurs de t_i, n_i, d_i, q_i et $S(t_i)$.

En R, réalisez un graphique de q en fonction de t pour $t \in \{1, \dots, 500\}$. Ici, $q(t) = q_i$ si $t \in \{1, \dots, t_D\}$ et $q(t) = 0$ sinon. Produisez en particulière le même graphique pour $t \in \{200, \dots, 260\}$ Finalement, lissez cela utilisant le noyau d'Epanechnikov avec un paramètre de lissage 5. Plus précisément, on définit le noyau d'Epanechnikov comme $K(u) = \frac{3}{4}(1 - u^2)\chi_{[-1,1]}(u)$ pour tout $u \in \mathbb{R}$ et on définit la fonction de lissage comme :

$$\hat{h}(t) = \frac{1}{b} \sum_{i=1}^D K\left(\frac{t - t_i}{b}\right) q_i$$

Ici $b = 5$. Produisez un graphique de \hat{h} en fonction de t pour $t \in \{200, \dots, 260\}$. Vérifiez les résultats en main pour $t = \{200, 210, 220, 230, 240, 250\}$.

Solution à complet