## TD 1 — Modèle de Poisson (R)

## Année universitaire 2025–2026 • Parcours Économie de la santé & Développement durable

#### Pierre Beaucoral

Contexte: On étudie d'anciennes données reliant tabagisme et décès par cancer du poumon. Variables : age (classes), smoking status (4 classes), population (centaines de milliers), deaths (décès annuels).

## **Préparation**

### Objectifs de ce TD

- Importer et préparer un tableau comptages + exposition (population à risque).
- Ajuster un **GLM Poisson** avec *offset* (log-exposition).
- Évaluer l'ajustement : **déviance** (vs modèle saturé) & **Pearson**.
- Comparer des modèles via tests de rapport de vraisemblance (LR).
- Interpréter en ratios de taux d'incidence (IRR) et produire des comptes attendus.

## **Packages**

```
# installer si nécessaire : install.packages(c("readxl","dplyr","tidyr","janitor","ggplot2",
library(readxl)
library(tidyr)
library(janitor)
library(ggplot2)
library(broom)
library(gt)
library(performance) # check_overdispersion
library(DescTools) # PChisq for GOF (si besoin)
```

## Rappel de cours — Régression de Poisson

La **régression de Poisson** est un modèle linéaire généralisé (GLM) adapté aux données de **comptage** (ex. nombre de décès, d'accidents, de visites).

### Formulation:

- Variable dépendante : un comptage  $Y_i \in \{0,1,2,\dots\}$ . Loi supposée :  $Y_i \sim \text{Poisson}(\mu_i)$  avec  $\mathbb{E}[Y_i] = \mu_i$ .
- Lien log:

$$\log(\mu_i) = \beta_0 + \beta_1 X_{1i} + \dots + \beta_p X_{pi} + \log(\text{exposition}_i)$$

où l'offset  $\log(\text{exposition}_i)$  tient compte de la taille de la population ou du temps d'observation.

#### Pourquoi utiliser ce modèle?

- Les données sont des comptages positifs (non négatifs).
- La variance est proportionnelle à la moyenne ( $Var(Y) = \mu$ ).
- On cherche à modéliser des **taux d'incidence** (décès/population, accidents/temps).

#### Interprétation des coefficients :

- Les  $\beta_j$  s'interprètent via l'Incidence Rate Ratio (IRR) :

$$IRR_j = e^{\beta_j}$$

- $\rightarrow IRR_{i}>1$ : le taux est plus élevé que la référence.
- $\rightarrow IRR_{i}^{j} < 1$ : le taux est plus faible.

#### Diagnostics courants:

- Tests de qualité d'ajustement (déviance, Pearson).
- Vérification de la sur-dispersion (si  $Var(Y) > \mu$ , préférer quasi-Poisson ou binomiale négative).

#### Extensions:

- Modèle de Poisson avec offset (exposition).
- Quasi-Poisson pour corriger la variance.
- Binomiale négative pour sur-dispersion forte.

## Import et manipulation des données

## Importer les données smoking\_dat.xlsx

Dans l'énoncé, les données à importer sont smoking\_dat.xlsx et les variables age, smoking status, population, deaths.

#### Note

Dictionnaire des variables :

- age: en classes (40-44, 45-49, 50-54, 55-59, 60-64, 65-69, 70-74, 75-79, 80+).
- smoking status: 4 classes (ne fume pas / fume le cigare ou la pipe / fume la cigarette et le cigare ou la pipe ; fume seulement la cigarette)
- population: en centaine de milliers de personnes
- deaths: comptage des décès par cancer du poumon en un an.

```
# Chemin suggéré : placez le fichier dans data/smoking_dat.xlsx
# Si vous avez un CSV, remplacez read_excel par read.csv(...)
data_path <- "data/smoking_dat.xlsx"

df <- read_excel(data_path) |>
    clean_names()

# Harmonisation de noms
# On s'attend à des colonnes: age (classes), smoking_status (4 classes), population, deaths
df <- df |>
    rename(
    age = matches("^age$|^age_class|^agecat"),
    smoking_status = matches("^smoking|^smoke"),
    population = matches("^pop|^population"),
    deaths = matches("^deaths|^dead")
)
glimpse(df)
```

## Coder les deux variables enregistrées en texte avec des chiffres

En Stata on ferait encode + i.variable. En R, il suffit de déclarer les variables comme factor.

```
df <- df |>
  mutate(
    age = factor(age, ordered = FALSE),
    smoking_status = factor(smoking_status, ordered = FALSE)
)

# Vérification des niveaux
levels(df$age); levels(df$smoking_status)
```

- [1] "40-44" "45-59" "50-54" "55-59" "60-64" "65-69" "70-74" "75-79" "80+"
- [1] "cigarPipeOnly" "cigarretteOnly" "cigarrettePlus" "no"

## i Note

Rappel : Les facteurs indiquent à R qu'il s'agit de variables qualitatives. Chaque modalité sera transformée en variable indicatrice (dummy) dans la régression.

#### Unité d'exposition

L'énoncé précise que population est en centaines de milliers. Pour une interprétation plus intuitive, on peut ramener l'exposition à l'unité personne (facultatif) :

```
# Ici, on transforme 'population' en nombre de personnes si besoin.
# Exemple: si population = 2.3 signifie 2.3 * 100 000 personnes :
expo_personnes <- TRUE
scale_factor <- 1e5

df <- df |>
    mutate(
        exposure = if (expo_personnes) population * scale_factor else population
    )
summary(df$exposure)
```

Min. 1st Qu. Median Mean 3rd Qu. Max. 9800000 36925000 85850000 155894444 230550000 605200000

#### **Estimations**

## Appliquer un premier modèle de régression log-linéaire

Modèle Poisson log-linéaire avec effets de smoking\_status et age, et offset log(exposure) : c'est l'équivalent de Stata poisson deaths i.smokecod i.agecod, exposure(pop).



## Pourquoi un modèle de Poisson?

Les données sont des comptages (nombre de décès).

Le modèle de Poisson relie l'**espérance** de ces comptages à des variables explicatives par une fonction de lien log :

$$\log(\mathbb{E}[Y]) = X\beta$$

Cette structure garantit que la prédiction est **positive** et que la variance est proportionnelle à la moyenne (hypothèse de Poisson).

Nous voulons expliquer le nombre de décès par l'âge et le statut tabagique, en tenant compte de l'exposition.

#### Call:

```
glm(formula = deaths ~ smoking_status + age + offset(log(exposure)),
    family = poisson(link = "log"), data = df)
```

#### Coefficients:

	Estimate	Std. Error	z value	Pr(> z )
(Intercept)	-15.14514	0.06783	-223.293	< 2e-16 ***
${\tt smoking\_statuscigarretteOnly}$	0.36915	0.03791	9.737	< 2e-16 ***
${\tt smoking\_statuscigarrettePlus}$	0.17015	0.03643	4.671	3.00e-06 ***
smoking_statusno	-0.04781	0.04699	-1.017	0.309
age45-59	0.55388	0.07999	6.924	4.38e-12 ***
age50-54	0.98039	0.07682	12.762	< 2e-16 ***
age55-59	1.37946	0.06526	21.138	< 2e-16 ***

```
26.439 < 2e-16 ***
age60-64
                                          0.06257
                               1.65423
age65-69
                                                    31.824 < 2e-16 ***
                               1.99817
                                          0.06279
age70-74
                               2.27141
                                          0.06435
                                                    35.296 < 2e-16 ***
age75-79
                               2.55858
                                                    37.746 < 2e-16 ***
                                          0.06778
age80+
                               2.84692
                                          0.07242
                                                    39.310 < 2e-16 ***
                0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Signif. codes:
(Dispersion parameter for poisson family taken to be 1)
                                    degrees of freedom
    Null deviance: 4055.984 on 35
Residual deviance:
                             on 24 degrees of freedom
                     21.487
AIC: 285.51
```

Number of Fisher Scoring iterations: 4

## ! Important

L'argument offset (log(exposure)) ajoute le log de l'exposition avec un coefficient fixé à 1. Cela revient à modéliser un taux de décès (décès / population).

#### Quelle interprétation?

On peut utiliser  $\exp(\beta_i)$  pour retrouver l'Incidence Rate Ratio (IRR). On le lit comme le coefficient multiplicateur de l'occurence de Y (ici le décès) par rapport à la catégorie de référence.

#### Calculer la déviance du modèle ajusté. DEV1

## Quel est l'effet de l'âge sur la probabilité de décès par cancer du poumon ?

Interprétez les coefficients associés aux **modalités d'âge** (comparées à la catégorie de référence) en termes d'IRR (voir section IRR) et/ou d'impact sur le **taux de décès** (à exposition fixée). (Discussion attendue.)

Interprétez les coefficients d'âge (IRR = exp(coef)) :

- IRR > 1 : taux de décès plus élevé que la catégorie de référence.
- IRR < 1: taux plus faible.

## Sauvegarde du modèle (utile pour LR tests)

```
# En R, on garde l'objet en mémoire (mod1). Pas besoin d'"estimates store".
# On peut aussi l'ajouter à une liste si on veut gérer plusieurs modèles :
models <- list(mod1 = mod1)</pre>
```

## Tester l'ajustement de ce modèle

Pour cela nous allons réaliser deux tests :

- Deviance GOF (modèle ajusté vs saturé).
- Pearson GOF (comparaison effectifs attendus vs observés). Les degrés de liberté correspondent ici au nombre de cellules moins le nombre de paramètres estimés (y compris l'interception). L'énoncé suggère 24 df pour chacun de ces tests (voir justification plus bas).

```
# Deviance test (déjà calculé ci-dessus)
dev_stat <- deviance(mod1)</pre>
          <- df.residual(mod1)
dev df
          <- pchisq(dev_stat, dev_df, lower.tail = FALSE)</pre>
dev_p
# Pearson GOF (somme (y - mu)^2 / mu) et chi2 approx avec mêmes df résiduels)
          <- fitted(mod1)
                                    # comptages attendus
mu hat
y_obs
          <- df$deaths
pearson <- sum((y_obs - mu_hat)^2 / mu_hat)</pre>
pearson_p <- pchisq(pearson, dev_df, lower.tail = FALSE)</pre>
tibble(
  test = c("Deviance GOF", "Pearson GOF"),
  statistic = c(dev_stat, pearson),
  df = c(dev_df, dev_df),
  p_value = c(dev_p, pearson_p)
) |>
  gt()
```

test	statistic	df	p_value
Deviance GOF	21.48674	24	0.6098720
Pearson GOF	20.61936	24	0.6610658

## Justifiez pourquoi ces tests sont effectués avec le même df.



Pip

Rappel : pour un GLM Poisson, df = N - p, où N est le nombre de cellules et p le nombre de paramètres estimés (y compris l'interception). Discuter les conditions d'un <sup>2</sup> (souvent  $\hat{\mu} > 5$  dans la plupart des cellules).

## Important

La p-value de ce modèl est elevée, on ne rejète donc pas H0, pour rappel, on rejète H0 quand une p-value < 0.05. Dans ce test (deviance GOF):

- H0: absence de différences entre le modèle estimant parfaitement les observations et notre spécification
- H1: différences entre le modèle estimant parfaitements les observations et notre spécification

C'est un test où l'on est rassuré par une p-value élevée!

## Ajuster un modèle sans la variable smoke, et effectuer un test de rapport de vraisemblance entre ce nouveau modèle et celui précédemment sauvegardé

On ajuste un modèle sans tabac et on compare à mod1 par LR test. En Stata : 1rtest. En R: anova(mod0, mod1, test="Chisq").

```
mod0 <- glm(deaths ~ age + offset(log(exposure)),</pre>
            family = poisson, data = df)
anova(mod0, mod1, test = "Chisq")
```

Analysis of Deviance Table

```
Model 1: deaths ~ age + offset(log(exposure))
```

# Conclure sur l'impact de l'usage du tabac sur la probabilité de décès par cancer du poumon.

Le modèle avec modalités d'usage du tabac a une deviance plus faible et statistiquement différente du modèle sans la modalité. L'usage du tabac est donc un élément important dans la prédiction ou l'incidence de la mortalité qu'on ne peut négliger pour expliquer celle-ci. Le test nous permet de dire que les modalités d'usage du tabac sont importantes pour expliquer la probabilité de décès, toutefois il ne nous dit pas dans quel sens (augmentation ou réduction) pour cela, se référer au tableau de régression.

## Construire une nouvelle variable qui prend la valeur 1 si l'individu fume des cigarettes, 0 s'il n'en fume pas.

Créer une variable cigarette\_user égale à 1 si l'individu fume des cigarettes, 0 sinon : l'énoncé demande de distinguer le type de produit et de concentrer l'attention sur la cigarette.

```
# Adaptez le motif à vos libellés (ex.: "fume seulement la cigarette", "cigarette + cigare/p
# On classera 1 si l'étiquette contient "cigarette", 0 sinon.
df <- df |>
    mutate(
        cigarette_user = as.integer(grepl("cigarrette", tolower(as.character(smoking_status)))))
table(df$cigarette_user, df$smoking_status)
```

```
cigarPipeOnly cigarretteOnly cigarrettePlus no
0 9 0 0 9
1 0 9 9 0
```

Ajuster un troisième modèle avec effet de l'âge et de cette variable d'usage de la cigarette.

```
mod2 <- glm(deaths ~ cigarette_user + age + offset(log(exposure)),</pre>
          family = poisson, data = df)
summary(mod2)
Call:
glm(formula = deaths ~ cigarette_user + age + offset(log(exposure)),
   family = poisson, data = df)
Coefficients:
              Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
(Intercept)
             -15.15590
                         0.06378 -237.625 < 2e-16 ***
               0.26910
                         0.02757 9.762 < 2e-16 ***
cigarette_user
                         0.07999 6.919 4.56e-12 ***
age45-59
               0.55342
               0.98480
age50-54
                         0.07682 12.820 < 2e-16 ***
age55-59
               1.37640
                         0.06526 21.092 < 2e-16 ***
               age60-64
               1.99023 0.06277 31.708 < 2e-16 ***
age65-69
               age70-74
age75-79
               2.54560
                                 37.626 < 2e-16 ***
                         0.06766
age80+
               2.82907
                         0.07215
                                  39.211 < 2e-16 ***
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
(Dispersion parameter for poisson family taken to be 1)
   Null deviance: 4055.984 on 35 degrees of freedom
Residual deviance: 92.237 on 26 degrees of freedom
AIC: 352.26
Number of Fisher Scoring iterations: 4
anova(mod2, test = "Chisq")
```

Analysis of Deviance Table

```
Model: poisson, link: log
Response: deaths
Terms added sequentially (first to last)
              Df Deviance Resid. Df Resid. Dev Pr(>Chi)
NULL
                                 35
                                       4056.0
cigarette_user 1
                     58.3
                                34
                                       3997.6 2.195e-14 ***
                                         92.2 < 2.2e-16 ***
age
                   3905.4
                                26
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

# Comparer ce modèle avec le modèle initial par un test de rapport de vraisemblance

On compare le modèle multiniveaux par type de tabac (mod1) avec le modèle binaire cigarette vs non (mod2).

# Le type de produit fumé semble-t-il influencer la probabilité de décès par cancer du poumon ?

En Poisson log-linéaire : IRR = exp(coef). On reporte aussi des IC 95% exponentiés.

IRR (modèle 1) —  $\exp(\text{coef})$  avec IC 95%

term	estimate	conf.low	conf.high	p.value
age80+	1.723470e + 01	1.496968e + 01	1.988626e + 01	0.0000000e+00
age75-79	1.291740e+01	1.132626e+01	$1.477500e{+01}$	0.000000e+00
age 70-74	9.693017e+00	8.558760e+00	1.101560e + 01	6.852385 e-273
age 65-69	7.375556e+00	6.533324e+00	8.357251e+00	2.978913e-222
age 60-64	5.229045e+00	4.633991e+00	5.922596e+00	4.943059e-154
age 55-59	3.972749e+00	3.501347e+00	4.522490e+00	3.581870e-99
age 50-54	2.665487e + 00	2.294116e+00	3.100656e+00	2.658489e-37
age 45-59	1.739985e+00	1.487796e+00	2.036040e+00	4.376858e-12
smoking_statuscigarretteOnly	1.446509e+00	1.343418e+00	1.558691e+00	2.099342e-22
$smoking\_statuscigarrettePlus$	1.185481e+00	1.104252e+00	1.273769e+00	3.001586e-06
smoking_statusno	9.533182e-01	8.692799e-01	1.045138e+00	3.090007e-01
(Intercept)	2.645745e-07	2.312255e-07	3.016715e-07	0.000000e+00

```
tidy(mod1, conf.int = TRUE, exponentiate = TRUE) |>
  select(term, estimate, conf.low, conf.high, p.value) |>
  arrange(desc(estimate)) |>
  gt() |>
  tab_header(title = "IRR (modèle 1) - exp(coef) avec IC 95%")
```

## **Extensions**

## Comptes attendus & tableau Observé vs Attendu

```
df_preds <- df |>
  mutate(
    y_obs = deaths,
    mu_hat = fitted(mod1)
)

df_preds |>
  select(age, smoking_status, exposure, y_obs, mu_hat) |>
  arrange(age, smoking_status) |>
  gt() |>
  fmt_number(columns = c(exposure, y_obs, mu_hat), decimals = 2)
```

age	$smoking\_status$	exposure	$y\_obs$	$mu\_hat$
40-44	cigarPipeOnly	14,500,000.00	2.00	3.84
40-44	cigarretteOnly	341,000,000.00	124.00	130.50
40-44	cigarrettePlus	453,100,000.00	149.00	142.11
40-44	no	65,600,000.00	18.00	16.55
45-59	cigarPipeOnly	10,400,000.00	4.00	4.79
45-59	cigarretteOnly	223,900,000.00	140.00	149.10
45-59	cigarrettePlus	303,000,000.00	169.00	165.36
45-59	no	35,900,000.00	22.00	15.76
50-54	cigarPipeOnly	9,800,000.00	3.00	6.91
50-54	cigarretteOnly	185,100,000.00	187.00	188.82
50-54	cigarrettePlus	226,700,000.00	193.00	189.53
50-54	no	24,900,000.00	19.00	16.74
55-59	cigarPipeOnly	37,200,000.00	38.00	39.10
55-59	cigarretteOnly	327,000,000.00	514.00	497.17
55-59	cigarrettePlus	468,200,000.00	576.00	583.40
55-59	no	63,200,000.00	55.00	63.33
60-64	cigarPipeOnly	84,600,000.00	113.00	117.04
60-64	cigarretteOnly	379,100,000.00	778.00	758.66
60-64	cigarrettePlus	605,200,000.00	1,001.00	992.58
60-64	no	106,700,000.00	117.00	140.73
65-69	cigarPipeOnly	94,900,000.00	173.00	185.19
65-69	cigarretteOnly	242,100,000.00	689.00	683.37
65-69	cigarrettePlus	388,000,000.00	901.00	897.57
65-69	no	89,700,000.00	170.00	166.87
70-74	cigarPipeOnly	82,400,000.00	212.00	211.32
70-74	cigarretteOnly	119,500,000.00	432.00	443.30
70-74	cigarrettePlus	203,300,000.00	613.00	618.07
70-74	no	66,800,000.00	179.00	163.31
75-79	cigarPipeOnly	66,700,000.00	243.00	227.95
75-79	cigarretteOnly	43,600,000.00	214.00	215.54
75-79	cigarrettePlus	87,100,000.00	337.00	352.89
75-79	no	36,100,000.00	120.00	117.62
80+	cigarPipeOnly	53,700,000.00	253.00	244.86
80+	cigarretteOnly	11,300,000.00	63.00	74.53
80+	cigarrettePlus	34,500,000.00	189.00	186.49
80+	no	27,400,000.00	120.00	119.11

## Vérification d'éventuelle sur-dispersion

Le GLM Poisson suppose Var(Y) = E[Y]. Si Var(Y) >> E[Y], la sur-dispersion peut invalider les tests usuels (SE sous-estimés).

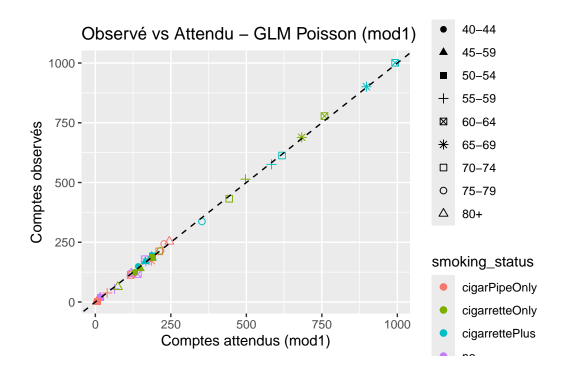
```
check_overdispersion(mod1)
```

# Overdispersion test

```
dispersion ratio = 0.859
Pearson's Chi-Squared = 20.619
p-value = 0.661
```

En cas de sur-dispersion marquée, envisagez **Quasi-Poisson** (family = quasipoisson) ou **Négative Binomiale** (MASS::glm.nb) et comparez l'ajustement.

## **Graphiques** (facultatifs)



## Bilan

- Le modèle de Poisson permet d'estimer des **taux de décès** en fonction du tabagisme et de l'âge.
- Les tests d'ajustement (déviance, Pearson) valident le modèle si p-value élevée.
- Le tabagisme a un impact significatif sur la mortalité par cancer du poumon.
- Les IRR offrent une interprétation intuitive : par rapport à la catégorie de référence, combien de fois le taux de décès est-il multiplié.

Conseil pratique : en recherche appliquée, vérifiez toujours la sur-dispersion et documentez les hypothèses de variance (Poisson vs quasi-Poisson vs binomiale négative).