Aula 13_MCA - Estatística Descritiva e Gráficos. Resumo Estatístico para um Único Grupo. Representação Gráfica de Distribuições. Histogramas. Q-Q plot. Boxplot. Resumo Estatístico por Grupos. Gráfico para Dados Agrupados. Testes para uma ou duas Amostras. Teste t para uma Amostra. Teste t para duas Amostras.

Prof. Weligton Gomes

2023-11-06

Estatística Descritiva

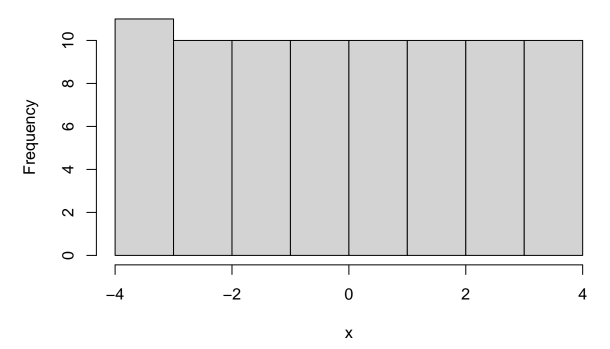
mean(x) sd(x) var(x) median(x)

Histograma

Exemplo 01: Histograma simples.

```
x \leftarrow seq(-4,4,0.1)
hist(x)
```

Histogram of x



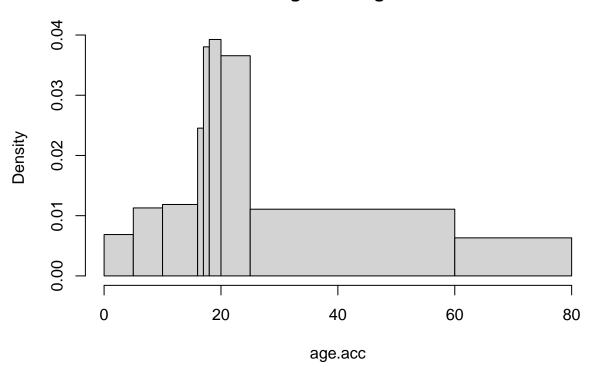
Exemplo 02: Histograma com divisão dos valores das barras.

Dividindo as barras por faixas etárias de $0^{\circ}4$, $5^{\circ}9$, $10^{\circ}15$, 16-17, $18^{\circ}19$, $20^{\circ}24$, $25^{\circ}59$ e $60^{\circ}79$ anos de idade. Os dados podem ser inseridos da seguinte forma:

```
mid.age <- c(2.5,7.5,13,16.5,17.5,19,22.5,44.5,70.5)
acc.count <- c(28,46,58,20,31,64,149,316,103)
age.acc <- rep(mid.age,acc.count)

brk <- c(0,5,10,16,17,18,20,25,60,80)
hist(age.acc,breaks=brk)
hist(age.acc,breaks = c(0,5,10,16,17,18,20,25,60,80))
```

Histogram of age.acc



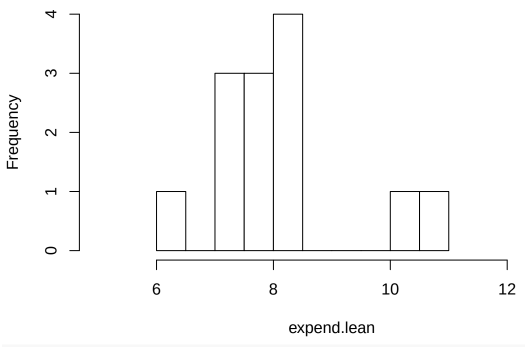
Boxplot

```
library(ISwR)
attach(energy)

expend.lean <- expend[stature=="lean"]
expend.obese <- expend[stature=="obese"]

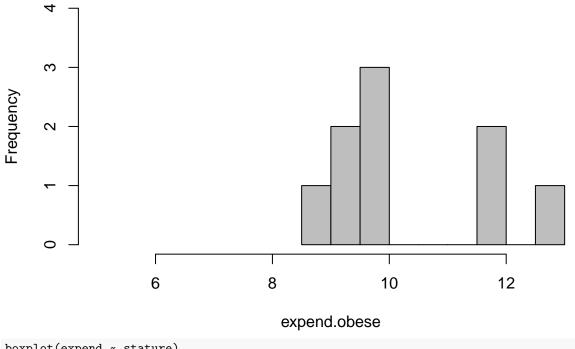
hist(expend.lean,breaks=10,xlim=c(5,13),ylim=c(0,4),col="white")</pre>
```

Histogram of expend.lean



hist(expend.obese, breaks=10, xlim=c(5,13), ylim=c(0,4), col="grey")

Histogram of expend.obese



boxplot(expend ~ stature)

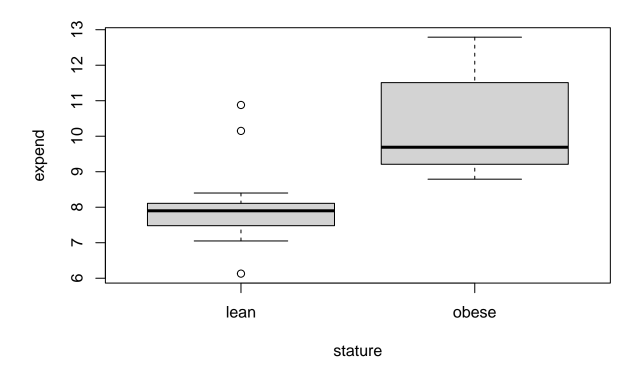
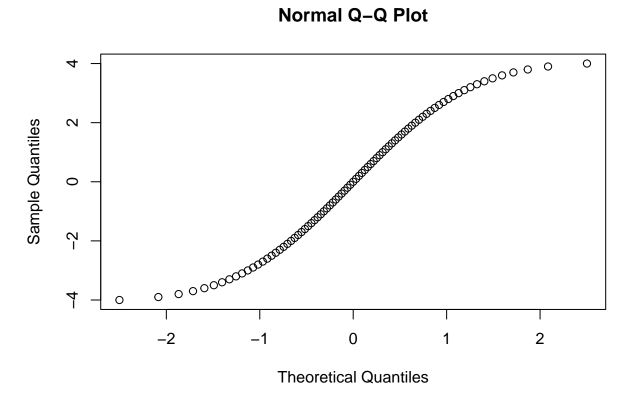


Gráfico Q-Q plot:

Um propósito de calcular a função de distribuição cumulativa empírica (c.d.f.) é ver se os dados podem ser considerados normalmente distribuídos.

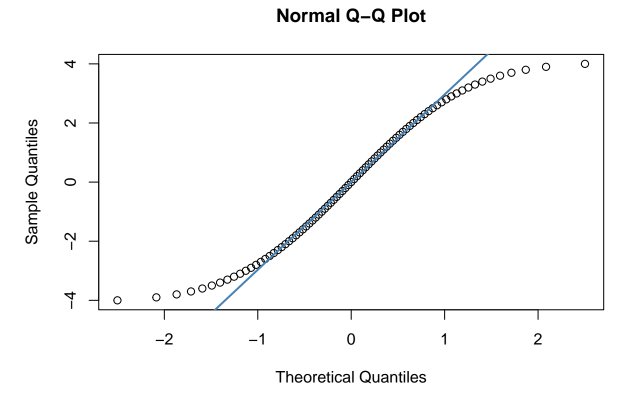
qqnorm(x)

Normal Q-Q Plot



qqnorm(x, pch = 1, frame = TRUE) #produz um gráfico QQ normal da variável. Pch = Plot Character qqline(x, col = "steelblue", lwd = 2) #Linha de referência

Normal Q-Q Plot



Resumo Estatístico com o Summary()

testvol

##

tanner

```
attach(juul)
View(juul)
```

age um vetor numérico (anos); menarche é um vetor numérico. Ocorreu menarca (código 1: não, 2: sim)? sex um vetor numérico (1: menino, 2: menina); igf1 um vetor numérico, fator de crescimento semelhante à insulina $(\mu q/l)$; tanner um vetor numérico, códigos 1–5: Estágios da puberdade ad modum Tanner. testvol um vetor numérico, volume testicular (ml).

```
summary(igf1)
##
      Min. 1st Qu.
                     Median
                                Mean 3rd Qu.
                                                          NA's
                                                  Max.
      25.0
              202.2
                      313.5
                                                 915.0
##
                               340.2
                                        462.8
                                                            321
summary(juul)
##
                                                               igf1
         age
                          menarche
                                              sex
                                                :1.000
                                                                 : 25.0
##
    Min.
           : 0.170
                      Min.
                              :1.000
                                        Min.
                                                         Min.
    1st Qu.: 9.053
                       1st Qu.:1.000
                                        1st Qu.:1.000
                                                         1st Qu.:202.2
##
##
    Median :12.560
                      Median :1.000
                                        Median :2.000
                                                         Median :313.5
##
    Mean
            :15.095
                      Mean
                              :1.476
                                        Mean
                                                :1.534
                                                         Mean
                                                                 :340.2
##
    3rd Qu.:16.855
                       3rd Qu.:2.000
                                        3rd Qu.:2.000
                                                         3rd Qu.:462.8
                                                :2.000
##
    Max.
            :83.000
                      Max.
                              :2.000
                                        Max.
                                                         Max.
                                                                 :915.0
##
    NA's
            :5
                      NA's
                              :635
                                        NA's
                                                :5
                                                         NA's
                                                                 :321
```

```
## Min.
           :1.00
                          : 1.000
                   Min.
##
   1st Qu.:1.00
                   1st Qu.: 1.000
                   Median : 3.000
  Median :2.00
           :2.64
                           : 7.896
##
  Mean
                   Mean
##
    3rd Qu.:5.00
                   3rd Qu.:15.000
##
  {\tt Max.}
           :5.00
                   Max.
                           :30.000
   NA's
           :240
                   NA's
                           :859
```

Exemplos com tapply()

A função tapply é utilizada para aplicar um procedimento a diferentes partes dos dados dentro de um array, matriz ou data frame.

Exemplo:

```
attach(juul)
## The following objects are masked from juul (pos = 3):
##
##
       age, igf1, menarche, sex, tanner, testvol
tapply(igf1, tanner, mean) # Note que a presença de NA não permite o cálculo da média.
## 1 2 3 4 5
## NA NA NA NA
tapply(igf1, tanner, mean, na.rm=T)
##
                            3
                                     4
## 207.4727 352.6714 483.2222 513.0172 465.3344
aggregate(juul[c("age","igf1")], juul["sex"], mean, na.rm=T)
##
     sex
                      igf1
              age
## 1
      1 15.38436 310.8866
     2 14.84363 368.1006
by(juul, juul["sex"], summary)
## sex: 1
##
                                                   igf1
        age
                       menarche
                                       sex
                                                                  tanner
  Min.
          : 0.17
                    Min.
                          : NA
                                  Min.
                                         :1
                                              Min.
                                                     : 29.0
                                                              Min.
                                                                     :1.000
                                              1st Qu.:176.0
   1st Qu.: 8.85
                    1st Qu.: NA
                                  1st Qu.:1
                                                              1st Qu.:1.000
## Median :12.38
                   Median : NA
                                  Median:1
                                              Median :280.0
                                                              Median :1.000
##
  Mean
          :15.38
                    Mean
                           :NaN
                                  Mean
                                       :1
                                              Mean
                                                    :310.9
                                                              Mean
                                                                     :2.361
   3rd Qu.:16.77
                    3rd Qu.: NA
                                  3rd Qu.:1
                                              3rd Qu.:430.2
                                                              3rd Qu.:4.000
##
   Max.
           :83.00
                    Max.
                           : NA
                                  Max. :1
                                              Max.
                                                     :915.0
                                                              Max.
                                                                     :5.000
##
                    NA's
                           :621
                                              NA's
                                                     :145
                                                              NA's
                                                                     :76
##
      testvol
          : 1.000
##
  Min.
##
   1st Qu.: 1.000
##
  Median : 3.000
          : 7.896
   Mean
##
   3rd Qu.:15.000
   Max.
           :30.000
##
##
   NA's
           :141
## sex: 2
```

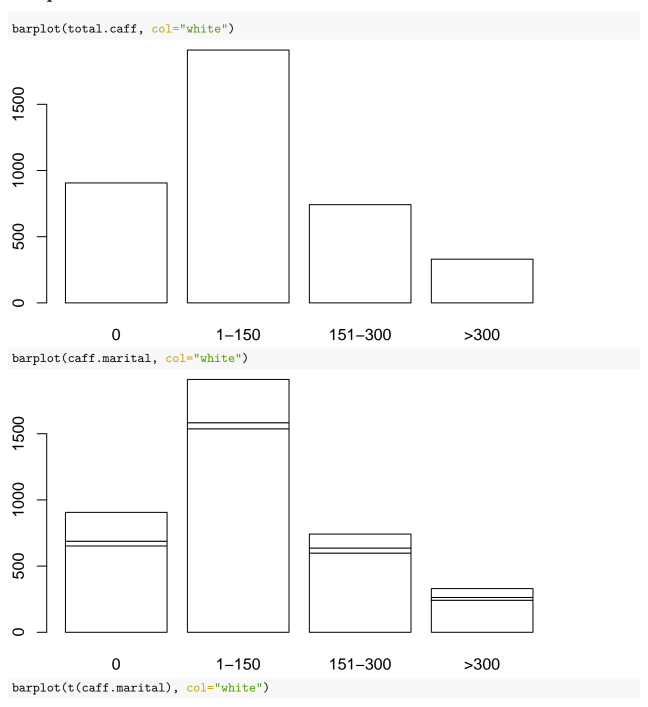
```
menarche sex
##
                                       igf1 tanner
    age
## Min. : 0.25 Min. :1.000 Min. :2 Min. : 25.0 Min. :1.000
## 1st Qu.: 9.30 1st Qu.:1.000 1st Qu.:2 1st Qu.:233.0 1st Qu.:1.000
## Median:12.80 Median:1.000 Median:2 Median:352.0 Median:3.000
## Mean :14.84 Mean :1.476 Mean :2 Mean :368.1 Mean :2.913
## 3rd Qu.:16.93 3rd Qu.:2.000
                              3rd Qu.:2 3rd Qu.:483.0
                                                     3rd Qu.:5.000
## Max. :75.12 Max. :2.000 Max. :2 Max. :914.0 Max. :5.000
                NA's :9
                                        NA's :176
                                                     NA's :159
##
##
    testvol
## Min. : NA
## 1st Qu.: NA
## Median : NA
## Mean :NaN
## 3rd Qu.: NA
## Max. : NA
## NA's :713
Tabelas
1)
table(sex)
## sex
## 1 2
## 621 713
table(sex,menarche)
##
    menarche
## sex 1 2
  1 0 0
##
## 2 369 335
table(menarche,tanner)
       tanner
## menarche 1 2
                 3
                    4
                         5
## 1 221 43 32 14
       2 1 1
                 5 26 202
tanner.sex <- table(tanner,sex)</pre>
tanner.sex
##
      sex
## tanner 1
##
    1 291 224
##
     2 55 48
      3 34 38
##
##
      4 41 40
      5 124 204
margin.table(tanner.sex,1) # 1 e 2 é o número do índice que representa a linha (1) ou a coluna (2). É u
## tanner
```

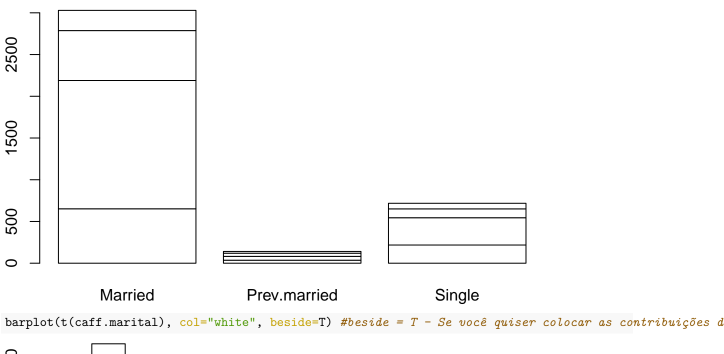
1 2 3 4 5 ## 515 103 72 81 328

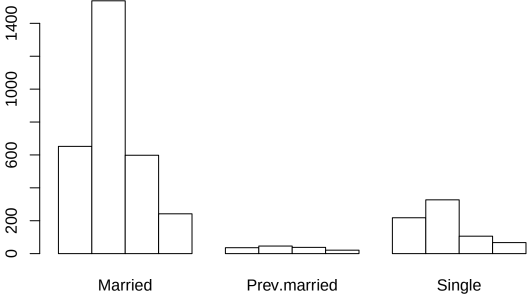
```
margin.table(tanner.sex,2)
## sex
##
   1
## 545 554
prop.table(tanner.sex,1) # Frequências relativas em uma tabela são geralmente expressas como proporções
         sex
## tanner
                  1
##
        1 0.5650485 0.4349515
        2 0.5339806 0.4660194
##
##
        3 0.4722222 0.5277778
##
        4 0.5061728 0.4938272
        5 0.3780488 0.6219512
prop.table(tanner.sex,2)
##
         sex
                              2
## tanner
                   1
##
        1 0.53394495 0.40433213
        2 0.10091743 0.08664260
##
##
        3 0.06238532 0.06859206
##
        4 0.07522936 0.07220217
        5 0.22752294 0.36823105
2)
caff.marital <- matrix(c(652,1537,598,242,36,46,38,21,218,327,106,67), nrow=3,byrow=T)
caff.marital
        [,1] [,2] [,3] [,4]
## [1,] 652 1537 598 242
## [2,]
          36
               46
                  38
                         21
## [3,] 218 327 106
                        67
colnames(caff.marital) <- c("0","1-150","151-300",">300")
rownames(caff.marital) <- c("Married", "Prev.married", "Single")</pre>
caff.marital
                  0 1-150 151-300 >300
##
## Married
                652 1537
                              598 242
## Prev.married 36
                      46
                               38
                                    21
## Single
                218
                      327
                              106
                                    67
names(dimnames(caff.marital)) <- c("marital", "consumption")</pre>
caff.marital
##
                 consumption
## marital
                    0 1-150 151-300 >300
##
    Married
                  652 1537
                                598 242
##
    Prev.married 36
                         46
                                 38
                                      21
                  218
                        327
                                106
    Single
                                     67
total.caff <- margin.table(caff.marital,2)</pre>
total.caff
```

```
## consumption
## 0 1-150 151-300 >300
## 906 1910 742 330
```

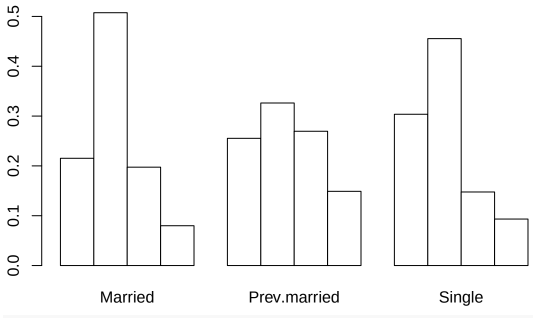
Barplot







barplot(prop.table(t(caff.marital),2), col="white", beside=T)



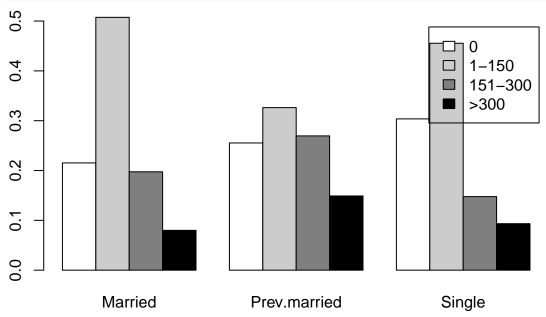
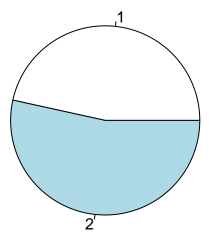


Gráfico de pizza

pie(table(sex))



Função similar ao table

```
xtabs(~ tanner + sex, data=juul)
##
         sex
## tanner
           1
##
       1 291 224
       2 55
##
              48
       3 34
              38
##
        4 41 40
##
       5 124 204
##
ftable(coma + diab ~ dgn, data=stroke)
##
       coma No
                   Yes
##
       diab No Yes No Yes
## dgn
## ICH
            53
                 6
                   19
                         1
                     23
## ID
            143 21
                         3
## INF
                     23
                         2
            411 64
## SAH
            38
                 0
```

Frequência absoluta e Relativa

Análise Descritiva Univariada: Variáveis Qualitativas

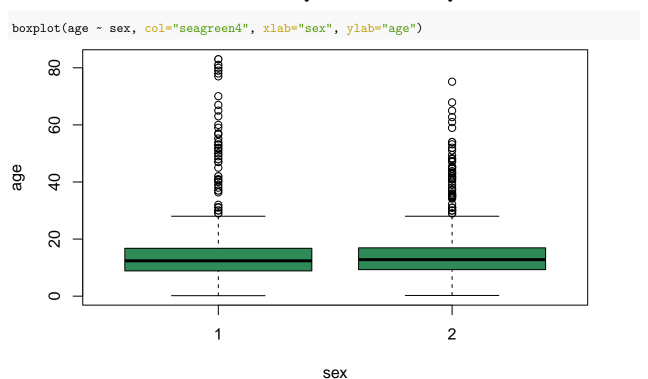
```
sex_prop <- table(sex)
sexo.tbp <- prop.table(sex_prop) # Dá os valores em cada célula divididos pela soma total:
#install.packages("fields")
require(fields)

## Loading required package: fields
## Loading required package: spam

## Spam version 2.9-1 (2022-08-07) is loaded.
## Type 'help( Spam)' or 'demo( spam)' for a short introduction
## and overview of this package.</pre>
```

```
## Help for individual functions is also obtained by adding the
## suffix '.spam' to the function name, e.g. 'help( chol.spam)'.
## Attaching package: 'spam'
## The following objects are masked from 'package:base':
##
       backsolve, forwardsolve
## Loading required package: viridisLite
##
## Try help(fields) to get started.
tab<- cbind(stats(age), stats(sex))</pre>
colnames(tab)<- c("Idade", "Sexo")</pre>
round(tab,2)
##
                     Idade
                              Sexo
## N
                   1334.00 1334.00
## mean
                     15.10
                              1.53
## Std.Dev.
                     11.25
                              0.50
## min
                      0.17
                              1.00
## Q1
                              1.00
                      9.05
## median
                              2.00
                     12.56
## Q3
                     16.86
                              2.00
                     83.00
                              2.00
## max
## missing values
                      5.00
                              5.00
```

Análise Descritiva Bivariada: Quantitativa x Qualitativa



```
plot(age, testvol, pch=20, col="red")
abline(lm(testvol ~ age), col="blue") #Linha de regressão linear
```

40

age

60

80

Comparação de Variância. Teste t Emparelhado.

20

0

```
daily.intake <- c(5260,5470,5640,6180,6390,6515,6805,7515,7515,8230,8770)
length(daily.intake)
## [1] 11
mean(daily.intake)
## [1] 6753.636
sd(daily.intake)
## [1] 1142.123
quantile(daily.intake)
     0% 25% 50% 75% 100%
## 5260 5910 6515 7515 8770
summary(daily.intake)
##
      Min. 1st Qu.
                    Median
                               Mean 3rd Qu.
                                               Max.
      5260
              5910
                      6515
                                               8770
##
                               6754
                                       7515
```

Os testes t
 são baseados na suposição de que os dados vêm da distribuição normal. No caso de uma amostra, temos, portanto, os dados x_1, \ldots, x_n assumidos como realizações independentes de variáveis aleatórias com distribuição $N(\mu, \sigma^2)$, o que denota a distribuição normal com média μ e variância σ^2 , e nós deseja testar a hipótese nula de que $\mu = \mu_0$. Podemos estimar os parâmetros μ e σ pela média empírica \bar{x} e desvio padrão s, embora devamos perceber que nunca poderíamos localizar seus valores com exatidão.

Você pode querer investigar se a ingestão de energia das mulheres se desvia sistematicamente de um valor recomendado de 7725kJ. Assumindo que os dados vêm de uma distribuição normal, o objetivo é testar se essa distribuição pode ter média $\mu = 7725$. Isso é feito com t.test da seguinte maneira:

```
t.test(daily.intake, mu=7725)
```

```
##
## One Sample t-test
##
## data: daily.intake
## t = -2.8208, df = 10, p-value = 0.01814
## alternative hypothesis: true mean is not equal to 7725
## 95 percent confidence interval:
## 5986.348 7520.925
## sample estimates:
## mean of x
## 6753.636
```

Os testes t são bastante robustos contra desvios da distribuição normal, especialmente em amostras maiores, mas às vezes você deseja evitar fazer essa suposição. Para este fim, os métodos livres de distribuição são convenientes.

Teste de Wilcoxon (Teste não paramétrico)

É um método livre de distribuição. O teste de classificação sinalizada de Wilcoxon para uma amostra é uma alternativa não paramétrica ao teste t para uma amostra quando os dados não podem ser considerados como normalmente distribuídos. É usado para determinar se a mediana da amostra é igual a um valor padrão conhecido (ou seja, um valor teórico).

```
wilcox.test(daily.intake, mu=7725, alternative = "two.sided")

## Warning in wilcox.test.default(daily.intake, mu = 7725, alternative =
## "two.sided"): cannot compute exact p-value with ties

##

## Wilcoxon signed rank test with continuity correction

##

## data: daily.intake

## V = 8, p-value = 0.0293

## alternative hypothesis: true location is not equal to 7725
```

A hipótese nula é que as distribuições são as mesmas e, portanto, têm a mesma mediana. A alternativa é bilateral. A hipótese alternativa é que o deslocamento da posição verdadeira não é igual a zero, a distribuição de uma população é deslocada para a esquerda ou para a direita da outra", o que implica diferentes medianas); alternative = "two.sided", "greater" ou "less".

Teste para duas amostras (Dados Agrupados)

O teste t de duas amostras é usado para testar a hipótese de que duas amostras podem vir de distribuições com a mesma média. Além disso, assume-se que: 1) As duas amostras são independentes uma da outra; 2) As duas populações têm variância igual ou dispersão; e 3) As duas populações são normalmente distribuídas. attach(energy)

```
## The following objects are masked from energy (pos = 8):
```

```
expend, stature
#View(energy)
t.test(expend~stature)
##
##
   Welch Two Sample t-test
##
## data: expend by stature
## t = -3.8555, df = 15.919, p-value = 0.001411
## alternative hypothesis: true difference in means between group lean and group obese is not equal to
## 95 percent confidence interval:
## -3.459167 -1.004081
## sample estimates:
##
  mean in group lean mean in group obese
##
              8.066154
                                 10.297778
```

Mesmo que seja possível em R realizar o teste t de duas amostras sem a suposição de que as variâncias são as mesmas, você ainda pode estar interessado em testar essa suposição, e R fornece a função var.test para esse fim, implementando um F teste sobre a razão das variâncias do grupo. É chamado da mesma forma que t.test:

Comparação de variâncias

```
var.test(expend~stature)
##
   F test to compare two variances
##
## data: expend by stature
## F = 0.78445, num df = 12, denom df = 8, p-value = 0.6797
## alternative hypothesis: true ratio of variances is not equal to 1
## 95 percent confidence interval:
## 0.1867876 2.7547991
## sample estimates:
## ratio of variances
##
             0.784446
t.test(expend~stature, var.equal=TRUE) # No caso de as variâncias entre os grupos serem as mesmas.
##
   Two Sample t-test
##
##
## data: expend by stature
## t = -3.9456, df = 20, p-value = 0.000799
## alternative hypothesis: true difference in means between group lean and group obese is not equal to
## 95 percent confidence interval:
## -3.411451 -1.051796
## sample estimates:
## mean in group lean mean in group obese
##
              8.066154
                                 10.297778
```

Teste de Wilcoxon para duas amostras:

É aplicado em situações em que se tem um par de amostras independentes e se quer testar se as populações que deram origem a essas amostras podem ser consideradas semelhantes ou não.

Usando o Wilcoxon Signed-Rank Test, podemos decidir se as distribuições de população de dados correspondentes são idênticas, sem supor que seguem a distribuição normal.

Para realizar o teste de Wilcoxon de duas amostras, comparando as médias de duas amostras independentes (x e y), a função R wilcox.test ().

A hipótese nula é que as distribuições são as mesmas e, portanto, têm a mesma mediana.

```
wilcox.test(expend~stature)

## Warning in wilcox.test.default(x = DATA[[1L]], y = DATA[[2L]], ...): cannot

## compute exact p-value with ties

##

## Wilcoxon rank sum test with continuity correction

##

## data: expend by stature

## W = 12, p-value = 0.002122

## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
```

Note que p-value = 0.002122. Assim, ao nível de significância de 5%, rejeitamos H0 e concluimos que as diferenças entre os grupos são estatisticamente significativas.

Teste t pareado

```
attach(intake)
intake
##
      pre post
     5260 3910
## 1
## 2 5470 4220
## 3 5640 3885
## 4
     6180 5160
## 5
     6390 5645
## 6
     6515 4680
## 7
     6805 5265
## 8 7515 5975
## 9 7515 6790
## 10 8230 6900
## 11 8770 7335
post - pre
## [1] -1350 -1250 -1755 -1020 -745 -1835 -1540 -1540 -725 -1330 -1435
t.test(pre, post, paired=T)
##
   Paired t-test
##
## data: pre and post
## t = 11.941, df = 10, p-value = 3.059e-07
## alternative hypothesis: true mean difference is not equal to 0
```

```
## 95 percent confidence interval:
## 1074.072 1566.838
## sample estimates:
## mean difference
## 1320.455
```

O teste de Wilcoxon de pares combinados

```
wilcox.test(pre, post, paired=TRUE)

## Warning in wilcox.test.default(pre, post, paired = TRUE): cannot compute exact
## p-value with ties

##

## Wilcoxon signed rank test with continuity correction

##

## data: pre and post

## V = 66, p-value = 0.00384

## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
```

Note que o p-valor é menor que 0,05. Com base neste resultado podemos concluir que as medianas destas duas distribuições diferem.