# $\operatorname{MAE}0327$ - Planejamento e Pesquisa II - Lista 1

Bruno de Castro Paul Schultze <sup>1</sup> Guilherme Tamborra<sup>2</sup> Gustavo de Oliveira Kanno<sup>3</sup> Rubens Santos Andrade Filho<sup>4</sup>

## Setembro de 2020

## Sumário

Questão 1	 2
a) T6	 3
b) T12	
c) T18	
d) Simulação	
Questão 2	 13
a) Gráfico de Perfis de Médias	 13
b) Faixa Etária	
c) Modelo de ANOVA	
e) Contrastes	
f) Administração dos Medicamentos	
Questão 3	 17
Organização dos Dados	
Análise	
Conclusão	 20
Questão 4	 <b>2</b> 0
Organização dos Dados	
Análise	
Conclusão	91

 $<sup>^1\</sup>mathrm{N\'umero}$  USP: 10736862

 $<sup>^2\</sup>mathrm{N\'umero}$  USP: 10736816

 $<sup>^3</sup>$ Número USP: 9795810

 $<sup>^4</sup>$ Número USP: 10370336

# Questão 1

Consideramos os dados de consumo de oxigênio (O2cons) avaliado em três tipos de células (T6, T12 e T18) submetidas a um Tratamento (Placebo x Virum), na presença (=1) ou ausência (=0) de um Vírus.

```
# Carrega os dados
dados <- read.csv('O2cons.csv',stringsAsFactors = T)
dados <- dados %>%
    mutate(Virus = factor(Virus,0:1, c("Ausente", "Presente")))
attach(dados)
# Tamanho dos grupos
table(Grup) %>% kable(caption='Tamanho dos grupos')
```

Tabela 1: Tamanho dos grupos

Grup	Freq
1	12
2	12
3	12
4	12

```
# Médias por grupo
dados %>% group_by(Grup) %>%
  summarise(across(T6:T18, mean, .names = 'Média {col}')) %>%
  kable(caption='Média por grupo')
```

## `summarise()` ungrouping output (override with `.groups` argument)

Tabela 2: Média por grupo

Grup	Média T6	Média T12	Média T18
1	1,618	2,434	3,527
2	1,322	2,430	3,425
3	1,656	2,799	4,029
4	1,394	2,570	3,677

Os dados estão estruturados da seguinte forma:

- Dois fatores de efeito considerados de efeito fixo:
  - fator Tratamento com 2 níveis Placebo, Virum;
  - fator Virus com 2 níveis Ausente, Presente;
- 12 réplicas em cada grupo formado pela combinação dos fatores Tramamento e Virus.
- A resposta é multivariada contínua (p=3) consumo de oxigênio (O2cons) cada uma dos três tipos de células T6, T12 e T18. Entretanto faremos uma análise para cada resposta de forma separada.

Com o objetivo de avaliar se o consumo de oxigênio é afetado pelo Tratamento e pela exposição ao Virus, propomos uma Análise de Variância para os dados de cada tipo celular. Na análise consideramos o modelo estrutural e distribucional adotado, análise de diagnóstico das suposições do modelo, tabela da ANOVA com as correspondentes fontes de variação, possíveis comparações múltiplas entre médias e conclusão da análise.

Consideramos que foi feito um Delineamento Completamente Aleatorizado (DAC) com tratamentos compostos pela combinação dos níveis dos dois fatores de efeitos fixos com dois níveis cada. Dessa forma, supomos que os tratamentos foram aplicados às unidades experimentais de modo aleatório e independente. E assim, o modelo estrutural é (utilizando a parametrização Casela de Referência):

$$y_{ijk} = \begin{cases} \mu_{11} + \epsilon_{ijk}, & i = 1, ..., 12, \ j = k = 1\\ \mu_{11} + \tau_j + \beta_k + \gamma_{jk} + \epsilon_{ijk}, & i = 1, ..., 12, \ j = k = 2 \end{cases}$$

Onde:

- $y_{ij}$ : é o consumo de oxigênio da unidade i submetida aos níveis j de Tratamento e k de Exposição ao vírus:
- $\mu_{11}$ : é o valor esperado da resposta para o nível Placebo do fator Tratamento e o nível Ausente do fator Vírus (casela de referência);
- $\tau_j$ : é o desvio em relação a  $\mu_{11}$  devido ao efeito principal do nível j do fator Tratamento;
- $\beta_k$ : é o desvio em relação a  $\mu_{11}$  devido ao efeito principal do nível j do fator Virus;
- $\gamma_{ik}$ : é o efeito de interação entre os fatores. É o desvio do efeito aditivo dos fatores;
- $\epsilon_{ijk}$ : é um erro aleatório não controlado.

O erro não controlado é suposto suposto normal, independente e homocedástico. Dessa forma modelo distribucional é

$$\epsilon_{ijk} \sim N(0, \sigma^2) \Rightarrow y_{ij} \sim N(\mu_{ij}, \sigma^2)$$

E sob as suposições de normalidade, independência e homocedasticidade, queremos testar:

 $H_0: \mu_{ij} = \mu_{kl}, \forall (i,j) \neq (k,l) \text{ vs } H_1: \text{ existe pelo menos uma diferença entre as médias.}$ 

## a) T6

```
o2 = read.csv("02cons.csv", header = TRUE)
o2$Trat = as.factor(o2$Trat)
o2$Virus = as.factor(o2$Virus)
```

Agora, vamos separar cada tipo de célula, e também retirar a variável "Grup", já que não será utilizada.

```
t6 = o2[c("Trat", "Virus", "T6")]
t12 = o2[c("Trat", "Virus", "T12")]
t18 = o2[c("Trat", "Virus", "T18")]
```

Faremos então a análise de variância ANOVA (vamos considerar que suas pressuposições são satisfeitas) para as células T6. Utilizaremos, para todos os tipos de célula, o seguinte modelo:

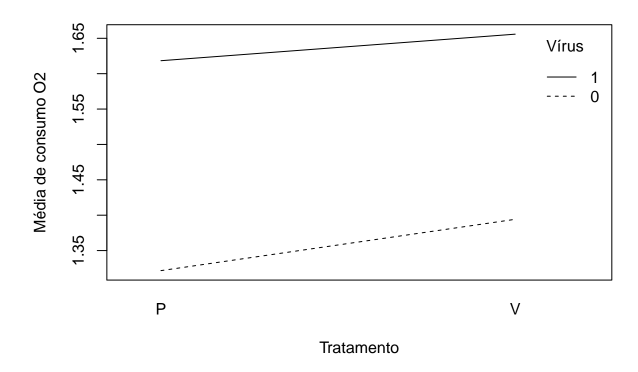
$$y_{ijk} = \mu + \tau_{tratamento} + \beta_{virus} + (\tau \beta)_{tratamento:virus} + e_{ij}$$

Assim, estamos considerando não somente os diferentes Tratamentos e a presença ou ausência do Vírus, mas também a interação entre tais fatores. Além disso,  $y_ijk$  é a i-ésima observação submetida ao j-ésimo tratamento  $(j \in \{Placebo, Virum\})$  e à k-ésima presença de vírus  $(k \in \{Presente, Ausente\})$ . Utilizaremos, como de costume, caselas de referência.

```
t6.aov = aov(T6 ~ Trat * Virus, data = t6)
summary(t6.aov)
```

```
##
              Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
               1 0.0363 0.0363
                                  0.955
                                          0.334
## Trat
## Virus
               1 0.9352
                         0.9352
                                 24.597 1.1e-05 ***
               1 0.0037
                                  0.097
                                          0.757
## Trat:Virus
                         0.0037
## Residuals
              44 1.6729
                         0.0380
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Podemos observar, então, que a um nível de 5% somente a variável *Vírus* se mostra significativa, então a hipótese que mudanças no tratamento não interferem na média do consumo de oxigênio é mantida. Além disso, uma possível interação entre *Tratamento* e *Vírus* não é significativa para explicar variações no consumo de oxigênio. Como um adendo, o gráfico abaixo mostra que a interação entre *Vírus* e *Tratamento* é de fato muito baixa, visto que as retas são quase paralelas entre si.

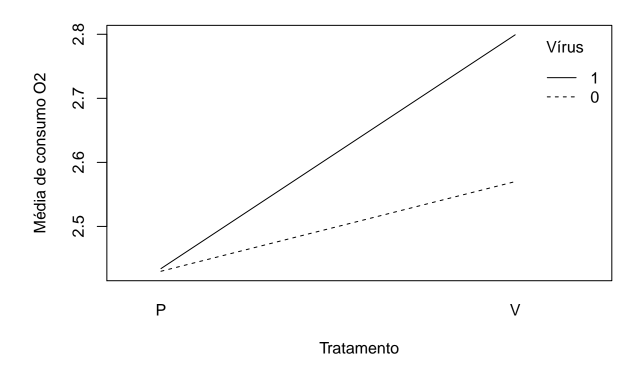


## b) T12

Agora vamos fazer a mesma coisa que na questão anterior, só que para células do tipo T12.

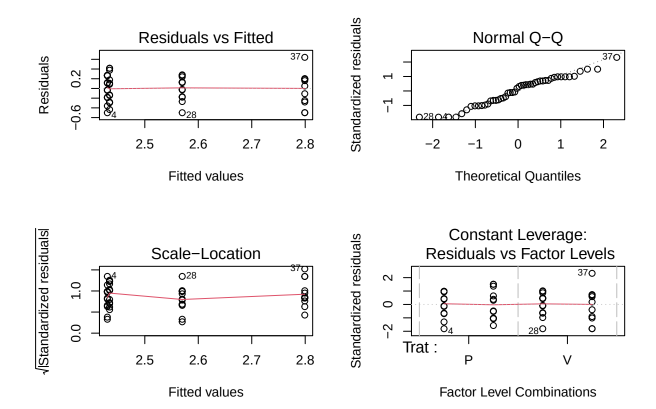
```
t12.aov = aov(T12 ~ Trat * Virus, data = t12)
summary(t12.aov)
##
               Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
## Trat
                   0.765
                          0.7651
                                    9.196 0.00406 **
                                    1.963 0.16819
## Virus
                   0.163
                          0.1633
                1
## Trat:Virus
                   0.152
                          0.1519
                                    1.825 0.18358
## Residuals
               44
                   3.661
                          0.0832
## Signif. codes:
                   0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Podemos observar, então, que a um nível de 5% somente a variável *Tratamento* se mostra significativa, então a hipótese que mudanças no tratamento não interferem na média do consumo de oxigênio é rejeitada. É interessante notar que o algoritmo não mostra significância da interação entre *Tratamento* e *Vírus*, mas o gráfico de interação abaixo mostra que ela existe. Então, vamos investigar um pouco mais a fundo se tal interação é realmente não-significativa ou se seu efeito está sendo mascarado por algum ponto.



 $\mbox{\sc Vamos}$ então procurar pontos influentes.

```
par(mfrow = c(2,2))
plot(t12.aov)
```



Observemos então que os pontos 28, 37 e 4 se destacam. Vamos retirá-los e refazer a análise de variância.

t12.aov2 = aov(T12 - Trat \* Virus, data = t12[-c(37, 28, 4),])

```
summary(t12.aov2)
##
               Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
                                    8.693 0.00525 **
## Trat
                1 0.5656
                           0.5656
                1 0.0183
                                    0.281 0.59910
## Virus
                           0.0183
## Trat:Virus
                1 0.0781
                           0.0781
                                    1.200 0.27966
## Residuals
               41 2.6673
                           0.0651
```

Vemos então que não, os pontos influentes não estavam mascarando um possível efeito significativo da interação entre *Vírus* e *Tratamento*, tal interação existe mas não é significativa.

' 0.001 '\*\*' 0.01 '\*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1

## c) T18

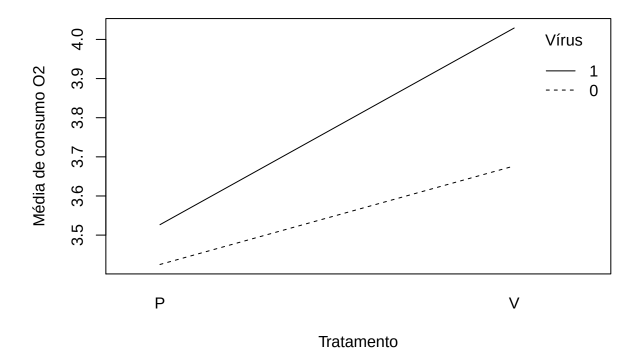
## Signif. codes:

Faremos então o mesmo que nas questões anteriores, mas para células do tipo T18.

```
t18.aov = aov(T18 ~ Trat * Virus, data = t18)
summary(t18.aov)
```

```
##
               Df Sum Sq Mean Sq F value
                                           Pr(>F)
                  1.706 1.7063 18.083 0.000109 ***
## Trat
                                   6.558 0.013950 *
## Virus
                   0.619
                          0.6188
## Trat:Virus
                   0.189
                          0.1888
                                   2.000 0.164306
                1
## Residuals
                   4.152
                          0.0944
## ---
                     '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Signif. codes:
```

Para esse tipo de célula tanto *Tratamento* quanto *Vírus* são significativas para explicar a variação do consumo médio de oxigênio a um nível de 5%. Novamente, a interação entre as duas não parece significativa.



Notemos, novamente, que até existe certa interação, mas graficamente ela também não parece significativa.

## d) Simulação

Agora o objetivo é construir um novo tipo de célula a partir de uma simulação. Construiremos então uma experimento DCA Fatorial 2x2 com Efeito de Interação, além disso o modelo estrutural é o mesmo utilizado anteriormente, a saber:

```
y_{ijk} = \mu + \tau_{tratamento} + \beta_{virus} + (\tau \beta)_{tratamento:virus} + e_{ij}
```

Estamos considerando também que as observações tem distribuição Normal. Agora, vamos definir as variáveis arbitrariamente, para construir as simulações e conseguir o efeito desejado de interação.

```
set.seed(42)
mu = 10
tau = -5
beta = -5
inter11 = 11
inter01 = -3
inter10 = -3
inter2 = -3
inter3 = 2
```

Definimos as variáveis arbitrárias, agora vamos de fato simular as observações.

```
y.00 = rnorm(n, mu, sigma)
y.00 = as.data.frame(y.00)
y.00 = cbind(y.00, rep(0,12), rep(0,12))
colnames(y.00) = c("TSim", "Trat", "Virus")
y.01 = rnorm(n, mu + beta + inter01, sigma)
y.01 = as.data.frame(y.01)
y.01 = cbind(y.01, rep(0,12), rep(1,12))
colnames(y.01) = c("TSim", "Trat", "Virus")
y.10 = rnorm(n, mu + tau + inter10)
y.10 = as.data.frame(y.10)
y.10 = cbind(y.10, rep(1,12), rep(0,12))
colnames(y.10) = c("TSim", "Trat", "Virus")
y.11 = rnorm(n, mu + tau + beta + inter11, sigma)
y.11 = as.data.frame(y.11)
y.11 = cbind(y.11, rep(1,12), rep(1,12))
colnames(y.11) = c("TSim", "Trat", "Virus")
tsim = rbind(y.00, y.01, y.10, y.11)
tsim$Trat[tsim$Trat ==0] = "P"
tsim$Trat[tsim$Trat ==1] = "V"
tsim$Trat = as.factor(tsim$Trat)
tsim$Virus = as.factor(tsim$Virus)
rm(y.00, y.01, y.10, y.11)
```

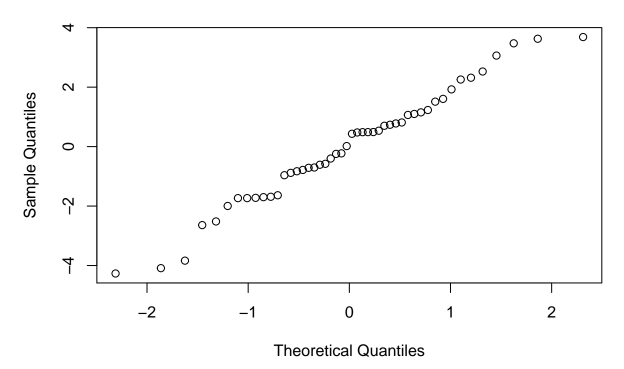
Agora, com a simulação construída, vamos checar as suposições da ANOVA.

### Normalidade dos Resíduos

Para essa checagem, vamos usar duas abordagens. Primeiro um gráfico QQ comparando com a Distribuição Normal, e também o Teste de Shapiro Wilk.

```
tsim.aov = aov(TSim ~ Trat * Virus, data = tsim)
qqnorm(tsim.aov$residuals)
```

# Normal Q-Q Plot



 ${\bf A}$  distribuição parece de fato se adequar à normalidade, mas de qualquer forma utilizaremos o Teste de Shapiro Wilk para confirmar.

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: tsim.aov$residuals
## W = 0.9801, p-value = 0.5828
```

Como o p-valor é bem maior que 5%, não rejeitamos a hipótese de normalidade a um nível de 5%, então podemos continuar a análise.

### Homogeinidade da Variância

Para isso utilizaremos o Teste de Levene

```
leveneTest(TSim ~ Trat * Virus, data = tsim)

## Levene's Test for Homogeneity of Variance (center = median)

## Df F value Pr(>F)

## group 3 1.4563 0.2395

## 44
```

Pelo p-valor não rejeitamos a hipótese de homogeinidade da variância.

### Independência entre Observações

Pela forma que a simulação foi construída, as observações são de fato independentes entre sim.

### **ANOVA**

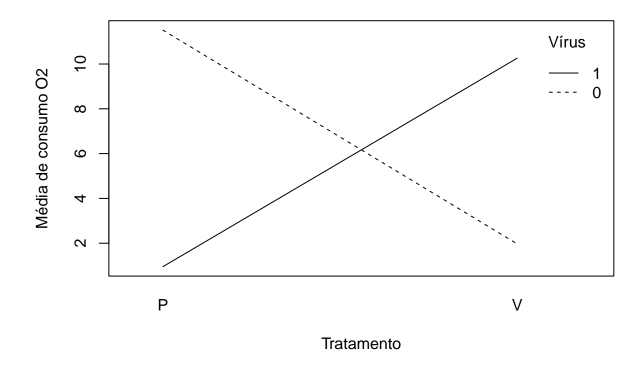
Agora que comprovamos que as suposições da ANOVA estão satisfeitas pela simulação, vamos aplicá-la.

```
tsim.aov = aov(TSim ~ Trat * Virus, data = tsim)
anova(tsim.aov) %>% kable(caption="Anova do modelo com interação.")
```

Tabela 3: Anova do modelo com interação.

	Df	Sum Sq	Mean Sq	F value	Pr(>F)
Trat	1	0,167	0,167	0,043	0,837
Virus	1	$15,\!402$	$15,\!402$	3,944	0,053
Trat:Virus	1	$1.065,\!525$	$1.065,\!525$	$272,\!864$	0,000
Residuals	44	171,818	3,905	NA	NA

Podemos ver que, a um nível de 5%, somente a interação entre Tratamento e Virus mostrou-se significativa para explicar a variância do consumo médio de oxigênio. Agora vamos checar atráves do gráfico de interação se essa satisfaz a interação sugerida no enunciado da questão.



De fato satisfaz.

Na simulação consideramos o seguinte padrão de variação das médias de O2cons:

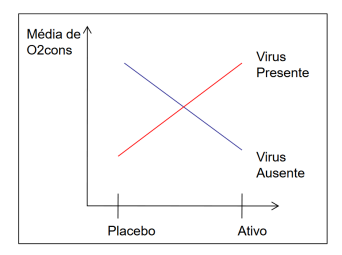


Figura 1: Padrão de variação das médias de O2cons.

## Questão 2

Primeiramente, recriamos os dados na plataforma. Para isso utilizando do script já disponível no Moodle.

Utilizando essa construção temos a tabela a seguir, em que X e Y são variáveis dicotômicas que assumem o valor 1 quando usa-se tal medicamento e 0 caso contrário; e fx e trat são variáveis categóricas que representam respectivamente a faixa etária da unidade amostral e o tratamento a que ela foi submetida. Por fim, resp é a variável de interesse, a taxa de crescimento do paciente em questão.

#### dados

```
##
        x y fx trat
                     resp
##
   [1,] 0 0
                     0.02
            1
                  1
   [2,] 0 0
            2
                  1 -0.01
   [3,] 0 0
             3
                  1 -0.03
##
   [4,] 0 0 4
                  1
                     0.04
##
##
   [5,] 1 0 1
                  2 0.15
   [6,] 1 0 2
                  2 0.27
   [7,] 1 0
             3
                  2 0.14
##
   [8,] 1 0 4
                  2 0.22
##
##
  [9,] 0 1 1
                  3 0.18
## [10,] 0 1 2
                  3 0.24
## [11,] 0 1
             3
                  3 0.11
## [12,] 0 1 4
                  3 0.18
## [13,] 1 1 1
                  4 0.45
## [14,] 1 1 2
                  4 0.58
## [15,] 1 1 3
                     0.35
## [16,] 1 1 4
                  4 0.48
```

## a) Gráfico de Perfis de Médias

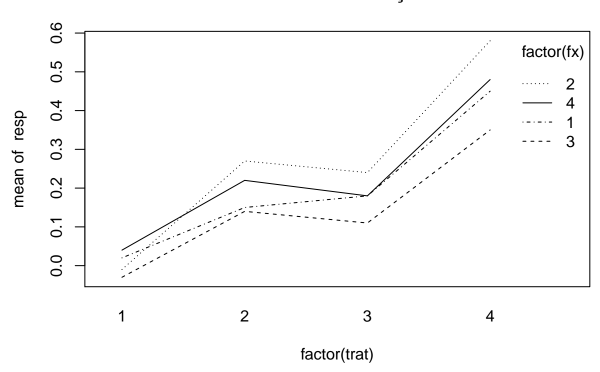
Para criar o gráfico de perfis médios vamos primeiramente ajustar o modelo aov() associado, que leva em conta os medicamentos tomados e a faixaa etária do paciente.

# str(dados)

```
## num [1:16, 1:5] 0 0 0 0 1 1 1 1 0 0 ...
## - attr(*, "dimnames")=List of 2
## ..$ : NULL
## ..$ : chr [1:5] "x" "y" "fx" "trat" ...
```

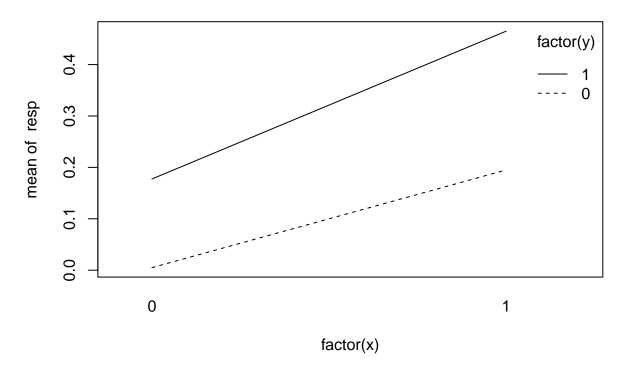
```
 fitxy <- aov(resp~factor(fx)+x*y) \\ with(data.frame(dados), interaction.plot(factor(trat),factor(fx),resp,main="Gráfico de interação")) \\
```

# Gráfico de interação



with(data.frame(dados), interaction.plot(factor(x),factor(y),resp,main="Gráfico de interação"))

# Gráfico de interação



Analisando os gráficos de perfis médios apresentados, percebe-se uma pequena indicação de interação entre as variáveis X e Y, já que as linhas não são completamente paralelas entre si, o que seria esperado caso não houvesse interação.

### b) Faixa Etária

A faixa etária foi considerada no estudo porque ela pode ser um fator que influencia a variável resposta, de forma que se torna interessante ter um tipo de controle sobre ele. Já que não há um interesse específico de saber o efeito da faixa etária, essa variável pode ser considerado no modelo como um bloco, de forma que temos um delineamento aleatorizado em blocos. Este modelo supõe aditividade, adquirindo o seguinte formato:

$$y_{ij} = \mu + \tau_i + \beta_j + \epsilon_{ij}$$

em que  $\tau_i$  representa o efeito do tratamento i e  $\beta_j$  representa o efeito do bloco j na variável resposta  $y_{ij}$ ; e o erro  $\epsilon_{ij}$  possui distribuição normal e independe da variável (modelo homocedástico).

### c) Modelo de ANOVA

Para avaliar os efeito de interação entre os medicamentos X e Y, pode-se levar em conta o modelo ajustado pelo efeito da faixa etária, bem como não ajustado.

Usando a faixa etária:

##

```
fitxy<-aov(resp~factor(fx)+x*y)
summary(fitxy)
```

```
Df Sum Sq Mean Sq F value
                                         Pr(>F)
## factor(fx) 3 0.03462 0.01154
                                  6.944
                                         0.0102 *
## x
              1 0.22801 0.22801 137.204 9.46e-07 ***
              1 0.19581 0.19581 117.827 1.80e-06 ***
## y
             1 0.00951 0.00951 5.720
                                         0.0404 *
## x:y
## Residuals
            9 0.01496 0.00166
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Não usando a faixa etária:

```
fit1 = aov(resp~x*y)
summary(fit1)
```

```
##
              Df Sum Sq Mean Sq F value
                                          Pr(>F)
## x
              1 0.22801 0.22801 55.191 7.96e-06 ***
              1 0.19581 0.19581 47.396 1.69e-05 ***
## y
## x:y
              1 0.00951 0.00951
                                  2.301
                                          0.155
## Residuals
             12 0.04958 0.00413
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Reparemos que a estatística Pr(< F) é diferente entre os dois ajustes, de forma que a interação entre os medicamentos X e Y só é significativa no modelo ajustado usando a faixa etária.

### e) Contrastes

Para testar se a faixa etária influencia no efeito dos medicamentos X e Y, criamos uma outra ANOVA, incluindo dessa vez as interações entre os medicamentos e as faixas etárias.

```
fxi<-rep(c(0,fitxy$coefficients[2:4]),4)</pre>
xyi<-rep(c(0,fitxy$coefficients[5:7]),each=4)</pre>
fxyi<-fxi*xyi
fititb<-aov(resp~factor(fx)+x*y+fxyi)</pre>
summary(fititb)
```

```
##
              Df Sum Sq Mean Sq F value
                                         Pr(>F)
## factor(fx)
             3 0.03462 0.01154
                                 7.301
                                         0.0112 *
              1 0.22801 0.22801 144.252 2.13e-06 ***
## x
## y
              1 0.19581 0.19581 123.880 3.80e-06 ***
             1 0.00077 0.00077 0.490
                                        0.5038
## fxyi
              1 0.01104 0.01104
                                  6.987
                                         0.0296 *
## x:y
## Residuals 8 0.01264 0.00158
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Podemos observar que o valor associado a essa interação (estatística Pr(< F)) é 0.5038, o que faz com que rejeitemos a hipotese da existencia da influencia da faixa etária no efeito dos medicamentos, a um nível de significância de 0.05.

## f) Administração dos Medicamentos

Para julgar a maneira mais eficiente de ministrar os medicamentos X e Y podemos recorrer ao primeiro gráfico de interação mostrado no item a). Tendo em mente que nossa variável de interesse está indicado no eixo das ordenadas, fica claro que cada curva (que representa cada uma das faixas etárias) atinge seu ponto máximo sob o tratamento 4, que está ligado ao efeito combinado das duas drogas. Assim, conclui-se que para obter eficiência máxima no crescimento infantil as drogas X e Y devem ser ministradas em conjunto.

## Questão 3

### Organização dos Dados

```
library(MANOVA.RM)
dat.long<-o2cons
#dat.long
names(dat.long)
                         "Staphylococci" "Time"
## [1] "02"
                                                           "Group"
## [5] "Subject"
names(dat.long)<-c("02", "Staph", "Time", "Grup", "Subj")</pre>
#dat.long
library(reshape2)
dat.wide <- dcast(dat.long, Subj + Grup + Staph~ Time, value.var="02")</pre>
\#dat.wide
dat<-dat.wide
attach(dat)
## The following object is masked from dados:
##
##
       Grup
names(dat)
## [1] "Subj" "Grup" "Staph" "6"
                                          "12"
                                                   "18"
dat<-cbind(dat,c(rep(1:2,12),rep(3:4,12)))
names(dat)<-c("Subj", "Trat", "Virus", "T6", "T12", "T18", "Grup")</pre>
dat<-dat[,2:7]
attach(dat)
```

```
## The following object is masked from dat (pos = 3):
##
##
      Grup
## The following objects are masked from dados:
##
##
      Grup, T12, T18, T6, Trat, Virus
str(dat)
## 'data.frame':
                   48 obs. of 6 variables:
## $ Trat : Factor w/ 2 levels "P", "V": 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
## $ Virus: int 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 ...
## $ T6
         : num 1.48 1.04 1.48 1.04 1.8 1.5 1.65 1.35 1.49 1.19 ...
## $ T12 : num 2.81 2.07 2.52 1.93 2.15 2.7 2.85 2.4 2.54 2.24 ...
## $ T18 : num 3.56 2.81 3.41 2.89 3.2 3.75 3.75 3.3 3.58 3.84 ...
## $ Grup : int 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 ...
```

### Análise

Teste F global sob premissas clássicas e Teste de aleatorização:

```
library(lmPerm)
anova(aov(T6~Trat*factor(Virus), data = dat))
## Analysis of Variance Table
##
## Response: T6
##
                     Df Sum Sq Mean Sq F value
                                                   Pr(>F)
## Trat
                      1 0.03630 0.03630 0.9547
                                                   0.3339
## factor(Virus)
                      1 0.93521 0.93521 24.5973 1.102e-05 ***
## Trat:factor(Virus) 1 0.00368 0.00368 0.0967
                                                   0.7573
## Residuals
                     44 1.67292 0.03802
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
anova(lmp(T6~Trat*factor(Virus), data = dat))
## [1] "Settings: unique SS "
## Analysis of Variance Table
##
## Response: T6
##
                     Df R Sum Sq R Mean Sq Iter Pr(Prob)
## Trat
                      1 0.03630
                                   0.03630 320
                                                  0.2406
## factor(Virus)
                      1 0.93521
                                   0.93521 5000
                                                  <2e-16 ***
## Trat:factor(Virus) 1 0.00368
                                   0.00368
                                             51
                                                  0.6667
## Residuals
                     44 1.67292
                                   0.03802
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

No T6, ambas as respostas foram satisfatórias. tanto a anova quanto o teste de aleatorização rejeitam as variáveis menos significativas retornando um p-valor elevado e aceitariam a variável significativa, retornando um p-valor pequeno.

```
anova(aov(T12~Trat*factor(Virus), data = dat))
## Analysis of Variance Table
##
## Response: T12
##
                     Df Sum Sq Mean Sq F value
                                                 Pr(>F)
                      1 0.7651 0.76507 9.1957 0.004058 **
## Trat
## factor(Virus)
                      1 0.1633 0.16333 1.9631 0.168191
## Trat:factor(Virus) 1 0.1519 0.15187 1.8254 0.183575
                     44 3.6608 0.08320
## Residuals
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
anova(lmp(T12~Trat*factor(Virus), data = dat))
## [1] "Settings: unique SS "
## Analysis of Variance Table
## Response: T12
##
                     Df R Sum Sq R Mean Sq Iter Pr(Prob)
## Trat
                          0.7651
                                   0.76508 5000 0.00080 ***
## factor(Virus)
                      1
                          0.1633
                                   0.16333 977 0.09314 .
## Trat:factor(Virus)
                      1
                          0.1519
                                   0.15187
                                            222 0.31081
## Residuals
                     44
                          3.6608
                                   0.08320
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Para T12, apesar do teste de aleatorização ter obtido resultados distantes da Anova, ele tbm retornou p-valores altos para as variáveis menos significativas e bem baixo para a mais, ou seja, ambas tiveram o mesmo desempenho.

```
## [1] "Settings: unique SS "
## Analysis of Variance Table
##
## Response: T18
##
                     Df R Sum Sq R Mean Sq Iter Pr(Prob)
## Trat
                          1.7063
                                   1.70630 5000
                                                  <2e-16 ***
## factor(Virus)
                          0.6188
                                   0.61880 5000
                                                  0.0146 *
                      1
## Trat:factor(Virus) 1
                          0.1888
                                   0.18875 559
                                                  0.1521
                          4.1519
                                   0.09436
## Residuals
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

No T18, ambos os testes retornaram p-valores muito próximos, sendo provavelmente os mais aproximados dos dois testes

### Conclusão

Tanto o Teste F global sob premissas clássicas quanto o Teste de aleatorização obitiveram desempenhos muito próximos, sendo que, para os valores de significância mais utilizados (0.05,0.01, etc), ambos os testes levariam as mesmas conclusões.

## Questão 4

## Organização dos Dados

### Análise

```
anova(aov(taxa_cresc ~ medicamento + faixa_etaria, data = df))
```

```
## Analysis of Variance Table
##
## Response: taxa_cresc
##
              Df Sum Sq Mean Sq F value
                                            Pr(>F)
## medicamento 3 0.43332 0.144440 86.917 5.775e-07 ***
## faixa_etaria 3 0.03462 0.011540
                                  6.944
                                           0.01021 *
## Residuals
             9 0.01496 0.001662
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
anova(lmp(taxa_cresc ~ medicamento + faixa_etaria, data = df))
## [1] "Settings: unique SS "
## Analysis of Variance Table
##
## Response: taxa_cresc
               Df R Sum Sq R Mean Sq Iter Pr(Prob)
              3 0.43332 0.144440 5000
                                          <2e-16 ***
## medicamento
## faixa_etaria 3 0.03462 0.011540 5000
                                           0.014 *
               9 0.01496 0.001662
## Residuals
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

### Conclusão

como é possível ver, ambos os testes tiveram resultados próximos e retornaram um baixo p-valor para a variável mais significativa, ou seja, os dois testes levariam as mesmas conclusões.