# 「陽明文庫所蔵史料における料紙構成物の変化:統計 ソフトウェア R を用いた可視化の試み」関連データ

渋谷綾子・高島晶彦・天野真志・野村朋弘・山田太造・尾上陽介

このファイルは、「陽明文庫所蔵史料における料紙構成物の変化:統計ソフトウェア R を用いた可視化の試み」に使用した R マークダウンのコードである。

図5は、現生標本(イネ、アワ、キビ、ヒエ)と陽明文庫社蔵史料で確認された料紙のデンプン粒(イネ、トロロアオイ、種不明)について粒径の比較・検討を行い、それぞれの特徴を可視化した。デンプン粒の粒径範囲は標本によって左右されるが(藤本1994、註50)論文)、現生標本は渋谷(2010、註29)論文)で計測したデータ(任意で20個抽出)にもとづくものである。陽明文庫所蔵史料の料紙のデンプン粒は、調査史料90点の撮影箇所における計測結果を用いており、イネ329個(函番号11:89個、函番号47:223個、函番号132:17個)、トロロアオイ111個(函番号11:49個、函番号47:42個、函番号47:20個)、種不明3個(函番号11のみ)である。

図 6 は料紙面積と構成物の量の無相関検定、図 7・8・9 は構成物のデンプン粒、鉱物、細胞組織、繊維に対する主成分分析の結果、図 10 は各料紙構成物に対する 因子分析のコードを示す。これらの因子分析の結果は、本文中で説明している。

#### # パッケージの読み込み

library(ggplot2)

library(readr)

library(tidyverse)

library(knitr)

library(rmarkdown)

library(revealjs)

library(scales)

library(reshape2)

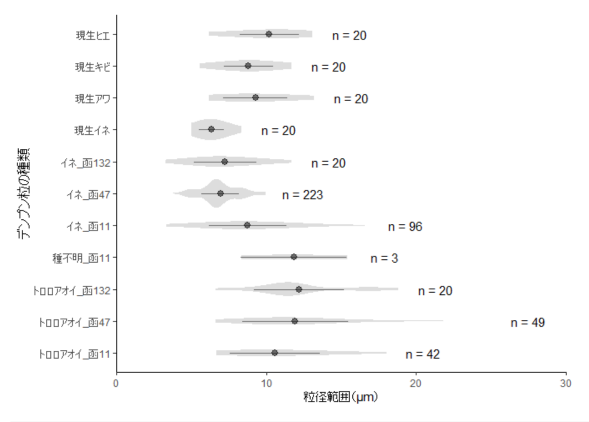
library(ggfortify)

# 現生デンプン粒標本と料紙のデンプン粒の比較

#### 料紙のデンプン粒の特徴

# 図5 作成のためのCSV ファイルの読み取り starch <- read csv("yomei-starch.csv")

```
head(starch) # データフレームの上6 行を表示
# A tibble: 6 x 2
 デンプン粒の種類 粒径範囲
 <chr>
                   <dbl>
1 現生アワ
                  10
2 現生アワ
                  11.5
3 現生アワ
                   7.69
4 現生アワ
                   8.46
5 現生アワ
                  11.5
6 現生アワ
                   7.69
names(starch) # starch に含まれるすべての変数名
[1] "デンプン粒の種類" "粒径範囲"
           # starch に含まれる観測数と変数の数を表示させる
dim(starch)
[1] 533
n fun <- function(x){</pre>
return(data.frame(y = max(x)+2.5, label = paste0("n = ",length(x))))
}
ggplot(starch, aes(x = デンプン粒の種類, y = 粒径範囲)) +
 geom_violin(trim=T,fill="#999999",linetype="blank",alpha=I(1/3),adjust=
2.5)+ # バイオリンプロット作成
  stat summary(geom="pointrange",fun = mean, fun.min = function(x) mean
(x)-sd(x),
             fun.max = function(x) mean(x)+sd(x), size=.5,alpha=.5)+ #
平均値±標準偏差をプロット
 stat_summary(fun.data = n_fun, geom = "text",colour="black",size=4)+ #
各グループのデータ数を最大値の位置に追加
 scale_y_continuous(breaks = c(0,10,20,30), limits = c(0,30), expand = c
(0,0))+ # 数値軸の目盛りを指定
 scale_x_discrete(limit=c("トロロアオイ_函 11","トロロアオイ_函 47","トロロ
アオイ_函 132","種不明_函 11","イネ_函 11","イネ_函 47","イネ_函 132","現生イネ
","現生アワ","現生キビ","現生ヒエ")) + # 文字軸の順番を指定
 coord_flip() + # 90 度横向きにする
 labs(x = "デンプン粒の種類", y = "粒径範囲 (μm)") + # ラベルの指定
 theme_classic()
```



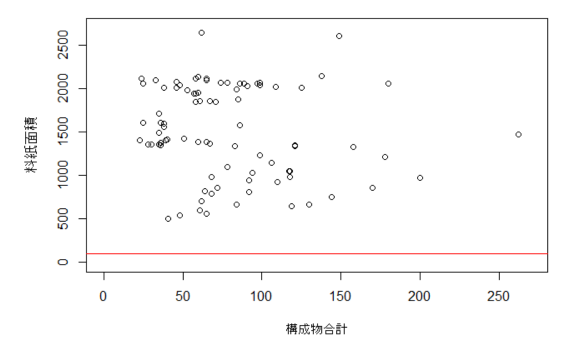
ggsave(file = "fig5.png", dpi = 300, width=5, height=6) # ファイルの保存

# 料紙面積と構成物の相関分析(無相関検定)

帰無仮説  $H_0$ : 母相関は 0 である「調査史料では料紙面積と構成物に相関がない」 対立仮説  $H_1$ : 母相関は 0 ではない「調査史料では料紙面積と構成物に相関がある」

```
tbs1 <- read csv("yomei-square.csv") # CSV ファイルの読み取り
tbs1 # 読み込んだデータ
# A tibble: 89 x 4
        紙素材 料紙面積 構成物合計
   番号
   <chr> <chr>
                  <dbl>
                            <dbl>
 1 11-391 コウゾ
                 2612.
                             149
 2 11-392 コウゾ
                 2650.
                              62
 3 11-393 コウゾ
                 2015.
                             125
 4 11-394 コウゾ
                 1991.
                              84
 5 11-396 コウゾ
                 2020.
                             109
 6 11-397 コウゾ
                 2141.
                              60
 7 11-398 コウゾ
                 2036.
                              91
```

```
8 11-399 コウゾ 1944.
                           58
9 11-400 コウゾ
               2056.
                          180
10 11-401 コウゾ
               2116.
                           24
# ... with 79 more rows
# 構成物の種類を実数型に変換
tbs2 <-
 tbs1 %>%
 filter(紙素材 %in% "コウゾ") %>% # コウゾだけを選択
 mutate(
   面積 = as.numeric(料紙面積), # 料紙面積を実数に変換
   構成物合計 = as.numeric(構成物合計)) # 構成物合計を実数に変換
# 料紙面積と構成物合計の相関計数と無相関検定
attach(tbs2)
cor(構成物合計,料紙面積, method="spearman") # スピアマンの相関係数
[1] -0.186486
cor.test(構成物合計,料紙面積, method="pearson") # 無相関かどうかの検定
   Pearson's product-moment correlation
data: 構成物合計 and 料紙面積
t = -1.3249, df = 83, p-value = 0.1888
alternative hypothesis: true correlation is not equal to 0
95 percent confidence interval:
-0.34641471 0.07139816
sample estimates:
     cor
-0.1439158
plot(構成物合計,料紙面積, xlim=c(0,270), ylim=c(0,2700)) # xlim と ylim で範
囲を指定
# 回帰直線を入れる場合は以下を追加
abline(lm(構成物合計~料紙面積), col="red") # 回帰直線を入れる、結果は図6 に反
```



関係数が-0.186486 であり、t 値=-1.3249、df (自由度) =83、p-value (p 値) =0.1888 という数値が得られた。今回のp 値は有意水準0.05 (5%) より大きい。つまり、2 つの変数「料紙面積」と「構成物の量」の間には有意な相関があるとはいえず、相関係数については、意味のある相関係数であるとはいえない。

相

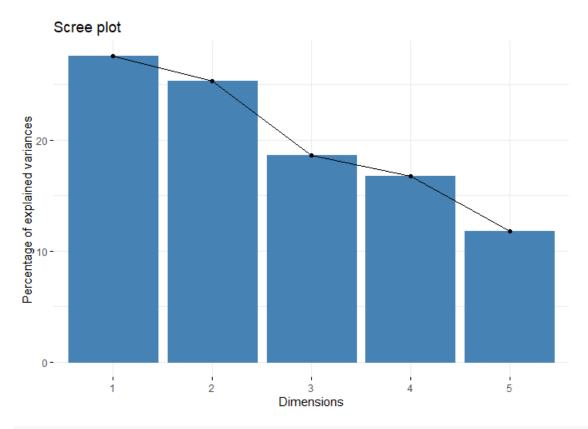
# 料紙構成物に対する主成分分析

tbs3 <- read\_csv("yomei-compo.csv") # CSV ファイルの読み取り tbs3 # 読み込んだデータ

# A tibble: 89 x 7

	番号	紙素材	デンプン粒	鉱物系	細胞組織 絹	裁維 ほ	きか
	<chr>&gt;</chr>	<chr></chr>	<dbl></dbl>	<dbl:< td=""><td><dbl></dbl></td><td><dbl></dbl></td><td><dbl></dbl></td></dbl:<>	<dbl></dbl>	<dbl></dbl>	<dbl></dbl>
1	11-391	コウゾ	20	3	97	1	28
2	11-392	コウゾ	0	0	62	0	0
3	11-393	コウゾ	5	1	119	0	0
4	11-394	コウゾ	0	0	74	0	10
5	11-396	コウゾ	0	1	108	0	0
6	11-397	コウゾ	0	1	58	1	0
7	11-398	コウゾ	0	0	91	0	0
8	11-399	コウゾ	0	0	48	0	10

```
9 11-400 コウゾ
                  81
                        4
                              95
                                        0
10 11-401 コウゾ
                   0
                        0
                              19
                                   0
                                        5
# ... with 79 more rows
# 構成物の種類を実数型に変換
tbs4 <-
 tbs3 %>%
 filter(紙素材 %in% "コウゾ") %>% # コウゾだけを選択
 select(デンプン粒,鉱物,細胞組織,繊維,ほか) %>%
 mutate(
   デンプン粒 = as.numeric(デンプン粒), # デンプン粒を実数に変換
   鉱物 = as.numeric(鉱物),
                            # 鉱物を実数に変換
                           # 細胞組織を実数に変換
   細胞組織 = as.numeric(細胞組織),
   繊維 = as.numeric(繊維),
                            # 繊維を実数に変換
   ほか = as.numeric(ほか))
                           # ほか(他の物質)を実数に変換
# 主成分分析を行うパッケージ FactoMineR を読み込み、主成分分析を実行
library(FactoMineR)
# 主成分分析を実行
res.pca <-
 PCA(tbs4,graph = FALSE)
# 多変量解析の可視化に特化した factoextra パッケージ
library(factoextra)
# 各主成分の寄与率を描画
fviz screeplot(res.pca)
```



```
ggsave(file = "fig7.png", width = 6, height = 6, dpi = 300) # ファイルの保
存
# 主成分分析の概要を表示
summary(res.pca)
Call:
PCA(X = tbs4, graph = FALSE)
Eigenvalues
                      Dim.1
                              Dim.2
                                      Dim.3
                                              Dim.4
                                                      Dim.5
Variance
                      1.377
                              1.266
                                      0.930
                                              0.838
                                                      0.589
% of var.
                     27.532
                             25.325
                                     18.609
                                             16.760
                                                     11.774
Cumulative % of var.
                     27.532
                             52.857
                                     71.466
                                             88.226 100.000
Individuals (the 10 first)
         Dist
                 Dim.1
                          ctr
                                cos2
                                        Dim.2
                                                 ctr
                                                              Dim.3
                                                       cos2
ctr
       3.623 | 2.731 6.374 0.568 |
1
                                        1.492 2.069
                                                     0.170
                                                              1.497
835
```

```
2
     0.903 | -0.761 0.495 0.710 | -0.239 0.053 0.070 | -0.400 0.
202
3
     1.461 | -0.634 0.344 0.188 | 1.145 1.218 0.614 |
                                                     0.638 0.
514
4
     0.895 | -0.384  0.126  0.184 | -0.326  0.099  0.133 |
                                                     0.149 0.
028
     5
                                                     0.515
335
     1.294 | 0.302 0.078 0.055 | -0.203 0.038
6
                                             0.025
024
     1.036 | -0.965 0.796 0.867 | 0.048 0.002 0.002 |
7
030
     | 1.015 | -0.201 0.035 0.039 | -0.583 0.316 0.330 | -0.348
8
153
     6.146 | 3.290 9.250 0.287 | 4.873 22.063 0.629 | -1.045 1.
9
380
10
     | 1.419 | -0.228 0.045 0.026 | -0.767 0.547 0.292 | -1.063 1.
428
      cos2
1
     0.171
2
     0.196
3
     0.190
4
     0.028
5
     0.157
     0.011
6
7
     0.022
8
     0.118
9
     0.029
10
     0.561
Variables
           Dim.1
                   ctr
                        cos2
                              Dim.2
                                      ctr
                                           cos2
                                                 Dim.3
                                                         ctr
 cos2
デンプン粒 | 0.650 30.655 0.422 | 0.432 14.755 0.187 | -0.262 7.365
 0.069
鉱物
        0.396 11.373 0.157 | 0.756 45.131 0.571 | 0.032 0.112
 0.001
        細胞組織
                                                 0.771 63.929
0.595
         0.541 21.281 0.293 | -0.470 17.409 0.220 | 0.375 15.128
繊維
0.141
ほか
         0.622 28.064 0.386 | -0.266 5.588 0.071 | 0.354 13.465
0.125
デンプン粒 |
鉱物
```

```
細胞組織 | 繊維 | ほか | res.pca$eig %>% kable()
```

	eigenvalue	percentage of variance	cumulative percentage of variance				
comp 1	1.3766096	27.53219	27.53219				
comp 2	1.2662437	25.32487	52.85707				
comp 3	0.9304291	18.60858	71.46565				
comp 4	0.8380248	16.76050	88.22614				
comp 5	0.5886928	11.77386	100.00000				
# eigenvalues は主成分の分散, percentage of variancev は寄与率, cumulative p							
ercentage of variance が累積寄与率を示す							
# スクリープロットを作成するfviz_screeplot()は、自動的にpercentage of varia							

第1主成分が27%超、第2主成分も合わせると80%近い。

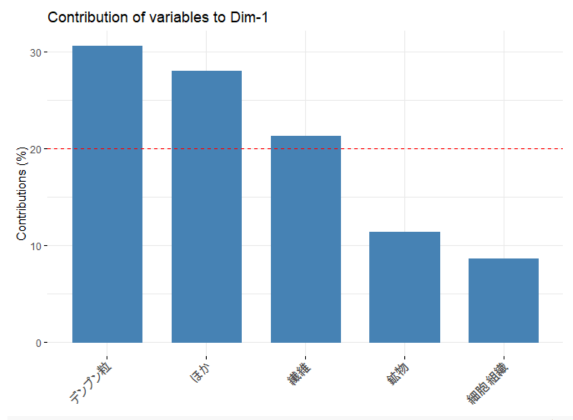
## 主成分に対する各変数の寄与率を出図

nce をy 値に出力する

```
      fviz_contrib(res.pca,
      choice = "var", # 変数ごとの寄与率(ctr)

      axes = 1, # 主成分1を指定(変更すると各主成分が指定できる)

      top = 10) # 表示する変数の数を指定
```



res.pca\$var\$contrib %>%

**kable() # y 軸に指定されている"var"でres.pca** オブジェクトの要素であるres.pc a\$var を引数に指定

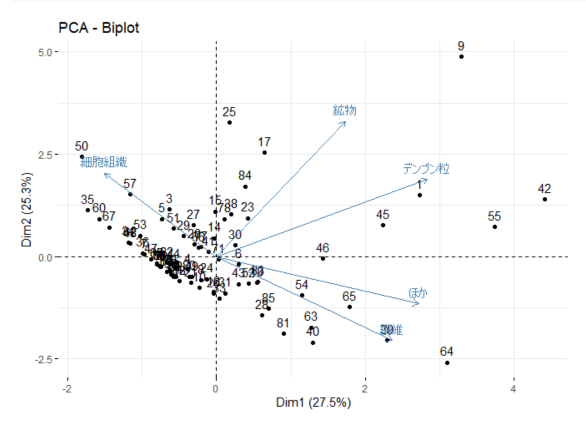
	Dim.1	Dim.2	Dim.3	Dim.4	Dim.5
デンプン粒	30.654628	14.755364	7.3649657	17.899973	29.325069
鉱物	11.372538	45.130749	0.1119077	6.230577	37.154228
細胞組織	8.627449	17.117302	63.9292627	3.562390	6.763597
繊維	21.281049	17.408648	15.1283692	29.670742	16.511191
ほか	28.064335	5.587937	13.4654946	42.636318	10.245915

第1主成分はデンプン粒、ほか(塵や墨などの物質)が高い寄与率を占めることから、第1主成分は「填料とたの物質の混合」と要約できる。

### 主成分得点の散布図を出力

# 主成分1 と2 を表示

**fviz\_pca\_biplot**(res.pca) # 主成分1 と 2 を表示, axes = C(o,o)) で別の主成分を表示可能



ggsave(file = "fig9.png", width = 6, height = 6, dpi = 300) # ファイルの保存

デンプン粒と鉱物は、同じ意味を持つ変数、すなわち填料である。細胞組織の断片、繊維とほか(他の物質)は異なる変数を示すため、素材由来の構成物だけの含有ではない。

## 料紙構成物の因子分析

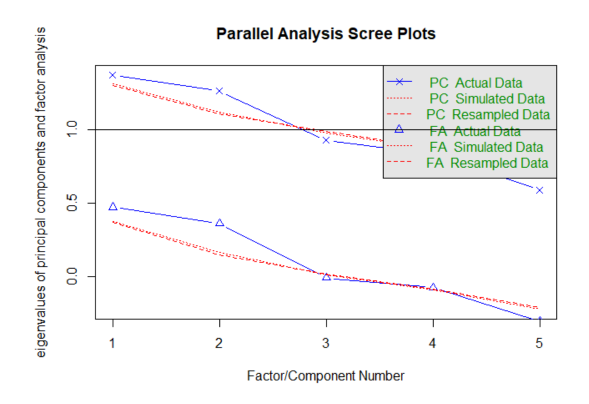
料紙構成物に共通して影響する因子を仮定、この因子から変数間の相関関係を考える(図 10 へ反映)。

# 因子分析を行うパッケージを読み込む

library(psych)

library(GPArotation)

```
tbs5 <- read_csv("yomei-compo.csv") # CSV ファイルの読み取り
tbs5 # 読み込んだデータ
# A tibble: 89 x 7
        紙素材 デンプン粒 鉱物 細胞組織 繊維 ほか
  番号
                  <dbl> <dbl>
                               <dbl> <dbl> <dbl>
  <chr> <chr>
1 11-391 コウゾ
                                 97
                                      1
                                           28
                    20
                          3
2 11-392 コウゾ
                     0
                          0
                                62
                                           0
 3 11-393 コウゾ
                     5
                          1
                                119
                                      0
                                           0
4 11-394 コウゾ
                     0
                          0
                                74
                                      0
                                           10
5 11-396 コウゾ
                     0
                          1
                                108
                                           0
6 11-397 コウゾ
                     0
                          1
                                 58
                                      1
                                           0
7 11-398 コウゾ
                     0
                          0
                                 91
                                           0
8 11-399 コウゾ
                     0
                          0
                                48
                                      0
                                          10
9 11-400 コウゾ
                          4
                                 95
                    81
                                      0
                                           0
10 11-401 コウゾ
                                 19
                                           5
# ... with 79 more rows
# 構成物の種類を実数型に変換
tbs6 <-
 tbs5 %>%
 filter(紙素材 %in% "コウゾ") %>% # コウゾだけを選択
 select(デンプン粒,鉱物,細胞組織,繊維,ほか) %>%
 mutate(
   デンプン粒 = as.numeric(デンプン粒), # デンプン粒を実数に変換
   鉱物 = as.numeric(鉱物),
                               # 鉱物を実数に変換
   細胞組織 = as.numeric(細胞組織),
                             # 細胞組織を実数に変換
   繊維 = as.numeric(繊維),
                               # 繊維を実数に変換
                               # ほか(他の物質)を実数に変換
   ほか = as.numeric(ほか))
# 構成物間の相関係数を出す
相関行列 <- cor(tbs6)
相関行列
          デンプン粒
                        鉱物
                              細胞組織
                                           繊維
                                                     ほか
デンプン粒 1.00000000 0.29252650 -0.07469807 0.11404069 0.06666722
鉱物
         0.29252650 1.00000000 0.10766770 -0.09679362 0.07799736
細胞組織
        -0.07469807 0.10766770 1.00000000 -0.09181340 -0.11933025
繊維
         0.11404069 -0.09679362 -0.09181340 1.00000000 0.21947530
ほか
         0.06666722 0.07799736 -0.11933025 0.21947530 1.00000000
# 因子数を決める
fa.parallel(tbs6,SMC=TRUE) # スクリープロットを表示
```

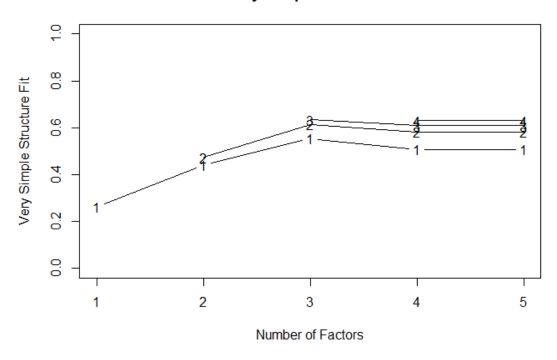


Parallel analysis suggests that the number of factors = 0 and the number of components = 0

vss(tbs6, n.obs=N, rotate="varimax")

Warning in fac(r = r, nfactors = nfactors, n.obs = n.obs, rotate = rotate, : An ultra-Heywood case was detected. Examine the results carefully

#### Very Simple Structure



```
Very Simple Structure
Call: vss(x = tbs6, rotate = "varimax", n.obs = N)
VSS complexity 1 achieves a maximimum of 0.55 with
VSS complexity 2 achieves a maximimum of 0.61 with 3
The Velicer MAP achieves a minimum of NA with
                                                1 factors
BIC achieves a minimum of NA with 1 factors
Sample Size adjusted BIC achieves a minimum of NA with 2
Statistics by number of factors
  vss1 vss2
              map dof
                        chisq prob sqresid fit RMSEA
                                                        BIC SABIC complex
1 0.26 0.00 0.086
                    5 9.1e+00
                                       4.0 0.26 0.098 -13.1
                               0.1
                                                                      1.0
2 0.44 0.47 0.179
                    1 1.1e+00
                               0.3
                                       2.8 0.47 0.027
                                                       -3.4 - 0.21
                                                                       1.2
3 0.55 0.61 0.412
                   -2 2.1e-09
                                       2.0 0.63
                                                   NA
                                                         NA
                                                               NA
                                                                      1.4
                                NA
4 0.51 0.58 1.000
                   -4 0.0e+00
                                NA
                                       2.0 0.63
                                                   NA
                                                         NA
                                                               NA
                                                                      1.4
5 0.51 0.58
                   -5 0.0e+00
               NA
                                NA
                                       2.0 0.63
                                                   NA
                                                         NA
                                                               NA
                                                                      1.4
   eChisq
             SRMR eCRMS eBIC
1 1.7e+01 1.0e-01 0.141 -5.3
2 1.3e+00 2.8e-02 0.087 -3.1
3 3.3e-09 1.4e-06
```

```
4 1.7e-18 3.2e-11
                    NA
                         NA
5 1.7e-18 3.2e-11
                    NA
                        NA
# 結果として、平行分析では3 因子、MAP 法では1 因子、適合度基準 (BIC) では2 因子
が良い。ここでは3因子で決める。
# 因子分析を行う
fa.result1 <- fa(tbs6,nfactors=3,fm="ML")</pre>
print(fa.result1, sort=T, cut=0.3) # 因子負荷が 0.3 以下の値を非表示
Factor Analysis using method = ml
Call: fa(r = tbs6, nfactors = 3, fm = "ML")
Standardized loadings (pattern matrix) based upon correlation matrix
          item
                 ML1
                      ML2
                                   h2
                            ML3
                                         u2 com
鉱物
             2 0.99
                                0.995 0.005 1.0
デンプン粒
            1
                     0.85
                               0.721 0.279 1.0
             5
ほか
                           0.68 0.465 0.535 1.0
繊維
                           0.32 0.145 0.855 2.0
             4
細胞組織
            3
                               0.061 0.939 2.7
                     ML1 ML2 ML3
SS loadings
                     1.03 0.75 0.60
Proportion Var
                     0.21 0.15 0.12
Cumulative Var
                     0.21 0.36 0.48
Proportion Explained 0.43 0.31 0.25
Cumulative Proportion 0.43 0.75 1.00
With factor correlations of
    ML1 ML2 ML3
ML1 1.00 0.33 0.08
ML2 0.33 1.00 0.14
ML3 0.08 0.14 1.00
Mean item complexity = 1.6
Test of the hypothesis that 3 factors are sufficient.
The degrees of freedom for the null model are 10 and the objective func
tion was 0.22 with Chi Square of 18.17
The degrees of freedom for the model are -2 and the objective function w
as 0
The root mean square of the residuals (RMSR) is 0
The df corrected root mean square of the residuals is NA
The harmonic number of observations is 85 with the empirical chi square
 0 with prob < NA
```

```
The total number of observations was 85 with Likelihood Chi Square = 0 with prob < NA

Tucker Lewis Index of factoring reliability = 2.294

Fit based upon off diagonal values = 1

Measures of factor score adequacy

ML1 ML2 ML3

Correlation of (regression) scores with factors 1.00 0.86 0.71

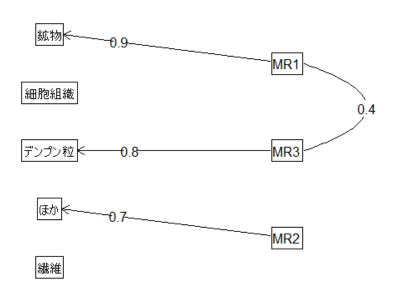
Multiple R square of scores with factors 0.99 0.73 0.51

Minimum correlation of possible factor scores 0.99 0.47 0.02

# 因子負荷の可視化

fa.result1 = fa(tbs6, nfactors=3, fm="minres",rotate="oblimin",use="complete.obs")
```

#### **Factor Analysis**



#### # 因子負荷量の表示

fa.diagram(fa.result1)

unclass(fa.result1\$loadings)

MR1MR3MR2デンプン粒0.016545690.79113716-0.009188201鉱物0.922996970.011699300.008554870細胞組織0.18572833-0.14466103-0.163285306

繊維 -0.20071818 0.18314100 0.295960324 ほか 0.02345439 -0.01816758 0.737600749

# 描画

biplot(fa.result1\$scores,fa.result1\$loading,cex=1)

