TP Statistique

Cédric Milinaire, Corentin Laharotte

4 avril 2020

Voici le plan de ce qui sera fait dans le TP. # 0. Visualisation de chemins

Lecture du fichier des villes :

```
villes <- read.csv('DonneesGPSvilles.csv',header=TRUE,dec='.',sep=';',quote="\"")
str(villes)

## 'data.frame': 22 obs. of 5 variables:
## $ EU_circo : Factor w/ 7 levels "Centre","Est",..: 6 6 4 2 7 4 2 1 2 4 ...
## $ region : Factor w/ 22 levels "Alsace","Aquitaine",..: 22 9 19 10 2 4 8 3 5 17 ...
## $ ville : Factor w/ 22 levels "Ajaccio","Amiens",..: 11 1 2 3 4 5 6 7 8 9 ...
## $ latitude : num 45.7 41.9 49.9 47.2 44.8 ...
## $ longitude: num 4.847 8.733 2.3 6.033 -0.567 ...
Représentation des chemins par plus proches voisins et du chemin optimal :
coord <- cbind(villes$longitude,villes$latitude)
dist <- distanceGPS(coord)
voisins <- TSPnearest(dist)</pre>
```

```
dist <- distanceGPS(coord)
voisins <- TSPnearest(dist)

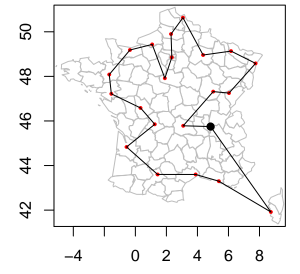
pathOpt <- c(1,8,9,4,21,13,7,10,3,17,16,20,6,19,15,18,11,5,22,14,12,2)

par(mfrow=c(1,2),mar=c(1,1,2,1))
plotTrace(coord[voisins$chemin,], title='Plus proches voisins')
plotTrace(coord[pathOpt,], title='Chemin optimal')</pre>
```

Plus proches voisins

-4 0 2 4 6 8

Chemin optimal



Les longueurs des trajets (à vol d'oiseau) valent respectivement, pour la méthode des plus proches voisins :

[1] 4303.568

et pour la méthode optimale :

[1] 3793.06

Ceci illustre bien l'intérêt d'un algorithme de voyageur de commerce. Nous allons dans la suite étudier les performances de cet algorithme.

1. Comparaison d'algorithmes

Dans cette partie, nous souhaitons comparer les méthodes repetitive_nn, nearest_insertion, two_opt, nearest, et branch. Pour cela, nous allons générer des graphes aléatoires de 10 sommets, et tester les longueurs des chemins calculés et le temps de calcul des différentes méthodes.

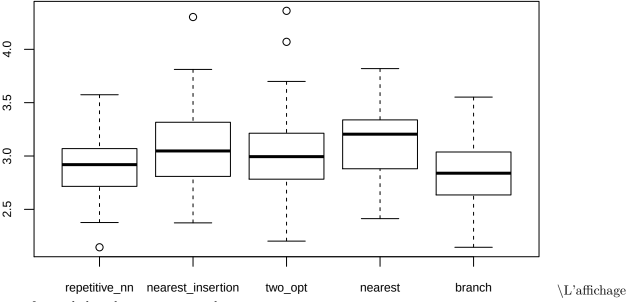
```
n <- 10
sommets <- data.frame(x = runif(n), y = runif(n))
couts <- distance(sommets)</pre>
```

1.1. Longueur des chemins

Dans un premier temps, nous allons comparer les longueurs des chemins hamiltoniens calculés par les 5 méthodes sur 50 réalisations de graphes aléatoires.

Représentation de la longueur des chemins hamiltoniens obtenus par différentes méthodes :

longueur des chemins hamiltoniens donnés par 5 méthodes



sous forme de boxplot nous permet de remarquer que :

- la méthode branch renvoie le plus souvent un chemin plus court que les autres méthodes
- la méthode nearest renvoie le plus souvent un chemin plus long que les autres méthodes
- la boîte de la méthode repetitive_nn est moins étendue que les boîtes obtenues par les autres méthodes, ce qui nous permet de constater que 50% des valeurs sont très proches de la valeur médiane

• la boîte de la méthode nearest_insertion est plus étendue que les boîtes obtenues par les autres méthodes, ce qui nous permet de constater que 50% des valeurs sont assez étendues autour de la valeur médiane

L'affichage obtenu est assez cohérent puisqu'aucune méthode n'a de valeur moyenne complètement absurde par rapport aux autre méthodes.

test entre 'nearest' et 'branch'

On souhaite maintenant comparer les méthodes des plus proches voisins et Branch&Bound. On réalise donc un test sur l'espérance de chaque méthode.

Notre hypothèse nulle (H0) est que la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode des plus proches voisins est inférieure ou égale à la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode Branch&Bound. Notre hypothèse alternative (H1) est que la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode des plus proches voisins est supérieure à la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode Branch&Bound.

```
(H0) m_{nn} - m_b \le 0 \le m_{nn} \le m_b
(H1) m_{nn} - m_b > 0 \le m_{nn} > m_b
```

Nous allons ensuite tester si au seuil de 5% la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode des plus proches voisins est inférieure ou égale à la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode Branch&Bound.

Pour cela, nous allons faire une comparaison d'échantillons gaussiens appariés. En effet, les deux méthodes étant basées sur les mêmes graphes, les résultats obtenus ne peuvent pas être considérés comme indépéndant.

On pose a = 0.05.

On obtient une p_{valeur} de :

```
## [1] 7.011422e-12
## [1] "p_valeur < a"
## [1] "On peut rejeter HO"</pre>
```

On observe que la p_{valeur} obtenue est strictement inférieure à a.

On peut rejeter H0, et affirmer avec un risque de 5% que la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode des plus proches voisins n'est pas inférieure à la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode de Branch&Bound.

tests 2 à 2

On souhaite maintenant comparer 2 à 2 les longueurs moyennes des chemins hamiltoniens obtenus par les 5 méthodes vues précédemment.

On réalise donc un test sur l'espérance de chaque méthode.

Soit i, j deux méthodes différentes .Notre hypothèse nulle (H0) est que la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode i est égale à la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode j. Notre hypothèse alternative (H1) est que la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode i est différente de la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode j.

```
(H0) mi = mj
(H1) mi! = mj
```

Nous avons lancé 10 tests simultanés, et obtenus les résulats suivants :

```
##
## Pairwise comparisons using t tests with pooled SD
##
## data: results and methods
##
```

Nous allons tester si au seuil de 5%, notre hypothèse H0 est vérifiée.

Si on accepte un risque alpha=5%, on rejette notre hypothèse nulle (H0) si la p_{valeur} obtenue à l'indice [i,j] est inférieure à alpha.

Donc, si la valeur à l'indice [i,j] est inférieure à alpha, nous pouvons affirmer avec un risque de 5% que la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode i est différente de celle obtenue avec la méthode j.

En appliquant ce principe à nos résultats, nous pouvons dire que :

- les méthodes nearest et branch ont des moyennes de chemins calculés différentes
- les méthodes nearest_insertion et branch ont des moyennes de chemins calculés différentes les méthodes nearest et repetitive_nn ont des moyennes de chemins calculés différentes

Pour les autres méthodes, nous ne pouvons pas rejeter l'hypothèse d'après laquelle la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode i est égale à la moyenne des chemins hamiltoniens obtenus avec la méthode j.

1.2. Temps de calcul

Nous souhaitons maintenant comparer les temps d'éxécution des différentes méthodes de calcul de longueur de chemin hamiltonien sur 20 graphes de 10 sommets générés aléatoirement.

Nous avons utilisé la focntion benchmark pour réaliser des statistiques d'exécution pour chaque méthode.

Nous avons réalisé des tests sur les temps moyens d'exécution de chaque méthode :

Soit i, j deux méthodes différentes .Notre hypothèse nulle (H0) est que le temps moyen d'exécution de la méthode i est égale au temps moyen d'exécution de la méthode j. Notre hypothèse alternative (H1) est que le temps moyen d'exécution de la méthode i est différent du temps moyen d'exécution de la méthode j.

```
(H0) mi = mj
(H1) mi! = mj
```

Le résultat de ces tests est représenté par une lettre dans la colonne cld du tableau ci-dessous. Une même lettre est attribuée aux méthodes pour lequelles H0 n'est pas rejetée. Les lettres sont classées par ordre croissant de temps d'exécution, ainsi un algorithme classé 'a' est plus rapide qu'un algorithme classé 'b'. Deux méthodes ayant des lettres différentes ont donc des temps d'exécution moyens différents.

```
## Unit: microseconds
##
                                                            lq
                                                                             median
                                      expr
                                                min
                                                                     mean
##
        TSPsolve(couts, "repetitive_nn") 5356.465 5687.3755 7419.30135 6627.4160
##
    TSPsolve(couts, "nearest_insertion")
                                            819.195
                                                     871.4615 1106.49800
                                                                           950.9685
##
              TSPsolve(couts, "two_opt")
                                            477.756
                                                     533.2180
                                                                992.65790
                                                                           694.4950
              TSPsolve(couts, "nearest")
##
                                             13.841
                                                       17.3605
                                                                 22.30045
                                                                            19.9470
               TSPsolve(couts, "branch") 1411.043 2281.9015 4429.99385 3557.2475
##
##
                     max neval cld
           uq
##
    7959.1405 16466.678
                            20
    1202.3755
               2136.873
                            20 a
##
               2978.480
##
    1156.8150
                            20 a
##
      24.8285
                 38.690
                            20 a
##
    5432.9990 16504.144
                            20
```

Nous pouvons remarquer que les méthodes nearest_insertion, two_opt et nearest ont un temps d'exécution moyen similaires. Les méthodes sont classées 'a', ce qui montre que ce sont les méthodes les plus rapides des 5 méthodes proposées. De plus, les 3 méthodes ayant le même classement, on ne peut pas rejeter le fait que les temps moyens d'exécution de ces méthode sont équivalents. Il n'a, en tout cas, pas été mis en évidence que ces méthodes avaient des temps d'exécution significativement différents.

Les méthodes repetitive_nn et branch ont une durée d'exécution moyenne supérieure aux autres.

La méthode repetitive_nn est classée 'c', ce qui fait que l'on peut affirmer que le temps moyen d'exécution de cette méthode est différent du temps moyen d'exécution des autres méthodes. De plus, comme les lettres {a, b, c, ...} sont attribuées en fonction du temps d'exécution ('a' pour la plus rapide, ...), on peut en déduire que le temps moyen d'exécution de repetitive_nn est plus important que le temps moyens des autres méthodes.

Par la même réflexion que celle faite précédemment, nous pouvons remarquer que branch est classé 'b', et a un temps d'exécution moyen plus long que les trois méthodes classées 'a'. Cependant, il a un temps moyen d'exécution inférieur à la méthode repetitive_nn.

2. Etude de la complexité de l'algorithme Branch and Bound

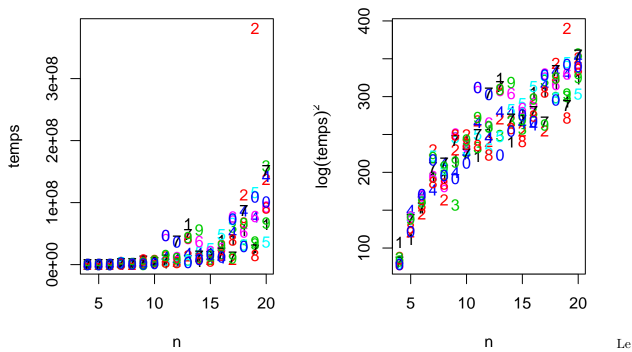
Nous intéressons désormais à l'algorithme Branch&Bound. Nous allons étudier sa complexité en fonction du graphe sur lequel il est appliqué.

2.1. Comportement par rapport au nombre de sommets : premier modèle

Création du modèle linéaire

Dans un premier temps nous allons créer une matrice temps calculant les temps mis par l'algorithme Branch&Bound pour calculer les chemins hamiltoniens sur un graphe de n sommets généré aléatoirement. Nous réalisons 10 fois l'algorithme sur un graphe à sommets, et nous faisons varier n de 4 à 20. La matrice obtenue est donc de dimension 17*10.

A l'aide de ces données, nous pouvons afficher le graphe du temps mis par l'algorithme en fonction du nombre de noeuds du graphe, et le graphe de $\log(temps)^2$ en fonction nombre de noeuds du graphe. Cela nous donne les résultats ci-dessous.



graphe du temps mis par l'algorithme en fonction du nombre de noeuds du graphe semble suivre une courbe exponentielle. Cette hypothèse est soutenue par le 2ème graphe.

Nous avons ensuite ajusté le modèle linéaire de $\log(temps)^2$ en fonction de n, pour en récupérer principales charactéristiques. Nous avons obtenu le résultat suivant :

```
##
## Call:
## lm(formula = vect_temps ~ vect_dim)
##
## Residuals:
##
      Min
                1Q
                   Median
                                3Q
                                       Max
                     0.327
  -64.574 -15.773
                            16.623
                                    81.647
##
##
## Coefficients:
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
## (Intercept)
                84.9263
                            6.0171
                                     14.11
                                             <2e-16 ***
                13.2161
                            0.4642
                                     28.47
## vect_dim
                                             <2e-16 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 29.65 on 168 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.8283, Adjusted R-squared: 0.8273
## F-statistic: 810.5 on 1 and 168 DF, p-value: < 2.2e-16
```

Nous pouvons remarquer qu'il y a une relation linéaire entre $\log(temps)$ et n, puisque le test de Fisher ne rejette pas le modèle linéaire. En effet ce test permet de rejeter le fait que tous les coefficients du modèle sont nuls.

```
De plus, R^2 =
## [1] 0.8283045
```

Rš étant proche de 1, une grande partie des données suivent le modéle linéaire. On peut donc en conclure qu'il y a une relation linéaire entre $\log(temps)$ š et n.

```
De ce fait, on peut en déduire que : \exists \alpha, \beta tels que \log(temps)\check{s} = \alpha * n + \beta soit \log(temps) = -\frac{1}{2} \sqrt{(\alpha * n + \beta)} donc temps = \exp(-\frac{1}{2} \sqrt{(\alpha * n + \beta)})
```

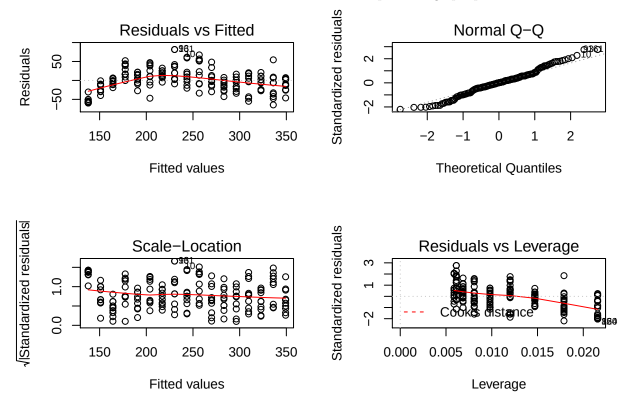
On peut en déduire que Branch&Bound semble avoir une complexité temporelle en $\exp(n)$.

Analyse de la validité du modèle :

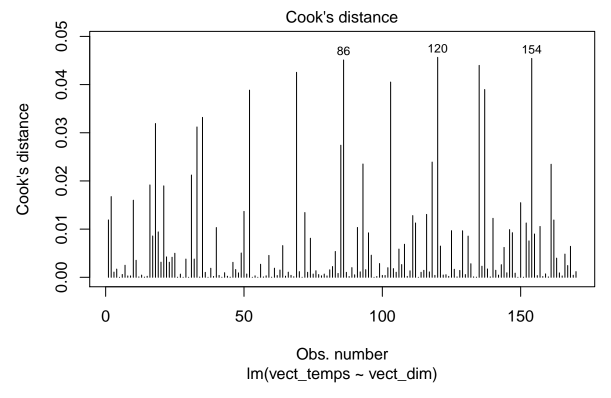
Le modèle nous renvoie une fonction de type: $Y = aX + b + \epsilon$. En effet nous avons les paramètres suivants: a = 14.7, b = 68.6. Il reste donc a savoir les coéfficients et donc le modèle sont pertinents. Nous allons tous d'abord analyser la pertinence des coefficients puis celle du modèle en géneral. * Sois $\alpha = 5\%$

- L'analyse de a, permet d'établir un premier résultat quantifiant la significativité du modèle. En effet nous allons tester la significativité de a via le test statistique: (H0): a=0 contre $(H1): a\neq 0$. La p-value de celui-ci ce retrouve dans le tableau summary(temps.lm) et est 2.2e-16. Nous pouvons donc rejeter H0 et affirmer avec 5% de risque que a n'est pas significatif.
- L'analyse de b est la moins importante. Il nous indique seulement l'importance de l'intercept. Le test statistique est analogique à a. Ca p-value est aussi 2.2e-16 Nous pouvons donc rejeter H0 et affirmer avec 5% de risque que a n'est pas significatif.
- Nous pouvons maintenant passé a l'analyse des résidus:

- Pour ceci nous allons tous d'abord nous intéréssé a plusieurs graphique:



- Residuals vs Fitted: La courbe n'est pas complètement horizontal. Il y'a donc un léger effet d'échelle.
- Normal Q-Q: les points sont proches de la bissectrice, la distribution des résidus est donc similaire à la distribution normale. Nous voyons une légère séparation au niveau des queues des distribution.
- Scale Location: cette courbe représente la meme chose que la première seulement avec dles résisu normalisé. On remarque que la courbe est bien honrizontal que le léger effet d'échelle disparait.
- Pour la distance de cook nous avons préfére prendre le graphique suivant: Nous voyons qu'aucun résidu a une distance plus grande que 0.05 et que la plus part on une distance inferieure a 0.01. Ceci indique que le bon fit du modèle.



- Il est aussi possible d'éffectuer un test statistique sur les résidus. En effet s'ils suivent une loi normale ceci indique le bon fit du modèle.
- Définissons:
 - (H0) les résidus suivent une loi normale
 - (H1) les résidus ne suivent pas une loi normale
- Pour tester ceci nous pouvons efféctuer un test de shapiro.

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: residuals(temps.lm)
## W = 0.98591, p-value = 0.08467
## [1] "p-valeur >= alpha"
## [1] "On ne peut pas rejeter HO"
```

On ne peut pas rejetter H0, donc nous pouvons affirmer que les résidusne suivent une loi normale. Ce qui indique un modèle pertinent.

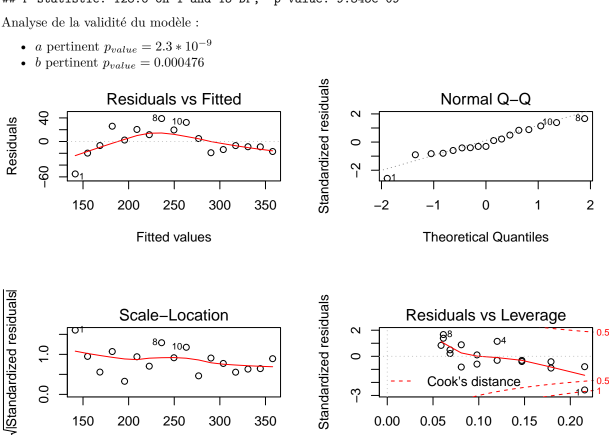
2.2. Comportement par rapport au nombre de sommets : étude du comportement moyen

L'explication des résultats étants similaire a 2.1, nous allons simplement afficher nos résultats. Récupération du temps moyen.

Ajustement du modèle linéaire de $\log(temps.moy)^2$ en fonction de n.

```
##
## Call:
## lm(formula = vect_temps_moy ~ vect_dim_moy)
##
## Residuals:
```

```
##
                    Median
       Min
                1Q
                                 3Q
                                        Max
  -55.016 -13.674
                    -6.911
                            19.579
                                     38.924
##
##
  Coefficients:
##
##
                Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                  87.380
                                       5.652 4.60e-05 ***
##
                              15.460
   (Intercept)
                                      11.339 9.34e-09 ***
  vect dim moy
                  13.524
                               1.193
##
## Signif. codes:
                     '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 24.09 on 15 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.8955, Adjusted R-squared:
## F-statistic: 128.6 on 1 and 15 DF, p-value: 9.345e-09
```



• Residuals vs Fitted: La courbe n'est pas du tou horizontal. Il y'a donc un important effet d'échelle.

Leverage

• Normal Q-Q: Les distributions sont identiques.

Fitted values

- Scale Location: L'effet d'échelle disparait. Le nuage de point est sans structure. Ce qui indique la qualité du modèle.
- Il est aussi possible d'éffectuer un test statistique sur les résidus. En effet s'ils suivent une loi normale ceci indique le bon fit du modèle.
- Définissons: (H0) les résidus suivent une loi normale (H1) les résidus ne suivent pas une loi normale
- Pour tester ceci nous pouvons efféctuer un test de shapiro.
- (H0) les résidus suivent une loi normale (H1) les résidus ne suivent pas une loi normale

On prend un risque alpha=5%

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: residuals(temps.lm_moy)
## W = 0.9562, p-value = 0.5615
## [1] "p-valeur >= alpha"
## [1] "On ne peut pas rejeter HO"
```

On ne peut rejetter H0, donc nous pouvons affirmer que les résidus suivent une loi normale. Ce qui indique un modèle pertinent.

2.3. Comportement par rapport à la structure du graphe

Lecture du fichier 'DonneesTSP.csv'.

- D'après nous les variables non pertinentes sont: diameter, mean.dist, sd.dist, mean.long. En effet tous ces variables s'intérèssent seulement aux couts des arretes. Ces derniers n'ont pas d'importance dans le temps de calcul (calculer le chemin avec une arrete de 5 ou dfe 1000 reviens a la meme chose).
- Ajustement du modèle linéaire de log(temps.moy) en fonction de toutes les variables présentes. Modèle sans constante. Nous allons d'abord procédé a un test de fisher avec toutes les variables.

```
##
## Call:
## lm(formula = log(tps) ~ ., data = data.graph)
##
## Residuals:
##
       Min
                 1Q
                      Median
                                    30
                                            Max
##
  -0.78776 -0.15715 0.01542
                              0.17260
                                       0.65036
##
## Coefficients:
##
                Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
               6.4903426 0.5450715
                                     11.907
                                             < 2e-16 ***
## dim
               3.4191719
                          0.2391476
                                     14.297
                                             < 2e-16 ***
## mean.long
               -4.8152962
                          0.7294055
                                     -6.602 1.05e-08 ***
## mean.dist
              -0.0020048
                          0.0010633
                                     -1.886
                                             0.06404
## sd.dist
               0.0048105 0.0006652
                                      7.231 8.55e-10 ***
## mean.deg
               -0.1367369 0.0425459
                                     -3.214
                                             0.00208 **
## sd.deg
               0.1399515 0.0872430
                                      1.604
                                             0.11376
## diameter
               -0.0646816 0.1566329
                                     -0.413
                                             0.68107
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 0.2912 on 62 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.986, Adjusted R-squared: 0.9844
## F-statistic: 622.6 on 7 and 62 DF, p-value: < 2.2e-16
```

- Sois $\alpha = 1\%$
- Le test de fisher à une p_{value} de $2x10^-16$ et nous permet donc de rejeter H0 avec un risque de 1%.

Calcul AIC

• Dans l'étape suivante nous allons procéder au calcul de l'AIC pour les variables de notre modèle. Ceci nous permettera de supprimer les variables non pertinentes.

```
## Start: AIC=-165.23
## log(tps) ~ dim + mean.long + mean.dist + sd.dist + mean.deg +
##
       sd.deg + diameter
##
##
               Df Sum of Sq
                                RSS
## - diameter
                     0.0145 5.2711 -167.038
                1
                             5.2566 -165.230
## <none>
                             5.4748 -164.384
## - sd.deg
                1
                     0.2182
## - mean.dist
               1
                     0.3014
                             5.5581 -163.327
## - mean.deg
                1
                     0.8757
                             6.1324 -156.444
## - mean.long
                     3.6951 8.9517 -129.965
               1
## - sd.dist
                     4.4335
                             9.6902 -124.417
                1
## - dim
                1
                    17.3311 22.5877 -65.176
##
## Step: AIC=-167.04
## log(tps) ~ dim + mean.long + mean.dist + sd.dist + mean.deg +
##
       sd.deg
##
##
               Df Sum of Sq
                                RSS
                                          ATC
## <none>
                             5.2711 -167.038
                     0.2065 5.4776 -166.349
## - sd.deg
                1
## - mean.dist
                     0.6554 5.9265 -160.835
                1
## - mean.deg
                             6.2531 -157.080
                     0.9820
                1
## - mean.long
                     3.8220
                             9.0931 -130.869
               1
## - sd.dist
                1
                     4.9133 10.1844 -122.935
                    18.7788 24.0499 -62.785
## - dim
                1
##
## Call:
  lm(formula = log(tps) ~ dim + mean.long + mean.dist + sd.dist +
##
       mean.deg + sd.deg, data = data.graph)
## Coefficients:
  (Intercept)
                        dim
                               mean.long
                                             mean.dist
                                                            sd.dist
                                                                        mean.deg
                                -4.854857
##
      6.396008
                   3.444077
                                             -0.002284
                                                           0.004883
                                                                        -0.140823
##
        sd.deg
##
      0.126916
```

• La variable diameter à été supprimé du modèle. Il reste sd.dist, mean.dist et mean.long, qui nous apparaissent peut pertinente.

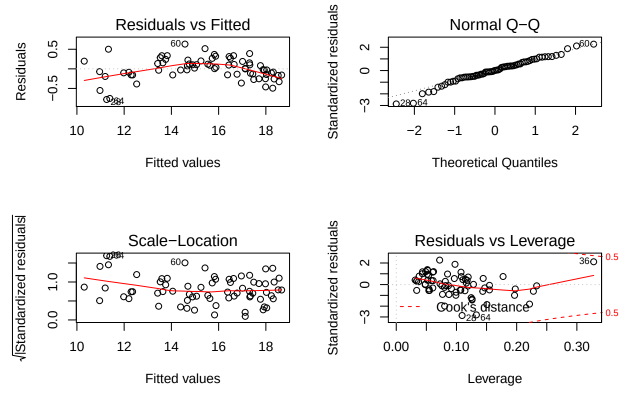
Test Fisher

```
##
## Call:
## lm(formula = log(tps) ~ dim + mean.long + mean.dist + sd.dist +
       mean.deg + sd.deg, data = data.graph)
##
##
## Residuals:
##
        Min
                  1Q
                       Median
                                    3Q
                                             Max
## -0.78246 -0.15445 0.00111 0.18027 0.63156
##
## Coefficients:
                 Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
```

```
## (Intercept)
                6.3960078
                           0.4916227
                                       13.010
                                               < 2e-16 ***
##
  dim
                            0.2298893
                                       14.981
                                               < 2e-16
                3.4440771
                                       -6.759 5.25e-09
##
  mean.long
               -4.8548566
                            0.7183110
  mean.dist
               -0.0022837
                            0.0008160
                                       -2.799
                                               0.00680 **
##
##
  sd.dist
                0.0048833
                            0.0006372
                                        7.663 1.39e-10 ***
                            0.0411061
                                               0.00108 **
  mean.deg
               -0.1408227
                                       -3.426
##
                            0.0807943
                                               0.12123
  sd.deg
                0.1269156
                                        1.571
##
## Signif. codes:
                     '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 0.2893 on 63 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.9859, Adjusted R-squared:
                  736 on 6 and 63 DF, p-value: < 2.2e-16
## F-statistic:
```

- Sois $\alpha = 1\%$.
- D'après le test de fisher nous pouvons affirmer que le test est pertinent avec un risque de 1% ($p_{value} = 2.2 * 10^{-16}$). Cependant la p_{value} n'a pas changé en supprimant la variable diameter.

Plots



- Residuals vs Fitted: La courbe n'est pas horizontal. Il y'a donc un effet d'échelle. Ceci indique un fit moyen.
- Normal Q-Q: Les distributions sont identiques, avec de légère différence sur les queues.
- Scale Location: L'effet d'échelle disparait. Le nuage de point est sans structure. Ce qui indique la qualité du modèle.
- Cook Distance: les points sont a une distance cook faible, ceci indique un bon fit.

Test Shapiro

• Nous pouvons aussi analyser les résidus, pour voir si ils suivent une distribution normal, avec le test de Shapiro.

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: residuals(new_model)
## W = 0.98094, p-value = 0.3641
## [1] "p-valeur > alpha"
## [1] "On ne peut pas rejeter HO"
```

On ne peut pas rejetter H0, donc nous pouvons affirmer que les résidus suivent une loi normale. Ce qui indique un modèle pertinent.