## Estimadores de efecto

#### Tamara Ricardo

## Introducción

En esta sección repasaremos los principales estimadores de efecto utilizados en estudios epidemiológicos descriptivos y analíticos y presentaremos ejemplos para el ajuste de modelos de meta-análisis para cada caso usando R.

Comenzaremos por cargar el paquete meta:

```
Loading required package: metadat

Loading 'meta' package (version 8.0-2).
Type 'help(meta)' for a brief overview.
```

Para facilitar la exploración de datos, utilizaremos el paquete tidyverse[1]:

```
library(tidyverse)
```

En la sección anterior, exploramos cómo personalizar los colores de los forest plot con los argumentos col.diamond y col.square. Para garantizar que los gráficos sean accesibles a personas con deficiencia en la percepción del color, utilizaremos paletas colorblind-friendly disponibles en el paquete scico [2]:

```
# Cargar paquete
library(scico)

# Lista de paletas categóricas
scico_palette_show(categorical = TRUE)
```



En los ejemplos siguientes, emplearemos la paleta "buda", que genera un gradiente de colores entre magenta y amarillo:

```
# Paleta colorblind-friendly
pal <- scico(n = 3, palette = "buda")</pre>
```

# Meta-análisis en estudios descriptivos

En los estudios descriptivos, los principales estimadores de efecto incluyen la **correlación**, la **prevalencia** y la **tasa de incidencia**. A continuación, presentaremos ejemplos prácticos de ajuste de modelos para cada uno de ellos.

#### Correlaciones

Las correlaciones miden la fuerza y dirección de la relación entre dos variables numéricas continuas, calculándose como:

$$r_{xy} = rac{Cov_{xy}}{S_x S_y}$$

donde:

- $Cov_{xy}$  es la covarianza entre las variables X e Y.
- $S_x$  y  $S_y$  son los desvíos estándar de cada variable.

Dado que los coeficientes de correlación solamente toman valores entre –1 y 1, su distribución no es simétrica, pudiendo afectar la estimación del error estándar en muestras pequeñas. Para corregir este sesgo y estabilizar la varianza, se utiliza la **transformación z de Fisher**.

La función metacor() ajusta modelos de meta-análisis para correlaciones y aplica automáticamente esta transformación mediante el argumento sm = "ZCOR".

Como ejemplo, utilizaremos la base de datos dat.aloe2013, que recopila resultados de cinco estudios sobre la relación entre condiciones laborales y salud mental en trabajadores sociales que atienden infancias.

Comenzamos cargando los datos y explorando su estructura:

```
# Cargar datos
datos_cor <- dat.aloe2013

# Explorar datos
glimpse(datos_cor)</pre>
```

Las principales variables de interés son:

- R2: coeficiente de correlación.
- n: tamaño muestral en cada estudio.
- study: identificador del estudio.

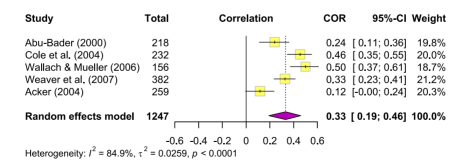
Ajustamos el modelo de meta-análisis para correlaciones aplicando la transformación z de Fisher:

```
Number of studies: k = 5
Number of observations: o = 1247
                        COR
                                      95%-CI
                                                 z p-value
Common effect model 0.3195 [0.2685; 0.3687] 11.62 < 0.0001
Random effects model 0.3320 [0.1903; 0.4602] 4.44 < 0.0001
Quantifying heterogeneity (with 95%-CIs):
tau^2 = 0.0259 [0.0064; 0.2528]; tau = 0.1608 [0.0800; 0.5028]
I^2 = 84.9\% [66.3\%; 93.2\%]; H = 2.57 [1.72; 3.84]
Test of heterogeneity:
     Q d.f. p-value
        4 < 0.0001
26.44
Details of meta-analysis methods:
- Inverse variance method
- Restricted maximum-likelihood estimator for tau^2
- 0-Profile method for confidence interval of tau^2 and tau
- Calculation of I^2 based on Q
- Fisher's z transformation of correlations
```

Los resultados muestran una correlación positivas<br/>ignificativa entre condiciones laborales y salud mental <br/> (p<0,001). Sin embargo, la heterogeneidad es alta <br/>  $(I^2=84,9\%)$ , lo que sugiere que existen diferencias importantes entre los estudios incluidos.

Generamos el forest plot para visualizar los resultados:

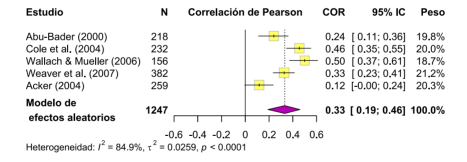
```
forest(
  mod_cor,
  common = FALSE,  # Omite modelo de efectos fijos
  col.diamond.random = pal[1],  # Magenta
  col.square = pal[3]  # Amarillo
)
```



Si queremos personalizar los nombres de las etiquetas para que aparezcan en español, podemos modificar algunos de los siguientes argumentos:

- smlab: etiqueta del estimador de efecto.
- leftlabs: etiquetas del panel izquierdo.
- rightlabs: etiquetas del panel derecho.
- hetlab: etiqueta para la heterogeneidad.
- text.common: etiqueta del modelo de efectos fijos.
- text.random: etiqueta del modelo de efectos aleatorios.

Aplicamos las modificaciones al gráfico anterior:



#### Prevalencia

La prevalencia representa la proporción de individuos con un evento de interés dentro de una población:

$$p = \frac{k}{n}$$

donde:

• k es el número de individuos con la condición/evento.

• n es el tamaño total de la población o muestra.

Dado que las proporciones pueden estar cercanas a los valores extremos (0 o 1), su distribución es asimétrica, lo que afecta el cálculo del error estándar. Para corregir este problema, se aplica una transformación **logit** a los datos.

La función metaprop() permite ajustar modelos para prevalencias e incorpora automáticamente esta transformación con el argumento sm = "PLOGIT".

Para ejemplificar, usaremos la base de datos dat.crisafulli2020, que contiene 26 estudios sobre la prevalencia de la distrofia muscular de Duchenne en recién nacidos:

```
# Cargar datos
datos_prev <- dat.crisafulli2020

# Explorar datos
glimpse(datos_prev)</pre>
```

Las principales variables de interés son:

- casos: individuos con el evento.
- total: tamaño muestral.
- study: identificador de estudio.

Ajustamos el modelo de meta-análisis para proporciones aplicando la transformación logit:

```
# Ajuste del modelo
mod_prev <- metaprop(
  event = cases,  # Casos observados
  n = total,  # Tamaño de la muestra
  studlab = study,  # Identificador del estudio
  data = datos_prev,  # Conjunto de datos
  sm = "PLOGIT",  # Transformación logit
  common = TRUE,  # Modelo de efectos fijos
  random = TRUE,  # Modelo de efectos aleatorios
  backtransf = TRUE,  # Convertir resultados a proporciones
  pscale = 100  # Expresar prevalencias como porcentaje</pre>
```

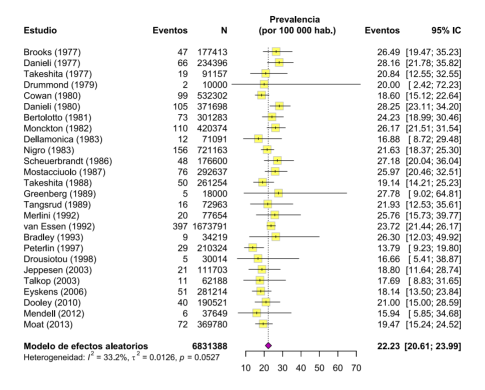
```
# Resumen del modelo ajustado
mod_prev
```

```
Number of studies: k = 26
Number of observations: o = 6831388
Number of events: e = 1545
                     events
                                      95%-CI
Common effect model 0.0226 [0.0215; 0.0238]
Random effects model 0.0222 [0.0206; 0.0240]
Quantifying heterogeneity (with 95%-CIs):
tau^2 = 0.0126; tau = 0.1121; t^2 = 33.2\% [0.0%; 58.6%]; tau^2 = 1.22 [1.00; 1.55]
Test of heterogeneity:
         Q d.f. p-value
Wald 37.41 25 0.0527
LRT 39.01 25 0.0368
Details of meta-analysis methods:
- Random intercept logistic regression model
- Maximum-likelihood estimator for tau^2
- Calculation of I^2 based on Q
- Logit transformation
- Events per 100 observations
```

Como la prevalencia del evento es muy baja, vamos a expresarla en **casos por 100 000 habitantes** modificando el argumento pscale en el forest plot. Además, la heterogeneidad estadística es moderada ( $I^2 = 33, 2\%$ ), por lo que se puede omitir del gráfico el modelo de efectos fijos.

Generamos el forest plot para visualizar los resultados:

```
forest(
  mod_prev,
  col.diamond = pal[1],  # Magenta
  col.square = pal[3],  # Amarillo
  common = FALSE,  # Omite modelo de efectos fijos
  pscale = 100000,  # Escala a casos/100 000 habitantes
  smlab = "Prevalencia \n (por 100 000 hab.)",
  leftlabs = c("Estudio", "Eventos", "N"),
  rightlabs = c("Eventos", "95% IC"),
  hetlab = "Heterogeneidad: ",
  text.random = "Modelo de efectos aleatorios"
)
```



#### Tasa de incidencia

La tasa de incidencia o *incidence rate* (IR) se utiliza para eventos que ocurren a lo largo del tiempo y se define como:

$$IR = \frac{k}{T}$$

donde:

- k es el número de eventos observados.
- T es la suma del tiempo-persona en riesgo en cada estudio.

Dado que las tasas de incidencia pueden ser pequeñas y asimétricas, se recomienda aplicar una **transformación logarítmica** a los datos para estabilizar su varianza.

La función metarate() ajusta modelos de meta-análisis para tasas de incidencia, aplicando esta transformación (sm = "IRLN").

Como ejemplo, usamos la base dat.nielweise2008, que contiene 9 estudios sobre la incidencia de infecciones sanguíneas asociadas al uso de catéteres:

```
# Cargar datos
datos_inc <- dat.nielweise2008</pre>
```

```
# Explorar datos
glimpse(datos_inc)
```

Las principales variables de interés son:

- x2i: casos observados.
- t2i: años-persona.
- authors: identificador de estudio.

Ajustamos el modelo de meta-análisis para tasas de incidencia aplicando la transformación logarítmica:

```
Number of studies: k = 9
Number of events: e = 77

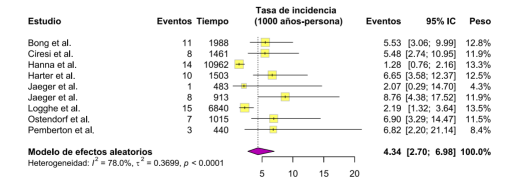
rate 95%-CI
Common effect model 0.0039 [0.0031; 0.0048]
Random effects model 0.0043 [0.0027; 0.0070]

Quantifying heterogeneity (with 95%-CIs):
```

Como la tasa de incidencia del evento es muy baja, vamos a expresarla en **casos por 1000 años- persona** modificando el argumento pscale en el forest plot. Además, la heterogeneidad estadística es alta ( $I^2 = 78\%$ ), por lo que se puede omitir del gráfico el modelo de efectos fijos.

Generamos el forest plot para visualizar los resultados:

```
forest(
  mod_inc,
  col.diamond = pal[1],  # Magenta
  col.square = pal[3],  # Amarillo
  common = FALSE,  # Omite modelo de efectos fijos
  pscale = 1000,  # Escala a casos/1000 años-persona
  smlab = "Tasa de incidencia \n (1000 años-persona)",
  leftlabs = c("Estudio", "Eventos", "Tiempo"),
  rightlabs = c("Eventos", "95% IC", "Peso"),
  hetlab = "Heterogeneidad: ",
  text.random = "Modelo de efectos aleatorios"
)
```



### Meta-análisis en estudios analíticos

Dentro de los estudios analíticos (observacionales y/o experimentales), los estimadores de efecto más comunes son la **diferencia de medias**, el *odds-ratio* (OR), el **riesgo relativo** (RR) y la **razón de tasas de incidencia** (IRR). A continuación, presentamos ejemplos prácticos de ajuste de modelos para cada uno de ellos.

#### Diferencia de medias

La diferencia de medias entre dos grupos de exposición se define como:

$$MD = \bar{x_e} - \bar{x_c}$$

donde:

- $x_e^-$  es la media muestral del grupo expuesto o tratado.
- $x_c$  es la media muestral del grupo no expuesto o control.

El cálculo de la diferencia de medias requiere que todas las mediciones se hayan tomado en la misma escala. Para los modelos de meta-análisis, se utiliza la **diferencia de medias estandarizada**, que elimina la dependencia de las unidades de medición al ponderar por el desvío estándar.

La función metacont() ajusta modelos de meta-análisis para diferencias de medias estandarizadas con el argumento sm = "SMD".

Como ejemplo, utilizaremos la base de datos dat. furukawa2003, que contiene resultados de 17 estudios sobre la efectividad de la dosis de antidepresivos tricíclicos en casos de depresión severa.

Comenzamos cargando los datos y explorando su estructura:

```
# Cargar datos
datos_md <- dat.furukawa2003

# Explorar datos
glimpse(datos_md)</pre>
```

Las principales variables de interés son:

• Me: media muestral en grupo expuesto/tratamiento.

- Se: desvío estándar de la media en grupo expuesto/tratamiento.
- Ne: tamaño muestral en grupo expuesto/tratamiento.
- Mc: media muestral en grupo no expuesto/control.
- Sc: desvío estándar de la media en grupo no expuesto/control.
- Nc: tamaño muestral en grupo no expuesto/control.
- author: identificador de estudio.

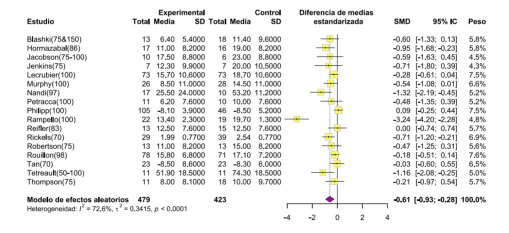
Ajustamos el modelo de meta-análisis para diferencia de medias estandarizada:

```
Number of studies: k = 17
Number of observations: o = 902 (o.e = 479, o.c = 423)
                        SMD
                                       95%-CI
                                                  z p-value
Common effect model -0.3918 [-0.5286; -0.2551] -5.62 < 0.0001
Random effects model -0.6056 [-0.9326; -0.2787] -3.63 0.0003
Quantifying heterogeneity (with 95%-CIs):
tau^2 = 0.3415 [0.1422; 1.1791]; tau = 0.5844 [0.3771; 1.0859]
I^2 = 72.6\% [55.5%; 83.1%]; H = 1.91 [1.50; 2.43]
Test of heterogeneity:
    Q d.f. p-value
58.38 16 < 0.0001
Details of meta-analysis methods:
- Inverse variance method
- Restricted maximum-likelihood estimator for tau^2
```

```
    Q-Profile method for confidence interval of tau^2 and tau
    Calculation of I^2 based on Q
    Hedges' g (bias corrected standardised mean difference; using exact formulae)
```

La diferencia de medias estandarizada entre el grupo tratado y el grupo control es estadísticamente significativa (p < 0,001) y presenta alta heterogeneidad  $(I^2 = 73,8\%)$ , por lo que puede descartarse el modelo de efectos fijos.

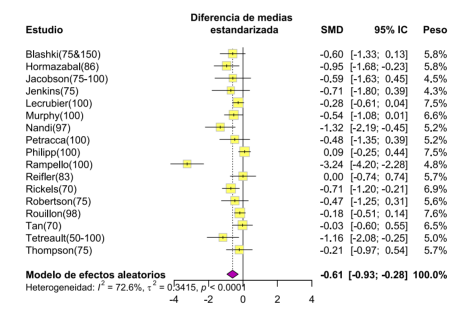
Generamos el forest plot para visualizar los resultados:



Para mejorar la visualización, podríamos omitir algunas columnas del panel izquierdo usando el argumento leftcols:

```
forest(
  mod_md,
  common = FALSE,  # Omite modelo de efectos fijos
  col.diamond = pal[1],  # Magenta
```

```
col.square = pal[3],  # Amarillo claro
leftcols = "studlab",  # Controla columnas panel izquierdo
smlab = "Diferencia de medias \n estandarizada",
leftlabs = "Estudio",
rightlabs = c("SMD", "95% IC", "Peso"),
hetlab = "Heterogeneidad: ",
text.random = "Modelo de efectos aleatorios"
)
```



#### Odds-ratio

El *odds ratio* (OR) o razón de productos cruzados se define como el cociente entre los *odds* del evento en el grupo expuesto/tratamiento y en el grupo no expuesto/control:

$$OR = \frac{a/b}{c/d}$$

#### donde:

- a es el número de eventos en el grupo expuesto/tratamiento.
- *b* es el número de individuos sin el evento en el grupo expuesto/tratamiento.
- c es el número de eventos en el grupo no expuesto/control.
- d es el número de individuos sin el evento en el grupo no expuesto/control.

El OR solo puede tomar valores positivos  $(0-\infty)$ , donde:

- OR = 1 indica ausencia de efecto.
- OR > 1 sugiere un aumento en la probabilidad de ocurrencia del evento en el grupo expuesto.
- OR < 1 sugiere un posible efecto protector de la exposición o tratamiento.

Dado que el OR sigue una distribución asimétrica, su análisis estadístico puede ser complejo. Para estabilizar la varianza y aproximar una distribución normal, se aplica una **transformación log-arítmica**.

La función metabin() ajusta modelos de meta-análisis para OR e incorpora automáticamente esta transformación mediante el argumento sm = "OR". Además, incluye una corrección de continuidad para manejar estudios con valores de eventos iguales a cero.

El siguiente ejemplo utiliza la base de datos dat.collins1985b, que contiene información de 9 estudios sobre el efecto de los diuréticos en la prevención de preeclampsia.

Comenzamos cargando los datos y explorando su estructura:

```
# Carga datos
datos_or <- dat.collins1985b

# Explorar datos
glimpse(datos_or)</pre>
```

```
Rows: 9
Columns: 16
         <int> 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9
$ author <chr>> "Weseley & Douglas", "Flowers et al.", "Menzies", "Fallis et a...
$ year <int> 1962, 1962, 1964, 1964, 1964, 1965, 1966, 1971, 1975
$ pre.nti <int> 131, 385, 57, 38, 1011, 1370, 506, 108, 153
$ pre.nci <int> 136, 134, 48, 40, 760, 1336, 524, 103, 102
$ pre.xti <int> 14, 21, 14, 6, 12, 138, 15, 6, 65
$ pre.xci <int> 14, 17, 24, 18, 35, 175, 20, 2, 40
$ oedema <int> 0, 0, 1, 0, 1, 0, 0, 0
$ fup.nti <int> 131, 335, 57, 34, 1011, 1370, 506, 108, 153
$ fup.nci <int> 136, 110, 48, 40, 760, 1336, 524, 103, 102
$ ped.xti <int> 1, 6, 3, 1, 14, 24, 14, 0, 0
$ ped.xci <int> 4, 3, 2, 3, 13, 19, 16, 0, 0
$ stb.xti <int> 1, 3, 1, 0, 6, NA, 6, 0, 0
$ stb.xci <int> 2, 2, 1, 1, 5, NA, 9, 0, 0
$ ned.xti <int> 0, 3, 2, 1, 8, NA, 8, 0, 0
$ ned.xci <int> 2, 1, 1, 2, 8, NA, 7, 0, 0
```

Las principales variables de interés son:

• pre.xti: número de eventos en el grupo expuesto/tratamiento.

- pre.nti: tamaño muestral en el grupo expuesto/tratamiento.
- pre.xci: número de eventos en el grupo no expuesto/control.
- pre.nti: tamaño muestral en el grupo no expuesto/control.
- author: identificador del estudio.

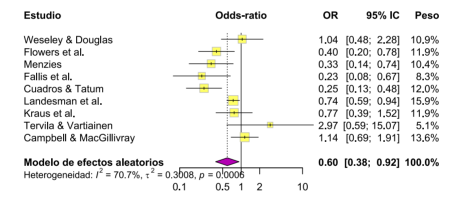
```
# Ajusta modelo
mod_or <- metabin(
  event.e = pre.xti,  # Eventos en el grupo expuesto/tratamiento
  n.e = pre.nti,  # Tamaño muestral en el grupo expuesto/tratamiento
  event.c = pre.xci,  # Eventos en el grupo no expuesto/control
  n.c = pre.nci,  # Tamaño muestral en el grupo control
  studlab = author,  # Identificador único de cada estudio
  data = datos_or,  # Conjunto de datos
  sm = "OR",  # Odds-ratio
  common = TRUE,  # Modelo de efectos fijos
  random = TRUE  # Modelo de efectos aleatorios
)

# Resumen del modelo ajustado
mod_or</pre>
```

```
Number of studies: k = 9
Number of observations: o = 6942 (o.e = 3759, o.c = 3183)
Number of events: e = 636
                         0R
                                     95%-CI
                                               z p-value
Common effect model 0.6677 [0.5620; 0.7932] -4.60 < 0.0001
Random effects model 0.5956 [0.3843; 0.9233] -2.32 0.0205
Quantifying heterogeneity (with 95%-CIs):
tau^2 = 0.3008 [0.0723; 2.2027]; tau = 0.5484 [0.2689; 1.4842]
I^2 = 70.7\% [41.8%; 85.2%]; H = 1.85 [1.31; 2.60]
Test of heterogeneity:
    Q d.f. p-value
27.26 8 0.0006
Details of meta-analysis methods:
- Mantel-Haenszel method (common effect model)
- Inverse variance method (random effects model)
- Restricted maximum-likelihood estimator for tau^2
- Q-Profile method for confidence interval of tau^2 and tau
- Calculation of I^2 based on Q
```

El OR combinado sugiere que el uso de diuréticos reduce las probabilidades de preeclampsia en comparación con el grupo control (p=0,021). La heterogeneidad estadística es alta  $(I^2=70,7\%)$ . Debido a esta heterogeneidad, el modelo de efectos aleatorios es el más apropiado.

Generamos el forest plot para visualizar los resultados:



#### Riesgo relativo

El riesgo relativo (RR) o *risk ratio* mide la razón entre las probabilidades de desarrollar un evento en el grupo expuesto y en el grupo control:

$$RR = \frac{a/(a+b)}{c/(c+d)}$$

donde:

- a es el número de eventos en el grupo expuesto/tratamiento.
- *b* es el número de individuos sin el evento en el grupo expuesto/tratamiento.
- c es el número de eventos en el grupo no expuesto/control.

• *d* es el número de individuos sin el evento en el grupo no expuesto/control.

Al igual que el OR, el **RR** es una medida asimétrica y solo toma valores positivos  $(0-\infty)$ . Para estabilizar la varianza y mejorar la interpretación estadística, se usa una **transformación loga-rítmica**, lo que permite modelar el RR en un intervalo simétrico y facilita la comparación entre estudios.

La función metabin() permite calcular el RR mediante el argumento sm = "RR", que aplica automáticamente la transformación logarítmica. Debido a la similitud en el cálculo con el OR, omitiremos el ejemplo para esta medida de asociación.

#### Razón de tasas de incidencia

La razón de tasas de incidencia (*incidence rate ratio*, IRR) compara la frecuencia de eventos en dos grupos considerando el tiempo-persona de exposición:

$$IRR = \frac{IR_e}{IR_c}$$

donde:

- $IR_e$  es la tasa de incidencia en el grupo expuesto/tratamiento.
- $IR_c$  es la tasa de incidencia en el grupo no expuesto/control.

Al igual que para la tasa de incidencia, se recomienda realizar la **transformación logarítmica** de los datos para aproximarlos a una distribución normal.

En meta, la función metainc() ajusta modelos de IRR con sm = "IRR", aplicando automáticamente la transformación logarítmica.

A modo de ejemplo, volveremos a usar la base datos\_inc, esta vez comparando entre grupo de exposición y control.

Las principales variables de interés para este caso son:

- x1i: casos observados en grupo expuesto/tratamiento.
- t1i: años-persona en grupo expuesto/tratamiento.
- x2i: casos observados en grupo no expuesto/control.
- t2i: años-persona en grupo no expuesto/control.
- authors: identificador de estudio.

Ajustamos el modelo de meta-análisis para IRR aplicando la transformación logarítmica:

```
# Ajusta modelo
mod_irr <- metainc(
  event.e = xli,  # Casos en grupo expuesto
  time.e = tli,  # Tiempo-persona en grupo expuesto
  event.c = x2i,  # Casos en grupo control</pre>
```

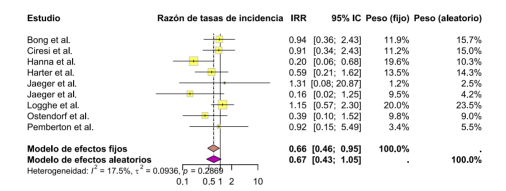
```
Number of studies: k = 9
Number of events: e = 125
                        TRR
                                      95%-CI
                                                 z p-value
Common effect model 0.6602 [0.4608; 0.9459] -2.26 0.0236
Random effects model 0.6728 [0.4314; 1.0494] -1.75 0.0806
Quantifying heterogeneity (with 95%-CIs):
tau^2 = 0.0936 [0.0000; 1.4845]; tau = 0.3060 [0.0000; 1.2184]
I^2 = 17.5\% [0.0\%; 59.5\%]; H = 1.10 [1.00; 1.57]
Test of heterogeneity:
   Q d.f. p-value
9.70 8 0.2869
Details of meta-analysis methods:
- Mantel-Haenszel method (common effect model)
- Inverse variance method (random effects model)
- Restricted maximum-likelihood estimator for tau^2
- O-Profile method for confidence interval of tau^2 and tau
- Calculation of I^2 based on Q
```

Los resultados del modelo muestran que existe una disminución en el riesgo del evento en el grupo tratado que es significativa en el modelo de efectos fijos (p=0,24), pero no en el de efectos aleatorios (p=0,81), con baja heterogeneidad estadística  $(I^2=17,5\%)$ .

Generamos el forest plot para visualizar los resultados, usando los argumentos col.diamond.random y col.diamond.common para mostrar en diferentes colores los estimadores globales del modelo de efectos fijos y el modelo de efectos aleatorios:

```
forest(
  mod_irr,
  col.diamond.random = pal[1],  # Magenta
  col.diamond.common = pal[2],  # Rosa
  col.square = pal[3],  # Amarillo claro
```

```
leftcols = "studlab",  # Columnas panel izquierdo
smlab = "Razón de tasas de incidencia",
leftlabs = "Estudio",
rightlabs = c("IRR", "95% IC", "Peso (fijo)", "Peso (aleatorio)"),
hetlab = "Heterogeneidad: ",
text.random = "Modelo de efectos aleatorios",
text.common = "Modelo de efectos fijos"
)
```



## O Nota

- Debido a la extensión del curso, nos enfocaremos exclusivamente en la implementación en R de los modelos para cada medida de asociación. Quienes deseen profundizar en el desarrollo matemático de estos modelos pueden consultar los capítulos 3 y 4.2 de M. Harrer, P. Cuijpers, T. A. Furukawa, and D. D. Ebert [3].
- Actualmente, el paquete meta no incluye funciones específicas para modelar el tiempo hasta el evento (*hazard ratio*, HR). Sin embargo, si los estudios reportan el log-HR y su error estándar, es posible utilizar la función metagen() con el argumento sm = "HR" para obtener una estimación combinada del efecto. Para una explicación detallada del proceso, pueden consultar el capítulo 2.6.1 de G. Schwarzer, J. R. Carpenter, and G. Rücker [4].

#### Referencias

# **Bibliography**

- [1] H. Wickham *et al.*, "Welcome to the {tidyverse}," vol. 4, p. 1686–1687, 2019, doi: 10.21105/joss.01686.
- [2] T. L. Pedersen and F. Crameri, "scico: Colour Palettes Based on the Scientific Colour-Maps," 2023, [Online]. Available: https://cran.r-project.org/package=scico

- [3] M. Harrer, P. Cuijpers, T. A. Furukawa, and D. D. Ebert, *Doing Meta-Analysis With R: A Hands-On Guide*. Boca Raton, FL and London: Chapman & Hall/CRC Press, 2021. [Online]. Available: https://www.routledge.com/Doing-Meta-Analysis-with-R-A-Hands-On-Guide/Harrer-Cuijpers-Furukawa-Ebert/p/book/9780367610074
- [4] G. Schwarzer, J. R. Carpenter, and G. Rücker, *Meta-Analysis with R.* Springer, 2015. doi:  $10.1007/978-3-319-21416-0_5$ .