Tarea ensayos clínicos

Gaëlle Cordier

Se trata de analizar los datos de dos ensayos sencillos en los que se comparan dos grupos, en el primer caso mediante una respuesta continua y en el segundo mediante una respuesta dicotómica.

En ambos casos hay que comparar las respuestas de los dos grupos primero sin ajustes de ningún tipo y luego ajustando por las covariables que se consideren oportunas. También hay que seleccionar un tamaño muestral para un ensayo posterior algo mayor y redactar un pequeño informe con las conclusiones (que contenga un anexo con el script de R que se haya utilizado).

PRIMER ENSAYO

Son datos de un ensayo clínico con pacientes con adenomas en colon y recto. (Giardielo et al., 1993, Treatment of colonic and rectal adenomas with Sulindac in familial adenomatous polyposis. New England Journal of Medicine, 328, 1313-1316).

Los datos muestran el número de pólipos, en logaritmos decimales, al principio del ensayo y al año de tratamiento:

grupo	antes	despues
tratado	0.84510	0.60206
control	0.69897	1.41497
tratado	1.36173	1.20412
control	1.54407	1.60206
tratado	1.04139	1.14613
control	1.07918	1.20412
control	0.84510	1.04139
control	2.50243	2.63749
tratado	2.20412	1.41497
tratado	0.90309	0.84510
control	1.30103	1.65321
control	1.04139	1.50515
control	1.38021	1.90309
tratado	1.53148	1.53148
control	1.73239	1.57978
control	1.47712	1.75587
tratado	1.00000	0.84510
tratado	1.30103	0.00000
tratado	1.07918	0.90309

Table 1: Datos del ensayo

Sumario de los datos:

grupo	variable	value
control:20	antes:19	Min. :0.000
tratado:18	despues:19	1st Qu.:1.010
		Median $:1.301$
		Mean $:1.307$
		3rd Qu.:1.541
		Max. :2.637

Table 2: Sumario

grupo	Min.	1st Qu.	Median	Mean	3rd Qu.	Max.
antes	0.699	1.021	1.301	1.309	1.504	2.502
despues	0.000	0.972	1.415	1.305	1.591	2.637

Table 3: Sumario antes/después

grupo	Min.	1st Qu.	Median	Mean	3rd Qu.	Max.
control	0.699	1.173	1.491	1.495	1.673	2.637
tratado	0.000	0.860	1.060	1.098	1.347	2.204

Table 4: Sumario por grupo de tratamiento

grupo	variable	n	Min.	1st Qu.	Median	Mean	3rd Qu.	Max.
control	antes	10	0.699	1.051	1.341	1.360	1.527	2.502
control	despues	10	1.041	1.438	1.591	1.630	1.730	2.637
tratado	antes	9	0.845	1.000	1.079	1.252	1.362	2.204
tratado	despues	9	0.000	0.845	0.903	0.944	1.204	1.531

Table 5: Sumario por grupo de tratamiento antes/después

Objetivos del análisis estadístico:

1. Análisis estadístico de los datos. ¿Tiene algún efecto el tratamiento en los resultados?

a) Primera aproximación: análisis de única variable respuesta despues

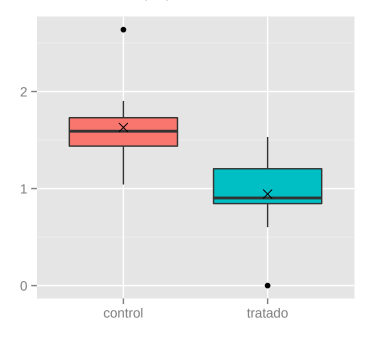
• Análisis descriptivo

grupo	n	Min.	1st Qu.	Median	Mean	3rd Qu.	Max.	S	SE
control	10	1.041	1.438	1.591	1.630	1.730	2.637	0.434	0.137
tratado	9	0.000	0.845	0.903	0.944	1.204	1.531	0.462	0.154

Table 6: Sumario por grupo de tratamiento antes/después

donde desviación típica $S=\frac{x-\bar{x}}{n-1}$ y error estándar de la media $SE_{\bar{x}}=\frac{s}{\sqrt{n}}$

Número de pólipos al año de tratamiento



El número de pólipos al año de tratamiento parece ser mayor en el grupo control que en el grupo tratado.

• Análisis estadístico: ¿es la media en el número de pólipos al año de tratamiento significativamente diferente entre los grupos control y tratado?

$$H_0: \mu_c = \mu_t \; ; \; H_1: \mu_c \neq \mu_t$$

ANOVA: F-test
$$\rightarrow F = \frac{MS_B}{MSE}$$

	Df	Sum Sq	Mean Sq	F value	Pr(>F)
grupo	1	2.230	2.23	11.138	0.004
Residuals	17	3.404	0.20	NA	NA

Table 7: ANOVA control-tratamiento

donde:

- Sum Sq es la suma de cuadrados entre grupos SSB (grupo) y la suma de cuadrados dentro de los grupos SSE (residuals)
- Mean Sq es la variabilidad entre grupos MS_B (grupo) y la variabilidad dentro de los grupos MSE (residuals)
- F value es el F-ratio (grupo)
- Pr(>F) es el p-value (grupo)

F-ratio > 1 es significativo $\rightarrow MS_B > MSE \rightarrow$ se rechaza H_0

Comparación de medias: t-test $o t = \frac{ar{x_t} - ar{x_c}}{SE_{\mathrm{diff}}}$

donde
$$SE_{\text{diff}} = \sqrt{\frac{S_c^2}{n_c} + \frac{S_t^2}{n_t}} = \frac{S_c}{\sqrt{n_c}} + \frac{S_t}{\sqrt{n_t}}$$

	Estimate	Std. Error	t value	$\Pr(> t)$
(Intercept)	1.630	0.141	11.518	0.000
grupotratado	-0.686	0.206	-3.337	0.004

Table 8: t-test control-tratamiento

donde:

- Estimate es la estimación de la media $\bar{x_c}$ (Intercept) y la estimación de la diferencia entre las medias $\bar{x_t} \bar{x_c}$ (grupotratado)
- Std.Error es el error estándar de la media $SE_{\bar{x_c}}$ (Intercept) y el error estándar de la diferencia entre las medias SE_{diff} (grupotratado)
- |t-value| = t (grupotratado)
- Pr(>|t|) es el p-value (grupotratado)

Pr(>|t|) es significativo $\to \bar{x_c} - \bar{x_t} \neq 0 \to \text{se rechaza } H_0$

b) Segunda aproximación: análisis de variable efecto <- antes-despues

grupo	antes	despues	efecto
tratado	0.84510	0.60206	0.24304
control	0.69897	1.41497	-0.71600
tratado	1.36173	1.20412	0.15761
control	1.54407	1.60206	-0.05799
tratado	1.04139	1.14613	-0.10474
control	1.07918	1.20412	-0.12494
control	0.84510	1.04139	-0.19629
control	2.50243	2.63749	-0.13506
tratado	2.20412	1.41497	0.78915
tratado	0.90309	0.84510	0.05799
control	1.30103	1.65321	-0.35218
control	1.04139	1.50515	-0.46376
control	1.38021	1.90309	-0.52288
tratado	1.53148	1.53148	0.00000
control	1.73239	1.57978	0.15261
control	1.47712	1.75587	-0.27875
tratado	1.00000	0.84510	0.15490
tratado	1.30103	0.00000	1.30103
tratado	1.07918	0.90309	0.17609

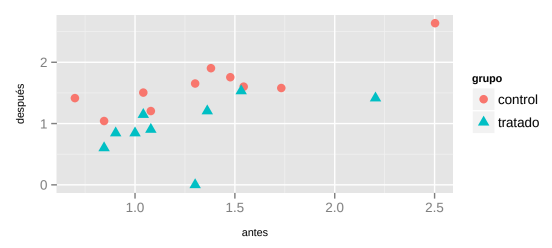
Table 9: Datos del ensayo 2

• Análisis descriptivo

grupo	n	Min.	1st Qu.	Median	Mean	3rd Qu.	Max.	S	SE
control	10	-0.716	-0.436	-0.238	-0.270	-0.128	0.153	0.253	0.08
tratado	9	-0.105	0.058	0.158	0.308	0.243	1.301	0.449	0.15

Table 10: Sumario del efecto por grupo de tratamiento

Número de pólipos antes / después de tratamiento



Para mismos valores de antes, el grupo control tiene valores mayores de despues \rightarrow parece haber diferencias en el efecto entre los dos grupos de tratamiento.

• Análisis estadístico: ¿es la media del efecto significativamente diferente entre los grupos control y tratado?

$$H_0: \mu_c = \mu_t \; ; \; H_1: \mu_c \neq \mu_t$$

ANOVA: F-test
$$\rightarrow F = \frac{MS_B}{MSE}$$

	Df	Sum Sq	Mean Sq	F value	Pr(>F)
grupo	1	1.582	1.582	12.287	0.003
Residuals	17	2.188	0.129	NA	NA

Table 11: ANOVA control-tratamiento

F-ratio > 1 es significativo $\rightarrow MS_B > MSE \rightarrow$ se rechaza H_0

Comparación de medias: t-test $o t = \frac{ar{x_t} - ar{x_c}}{SE_{ ext{diff}}}$

	Estimate	Std. Error	t value	$\Pr(> t)$
(Intercept)	-0.270	0.113	-2.375	0.030
grupotratado	0.578	0.165	3.505	0.003

Table 12: t-test control-tratamiento

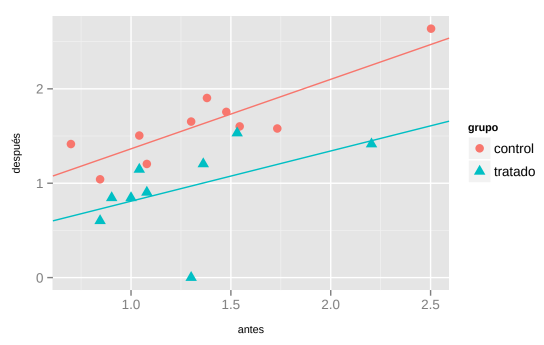
Pr(>|t|)es significativo $\to \bar{x_c} - \bar{x_t} \neq 0 \to {\rm se}$ rechaza H_0

c) Tercera aproximación: ANCOVA (covariable antes)

• Análisis descriptivo

$$despues_c = \alpha_c + \beta_c * antes_c$$
$$despues_t = \alpha_t + \beta_t * antes_t$$

Rectas de regresión grupo control y grupo tratado



El intercept α es diferente para cada grupo \rightarrow el grupo de tratamiento parece tener efecto sobre la variable respuesta **despues**, donde el grupo control presentaría mayor número de pólipos al año de tratamiento que el grupo tratado.

La pendiente β es similar entre ambos grupos \rightarrow el efecto de la covariable antes sobre la variable respuesta despues parece ser similar para ambos grupos, y no parece haber interacción entre la covariable y el grupo.

• Análisis estadístico

Ajuste de modelo completo con interacción:

$$despues = \alpha_{grupo} + \beta * antes + \alpha_{grupo} \beta * antes$$

	Estimate	Std. Error	t value	$\Pr(> \mid \! t \mid)$
(Intercept)	0.628	0.317	1.985	0.066
grupotratado	-0.351	0.488	-0.719	0.483
antes	0.736	0.219	3.361	0.004
grupotratado:antes	-0.204	0.358	-0.570	0.577

Table 13: ANCOVA interacción

donde:

• Intercept: Intercept 1 $\alpha_{grupo=control} + \beta * (antes=x) + \alpha_{grupo=control} \beta * (antes=x)$

- grupotratado: diferencia Intercept 2 $\alpha_{grupo=tratado}$ - Intercept 1

• antes: pendiente 1 $\beta * (antes = x+1)$

• grupotratado:antes: diferencia pendiente 2 $\beta * [(grupo=tratado):(antes=x+1)]$ - pendiente 1

En presencia del término de interacción, los 'efectos principales' son efectos condicionales (hay tantos efectos grupotratado como niveles antes, y tantos efectos antes como niveles grupotratado).

El efecto debido al término de interacción grupotratado: antes no es significativo \rightarrow debe eliminarse del modelo.

Suma de cuadrados de tipo I (secuencial):

	Df	Sum Sq	Mean Sq	F value	Pr(>F)
grupo	1	2.230	2.230	19.546	0.000
antes	1	1.655	1.655	14.507	0.002
grupo:antes	1	0.037	0.037	0.325	0.577
Residuals	15	1.711	0.114	NA	NA

Table 14: Tabla ANOVA interacción (A,B,AB)

donde grupo: SS(B), antes: SS(A|B), grupo:antes: SS(A*B|A,B)

e Pr(>F)
(/1)
2 0.001
0.001
0.577
NA NA
1

Table 15: Tabla ANOVA interacción (B,A,AB)

donde: antes: SS(A), grupo: SS(B|A), antes: grupo: SS(A*B|A,B)

La variabilidad debida a la interacción grupo: antes no es significativa o análisis de efectos principales.

Ajuste de modelo sin interacción:

 $despues = \alpha_{grupo} + \beta * antes$

	Estimate	Std. Error	t value	$\Pr(> t)$
(Intercept)	0.732	0.253	2.892	0.011
grupotratado	-0.615	0.153	-4.018	0.001
antes	0.660	0.170	3.892	0.001

Table 16: ANCOVA efectos principales

donde:

• Intercept: Intercept 1 $\alpha_{grupo=control} + \beta * (antes=x)$

- grupotratado: diferencia Intercept 2 $\alpha_{grupo=tratado}$ - Intercept 1

• antes: pendiente $\beta * (antes = x+1)$

El factor grupo y la covariable antes son significativos.

Suma de cuadrados de tipo II:

	Df	Sum Sq	Mean Sq	F value	Pr(>F)
grupo	1	2.230	2.230	20.407	0.000
antes	1	1.655	1.655	15.146	0.001
Residuals	16	1.749	0.109	NA	NA

Table 17: Tabla ANOVA efectos principales (A,B)

donde antes: SS(B|A)

	Df	Sum Sq	Mean Sq	F value	Pr(>F)
antes	1	2.121	2.121	19.411	0.000
grupo	1	1.764	1.764	16.142	0.001
Residuals	16	1.749	0.109	NA	NA

Table 18: Tabla ANOVA efectos principales (B,A)

donde grupo: SS(A|B)

	Df	Sum of Sq	RSS	AIC	F value	$\Pr(>F)$
	NA	NA	1.748519	-39.32773	NA	NA
grupo	1	1.764084	3.512602	-28.07355	16.14243	0.0009942
antes	1	1.655198	3.403717	-28.67185	15.14606	0.0012960

Table 19: SSII efectos principales

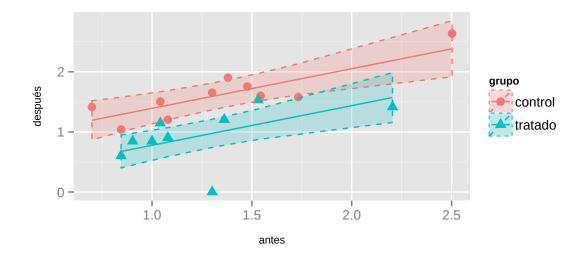
donde grupo: SS(A|B) y antes: SS(B|A)

Ambos efectos principales grupo y antes son significativos en presencia del otro.

El modelo mínimo adecuado es: despues = $\alpha_{grupo} + \beta *$ antes

grupo	antes	despues	fit	IC_lwr	IC_upr	grupo	antes	despues	fit	IC_lwr	IC_upr
control	0.699	1.415	1.193	0.868	1.518	tratado	0.845	0.602	0.675	0.400	0.951
control	0.845	1.041	1.290	1.001	1.579	tratado	0.903	0.845	0.713	0.448	0.979
control	1.041	1.505	1.419	1.170	1.669	tratado	1.000	0.845	0.777	0.527	1.028
control	1.079	1.204	1.444	1.201	1.688	tratado	1.041	1.146	0.805	0.559	1.050
control	1.301	1.653	1.591	1.368	1.813	tratado	1.079	0.903	0.830	0.588	1.071
control	1.380	1.903	1.643	1.421	1.865	tratado	1.301	0.000	0.976	0.742	1.210
control	1.477	1.756	1.707	1.481	1.932	tratado	1.362	1.204	1.016	0.779	1.253
control	1.544	1.602	1.751	1.520	1.982	tratado	1.531	1.531	1.128	0.874	1.382
control	1.732	1.580	1.875	1.616	2.134	tratado	2.204	1.415	1.572	1.157	1.986
control	2.502	2.637	2.383	1.917	2.850	NA	NA	NA	NA	NA	NA

Table 20: Ajuste modelo final - IC 95%



- 2. Se va a realizar un ensayo algo más grande en el que se va a utilizar un nivel de significatividad $\alpha=0.05$. Se desea obtener una potencia del 95% para detectar diferencias de medias (en escala logarítmica) de 0.4 unidades. ¿Cuántos pacientes por grupo se necesitan? ¿Variaría mucho el tamaño muestral si en lugar de utilizar un estimador puntual de la varianza, común a ambos grupos, se utilizara el extremo superior del intervalo de confianza al 80% sobre esa varianza desconocida?
 - Utilizando estimador puntual de varianza común

```
\begin{split} &\alpha = 0.05 \\ &\text{potencia} = 0.95 \\ &\text{detect.} \ \bar{x}_{\text{t.despues}} - \bar{x}_{\text{c.despues}} = 0.4 \\ &n_c = 10 \\ &n_t = 9 \\ &S_c^2 = 0.19 \\ &S_t^2 = 0.21 \\ &S_{x_c x_t} = \sqrt{\frac{(n_c - 1)s_{x_c}^2 + (n_t - 1)s_{x_t}^2}{n_c + n_t - 2}} = 0.45 \end{split}
```

Two-sample t test power calculation

NOTE: n is number in *each* group

Tamaño muestral necesario para cada grupo N=34.

 $\bullet~$ Utilizando extremo superior del intervalo de confianza al 80% sobre varianza desconocida

preguntar

Informe final

blablabla

ANEXO I

Datos

```
grupo \leftarrow as.factor(c(1,0,1,0,1,0,0,0,1,1,0,0,0,1,0,0,1,1,1))
levels(grupo) <- c('control', 'tratado')</pre>
dat.polipos <- data.frame(grupo= grupo,</pre>
                           antes = c(0.84510, 0.69897, 1.36173, 1.54407, 1.04139, 1.07918, 0.84510,
                                      2.50243,2.20412,0.90309,1.30103,1.04139,1.38021,1.53148,
                                      1.73239, 1.47712, 1.00000, 1.30103, 1.07918),
                           despues=c(0.60206,1.41497,1.20412,1.60206,1.14613,1.20412,1.04139,
                                      2.63749,1.41497,0.84510,1.65321,1.50515,1.90309,1.53148,
                                      1.57978, 1.75587, 0.84510, 0.00000, 0.90309))
# tabla datos
kable(dat.polipos, caption = "Datos del ensayo")
# datos long-format
dat.pol_lf<-melt(data = dat.polipos,measure.vars = c("antes","despues"))</pre>
# sumario
sum1<-summary(dat.pol lf)</pre>
    # para sustituir NAs por "" en grupo y variable en `kable`:
sum1<-data.frame(grupo=c(sum1[1:2,1],rep("",4)),</pre>
                 variable=c(sum1[1:2,2],rep("",4)),
                 value=sum1[,3])
kable(sum1,caption = "Sumario")
# sumario antes/después
sum_names<-c("grupo","Min.","1st Qu.","Median","Mean","3rd Qu.","Max.")</pre>
kable(summaryBy(formula = value~variable,data = dat.pol_lf,FUN = summary),
      caption = "Sumario antes/después",
      col.names = sum_names,
      digits = 3)
# sumario grupo
kable(summaryBy(formula = value~grupo,data = dat.pol_lf,FUN = summary),
      caption = "Sumario por grupo de tratamiento",
      col.names = sum_names,
      digits = 3)
# sumario grupo antes/después
sum2<-summaryBy(formula = value~grupo*variable,data = dat.pol lf,FUN = summary)</pre>
    # summaryBy no tiene `n`:
n<-summaryBy(formula = value~grupo*variable,data = dat.pol lf,FUN = length)</pre>
sum2 n<-data.frame(sum2[,1:2],n$value.length,sum2[,3:8])</pre>
sum_names_n<-c("grupo","variable","n","Min.","1st Qu.","Median","Mean","3rd Qu.","Max.")</pre>
kable(sum2_n,
      caption = "Sumario por grupo de tratamiento antes/después",
      col.names = sum_names_n,
      digits = 3)
```

a) Primera aproximación

• Análisis descriptivo

```
# sumario
sum_d<-summaryBy(formula = despues~grupo,data = dat.polipos,FUN = summary)</pre>
    \# + n:
n_d<-summaryBy(formula = despues~grupo,data = dat.polipos,FUN = length)[,2]</pre>
    # + s y se
sd_despues<-summaryBy(formula = despues~grupo,data = dat.polipos,FUN = sd)[,2]</pre>
se_despues<-sd_despues/sqrt(n_d)</pre>
# tabla
sum_d_ns<-data.frame(sum_d[,1],n_d,sum_d[,2:7],sd_despues,se_despues)</pre>
sum_d_names<-c("grupo","n","Min.","1st Qu.","Median","Mean","3rd Qu.","Max.","S","SE")</pre>
kable(sum_d_ns,col.names = sum_d_names,
      caption = "Sumario por grupo de tratamiento antes/después",
      digits = 3)
# boxplot
ggplot(data = dat.polipos, aes(x = grupo, y=despues, fill=grupo))+
    geom_boxplot()+
    stat_summary(fun.y="mean", geom="point", shape=4, size=3)+
    labs(x="",y="",title="Número de pólipos al año de tratamiento\n")+
    theme(plot.title=element_text(size=10))+
    scale_fill_discrete(guide=F)

    Análisis estadístico

# test heterocedasticidad
bartlett.test(formula = despues~grupo,data = dat.polipos)
##
## Bartlett test of homogeneity of variances
##
## data: despues by grupo
## Bartlett's K-squared = 0.0294, df = 1, p-value = 0.8638
# --> hay homogeneidad de varianzas entre los grupos control y tratamiento
# ANOVA
despues.aov<-summary(aov(formula = despues~grupo,data = dat.polipos))</pre>
kable(despues.aov[[1]],caption = "ANOVA control-tratamiento",digits = 3)
# t-test
despues.lm<-summary(lm(formula = despues~grupo,data = dat.polipos))</pre>
kable(despues.lm$coefficients,
      caption = "t-test control-tratamiento",
      digits = 3)
```

b) Segunda aproximación

```
# datos efecto
dat.polipos_effect<-data.frame(dat.polipos,efecto=dat.polipos$antes-dat.polipos$despues)
kable(dat.polipos_effect,caption = "Datos del ensayo 2")</pre>
```

```
• Análisis descriptivo
sum_e<-summaryBy(formula = efecto~grupo,data = dat.polipos_effect,FUN = summary)</pre>
    \# + n
n_e<-summaryBy(formula = efecto~grupo,data = dat.polipos_effect,FUN = length)[,2]
    # + sd y se
sd_e<-summaryBy(formula = efecto~grupo,data = dat.polipos_effect,FUN = sd)[,2]</pre>
se_e<-sd_e/sqrt(n_e)
# tabla
sum_e_ns<-data.frame(sum_e[,1],n_e,sum_e[,2:7],sd_e,se_e)</pre>
sum_e_names<-c("grupo","n","Min.","1st Qu.","Median","Mean","3rd Qu.","Max.","S","SE")</pre>
kable(sum e ns,col.names = sum e names,
      caption = "Sumario del efecto por grupo de tratamiento",
      digits = 3)
# plot
ggplot(data = dat.polipos,aes(x = antes,y = despues,colour = grupo,shape = grupo))+
    geom point(size=3)+
    labs(title="Número de pólipos antes / después de tratamiento\n",
         x="\nantes",y="después\n")+
    theme(plot.title=element text(size=10),
          axis.title=element_text(size=8),
          legend.title=element text(size=8))
  • Análisis estadístico
# test heterocedasticidad
bartlett.test(formula = efecto~grupo,data = dat.polipos_effect)
##
## Bartlett test of homogeneity of variances
```

```
##
## Bartlett test of homogeneity of variances
##
## data: efecto by grupo
## Bartlett's K-squared = 2.5576, df = 1, p-value = 0.1098
## --> hay homogeneidad de varianzas entre los grupos control y tratamiento
```

```
# ANOVA
efecto.aov<-summary(aov(formula = efecto~grupo,data = dat.polipos_effect))
kable(efecto.aov[[1]],caption = "ANOVA control-tratamiento",digits = 3)</pre>
```

c) Tercera aproximación

• Análisis descriptivo

• Análisis estadístico

```
# SSII (A,B)
kable(anova(pol.lm_main),
      caption = "Tabla ANOVA efectos principales (A,B)",
      digits = 3)
# SSII (B,A)
pol.lm_main2<-with(dat.polipos,lm(despues~antes+grupo))</pre>
kable(anova(pol.lm_main2),
      caption = "Tabla ANOVA efectos principales (B,A)",
      digits = 3)
# SSII
kable(drop1(pol.lm_main, ~ ., test="F"), caption = "SSII efectos principales")
# modelo mínimo adecuado
step(pol.lm_max)
## Start: AIC=-37.73
## despues ~ grupo * antes
##
                 Df Sum of Sq
                                          AIC
##
                                  RSS
## - grupo:antes 1 0.03708 1.7485 -39.328
## <none>
                              1.7114 -37.735
##
## Step: AIC=-39.33
## despues ~ grupo + antes
##
##
           Df Sum of Sq
                                    AIC
                          RSS
## <none>
                        1.7485 -39.328
## - antes 1 1.6552 3.4037 -28.672
## - grupo 1 1.7641 3.5126 -28.074
##
## Call:
## lm(formula = despues ~ grupo + antes)
##
## Coefficients:
## (Intercept) grupotratado
                                       antes
##
         0.7322
                      -0.6147
                                      0.6598
# fitted data con IC
IC.fit<-predict(pol.lm_main,interval = "confidence") # level = 0.95 por defecto</pre>
dat.pol.fit<-data.frame(dat.polipos,fit=pol.lm_main$fitted.values,</pre>
                        IC_lwr=IC.fit[,2],IC_upr=IC.fit[,3])
# IC tabla
dat.pol.cont.IC<-dat.pol.fit[dat.pol.fit$grupo=="control",]</pre>
dat.pol.cont.IC2<-dat.pol.cont.IC[order(dat.pol.cont.IC$fit),]</pre>
dat.pol.trat.IC<-rbind(dat.pol.fit[dat.pol.fit$grupo=="tratado",],rep(NA,6))</pre>
dat.pol.trat.IC2<-dat.pol.trat.IC[order(dat.pol.trat.IC$fit,na.last = T),]</pre>
dat.pol.IC<-cbind(dat.pol.cont.IC2,dat.pol.trat.IC2)</pre>
row.names(dat.pol.IC) <- NULL
kable(dat.pol.IC,caption="Ajuste modelo final - IC 95%",digits=3)
```

Tamaño muestral

• Estimador varianza

```
# estimador desviación típica común
nc<-10
nt<-9
var_c<-with(dat.polipos,var(despues[grupo=="control"])); var_c
var_t<-with(dat.polipos,var(despues[grupo=="tratado"])); var_t
sigm<-sqrt(((nc-1)*var_c+(nt-1)*var_t)/(nc+nt-2)); sigm

# tamaño muestral
power.t.test(delta = 0.4,sd = sigm,sig.level = 0.05,power = 0.95)
# (alternative="two.sided" por defecto)</pre>
```

• IC

SEGUNDO ENSAYO

Vamos a utilizar los datos linfoma.dat ya estudiados en la tarea sobre supervivencia. Ahora vamos a suponer que el objetivo principal del ensayo era la supervivencia a un horizonte de 1, no las curvas de supervivencia.

La variable respuesta, por tanto, será si el tiempo B3TODEATH es mayor o menor que 1. Además, al comparar la probabilidad de 'tiempo de supervivencia mayor que uno' en los dos grupos, queremos calcular los odds ratio a favor del grupo sin radiación, por lo que este grupo debe tener un código mayor que el otro grupo.

Para conseguir la nueva variable respuesta y la nueva codificación de grupos, vamos a sustituir las variables originales B3TODEATH y GROUP por las nuevas variables efectivo y grupo.

	efectivo	grupo	sexo	edad	kps
1	FALSE	Si.Rad	Hombre	>60	75
2	TRUE	Si.Rad	Mujer	< 60	50
3	TRUE	Si.Rad	Hombre	>60	90
4	TRUE	Si.Rad	Hombre	>60	100
5	TRUE	Si.Rad	Hombre	>60	95
6	FALSE	Si.Rad	Hombre	>60	80

Table 21: head(datos)

	efectivo	grupo	sexo	edad	kps
53	TRUE	No.Rad	Hombre	>60	100
54	TRUE	No.Rad	Hombre	<60	80
55	TRUE	No.Rad	Mujer	<60	100
56	TRUE	No.Rad	Hombre	>60	100
57	FALSE	No.Rad	Hombre	< 60	60
58	TRUE	No.Rad	Hombre	>60	100

Table 22: tail(datos)

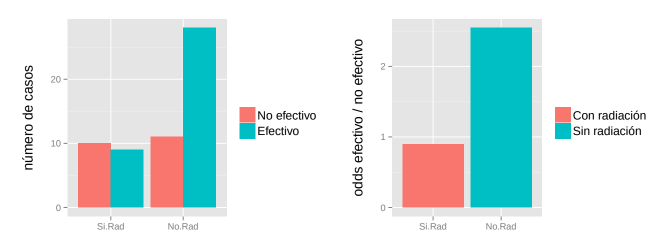
efectivo	grupo	sexo	edad	kps
FALSE:21	Si.Rad:19	Hombre:38	<60:21	Min.: 40.00
TRUE :37	No.Rad:39	Mujer :20	>60:37	1st Qu.: 70.00
				Median : 80.00
				Mean:80.78
				3rd Qu.: 95.00
				Max. :100.00

Table 23: Sumario

Objetivos del análisis estadístico:

- 1. Análisis estadístico de los datos. ¿Tiene algún efecto el tratamiento en los resultados? ¿Influyen las covariables?
 - Análisis descriptivo

Efectividad del tratamiento por grupos



grupo	efectivo	n	odds
Si.Rad	FALSE	10	1.111
Si.Rad	TRUE	9	0.900
No.Rad	FALSE	11	0.393
No.Rad	TRUE	28	2.545

Table 24: Efectividad del tratamiento por grupos

El tratamiento sin radiación parece ser más efectivo que el tratamiento con radiación.

• Análisis estadístico

Comparación de frecuencias observadas-esperadas: Ji-cuadrado

 H_0 : las variables 'grupo' y 'efectivo' son independientes

 H_1 : las variables 'grupo' y 'efectivo' no son independientes

	FALSE	TRUE
Si.Rad	10	9
No.Rad	11	28

Table 25: Tabla de contingencia (frecuencias observadas)

$$\chi^2 = \sum_{i=1}^n \frac{(O_i - E_i)^2}{E_i}$$

donde:

 O_i : frecuencia observada

 E_i : frecuencia esperada (si H_0 es cierta)
 $\frac{\rm n^o$ casos nivel 'grupo' * nº casos nivel 'efectivo' total casos

n: número de celdas

	FALSE	TRUE
Si.Rad	6.879	12.121
No.Rad	14.121	24.879

Table 26: Tabla de contingencia (frecuencias esperadas)

	statistic	df	p.value
X-squared	3.3	1	0.069

Table 27: Pearson's Chi-squared test

 $p-valor>\alpha=0.05\rightarrow$ no se rechazaría H_0

Comparación de dos proporciones: ARD, RR, OR, NNT

	FALSE	TRUE	
Si.Rad	10	9	19
No.Rad	11	28	39
	21	37	58

	FALSE	TRUE	
Si.Rad	a	b	a+b
No.Rad	\mathbf{c}	d	c+d
	a+c	b+d	a+b+c+d

Siendo el riesgo la no efectividad, T radiación, y C no radiación:

- AR: riesgo absoluto (proporciones) $\pi_T = \frac{a}{a+b}, \ \pi_C = \frac{c}{c+d}$
- ARD: diferencia de riesgos $\pi_C \pi_C$
- RR: cociente de riesgos $\frac{\pi_T}{\pi_C}$
- $O: \text{ odds } \frac{\pi_{\text{no ef.}}}{\pi_{\text{ef.}}} \to O_T = \frac{a}{b}, \ O_C = \frac{c}{d}$
- OR: odds ratio $\frac{O_T}{O_C}$
- NNT: número que se necesita tratar $\frac{1}{\text{ARD}}$

	estimación	${\rm IC.95.inf}$	IC.95.sup	IC.80.inf	IC.80.sup
ARD	0.244	-0.017	0.476	0.070	0.405
RR	1.866	0.967	3.602	1.214	2.869
OR	2.828	0.905	8.835	1.343	5.956
NNT	4.094	NA	NA	2.466	14.289

Table 30: Medidas del efecto del tratamiento - IC 95% y 80%

Regresión logística

2. Se va a realizar un ensayo algo más grande en el que se va a utilizar un nivel de significatividad $\alpha=0.05$. Se desea obtener una potencia del 80% para detectar probabilidades pA = 0.5 y pB = 0.7. ¿Cuántos pacientes por grupo se necesitan? ¿Variaría mucho ese tamaño si se quisiera una potencia del 90% o del 95%? ¿Y si pB = 0.6?

sessionInfo()

```
## R version 3.1.2 (2014-10-31)
## Platform: x86_64-pc-linux-gnu (64-bit)
##
## locale:
## [1] LC_CTYPE=en_GB.UTF-8
                                   LC_NUMERIC=C
## [3] LC_TIME=en_GB.UTF-8
                                    LC_COLLATE=en_GB.UTF-8
                                    LC_MESSAGES=en_GB.UTF-8
## [5] LC_MONETARY=en_GB.UTF-8
## [7] LC_PAPER=en_GB.UTF-8
                                    LC_NAME=C
## [9] LC_ADDRESS=C
                                    LC_TELEPHONE=C
## [11] LC_MEASUREMENT=en_GB.UTF-8 LC_IDENTIFICATION=C
##
## attached base packages:
## [1] grid
                 splines stats graphics grDevices utils
                                                                     datasets
## [8] methods
                 base
##
## other attached packages:
## [1] gridExtra 0.9.1 reshape2 1.4
                                        doBy_4.5-11
                                                        MASS_7.3-35
## [5] survival_2.37-7 knitr_1.7
                                        ggplot2_1.0.0
##
## loaded via a namespace (and not attached):
## [1] colorspace_1.2-4 digest_0.6.3
                                           evaluate_0.5.5
                                                            formatR_1.0
## [5] gtable_0.1.2 htmltools_0.2.6 labeling_0.3
                                                            lattice_0.20-29
## [9] Matrix_1.1-4 munsell_0.4.2 plyr_1.8.1 
## [13] Rcpp_0.11.3 rmarkdown_0.3.12 scales_0.2.4
                                                            proto_0.3-10
                                                            stringr_0.6.2
## [17] tools_3.1.2
                         yaml_2.1.13
```