# Phân tích số liệu và biểu đồ bằng



Nguyễn Văn Tuấn Garvan Institute of Medical Research Sydney, Australia

# Mục lục

1	Tải R xuống và cài đặt vào máy tính	4
2	Tải R package và cài đặt vào máy tính	6
3 3.1 3.2	"Văn phạm" R Cách đặt tên trong R Hỗ trợ trong R	7 9 9
4 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7	Cách nhập dữ liệu vào R Nhập số liệu trực tiếp: c() Nhập số liệu trực tiếp: edit(data.frame()) Nhập số liệu từ một text file: read.table Nhập số liệu từ Excel Nhập số liệu từ SPSS Thông tin về số liệu Tạo dãy số bằng hàm seq, rep và gl	10 10 12 13 14 15 16
5 5.1 5.2 5.3 5.4 5.5 5.6 5.7	Biên tập số liệu Tách rời số liệu: subset Chiết số liệu từ một data .frame Nhập hai data.frame thành một: merge Biến đổi số liệu (data coding) Biến đổi số liệu bằng cách dùng <i>replace</i> Biến đổi thành yếu tố ( <i>factor</i> ) Phân nhóm số liệu bằng <i>cut2</i> (Hmisc)	19 19 20 21 22 23 23 24
6 6.1 6.2	Sử dụng R cho tính toán đơn giản Tính toán đơn giản Sử dụng R cho các phép tính ma trận	24 24 26
7 7.1 7.2 7.3 7.3.1 7.3.2 7.3.3 7.3.4 7.4	Sử dụng R cho tính toán xác suất Phép hoán vị (permutation) Biến số ngẫu nhiên và hàm phân phối Biến số ngẫu nhiên và hàm phân phối Hàm phân phối nhị phân (Binomial distribution) Hàm phân phối Poisson (Poisson distribution) Hàm phân phối chuẩn (Normal distribution) Hàm phân phối chuẩn chuẩn hóa (Standardized Normal distribution) Chọn mẫu ngẫu nhiên (random sampling)	31 32 32 33 35 36 38 41
8 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.5.1 8.5.2 8.6 8.7	Biểu đồ Số liệu cho phân tích biểu đồ Biểu đồ cho một biến số rời rạc (discrete variable): barplot Biểu đồ cho hai biến số rời rạc (discrete variable): barplot Biểu đồ hình tròn Biểu đồ cho một biến số liên tục: stripchart và hist Stripchart Histogram Biểu đồ hộp (boxplot) Phân tích biểu đồ cho hai biến liên tục Biểu đồ tán xạ (scatter plot)	42 42 44 45 46 47 47 48 49 50 50

8.9	Biểu đồ với sai số chuẩn (standard error)	54
9 9.1 9.2 9.3 9.3.1 9.3.2 9.4 9.5 9.6 9.7 9.8 9.9 9.10 9.10.1 9.10.2	Phân tích thống kê mô tả Thống kê mô tả (descriptive statistics, summary) Thống kê mô tả theo từng nhóm Kiểm định t (t.test) Kiểm định t một mẫu Kiểm định t hai mẫu Kiểm định Wilcoxon cho hai mẫu (wilcox.test) Kiểm định t cho các biến số theo cặp (paired t-test, t.test) Kiểm định Wilcoxon cho các biến số theo cặp (wilcox.test) Tần số (frequency) Kiểm định tỉ lệ (proportion test, prop.test, binom.test) So sánh hai tỉ lệ (prop.test, binom.test) So sánh nhiều tỉ lệ (prop.test, chisq.test) Kiểm định Chi bình phương (Chi squared test, chisq.test) Kiểm định Fisher (Fisher's exact test, fisher.test)	55 55 60 61 61 62 63 64 65 66 67 68 69 70 71
10 10.1 10.1.1 10.1.2 10.1.3 10.2 10.3	Phân tích hồi qui tuyến tính Hệ số tương quan Hệ số tương quan Pearson Hệ số tương quan Spearman Hệ số tương quan Kendall Mô hình của hồi qui tuyến tính đơn giản Mô hình hồi qui tuyến tính đa biến (multiple linear regression)	71 73 73 74 74 75 82
11 11.1 11.2 11.3 11.4	Phân tích phương sai Phân tích phương sai đơn giản (one-way analysis of variance) So sánh nhiều nhóm và điều chỉnh trị số p Phân tích bằng phương pháp phi tham số Phân tích phương sai hai chiều (two-way ANOVA)	85 85 87 90 91
12 12.1 12.2 12.3	Phân tích hồi qui logistic Mô hình hồi qui logistic Phân tích hồi qui logistic bằng R Ước tính xác suất bằng R	94 95 97 101
13 13.1 13.2 13.4 13.4.1 13.4.2 13.4.3 13.4.4 13.4.5	Ước tính cỡ mẫu (sample size estimation) Khái niệm về "power" Số liệu để ước tính cỡ mẫu Ước tính cỡ mẫu Ước tính cỡ mẫu cho một chỉ số trung bình Ước tính cỡ mẫu cho so sánh hai số trung bình Ước tính cỡ mẫu cho phân tích phương sai Ước tính cỡ mẫu để ước tính một tỉ lệ Ước tính cỡ mẫu cho so sánh hai tỉ lệ	103 104 106 107 107 108 110 111
14	Tài liệu tham khảo	115
15	Thuật ngữ dùng trong sách	117

## Giới thiệu R

Phân tích số liệu và biểu đồ thường được tiến hành bằng các phần mềm thông dụng như SAS, SPSS, *Stata*, *Statistica*, và *S-Plus*. Đây là những phần mềm được các công ti phần mềm phát triển và giới thiệu trên thị trường khoảng ba thập niên qua, và đã được các trường đại học, các trung tâm nghiên cứu và công ti kĩ nghệ trên toàn thế giới sử dụng cho giảng dạy và nghiên cứu. Nhưng vì chi phí để sử dụng các phần mềm này tương đối đắt tiền (có khi lên đến hàng trăm ngàn đô-la mỗi năm), một số trường đại học ở các nước đang phát triển (và ngay cả ở một số nước đã phát triển) không có khả năng tài chính để sử dụng chúng một cách lâu dài. Do đó, các nhà nghiên cứu thống kê trên thế giới đã hợp tác với nhau để phát triển một phần mềm mới, với chủ trương mã nguồn mở, sao cho tất cả các thành viên trong ngành thống kê học và toán học trên thế giới có thể sử dụng một cách thống nhất và **hoàn toàn miễn phí**.

Năm 1996, trong một bài báo quan trọng về tính toán thống kê, hai nhà thống kê học Ross Ihaka và Robert Gentleman [lúc đó] thuộc Trường đại học Auckland, New Zealand phát hoạ một ngôn ngữ mới cho phân tích thống kê mà họ đặt tên là R [1]. Sáng kiến này được rất nhiều nhà thống kê học trên thế giới tán thành và tham gia vào việc phát triển R.

Cho đến nay, qua chưa đầy 10 năm phát triển, càng ngày càng có nhiều nhà thống kê học, toán học, nghiên cứu trong mọi lĩnh vực đã chuyển sang sử dụng R để phân tích dữ liệu khoa học. Trên toàn cầu, đã có một mạng lưới hơn một triệu người sử dụng R, và con số này đang tăng rất nhanh. Có thể nói trong vòng 10 năm nữa, vai trò của các phần mềm thống kê thương mại sẽ không còn lớn như trong thời gian qua nữa.

Vậy R là gì? Nói một cách ngắn gọn, R là một phần mềm sử dụng cho phân tích thống kê và vẽ biểu đồ. Thật ra, về bản chất, R là ngôn ngữ máy tính đa năng, có thể sử dụng cho nhiều mục tiêu khác nhau, từ tính toán đơn giản, toán học giải trí (recreational mathematics), tính toán ma trận (matrix), đến các phân tích thống kê phức tạp. Vì là một ngôn ngữ, cho nên người ta có thể sử dụng R để phát triển thành các phần mềm chuyên môn cho một vấn đề tính toán cá biệt.

Vì thế, những ai làm nghiên cứu khoa học, nhất là ở các nước còn nghèo khó như nước ta, cần phải học cách sử dụng R cho phân tích thống kê và đồ thị. Bài viết ngắn này sẽ hướng dẫn bạn đọc cách sử dụng R. Tôi giả định rằng bạn đọc không biết gì về R, nhưng tôi kì vọng bạn đọc biết qua về cách sử dụng máy tính.

# 1. Tải R xuống và cài đặt vào máy tính

Để sử dụng R, việc đầu tiên là chúng ta phải cài đặt R trong máy tính của mình. Để làm việc này, ta phải truy nhập vào mạng và vào website có tên là "Comprehensive R Archive Network" (CRAN) sau đây:

http://cran.R-project.org.

Tài liệu cần tải về, tùy theo phiên bản, nhưng thường có tên bắt đầu bằng mẫu tự R và số phiên bản (version). Chẳng hạn như phiên bản tôi sử dụng vào cuối năm 2005 là 2.2.1, nên tên của tài liệu cần tải là:

Tài liêu này khoảng 26 MB, và địa chỉ cu thể để tải là:

#### http://cran.r-project.org/bin/windows/base/R-2.2.1-win32.exe

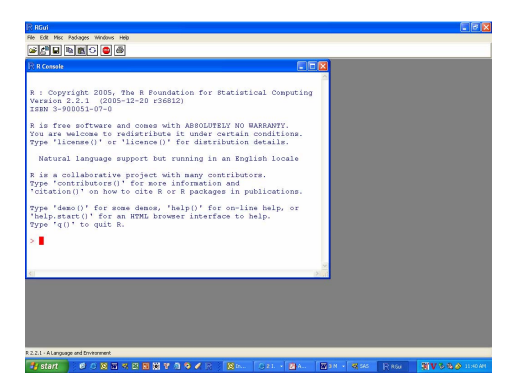
Tại website này, chúng ta có thể tìm thấy rất nhiều tài liệu chỉ dẫn cách sử dụng R, đủ trình độ, từ sơ đẳng đến cao cấp. Nếu chưa quen với tiếng Anh, tài liệu này của tôi có thể cung cấp những thông tin cần thiết để sử dụng mà không cần phải đọc các tài liệu khác.

Khi đã tải R xuống máy tính, bước kế tiếp là cài đặt (set-up) vào máy tính. Để làm việc này, chúng ta chỉ đơn giản nhấn chuột vào tài liệu trên và làm theo hướng dẫn cách cài đặt trên màn hình. Đây là một bước rất đơn giản, chỉ cần 1 phút là việc cài đặt R có thể hoàn tất.

Sau khi hoàn tất việc cài đặt, một icon



sẽ xuất hiện trên *desktop* của máy tính. Đến đây thì chúng ta đã sẵn sàng sử dụng R. Có thể nhấp chuột vào icon này và chúng ta sẽ có một *window* như sau:



# 2. Tải R package và cài đặt vào máy tính

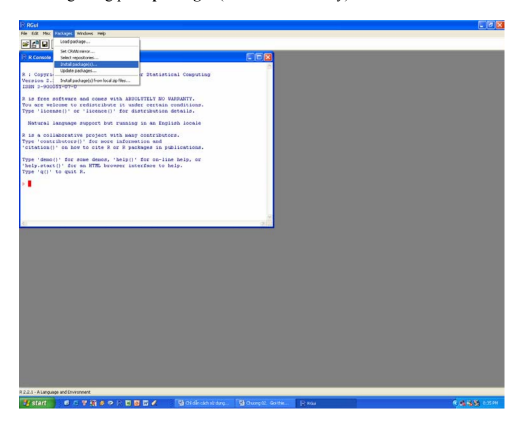
R cung cấp cho chúng ta một "ngôn ngữ" máy tính và một số *function* để làm các phân tích căn bản và đơn giản. Nếu muốn làm những phân tích phức tạp hơn, chúng ta cần phải tải về máy tính một số *package* khác. Package là một phần mềm nhỏ được các nhà thống kê phát triển để giải quyết một vấn đề cụ thể, và có thể chạy trong hệ thống R. Chẳng hạn như để phân tích hồi qui tuyến tính, R có function 1m để sử dụng cho mục đích này, nhưng để làm các phân tích sâu hơn và phức tạp hơn, chúng ta cần đến các package như **Ime4**. Các package này cần phải được tải về và cài đặt vào máy tính.

Địa chỉ để tải các package vẫn là: <a href="http://cran.r-project.org">http://cran.r-project.org</a>, rồi bấm vào phần "Packages" xuất hiện bên trái của mục lục trang web. Theo tôi, một số package cần tải về máy tính để sử dụng cho các phân tích dịch tễ học là:

Tên package	Chức năng
trellis	Dùng để vẽ đồ thị và làm cho đồ thị đẹp hơn
lattice	Dùng để vẽ đồ thị và làm cho đồ thị đẹp hơn
Hmisc	Một số phương pháp mô hình dữ liệu của F. Harrell
Design	Một số mô hình thiết kế nghiên cứu của F. Harrell
Epi	Dùng cho các phân tích dịch tễ học
epitools	Một package khác chuyên cho các phân tích dịch tễ học
Foreign	Dùng để nhập dữ liệu từ các phần mềm khác như
	SPSS, Stata, SAS, v.v
Rmeta	Dùng cho phân tích tổng hợp (meta-analysis)
meta	Một package khác cho phân tích tổng hợp

survival	Chuyên dùng cho phân tích theo mô hình Cox (Cox's proportional hazard model)
Zelig	Package dùng cho các phân tích thống kê trong lĩnh vực xã hội học
Genetics	Package dùng cho phân tích số liệu di truyền học
BMA	Bayesian Model Average

Các package này có thể cài đặt trực tuyến bằng cách chọn **Install packages** trong phần **packages** của R như hình dưới đây. Ngoài ra, nếu package đã được tải xuống máy tính cá nhân, việc cài đặt có thể nhanh hơn bằng cách chọn **Install package(s) from local zip file** cũng trong phần **packages** (xem hình dưới đây).



# 3. "Văn phạm" R

R là một ngôn ngữ tương tác (interactive language), có nghĩa là khi chúng ta ra lệnh, và nếu lệnh theo đúng "văn phạm", R sẽ "đáp" lại bằng một kết quả. Và, sự tương tác tiếp tục cho đến khi chúng ta đạt được yêu cầu. "Văn phạm" chung của R là một lệnh (command) hay function (tôi sẽ thỉnh thoảng đề cập đến là "hàm"). Mà đã là hàm thì phải có thông số; cho nên theo sau hàm là những thông số mà chúng ta phải cung cấp. Cú pháp chung của R là như sau:

```
đối tượng <- hàm (thông số 1, thông số 2, ..., thông số n)
```

#### Chẳng hạn như:

```
> reg <- lm(y \sim x)
```

thì reg là một đối tượng (object), còn 1m là một hàm, và y ~ x là thông số của hàm. Hay:

```
> setwd("c:/works/stats")
```

thì setwd là một hàm, còn "c:/works/stats" là thông số của hàm.

 $\underline{D}$ ể biết một hàm cần có những thông số nào, chúng ta dùng lệnh args(x), (args viết tắt chữ arguments) mà trong đó x là một hàm chúng ta cần biết:

```
> args(lm)
function (formula, data, subset, weights, na.action, method = "qr",
    model = TRUE, x = FALSE, y = FALSE, qr = TRUE, singular.ok = TRUE,
    contrasts = NULL, offset, ...)
NULL
```

R là một ngôn ngữ "đối tượng" (object oriented language). Điều này có nghĩa là các dữ liệu trong R được chứa trong object. Định hướng này cũng có vài ảnh hưởng đến cách viết của R. Chẳng hạn như thay vì viết x=5 như thông thường chúng ta vẫn viết, thì R yêu cầu viết là x=5.

Đối với R, x = 5 tương đương với x < -5. Cách viết sau (dùng kí hiệu < -) được khuyến khích hơn là cách viết trước (=). Chẳng hạn như:

```
> x < - rnorm(10)
```

có nghĩa là mô phỏng 10 số liệu và chứa trong object x. Chúng ta cũng có thể viết x = rnorm (10) .

Một số kí hiệu hay dùng trong R là:

```
x bằng 5
x == 5
                     x không bằng 5
x != 5
                     y nhỏ hơn x
y < x
                     x lớn hơn v
x > y
                     z nhỏ hơn hoặc bằng 7
z <= 7
                     p lớn hơn hoặc bằng 1
p >= 1
                     Có phải x là biến số trống không (missing value)
is.na(x)
                     A và B (AND)
A & B
                     A hoặc B (OR)
AIB
                     Không là (NOT)
!
```

Với R, tất cả các câu chữ hay lệnh sau kí hiệu # đều không có hiệu ứng, vì # là kí hiệu dành cho người sử dụng thêm vào các ghi chú, ví dụ:

```
> # lệnh sau đây sẽ mô phỏng 10 giá trị normal > x \leftarrow rnorm(10)
```

#### 3.1 Cách đặt tên trong R

Đặt tên một đối tượng (object) hay một biến số (variable) trong R khá linh hoạt, vì R không có nhiều giới hạn như các phần mềm khác. Tên một object phải được viết liền nhau (tức không được cách rời bằng một khoảng trống). Chẳng hạn như R chấp nhận my object nhưng không chấp nhận my object.

```
> myobject <- rnorm(10)
> my object <- rnorm(10)
Error: syntax error in "my object"</pre>
```

Nhưng đôi khi tên myobject khó đọc, cho nên chúng ta nên tác rời bằng "." Như my object.

```
> my.object <- rnorm(10)</pre>
```

Một điều quan trọng cần lưu ý là R phân biệt mẫu tự viết hoa và viết thường. Cho nên My.object khác với my.object. Ví dụ:

```
> My.object.u <- 15
> my.object.L <- 5
> My.object.u + my.object.L
[1] 20
```

Một vài điều cần lưu ý khi đặt tên trong R là:

- Không nên đặt tên một biến số hay variable bằng kí hiệu "\_" (underscore) như
  my object hay my-object.
- Không nên đặt tên một object giống như một biến số trong một dữ liệu. Ví dụ, nếu chúng ta có một data. frame (dữ liệu hay dataset) với biến số age trong đó, thì không nên có một object trùng tên age, tức là không nên viết: age <- age. Tuy nhiên, nếu data.frame tên là data thì chúng ta có thể đề cập đến biến số age với một kí tự \$ như sau: data\$age. (Tức là biến số age trong data.frame data), và trong trường hợp đó, age <- data\$age có thể chấp nhận được.</p>

## 3.2 Hỗ trợ trong R

Ngoài lệnh args () R còn cung cấp lệnh help () để người sử dụng có thể hiểu "văn phạm" của từng hàm. Chẳng hạn như muốn biết hàm lm có những thông số (arguments) nào, chúng ta chỉ đơn giản lệnh:

```
> help(lm)
hay
> ?lm
```

Một cửa sổ sẽ hiện ra bên phải của màn hình chỉ rõ cách sử dụng ra sao và thậm chí có cả ví dụ. Bạn đọc có thể đơn giản copy và dán ví dụ vào R để xem cách vận hành.

Trước khi sử dụng R, ngoài sách này nếu cần bạn đọc có thể đọc qua phần chỉ dẫn có sẵn trong R bằng cách chọn mục help và sau đó chọn Html help như hình dưới đây để biết thêm chi tiết. Bạn đọc cũng có thể copy và dán các lệnh trong mục này vào R để xem cho biết cách vân hành của R.

# 4. Cách nhập dữ liệu vào R

Muốn làm phân tích dữ liệu bằng R, chúng ta phải có sẵn dữ liệu ở dạng mà R có thể hiểu được để xử lí. Dữ liệu mà R hiểu được phải là dữ liệu trong một data.frame. Có nhiều cách để nhập số liệu vào một data.frame trong R, từ nhập trực tiếp đến nhập từ các nguồn khác nhau. Sau đây là những cách thông dụng nhất:

## 4.1 Nhập số liệu trực tiếp: c()

**Ví dụ 1**: chúng ta có số liệu về độ tuổi và insulin cho 10 bệnh nhân như sau, và muốn nhập vào R.

```
50
        16.5
        10.8
62
        32.3
60
40
        19.3
        14.2
48
        11.3
47
57
        15.5
70
        15.8
48
        16.2
67
        11.2
```

Chúng ta có thể sử dụng function có tên c như sau:

```
> age <- c(50,62, 60,40,48,47,57,70,48,67)
> insulin <- c(16.5,10.8,32.3,19.3,14.2,11.3,15.5,15.8,16.2,11.2)</pre>
```

Lệnh thứ nhất cho R biết rằng chúng ta muốn tạo ra một cột dữ liệu (từ nay tôi sẽ gọi là *biến số*, tức *variable*) có tên là age, và lệnh thứ hai là tạo ra một cột khác có tên là insulin. Tất nhiên, chúng ta có thể lấy một tên khác mà mình thích.

Chúng ta dùng function c (viết tắt của chữ concatenation - có nghĩa là "móc nối vào nhau") để nhập dữ liệu. Chú ý rằng mỗi số liệu cho mỗi bệnh nhân được cách nhau bằng một dấu phẩy.

Kí hiệu insulin <- (cũng có thể viết là insulin =) có nghĩa là các số liệu theo sau sẽ có nằm trong biến số insulin. Chúng ta sẽ gặp kí hiệu này rất nhiều lần trong khi sử dụng R.

R là một ngôn ngữ cấu trúc theo dạng đối tượng (thuật ngữ chuyên môn là "object-oriented language"), vì mỗi cột số liệu hay mỗi một data.frame là một đối tượng (object) đối với R. Vì thế, age và insulin là hai đối tượng riêng lẻ. Bây giờ chúng ta cần phải nhập hai đối tượng này thành một data.frame để R có thể xử lí sau này. Để làm việc này chúng ta cần đến function data.frame:

```
> tuan <- data.frame(age, insulin)</pre>
```

Trong lệnh này, chúng ta muốn cho R biết rằng nhập hai cột (hay hai đối tượng) age và insulin vào một đối tượng có tên là tuan.

Đến đây thì chúng ta đã có một đối tượng hoàn chỉnh để tiến hành phân tích thống kê. Để kiểm tra xem trong tuan có gì, chúng ta chỉ cần đơn giản gõ:

#### > tuan

#### Và R sẽ báo cáo:

```
age insulin
1
   50
         16.5
2
   62
         10.8
3
   60
         32.3
   40
         19.3
5
   48
         14.2
6
   47
         11.3
7
   57
         15.5
   70
         15.8
   48
         16.2
10 67
         11.2
```

Nếu chúng ta muốn lưu lại các số liệu này trong một file theo dạng R, chúng ta cần dùng lệnh save. Giả dụ như chúng ta muốn lưu số liệu trong directory có tên là "c:\works\insulin", chúng ta cần gõ như sau:

```
> setwd("c:/works/insulin")
> save(tuan, file="tuan.rda")
```

Lệnh đầu tiên (setwd – chữ wd có nghĩa là working directory) cho R biết rằng chúng ta muốn lưu các số liệu trong directory có tên là "c:\works\insulin". Lưu ý rằng thông thường Windows dùng dấu backward slash "/", nhưng trong R chúng ta dùng dấu forward slash "/".

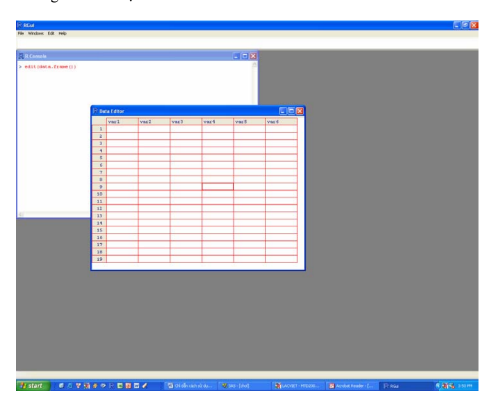
Lệnh thứ hai (save) cho R biết rằng các số liệu trong đối tượng tuan sẽ lưu trong file có tên là "tuan.rda"). Sau khi gõ xong hai lệnh trên, một file có tên tuan.rda sẽ có mặt trong directory đó.

## 4.2 Nhập số liệu trực tiếp: edit (data.frame())

Ví dụ 1 (tiếp tục): chúng ta có thể nhập số liệu về độ tuổi và insulin cho 10 bệnh nhân bằng một function rất có ích, đó là: edit (data.frame()). Với function này, R sẽ cung cấp cho chúng ta một window mới với một dãy cột và dòng giống như Excel, và chúng ta có thể nhập số liệu trong bảng đó. Ví dụ:

```
> ins <- edit(data.frame())</pre>
```

Chúng ta sẽ có một cửa sổ như sau:



Ở đây, R không biết chúng ta có biến số nào, cho nên R liệt kê các biến số var1, var2, v.v... Nhấp chuột vào cột var1 và thay đổi bằng cách gõ vào đó age. Nhấp chuột vào cột var2 và thay đổi bằng cách gõ vào đó insulin. Sau đó gỗ số liệu cho

từng cột. Sau khi xong, bấm nút chéo X ở góc phải của spreadsheet, chúng ta sẽ có một data.frame tên ins với hai biến số age và insulin.

#### 4.3 Nhập số liệu từ một text file: read. table

Ví dụ 2: Chúng ta thu thập số liệu về độ tuổi và cholesterol từ một nghiên cứu ở 50 bệnh nhân mắc bệnh cao huyết áp. Các số liệu này được lưu trong một text file có tên là chol.txt tại directory c:\works\insulin. Số liệu này như sau: cột 1 là mã số của bệnh nhân, cột 2 là giới tính, cột 3 là body mass index (bmi), cột 4 là HDL cholesterol (viết tắt là hdl), kế đến là LDL cholesterol, total cholesterol (tc) và triglycerides (tg).

id	sex	age	bmi	hdl	ldl	tc	tg	
1	Nam	57	17	5.000	2.0	4.0	1.1	
2	Nu	64	18	4.380	3.0	3.5	2.1	
3	Nu	60	18	3.360	3.0	4.7	0.8	
4	Nam	65	18	5.920	4.0	7.7	1.1	
5	Nam	47	18	6.250	2.1	5.0	2.1	
6	Nu	65	18	4.150	3.0	4.2	1.5	
7	Nam	76	19	0.737	3.0	5.9	2.6	
8	Nam	61	19	7.170	3.0	6.1	1.5	
9	Nam	59	19	6.942	3.0	5.9	5.4	
10	Nu	57	19	5.000	2.0	4.0	1.9	
46	Nu	52	24	3.360	2.0	3.7	1.2	
47	Nam	64	24	7.170	1.0	6.1	1.9	
48	Nam	45	24	7.880	4.0	6.7	3.3	
49	Nu	64	25	7.360	4.6	8.1	4.0	
50	Nu	62	25	7.750	4.0	6.2	2.5	

Chúng ta muốn nhập các dữ liệu này vào R để tiện việc phân tích sau này. Chúng ta sẽ sử dụng lệnh read.table như sau:

```
> setwd("c:/works/insulin")
> chol <- read.table("chol.txt", header=TRUE)</pre>
```

Lệnh thứ nhất chúng ta muốn đảm bảo R truy nhập đúng directory mà số liệu đang được lưu giữ. Lệnh thứ hai yêu cầu R nhập số liệu từ file có tên là "chol.txt" (trong directory c:\works\insulin) và cho vào đối tượng chol. Trong lệnh này, header=TRUE có nghĩa là yêu cầu R đọc dòng đầu tiên trong file đó như là tên của từng cột dữ kiện.

Chúng ta có thể kiểm tra xem R đã đọc hết các dữ liệu hay chưa bằng cách ra lệnh:

> chol

Hay

```
> names(chol)
```

R sẽ cho biết có các cột như sau trong dữ liệu (names là lệnh hỏi trong dữ liệu có những cột nào và tên gì):

```
[1] "id" "sex" "age" "bmi" "hdl" "ldl" "tc" "tg"
```

Bây giờ chúng ta có thể lưu dữ liệu dưới dạng R để xử lí sau này bằng cách ra lệnh:

```
> save(chol, file="chol.rda")
```

## 4.4 Nhập số liệu từ Excel: read.csv

Để nhập số liệu từ phần mềm Excel, chúng ta cần tiến hành 2 bước:

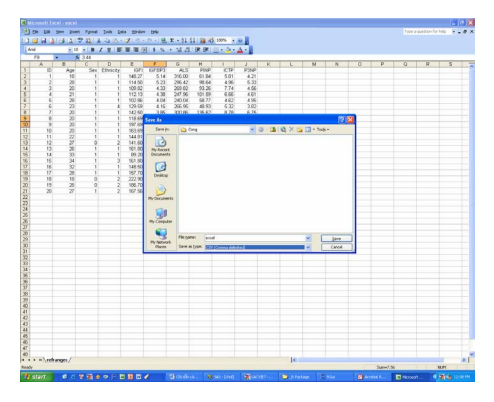
- Bước 1: Dùng lệnh "Save as" trong Excel và lưu số liệu dưới dạng "csv";
- Bước 2: Dùng R (lệnh read.csv) để nhập dữ liệu dạng csv.

Ví dụ 3: Một dữ liệu gồm các cột sau đây đang được lưu trong Excel, và chúng ta muốn chuyển vào R để phân tích. Dữ liệu này có tên là excel.xls.

ID	Age	Sex	Ethnicity	IGFI	IGFBP3	ALS	PINP	ICTP	P3NP
1	18	1	1	148.27	5.14	316.00	61.84	5.81	4.21
2	28	1	1	114.50	5.23	296.42	98.64	4.96	5.33
3	20	1	1	109.82	4.33	269.82	93.26	7.74	4.56
4	21	1	1	112.13	4.38	247.96	101.59	6.66	4.61
5	28	1	1	102.86	4.04	240.04	58.77	4.62	4.95
6	23	1	4	129.59	4.16	266.95	48.93	5.32	3.82
7	20	1	1	142.50	3.85	300.86	135.62	8.78	6.75
8	20	1	1	118.69	3.44	277.46	79.51	7.19	5.11
9	20	1	1	197.69	4.12	335.23	57.25	6.21	4.44
10	20	1	1	163.69	3.96	306.83	74.03	4.95	4.84
11	22	1	1	144.81	3.63	295.46	68.26	4.54	3.70
12	27	0	2	141.60	3.48	231.20	56.78	4.47	4.07
13	26	1	1	161.80	4.10	244.80	75.75	6.27	5.26
14	33	1	1	89.20	2.82	177.20	48.57	3.58	3.68
15	34	1	3	161.80	3.80	243.60	50.68	3.52	3.35
16	32	1	1	148.50	3.72	234.80	83.98	4.85	3.80
17	28	1	1	157.70	3.98	224.80	60.42	4.89	4.09
18	18	0	2	222.90	3.98	281.40	74.17	6.43	5.84
19	26	0	2	186.70	4.64	340.80	38.05	5.12	5.77
20	27	1	2	167.56	3.56	321.12	30.18	4.78	6.12

Việc đầu tiên là chúng ta cần làm, như nói trên, là vào Excel để lưu dưới dạng csv:

- Vào Excel, chọn File → Save as
- Chọn Save as type "CSV (Comma delimited)"



Sau khi xong, chúng ta sẽ có một file với tên "excel.csv" trong directory "c:\works\insulin".

Việc thứ hai là vào R và ra những lệnh sau đây:

```
> setwd("c:/works/insulin")
> gh <- read.csv ("excel.txt", header=TRUE)</pre>
```

Lệnh thứ hai read.csv yêu cầu R đọc số liệu từ "excel.csv", dùng dòng thứ nhất là tên cột, và lưu các số liệu này trong một object có tên là gh.

Bây giờ chúng ta có thể lưu gh dưới dạng R để xử lí sau này bằng lệnh sau đây:

```
> save(gh, file="gh.rda")
```

# 4.5 Nhập số liệu từ một SPSS: read.spss

Phần mềm thống kê SPSS lưu dữ liệu dưới dạng "sav". Chẳng hạn như nếu chúng ta đã có một dữ liệu có tên là testo.sav trong directory c:\works\insulin, và muốn chuyển dữ liệu này sang dạng R có thể hiểu được, chúng ta cần sử dụng lệnh read.spss trong package có tên là foreign. Các lệnh sau đây sẽ hoàn tất dễ dàng việc này:

Việc đầu tiên chúng ta cho truy nhập foreign bằng lệnh library:

```
> library(foreign)
```

Việc thứ hai là lệnh read. spss:

```
> setwd("c:/works/insulin")
> testo <- read.spss("testo.sav", to.data.frame=TRUE)</pre>
```

Lệnh thứ hai read.spss yêu cầu R đọc số liệu từ "testo.sav", và cho vào một data.frame có tên là testo.

Bây giờ chúng ta có thể lưu testo dưới dạng R để xử lí sau này bằng lệnh sau đây:

```
> save(testo, file="testo.rda")
```

## 4.6 Thông tin về dữ liệu

Giả dụ như chúng ta đã nhập số liệu vào một data.frame có tên là chol như trong ví dụ 1. Để tìm hiểu xem trong dữ liệu này có gì, chúng ta có thể nhập vào R như sau:

• Dẫn cho R biết chúng ta muốn xử lí chol bằng cách dùng lệnh attach (arg) với arg là tên của dữ liệu..

```
> attach(chol)
```

• Chúng ta có thể kiểm tra xem chol có phải là một data.frame không bằng lệnh is.data.frame(arg) với arg là tên của dữ liệu. Ví dụ:

```
> is.data.frame(chol)
[1] TRUE
```

R cho biết chol quả là một data.frame.

• Có bao nhiều cột (hay *variable* = *biến số*) và dòng số liệu (observations) trong dữ liệu này? Chúng ta dùng lệnh dim (arg) với arg là tên của dữ liệu. (dim viết tắt chữ dimension). Ví dụ (kết quả của R trình bày ngay sau khi chúng ta gõ lệnh):

```
> dim(chol) [1] 50 8
```

Như vậy, chúng ta có 50 dòng và 8 cột (hay biến số). Vậy những biến số này tên gì?
 Chúng ta dùng lệnh names (arg) với arg là tên của dữ liệu. Ví dụ:

```
> names(chol)
[1] "id" "sex" "age" "bmi" "hdl" "ldl" "tc" "tg"
```

• Trong biến số sex, chúng ta có bao nhiều nam và nữ? Để trả lời câu hỏi này, chúng ta có thể dùng lệnh table (arg) với arg là tên của biến số. Ví dụ:

```
> table(sex)
sex
nam Nam Nu
1 21 28
```

Kết quả cho thấy dữ liệu này có 21 nam và 28 nữ.

## 4.7 Tạo dãy số bằng hàm seq, rep và gl

R còn có công dụng tạo ra những dãy số rất tiện cho việc mô phỏng và thiết kế thí nghiệm. Những hàm thông thường cho dãy số là seq (sequence), rep (repetition) và gl (generating levels):

#### Áp dụng seq

• Tao ra môt vector số từ 1 đến 12:

```
> x <- (1:12)
> x
 [1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12
> seq(12)
[1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12
```

• Tao ra môt vector số từ 12 đến 5:

```
> x <- (12:5)
> x
[1] 12 11 10 9 8 7 6 5
> seq(12,7)
[1] 12 11 10 9 8 7
```

Công thức chung của hàm seq là seq (from, to, by= ) hay seq (from, to, length.out= ). Cách sử dụng sẽ được minh hoạ bằng vài ví dụ sau đây:

• Tạo ra một vector số từ 4 đến 6 với khoảng cách bằng 0.25:

```
> seq(4, 6, 0.25)
[1] 4.00 4.25 4.50 4.75 5.00 5.25 5.50 5.75 6.00
```

• Tạo ra một vector 10 số, với số nhỏ nhất là 2 và số lớn nhất là 15

```
> seq(length=10, from=2, to=15)
[1] 2.000000 3.444444 4.888889 6.333333 7.777778 9.222222
10.666667 12.111111 13.555556 15.000000
```

#### Áp dụng rep

Công thức của hàm rep là rep(x, times, ...), trong đó, x là một biến số và times là số lần lặp lại. Ví dụ:

```
• Tạo ra số 10, 3 lần:
> rep(10, 3)
[1] 10 10 10
```

• Tạo ra số 1 đến 4, 3 lần:

```
> rep(c(1:4), 3)
[1] 1 2 3 4 1 2 3 4 1 2 3 4
```

```
• Tạo ra số 1.2, 2.7, 4.8, 5 lần:

> rep(c(1.2, 2.7, 4.8), 5)

[1] 1.2 2.7 4.8 1.2 2.7 4.8 1.2 2.7 4.8 1.2 2.7 4.8
```

```
• Tạo ra số 1.2, 2.7, 4.8, 5 lần:
> rep(c(1.2, 2.7, 4.8), 5)
[1] 1.2 2.7 4.8 1.2 2.7 4.8 1.2 2.7 4.8 1.2 2.7 4.8
```

## Áp dụng gl

gl được áp dụng để tạo ra một biến thứ bậc (categorical variable), tức biến không để tính toán, mà là đếm. Công thức chung của hàm gl là gl (n, k, length = n\*k, labels = 1:n, ordered = FALSE) và cách sử dụng sẽ được minh hoạ bằng vài ví dụ sau đây:

• Tạo ra biến gồm bậc 1 và 2; mỗi bậc được lặp lại 8 lần:

```
> gl(2, 8)
[1] 1 1 1 1 1 1 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2
Levels: 1 2
```

Hay một biến gồm bậc 1, 2 và 3; mỗi bậc được lặp lại 5 lần:

```
> gl(3, 5)
[1] 1 1 1 1 1 2 2 2 2 2 3 3 3 3 3
Levels: 1 2 3
```

• Tạo ra biến gồm bậc 1 và 2; mỗi bậc được lặp lại 10 lần (do đó length=20):

#### Hay:

```
> gl(2, 2, length=20)
[1] 1 1 2 2 1 1 2 2 1 1 2 2 1 1 2 2
Levels: 1 2
```

• Cho thêm kí hiệu:

```
> gl(2, 5, label=c("C", "T"))
Levels: C T
• Tạo một biến gồm 4 bậc 1, 2, 3, 4. Mỗi bậc lặp lại 2 lần.
> rep(1:4, c(2,2,2,2))
[1] 1 1 2 2 3 3 4 4
Cũng tương đương với:
> rep(1:4, each = 2)
[1] 1 1 2 2 3 3 4 4

    Với ngày giờ tháng:

> x <- .leap.seconds[1:3]</pre>
> rep(x, 2)
[1] "1972-06-30 17:00:00 Pacific Standard Time" "1972-12-31 16:00:00
Pacific Standard Time"
[3] "1973-12-31 16:00:00 Pacific Standard Time" "1972-06-30 17:00:00
Pacific Standard Time"
[5] "1972-12-31 16:00:00 Pacific Standard Time" "1973-12-31 16:00:00
Pacific Standard Time"
> rep(as.POSIXlt(x), rep(2, 3))
[1] "1972-06-30 17:00:00 Pacific Standard Time" "1972-06-30 17:00:00
Pacific Standard Time"
[3] "1972-12-31 16:00:00 Pacific Standard Time" "1972-12-31 16:00:00
Pacific Standard Time"
[5] "1973-12-31 16:00:00 Pacific Standard Time" "1973-12-31 16:00:00
Pacific Standard Time"
```

# 5. Biên tập số liệu

#### 5.1 Tách rời dữ liệu: subset

Chúng ta sẽ quay lại với dữ liệu chol trong ví dụ 1. Để tiện việc theo dõi và hiểu "câu chuyện", tôi xin nhắc lại rằng chứng ta đã nhập số liệu vào trong một dữ liệu R có tên là chol từ một text file có tên là chol.txt:

```
> setwd("c:/works/insulin")
> chol <- read.table("chol.txt", header=TRUE)
> attach(chol)
```

Nếu chúng ta, vì một lí do nào đó, chỉ muốn phân tích riêng cho nam giới, chúng ta có thể tách chol ra thành hai data.frame, tạm gọi là nam và nu. Để làm chuyện này, chúng ta dùng lệnh subset (data, cond), trong đó data là data.frame mà chúng ta muốn tách rời, và cond là điều kiện. Ví dụ:

```
> nam <- subset(chol, sex=="Nam")
> nu <- subset(chol, sex=="Nu")</pre>
```

Sau khi ra hai lệnh này, chúng ta đã có 2 dữ liệu (hai data.frame) mới tên là nam và nu. Chú ý điều kiện sex == "Nam" và sex == "Nu" chúng ta dùng == thay vì = để chỉ điều kiện chính xác.

Tất nhiên, chúng ta cũng có thể tách dữ liệu thành nhiều data.frame khác nhau với những điều kiện dựa vào các biến số khác. Chẳng hạn như lệnh sau đây tạo ra một data.frame mới tên là old với những bệnh nhân trên 60 tuổi:

```
> old <- subset(chol, age>=60)
> dim(old)
  [1] 25 8
```

Hay một data.frame mới với những bệnh nhân trên 60 tuổi và nam giới:

```
> n60 <- subset(chol, age>=60 & sex=="Nam")
> dim(n60)
[1] 9 8
```

#### 5.2 Chiết số liệu từ một data .frame

Trong chol có 8 biến số. Chúng ta có thể chiết dữ liệu chol và chỉ giữ lại những biến số cần thiết như mã số (id), độ tuổi (age) và total cholestrol (tc). Để ý từ lệnh names (chol) rằng biến số id là cột số 1, age là cột số 3, và biến số to là cột số 7. Chúng ta có thể dùng lệnh sau đây:

```
> data2 <- chol[, c(1,3,7)]
```

Ở đây, chúng ta lệnh cho R biết rằng chúng ta muốn chọn cột số 1, 3 và 7, và đưa tất cả số liệu của hai cột này vào data.frame mới có tên là data2. Chú ý chúng ta sử dụng ngoặc kép vuông [] chứ không phải ngoặc kép vòng (), vì chol không phải làm một function. Dấu phẩy phía trước c, có nghĩa là chúng ta chọn tất cả các dòng số liệu trong data.frame chol.

Nhưng nếu chúng ta chỉ muốn chọn 10 dòng số liệu đầu tiên, thì lệnh sẽ là:

```
> data3 <- chol[1:10, c(1,3,7)]
> print(data3)
   id sex tc
    1 Nam 4.0
1
2
    2
       Nu 3.5
3
    3 Nu 4.7
    4 Nam 7.7
4
5
    5 Nam 5.0
6
    6 Nu 4.2
7
    7 Nam 5.9
8
    8 Nam 6.1
```

```
9 9 Nam 5.9
10 10 Nu 4.0
```

Chú ý lệnh print (arg) đơn giản liệt kê tất cả số liệu trong data.frame arg. Thật ra, chúng ta chỉ cần đơn giản gỗ data3, kết quả cũng giống y như print (data3).

#### 5.3 Nhập hai data.frame thành một: merge

Giả dụ như chúng ta có dữ liệu chứa trong hai data.frame. Dữ liệu thứ nhất tên là d1 gồm 3 cột: id, sex, to như sau:

```
id sex tc
1 Nam 4.0
2 Nu 3.5
3 Nu 4.7
4 Nam 7.7
5 Nam 5.0
6 Nu 4.2
7 Nam 5.9
8 Nam 6.1
9 Nam 5.9
10 Nu 4.0
```

Dữ liệu thứ hai tên là d2 gồm 3 cột: id, sex, tg như sau:

```
id sex tg
1 Nam 1.1
2 Nu 2.1
3 Nu 0.8
4 Nam 1.1
5 Nam 2.1
6 Nu 1.5
7 Nam 2.6
8 Nam 1.5
9 Nam 5.4
10 Nu 1.9
11 Nu 1.7
```

Hai dữ liệu này có chung hai biến số id và sex. Nhưng dữ liệu d1 có 10 dòng, còn dữ liệu d2 có 11 dòng. Chúng ta có thể nhập hai dữ liệu thành một data.frame bằng cách dùng lệnh merge như sau:

```
> d <- merge(d1, d2, by="id", all=TRUE)
> d
   id sex.x tc sex.y tg
```

```
Nam 1.1
1
    1
        Nam 4.0
         Nu 3.5
2
    2
                    Nu 2.1
3
    3
         Nu 4.7
                    Nu 0.8
4
    4
        Nam 7.7
                   Nam 1.1
5
    5
        Nam 5.0
                   Nam 2.1
6
    6
        Nu 4.2
                  Nu 1.5
7
    7
        Nam 5.9
                   Nam 2.6
8
                   Nam 1.5
    8
        Nam 6.1
9
    9
        Nam 5.9
                   Nam 5.4
                   Nu 1.9
10 10
         Nu 4.0
11 11
       <NA> NA
                   Nu 1.7
```

Trong lệnh merge, chúng ta yêu cầu R nhập 2 dữ liệu d1 và d2 thành một và đưa vào data.frame mới tên là d, và dùng biến số id làm chuẩn. Chúng ta để ý thấy bệnh nhân số 11 không có số liệu cho tc, cho nên R cho là NA (một dạng "not available").

#### 5.4 Biến đổi số liệu (data coding)

Trong việc xử lí số liệu dịch tễ học, nhiều khi chúng ta cần phải biến đổi số liệu từ biến liên tục sang biến mang tính cách phân loại. Chẳng hạn như trong chẩn đoán loãng xương, những phụ nữ có chỉ số T của mật độ chất khoáng trong xương (bone mineral density hay BMD) bằng hay thấp hơn -2.5 được xem là "loãng xương", những ai có BMD giữa -2.5 và -1.0 là "xốp xương" (osteopenia), và trên -1.0 là "bình thường". Ví dụ, chúng ta có số liệu BMD từ 10 bệnh nhân như sau:

```
-0.92, 0.21, 0.17, -3.21, -1.80, -2.60, -2.00, 1.71, 2.12, -2.11
```

Để nhập các số liệu này vào R chúng ta có thể sử dụng *function* c như sau:

```
bmd <-c(-0.92, 0.21, 0.17, -3.21, -1.80, -2.60, -2.00, 1.71, 2.12, -2.11)
```

Để phân loại 3 nhóm loãng xương, xốp xương, và bình thường, chúng ta có thể dùng mã số 1, 2 và 3. Nói cách khác, chúng ta muốn tạo nên một biến số khác (hãy gọi là diagnosis) gồm 3 giá trị trên dựa vào giá trị của bmd. Để làm việc này, chúng ta sử dụng lệnh:

```
# tạm thời cho biến số diagnosis bằng bmd
> diagnosis <- bmd

# biến đổi bmd thành diagnosis
> diagnosis[bmd <= -2.5] <- 1
> diagnosis[bmd > -2.5 & bmd <= 1.0] <- 2
> diagnosis[bmd > -1.0] <- 3

# tạo thành một data frame
> data <- data.frame(bmd, diagnosis)
# liệt kê để kiểm tra xem lệnh có hiệu quả không
> data
```

```
bmd diagnosis
1 -0.92
2
  0.21
  0.17
               3
3
               1
4
  -3.21
               2
5 -1.80
6 -2.60
              2
7
  -2.00
               3
8
  1.71
9
   2.12
               3
10 -2.11
```

# 5.5 Biến đổi số liệu bằng cách dùng replace

Một cách biến đổi số liệu khác là dùng replace, dù cách này có vẻ rườm rà chút ít. Tiếp tục ví dụ trên, chúng ta biến đổi từ bmd sang diagnosis như sau:

```
> diagnosis <- bmd
> diagnosis <- replace(diagnosis, bmd <= -2.5, 1)
> diagnosis <- replace(diagnosis, bmd > -2.5 & bmd <= 1.0, 2)
> diagnosis <- replace(diagnosis, bmd > -1.0, 3)
```

## 5.6 Biến đổi thành yếu tố (factor)

Trong phân tích thống kê, chúng ta phân biệt một biến số mang tính yếu tố (factor) và biến số liên tục bình thường. Biến số yếu tố không thể dùng để tính toán như cộng trừ nhân chia, nhưng biến số số học có thể sử dụng để tính toán. Chẳng hạn như trong ví dụ bmd và diagnosis trên, diagnosis là yếu tố vì giá trị trung bình giữa 1 và 2 chẳng có ý nghĩa thực tế gì cả; còn bmd là biến số số học.

Nhưng hiện nay, diagnosis được xem là một biến số số học. Để biến thành biến số yếu tố, chúng ta cần sử dụng function factor như sau:

```
> diag <- factor(diagnosis)
> diag
[1] 3 3 3 1 2 1 2 3 3 2
Levels: 1 2 3
```

Chú ý R bây giờ thông báo cho chúng ta biết diag có 3 bậc: 1, 2 và 3. Nếu chúng ta yêu cầu R tính số trung bình của diag, R sẽ không làm theo yêu cầu này, vì đó không phải là một biến số số học:

```
> mean(diag)
[1] NA
Warning message:
argument is not numeric or logical: returning NA in: mean.default(diag)
```

Dĩ nhiên, chúng ta có thể tính giá trị trung bình của diagnosis:

```
> mean(diagnosis)
[1] 2.3
```

nhưng kết quả 2.3 này không có ý nghĩa gì trong thực tế cả.

#### 5.7 Phân nhóm số liệu bằng cut2 (Hmisc)

Trong phân tích thống kê, có khi chúng ta cần phải phân chia một biến số liên tục thành nhiều nhóm dựa vào phân phối của biến số. Chẳng hạn như đối với biến số bmd chúng ta có thể "cắt" dãy số thành 3 nhóm tương đương nhau bằng cách dùng function cut2 (trong thư viện Hmisc) như sau:

Như thấy qua ví dụ trên, g=2 có nghĩa là chia thành 2 nhóm (g=group). R tự động chia thành nhóm 1 gồm giá trị bmd từ -3.21 đến -0.92, và nhóm 2 từ -0.92 đến 2.12. Mỗi nhóm gồm có 5 số.

Tất nhiên, chúng ta cũng có thể chia thành 3 nhóm bằng lệnh:

```
> group <- cut2(bmd, g=3)
```

Và với lệnh table chúng ta sẽ biết có 3 nhóm, nhóm 1 gồm 4 số, nhóm 2 và 3 mỗi nhóm có 3 số:

```
> table(group)
group
[-3.21,-1.80) [-1.80, 0.21) [ 0.21, 2.12]
4
```

# 6. Sử dụng R cho tính toán đơn giản

Một trong những lợi thế của R là có thể sử dụng như một ... máy tính cầm tay. Thật ra, hơn thế nữa, R có thể sử dụng cho các phép tính ma trận và lập chương. Trong chương này tôi chỉ trình bày một số phép tính đơn giản mà học sinh hay sinh viên có thể sử dụng lập tức trong khi đọc những dòng chữ này.

#### 6.1 Tính toán đơn giản

Cộng hai số hay nhiều số với nhau: Cộng và trừ: > 15+2997 > 15+2997-9768 [1] 3012 [1] -6756 Số lũy thừa:  $(25-5)^3$ Nhân và chia  $> (25 - 5)^3$ > -27\*12/21[1] -15.42857 [1] 8000 Số pi (π) Căn số bậc hai:  $\sqrt{10}$ > pi > sqrt(10) [1] 3.141593 [1] 3.162278 > 2+3\*pi [1] 11.42478 Logarit: log<sub>e</sub> Logarit: log<sub>10</sub> > log(10)> log10(100)[1] 2.302585 [1] 2 Số mũ:  $e^{2.7689}$ Hàm số lượng giác  $> \exp(2.7689)$ > cos(pi) [1] 15.94109 [1] -1 > log10(2+3\*pi)[1] 1.057848  $> \exp(x/10)$ Vector [1] 1.221403 1.349859 1.105171 1.648 > x < -c(2,3,1,5,4,6,7,6,8)1.491825 1.822119 2.013753 1.822119 [9] 2.225541 [1] 2 3 1 5 4 6 7 6 8  $> \exp(\cos(x/10))$ > sum(x)[1] 2.664634 2.599545 2.704736 2.405 [1] 42 2.511954 2.282647 2.148655 2.282647 [9] 2.007132 > x\*2 [1] 4 6 2 10 8 12 14 12 16 Tính tổng bình phương điều chỉnh Tính tổng bình phương (sum of squares): 1<sup>2</sup>  $+2^2+3^2+4^2+5^2=?$ (adjusted sum of squares):  $\sum_{i=1}^{n} (x_i - \overline{x})^2 = ?$ > x < -c(1,2,3,4,5) $> sum(x^2)$ > x < -c(1,2,3,4,5)[1] 55 > sum((x-mean(x))^2) [1] 10 Trong công thức trên mean (x) là số trung bình của vector x. Tính sai số bình phương (mean square): Tính phương sai (variance) và độ lệch

chuẩn (standard deviation):

$$\sum_{i=1}^{n} (x_i - \overline{x})^2 / n = ?$$
> x <- c(1,2,3,4,5)
> sum((x-mean(x))^2)/length(x)
[1] 2

Trong công thức trên, length (x) có nghĩa là tổng số phần tử (elements) trong vector x.

```
Phương sai: s^2 = \sum_{i=1}^n (x_i - \overline{x})^2 / (n-1) = ?
> x <- c(1,2,3,4,5)
> var(x)
[1] 2.5
Đô lệch chuẩn: \sqrt{s^2}:
```

> sd(x)
[1] 1.581139

#### 6.2 Sử dụng R cho các phép tính ma trận

Như chúng ta biết ma trận (matrix), nói đơn giản, gồm có dòng (row) và cột (column). Khi viết A[m, n], chúng ta hiểu rằng ma trận A có m dòng và n cột. Trong R, chúng ta cũng có thể thể hiện như thế. Ví dụ: chúng ta muốn tạo một ma trận vuông A gồm 3 dòng và 3 cột, với các phần tử (element) 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, chúng ta viết:

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 4 & 7 \\ 2 & 5 & 8 \\ 3 & 6 & 9 \end{pmatrix}$$

Và với R:

Nhưng nếu chúng ta lệnh:

thì kết quả sẽ là:

Tức là một **ma trận chuyển vị (transposed matrix).** Một cách khác để tạo một ma trận hoán vị là dùng t (). Ví dụ:

và B = A' có thể diễn tả bằng R như sau:

**Ma trận vô hướng (scalar matrix)** là một ma trận vuông (tức số dòng bằng số cột), và tất cả các phần tử ngoài đường chéo (off-diagonal elements) là 0, và phần tử đường chéo là 1. Chúng ta có thể tạo một ma trận như thế bằng R như sau:

```
> # tạo ra mộ ma trận 3 x 3 với tất cả phần tử là 0.
> A <- matrix(0, 3, 3)
> # cho các phần tử đường chéo bằng 1
> diag(A) <- 1
> diag(A)
[1] 1 1 1
> # bây giờ ma trận A sẽ là:
> A
     [,1] [,2] [,3]
[1,]
       1
            0
                  0
            1
                  0
[2,]
       0
        0
            0
                  1
[3,]
```

## 6.2.1 Chiết phần tử từ ma trận

> # cột 1 của ma trận A > A[,1]

```
[1] 1 4 7
> # cột 3 của ma trận A
> A[3,]
[1] 7 8 9
> # dòng 1 của ma trận A
> A[1,]
[1] 1 2 3
> # dòng 2, cột 3 của ma trận A
> A[2,3]
[1] 6
> # tất cả các dòng của ma trân A, ngoại trừ dòng 2
> A[-2,]
      [,1] [,2] [,3]
       1
[1,]
               4
               6
                     9
[2,]
        3
> # tất cả các cột của ma trận A, ngoại trừ cột 1
> A[,-1]
      [,1] [,2]
[1,]
        4 7
[2,]
         5
               8
               9
[3,]
         6
> # xem phần tử nào cao hơn 3.
> A>3
       [,1] [,2] [,3]
[1,] FALSE TRUE TRUE
[2,] FALSE TRUE TRUE
[3,] FALSE TRUE TRUE
```

## 6.2.2 Tính toán với ma trận

Cộng và trừ hai ma trận. Cho hai ma trận A và B như sau:

```
> A <- matrix(1:12, 3, 4)
> A
    [,1] [,2] [,3] [,4]
[1,]
      1
            4
                 7 10
            5
                 8
[2,]
       2
                     11
      3
[3,]
            6
                 9
                     12
> B <- matrix(-1:-12, 3, 4)
> B
     [,1] [,2] [,3] [,4]
[1,] -1 -4 -7 -10
```

## Chúng ta có thể cộng A+B:

#### Hay A-B:

#### Nhân hai ma trận. Cho hai ma trận:

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 4 & 7 \\ 2 & 5 & 8 \\ 3 & 6 & 9 \end{pmatrix} \qquad \text{và} \qquad B = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 3 \\ 4 & 5 & 6 \\ 7 & 8 & 9 \end{pmatrix}$$

Chúng ta muốn tính AB, và có thể triển khai bằng R bằng cách sử dụng %\*% như sau:

Hay tính BA, và có thể triển khai bằng R bằng cách sử dụng % \* % như sau:

**Nghịch đảo ma trận và giải hệ phương trình**. Ví dụ chúng ta có hệ phương trình sau đây:

$$3x_1 + 4x_2 = 4$$
$$x_1 + 6x_2 = 2$$

Hệ phương trình này có thể viết bằng kí hiệu ma trận: AX = Y, trong đó:

$$A = \begin{pmatrix} 3 & 4 \\ 1 & 6 \end{pmatrix}, \quad X = \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix}, \quad \text{và} \quad Y = \begin{pmatrix} 4 \\ 2 \end{pmatrix}$$

Nghiệm của hệ phương trình này là:  $X = A^{-1}Y$ , hay trong R:

Chúng ta có thể kiểm tra:

Trị số eigen cũng có thể tính toán bằng function eigen như sau:

**Định thức (determinant)**. Làm sao chúng ta xác định một ma trận có thể đảo nghịch hay không? Ma trận mà định thức bằng 0 là **ma trận suy biến (singular matrix)** và không thể đảo nghịch. Để kiểm tra định thức, R dùng lệnh det ():

```
> det(E)
[1] 0
```

Nhưng ma trận F sau đây thì có thể đảo nghịch:

Và nghịch đảo của ma trận F (F<sup>-1</sup>) có thể tính bằng function solve () như sau:

Ngoài những phép tính đơn giản này, R còn có thể sử dụng cho các phép tính phức tạp khác. Một lợi thế đáng kể của R là phần mềm cung cấp cho người sử dụng tự do tạo ra những phép tính phù hợp cho từng vấn đề cụ thể. R có một package Matrix chuyên thiết kế cho tính toán ma trận. Bạn đọc có thể tải package xuống, cài vào máy, và sử dụng, nếu cần. Địa chỉ để tải là: <a href="http://cran.au.r-project.org/bin/windows/contrib/r-release/Matrix">http://cran.au.r-project.org/bin/windows/contrib/r-release/Matrix</a> 0.995-8.zip cùng với tài liệu chỉ dẫn cách sử dụng (dài khoảng 80 trang): <a href="http://cran.au.r-project.org/doc/packages/Matrix.pdf">http://cran.au.r-project.org/doc/packages/Matrix.pdf</a>.

# 7. Sử dụng R cho tính toán xác suất

#### 7.1 Phép hoán vị (permutation)

Chúng ta biết rằng 3! = 3.2.1 = 6, và 0! = 1. Nói chung, công thức tính hoán vị cho một số n là:  $n! = n(n-1)(n-2)(n-3) \times ... \times 1$ . Trong R cách tính này rất đơn giản với lênh prod () như sau:

- Tim 3! > prod(3:1) [1] 6
- Tim 10! > prod(10:1) [1] 3628800

- Tim 10.9.8.7.6.5.4 > prod(10:4) [1] 604800
- Tim (10.9.8.7.6.5.4) / (40.39.38.37.36) > prod(10:4) / prod(40:36) [1] 0.007659481

#### 7.2 Tổ hợp (combination)

Số lần chọn k người từ n phần tử là:  $\binom{n}{k} = \frac{n!}{k!(n-k)!}$ . Công thức này cũng có khi viết là  $C_k^n$  thay vì  $\binom{n}{k}$ . Với R, phép tính này rất đơn giản bằng hàm choose (n, k). Sau đây là vài ví dụ minh họa:

• Tim 
$$\binom{5}{2}$$
  
> choose(5, 2)  
[1] 10

• Tìm xác suất cặp A và B trong số 5 người được đắc cử vào hai chức vụ: > 1/choose (5, 2) [1] 0.1

# 7.3 Biến số ngẫu nhiên và hàm phân phối

Khi nói đến "phân phối" (hay distribution) là đề cập đến các giá trị mà biến số có thể có. Các *hàm phân phối* (distribution function) là hàm nhằm mô tả các biến số đó một cách có hệ thống. "Có hệ thống" ở đây có nghĩa là theo mộ mô hình toán học cụ thể với những thông số cho trước. Trong xác suất thống kê có khá nhiều hàm phân phối, và ở đây chúng ta sẽ xem xét qua một số hàm quan trọng nhất và thông dụng nhất: đó là phân phối nhị phân, phân phối Poisson, và phân phối chuẩn. Trong mỗi luật phân phối, có 4 loại hàm quan trọng mà chúng ta cần biết:

- hàm mật độ xác suất (probability density distribution);
- hàm phân phối tích lũy (cumulative probability distribution);
- hàm định bậc (quantile); và
- hàm mô phỏng (simulation).

R có những hàm sẵn trên có thể ứng dụng cho tính toán xác suất. Tên mỗi hàm được gọi bằng một tiếp đầu ngữ để chỉ loại hàm phân phối, và viết tắt tên của hàm đó. Các tiếp đầu ngữ là d (chỉ distribution hay xác suất), p (chỉ cumulative probability, xác suất tích lũy), q (chỉ định bậc hay quantile), và r (chỉ random hay số ngẫu nhiên). Các

tên viết tắt là norm (normal, phân phối chuẩn), binom (binomial, phân phối nhị phân), pois (Poisson, phân phối Poisson), v.v... Bảng sau đây tóm tắt các hàm và thông số cho từng hàm:

Hàm phân	Mật độ	<u>Tích lũy</u>	Định bậc	Mô phỏng	
phối					
Chuẩn	<pre>dnorm(x, mean, sd)</pre>	<pre>pnorm(q, mean, sd)</pre>	<pre>qnorm(p, mean, sd)</pre>	<pre>rnorm(n, mean, sd)</pre>	
Nhị phân	dbinom(k, n, p)	<pre>pbinom(q, n, p)</pre>	qbinom (p, n, p)	rbinom(k, n, prob)	
Poisson	<pre>dpois(k, lambda)</pre>	<pre>ppois(q, lambda)</pre>	<pre>qpois(p, lambda)</pre>	rpois(n, lambda)	
Uniform	<pre>dunif(x, min, max)</pre>	<pre>punif(q, min, max)</pre>	<pre>qunif(p, min, max)</pre>	runif(n, min, max)	
Negative	dnbinom(x, k, p)	<pre>pnbinom(q, k, p)</pre>	<pre>qnbinom (p,k,prob)</pre>	rbinom(n, n, prob)	
binomial					
Beta	<pre>dbeta(x, shape1, shape2)</pre>	<pre>pbeta(q, shape1, shape2)</pre>	<pre>gbeta(p, shape1, shape2)</pre>	rbeta(n, shape1, shape2)	
Gamma	dgamma(x, shape, rate, scale)	gamma(q, shape, rate, scale)	qqamma(p, shape, rate, scale)	rgamma(n, shape, rate, scale)	
Geometric	dgeom(x, p)	pgeom(q, p)	qgeom(p, prob)	rgeom(n, prob)	
Exponential	dexp(x, rate)	pexp(q, rate)	<pre>qexp(p, rate)</pre>	rexp(n, rate)	
Weibull	<pre>dnorm(x, mean, sd)</pre>	<pre>pnorm(q, mean, sd)</pre>	<pre>qnorm(p, mean, sd)</pre>	rnorm(n, mean, sd)	
Cauchy	<pre>dcauchy(x, location, scale)</pre>	<pre>pcauchy(q, location, scale)</pre>	<pre>gcauchy(p, location, scale)</pre>	rcauchy(n, location, scale)	
F	<u>df(x, df1, df2)</u>	pf(q, df1, df2)	gf(p, df1, df2)	<u>rf(n, df1, df2)</u>	
T	dt(x, df)	pt(q, df)	qt(p, df)	rt(n, df)	
Chi-squared	dchisq(x, df)	pchi(q, df)	qchisq(p, df)	rchisq(n, df)	

Chú thích: Trong bảng trên, df = degrees of freedome (bậc tự do); prob = probability (xác suất); n = sample size (số lượng mẫu). Các thông số khác có thể tham khảo thêm cho từng luật phân phối. Riêng các luật phân phối F, t, Chi-squared còn có một thông số khác nữa là non-centrality parameter (ncp) được cho số 0. Tuy nhiên người sử dụng có thể cho một thông số khác thích hợp, nếu cần.

## 7.3.1 Hàm phân phối nhị phân (Binomial distribution)

Như tên gọi, hàm phân phối nhị phân chỉ có hai giá trị: nam / nữ, sống / chết, có / không, v.v... Hàm nhị phân được phát biểu bằng định lí như sau: Nếu một thử nghiệm được tiến hành n lần, mỗi lần cho ra kết quả hoặc là thành công hoặc là thất bai, và gồm xác suất thành công được biết trước là p, thì xác suất có k lần thử nghiệm thành công là:  $P(k \mid n, p) = C_k^n p^k (1-p)^{n-k}$ , trong đó  $k=0,1,2,\ldots,n$ . Trong R, có hàm dbinom (k, n, p) có thể giúp chúng ta tính công thức  $P(k \mid n, p) = C_k^n p^k (1-p)^{n-k}$  một cách nhanh chóng. Trong trường hợp trên, chúng ta chỉ cần đơn giản lệnh:

```
> dbinom(2, 3, 0.60)
[1] 0.432
```

Ví dụ 2: Hàm nhị phân tích lũy (Cumulative Binomial probability distribution). Xác suất thuốc chống loãng xương có hiệu nghiệm là khoảng 70% (tức là p = 0.70). Nếu chúng ta điều trị 10 bệnh nhân, xác suất có tối thiểu 8 bệnh nhân với kết quả tích cực là bao nhiều? Nói cách khác, nếu gọi X là số bệnh nhân được điều trị thành công, chúng ta cần tìm  $P(X \ge 8) = ?$  Để trả lời câu hỏi này, chúng ta sử dụng hàm

pbinom (k, n, p). Xin nhắc lại rằng hàm pbinom (k, n, p) cho chúng ta  $P(X \le k)$ . Do đó,  $P(X \ge 8) = 1 - P(X \le 7)$ . Thành ra, đáp số bằng R cho câu hỏi là:

```
> 1-pbinom(7, 10, 0.70)
[1] 0.3827828
```

Ví dụ 3: Mô phỏng hàm nhị phân: Biết rằng trong một quần thể dân số có khoảng 20% người mắc bệnh cao huyết áp; nếu chúng ta tiến hành chọn mẫu 1000 lần, mỗi lần chọn 20 người trong quần thể đó một cách ngẫu nhiên, sự phân phối số bệnh nhân cao huyết áp sẽ như thế nào? Để trả lời câu hỏi này, chúng ta có thể ứng dụng hàm rbinom (n, k, p) trong R với những thông số như sau:

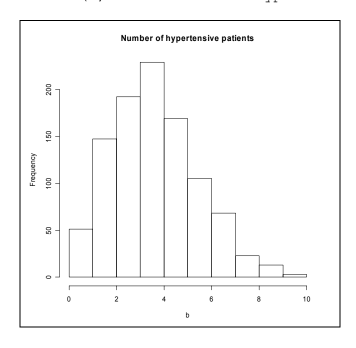
```
> b < - rbinom(1000, 20, 0.20)
```

Trong lệnh trên, kết quả mô phỏng được tạm thời chứa trong đối tượng tên là b. Để biết b có gì, chúng ta đếm bằng lệnh table:

```
> table(b)
b
    0   1   2   3   4   5   6   7   8   9  10
    6   45  147  192  229  169  105  68  23  13   3
```

Dòng số liệu thứ nhất (0, 5, 6, ..., 10) là số bệnh nhân mắc bệnh cao huyết áp trong số 20 người mà chúng ta chọn. Dòng số liệu thứ hai cho chúng ta biết số lần chọn mẫu trong 1000 lần xảy ra. Do đó, có 6 mẫu không có bệnh nhân cao huyết áp nào, 45 mẫu với chỉ 1 bệnh nhân cao huyết áp, v.v... Có lẽ cách để hiểu là vẽ đồ thị các tần số trên bằng lệnh hist như sau:

> hist(b, main="Number of hypertensive patients")



**Biểu đồ 1**. Phân phối số bệnh nhân cao huyết áp trong số 20 người được chọn ngẫu nhiên trong một quần thề gồm 20% bệnh nhân cao huyết áp, và chọn mẫu được lặp lại 1000 lần.

Qua biểu đồ trên, chúng ta thấy xác suất có 4 bệnh nhân cao huyết áp (trong mỗi lần chọn mẫu 20 người) là cao nhất (22.9%). Điều này cũng có thể hiểu được, bởi vì tỉ lệ cao huyết áp là 20%, cho nên chúng ta kì vọng rằng trung bình 4 người trong số 20 người được chọn phải là cao huyết áp. Tuy nhiên, điều quan trọng mà biểu đồ trên thể hiện là có khi chúng ta quan sát đến 10 bệnh nhân cao huyết áp dù xác suất cho mẫu này rất thấp (chỉ 3/1000).

#### 7.3.2 Hàm phân phối Poisson (Poisson distribution)

Hàm phân phối Poisson, nói chung, rất giống với hàm nhị phân, ngoại trừ thông số p thường rất nhỏ và n thường rất lớn. Vì thế, hàm Poisson thường được sử dụng để mô tả các biến số rất hiếm xảy ra (như số người mắc ung thư trong một dân số chẳng hạn). Hàm Poisson còn được ứng dụng khá nhiều và thành công trong các nghiên cứu kĩ thuật và thị trường như số lượng khách hàng đến một nhà hàng mỗi giờ.

Ví dụ 4: Hàm mật độ Poisson (Poisson density probability function). Qua theo dõi nhiều tháng, người ta biết được tỉ lệ đánh sai chính tả của một thư kí đánh máy. Tính trung bình cứ khoảng 2.000 chữ thì thư kí đánh sai 1 chữ. Hỏi xác suất mà thư kí đánh sai chính tả 2 chữ, hơn 2 chữ là bao nhiều?

Vì tần số khá thấp, chúng ta có thể giả định rằng biến số "sai chính tả" (tạm đặt tên là biến số X) là một hàm ngẫu nhiên theo luật phân phối Poisson. Ở đây, chúng ta có tỉ lệ sai chính tả trung bình là  $1(\lambda = 1)$ . Luật phân phối Poisson phát biểu rằng xác suất mà X = k, với điều kiện tỉ lệ trung bình  $\lambda$ , :

$$P(X = k \mid \lambda) = \frac{e^{-\lambda} \lambda^k}{k!}$$

Do đó, đáp số cho câu hỏi trên là:  $P(X=2 | \lambda=1) = \frac{e^{-2}1^2}{2!} = 0.1839$ . Đáp số này có thể tính bằng R một cách nhanh chóng hơn bằng hàm dpois như sau:

Chúng ta cũng có thể tính xác suất sai 1 chữ, và xác suất không sai chữ nào:

[1] 0.3678794

Chú ý trong hàm trên, chúng ta chỉ đơn giản cung cấp thông số k=2 và ( $\lambda=1$ . Trên đây là xác suất mà thư kí đánh sai chính tả đúng 2 chữ. Nhưng xác suất mà thư kí đánh sai chính tả hơn 2 chữ (tức 3, 4, 5, ... chữ) có thể ước tính bằng:

$$P(X > 2) = P(X = 3) + P(X = 4) + P(X = 5) + \dots$$

$$= 1 - P(X \le 2)$$

$$= 1 - 0.3678 - 0.3678 - 0.1839$$

$$= 0.08$$

Bằng R, chúng ta có thể tính như sau:

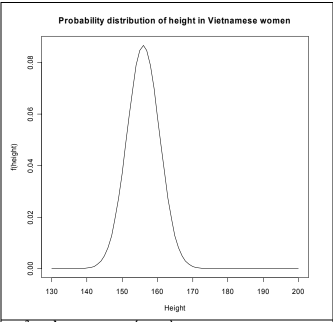
```
# P(X \le 2)
> ppois(2, 1)
[1] 0.9196986
# 1-P(X \le 2)
> 1-ppois(2, 1)
[1] 0.0803014
```

## 7.3.3 Hàm phân phối chuẩn (Normal distribution)

Hai luật phân phối mà chúng ta vừa xem xét trên đây thuộc vào nhóm phân phối áp dụng cho các biến số phi liên tục (discrete distributions), mà trong đó biến số có những giá trị theo bậc thứ hay thể loại. Đối với các biến số liên tục, có vài luật phân phối thích hợp khác, mà quan trọng nhất là phân phối chuẩn. Phân phối chuẩn là nền tảng quan trọng nhất của phân tích thống kê. Có thể nói không ngoa rằng hầu hết lí thuyết thống kê được xây dựng trên nền tảng của phân phối chuẩn. Hàm mật độ phân phối chuẩn có hai thông số: trung bình  $\mu$  và phương sai  $\sigma^2$  (hay độ lệch chuẩn  $\sigma$ ). Gọi X là một biến số (như chiều cao chẳng hạn), hàm mật độ phân phối chuẩn phát biểu rằng xác suất mà X = x là:

$$P(X = x \mid \mu, \sigma^2) = f(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}\sigma} \exp \left[-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}\right]$$

Ví dụ 5: Hàm mật độ phân phối chuẩn (Normal density probability function). Chiều cao trung bình hiện nay ở phụ nữ Việt Nam là 156 cm, với độ lệch chuẩn là 4.6 cm. Cũng biết rằng chiều cao này tuân theo luật phân phối chuẩn. Với hai thông số  $\mu$ =156,  $\sigma$ =4.6, chúng ta có thể xây dựng một hàm phân phối chiều cao cho toàn bộ quần thể phu nữ Việt Nam, và hàm này có hình dang như sau:



**Biểu đồ 2**. Phân phối chiều cao ở phụ nữ Việt Nam với trung bình 156 cm và độ lệch chuẩn 4.6 cm. Trụng hoành là chiều cao và trục tung là xác suất cho mỗi chiều cao.

Biểu đồ trên được vẽ bằng hai lệnh sau đây. Lệnh đầu tiên nhằm tạo ra một biến số height có giá trị 130, 131, 132, ..., 200 cm. Lệnh thứ hai là vẽ biểu đồ với điều kiện trung bình là 156 cm và độ lệch chuẩn là 4.6 cm.

Với hai thông số trên (và biểu đồ), chúng ta có thể ước tính xác suất cho bất cứ chiều cao nào. Chẳng hạn như xác suất một phụ nữ Việt Nam có chiều cao 160 cm là:

$$P(X = 160 \mid \mu = 156, \sigma = 4.6) = \frac{1}{4.6\sqrt{2 \times 3.1416}} \exp\left[-\frac{(160 - 156)^2}{2(4.6)^2}\right]$$
  
= 0.0594

Hàm dnorm(x, mean, sd) trong R có thể tính toán xác suất này cho chúng ta một cách gọn nhẹ:

```
> dnorm(160, mean=156, sd=4.6)
[1] 0.05942343
```

Hàm xác suất chuẩn tích lũy (cumulative normal probability function). Vì chiều cao là một biến số liên tục, trong thực tế chúng ta ít khi nào muốn tìm xác suất cho một giá trị cụ thể x, mà thường tìm xác suất cho một khoảng giá trị a đến b. Chẳng hạn như chúng ta muốn biết xác suất chiều cao từ 150 đến 160 cm (tức là  $P(160 \le X \le 150)$ ), hay xác suất chiều cao thấp hơn 145 cm, tức P(X < 145). Để tìm đáp số các câu hỏi như thế, chúng ta cần đến hàm xác suất chuẩn tích lũy, được định nghĩa như sau:

$$P(a \le X \le b) = \int_a^b f(x) dx$$

Thành ra,  $P(160 \le X \le 150)$  chính là diện tích tính từ trục hoành = 150 đến 160 của **biểu đồ 2**. Trong R có hàm pnorm (x, mean, sd) dùng để tính xác suất tích lũy cho một phân phối chuẩn rất có ích.

pnorm(a, mean, sd) = 
$$\int_{-\infty}^{a} f(x) dx = P(X \le a \mid \text{mean, sd})$$

Chẳng hạn như xác suất chiều cao phụ nữ Việt Nam bằng hoặc thấp hơn 150 cm là 9.6%:

```
> pnorm(150, 156, 4.6)
[1] 0.0960575
```

Hay xác suất chiều cao phụ nữ Việt Nam bằng hoặc cao hơn 165 cm là:

```
> 1-pnorm(164, 156, 4.6)
[1] 0.04100591
```

Nói cách khác, chỉ có khoảng 4.1% phụ nữ Việt Nam có chiều cao bằng hay cao hơn 165 cm.

Ví dụ 6: Úng dụng luật phân phối chuẩn: Trong một quần thể, chúng ta biết rằng áp suất máu trung bình là 100 mmHg và độ lệch chuẩn là 13 mmHg, hỏi: có bao nhiều ngừơi trong quần thể này có áp suất máu bằng hoặc cao hơn 120 mmHg? Câu trả lời bằng R là:

```
> 1-pnorm(120, mean=100, sd=13)
[1] 0.0619679
```

Tức khoảng 6.2% người trong quần thể này có áp suất máu bằng hoặc cao hơn 120 mmHg.

## 7.3.4 Hàm phân phối chuẩn chuẩn hóa (Standardized Normal distribution)

Một biến X tuân theo luật phân phối chuẩn với trung bình bình  $\mu$  và phương sai  $\sigma^2$  thường được viết tắt là:

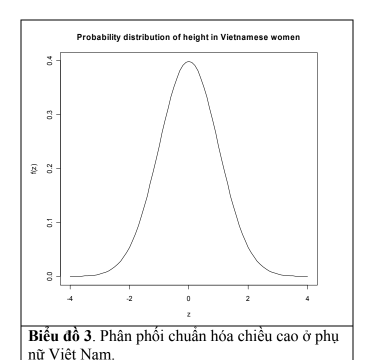
$$X \sim N(\mu, \sigma^2)$$

Ở đây  $\mu$  và  $\sigma^2$  tùy thuộc vào đơn vị đo lường của biến số. Chẳng hạn như chiều cao được tính bằng cm (hay m), huyết áp được đo bằng mmHg, tuổi được đo bằng năm, v.v... cho nên đôi khi mô tả một biến số bằng đơn vị gốc rất khó so sánh. Một cách đơn giản hơn là chuẩn hóa (standardized) X sao cho số trung bình là 0 và phương sai là 1. Sau vài thao tác số học, có thể chứng minh dễ dàng rằng, cách biến đổi X để đáp ứng điều kiện trên là:

$$Z = \frac{X - \mu}{\sigma}$$

Nói theo ngôn ngữ toán: nếu  $X \sim N(\mu \, , \, \sigma^2)$ , thì  $(X - \mu)/\sigma^2 \sim N(0, \, 1)$ . Như vậy qua công thức trên, Z thực chất là độ khác biệt giữa một số và trung bình tính bằng số độ lệch chuẩn. Nếu Z = 0, chúng ta biết rằng X bằng số trung bình  $\mu$ . Nếu Z = -1, chúng ta biết rằng X thấp hơn  $\mu$  đúng 1 độ lệch chuẩn. Tương tự, Z = 2.5, chúng ta biết rằng X cao hơn  $\mu$  đúng 2.5 độ lệch chuẩn. v.v...

Biểu đồ phân phối chiều cao của phụ nữ Việt Nam có thể mô tả bằng một đơn vị mới, đó là chỉ số *z* như sau:



Biểu đồ trên được vẽ bằng hai lệnh sau đây:

Với phân phối chuẩn chuẩn hoá, chúng ta có một tiện lợi là có thể dùng nó để mô tả và so sánh mật độ phân phối của bất cứ biến nào, vì tất cả đều được chuyển sang chỉ số z.

Trong biểu đồ trên, trục tung là xác suất z và trục hoành là biến số z. Chúng ta có thể tính toán xác suất z nhỏ hơn một hằng số (constant) nào đó dê dàng bằng R. Ví dụ, chúng ta muốn tìm  $P(z \le -1.96) = ?$  cho một phân phối mà trung bình là 0 và độ lệch chuẩn là 1.

```
> pnorm(-1.96, mean=0, sd=1) [1] 0.02499790

Hay P(z \le 1.96) = ?

> pnorm(1.96, mean=0, sd=1) [1] 0.9750021

Do đó, P(-1.96 < z < 1.96) chính là:

> pnorm(1.96) - pnorm(-1.96) [1] 0.9500042
```

Nói cách khác, xác suất 95% là z nằm giữa -1.96 và 1.96. (Chú ý trong lệnh trên tôi không cung cấp mean=0, sd=1, bởi vì trong thực tế, pnorm giá trị mặc định (default value) của thông số mean là 0 và sd là 1).

**Ví dụ 5 (tiếp tục)**. Xin nhắc lại để tiện việc theo dõi, chiều cao trung bình ở phụ nữ Việt Nam là 156 cm và độ lệch chuẩn là 4.6 cm. Do đó, một phụ nữ có chiều cao 170 cm cũng có nghĩa là z = (170 - 156) / 4.6 = 3.04 độ lệch chuẩn, và ti lệ các phụ nữ Việt Nam có chiều cao cao hơn 170 cm là rất thấp, chỉ khoảng 0.1%.

```
> 1-pnorm(3.04)
[1] 0.001182891
```

**Tìm định lượng (quantile) của một phân phối chuẩn.** Đôi khi chúng ta cần làm một tính toán đảo ngược. Chẳng hạn như chúng ta muốn biết: nếu xác suất Z nhỏ hơn một hằng số z nào đó cho trước bằng p, thì z là bao nhiêu? Diễn tả theo kí hiệu xác suất, chúng ta muốn tìm z trong nếu:

$$P(Z < z) = p$$

Để trả lời câu hỏi này, chúng ta sử dụng hàm gnorm (p, mean=, sd=).

**Ví dụ 7**: Biết rằng  $Z \sim N(0, 1)$  và nếu P(Z < z) = 0.95, chúng ta muốn tìm z.

```
> qnorm(0.95, mean=0, sd=1)
[1] 1.644854
```

Hay P(Z < z) = 0.975 cho phân phối chuẩn với trung bình 0 và độ lệch chuẩn 1:

```
> qnorm(0.975, mean=0, sd=1)
[1] 1.959964
```

### 7.4 Chọn mẫu ngẫu nhiên (random sampling)

Trong xác suất và thống kê, lấy mẫu ngẫu nhiên rất quan trọng, vì nó đảm bảo tính hợp lí của các phương pháp phân tích và suy luận thống kê. Với R, chúng ta có thể lấy mẫu một mẫu ngẫu nhiên bằng cách sử dụng hàm sample.

Ví dụ 8: Chúng ta có một quần thể gồm 40 người (mã số 1, 2, 3, ..., 40). Nếu chúng ta muốn chọn 5 đối tượng quần thể đó, ai sẽ là người được chọn? Chúng ta có thể dùng lệnh sample () để trả lời câu hỏi đó như sau:

```
> sample(1:40, 5)
[1] 32 26 6 18 9
```

Kết quả trên cho biết đối tượng 32, 26, 8, 18 và 9 được chọn. Mỗi lần ra lệnh này, R sẽ chọn một mẫu khác, chứ không hoàn toàn giống như mẫu trên. Ví dụ:

```
> sample(1:40, 5)
[1] 5 22 35 19 4
> sample(1:40, 5)
[1] 24 26 12 6 22
> sample(1:40, 5)
[1] 22 38 11 6 18
```

V.V...

Trên đây là lệnh để chúng ta chọn mẫu ngẫu nhiên mà không thay thế (random sampling without replacement), tức là mỗi lần chọn mẫu, chúng ta không bỏ lại các mẫu đã chọn vào quần thể.

Nhưng nếu chúng ta muốn chọn mẫu thay thế (tức mỗi lần chọn ra một số đối tượng, chúng ta bỏ vào lại trong quần thể để chọn tiếp lần sau). Ví dụ, chúng ta muốn chọn 10 người từ một quần thể 50 người, bằng cách lấy mẫu với thay thế (random sampling with replacement), chúng ta chỉ cần thêm tham số replace = TRUE:

```
> sample(1:50, 10, replace=T)
```

```
[1] 31 44 6 8 47 50 10 16 29 23
```

Hay ném một đồng xu 10 lần; mỗi lần, dĩ nhiên đồng xu có 2 kết quả H và T; và kết quả 10 lần có thể là:

```
> sample(c("H", "T"), 10, replace=T)
[1] "H" "T" "H" "H" "H" "T" "H" "H" "T"
```

Cũng có thể tưởng tượng chúng ta có 5 quả banh màu xanh (X) và 5 quả banh màu đỏ (D) trong một bao. Nếu chúng ta chọn 1 quả banh, ghi nhận màu, rồi để lại vào bao; rồi lại chọn 1 quả banh khác, ghi nhận màu, và bỏ vào bao lại. Cứ như thế, chúng ta chọn 20 lần, kết quả có thể là:

Ngoài ra, chúng ta còn có thể lấy mẫu với một xác suất cho trước. Trong hàm sau đây, chúng ta chọn 10 đối tượng từ dãy số 1 đến 5, nhưng xác suất không bằng nhau:

```
> sample(5, 10, prob=c(0.3, 0.4, 0.1, 0.1, 0.1), replace=T)
[1] 3 1 3 2 2 2 2 2 5 1
```

Đối tượng 1 được chọn 2 lần, đối tượng 2 được chọn 5 lần, đối tượng 3 được chọn 2 lần, v.v... Tuy không hoàn toàn phù hợp với xác suất 0.3, 0.4, 0.1 như cung cấp vì số mẫu còn nhỏ, nhưng cũng không quá xa với kì vọng.

### 8. Biểu đồ

Trong ngôn ngữ R có rất nhiều cách để thiết kế một biểu đồ gọn và đẹp. Phần lớn những hàm để thiết kế biểu đồ có sẵn trong R, nhưng một số loại biểu đồ tinh vi và phức tạp khác có thể thiết kế bằng các package chuyên dụng như lattice hay trellis có thể tải từ website của R. Trong chương này tôi sẽ chỉ cách vẽ các biểu đồ thông dụng bằng cách sử dụng các hàm phổ biến trong R.

## 8.1 Số liệu cho phân tích biểu đồ

Sau khi đã biết qua môi trường và những lựa chọn để thiết kế một biểu đồ, bây giờ chúng ta có thể sử dụng một số hàm thông dụng để vẽ các biểu đồ cho số liệu. Theo tôi, biểu đồ có thể chia thành 2 loại chính: biểu đồ dùng để mô tả một biến số và biểu đồ về mối liên hệ giữa hai hay nhiều biến số. Tất nhiên, biến số có thể là liên tục hay không liên tục, cho nên, trong thực tế, chúng ta có 4 loại biểu đồ. Trong phần sau đây, tôi sẽ điểm qua các loại biểu đồ, từ đơn giản đến phức tạp.

Có lẽ cách tốt nhất để tìm hiểu cách vẽ đồ thị bằng R là bằng một dữ liệu thực tế. Tôi sẽ quay lại **ví dụ 2** (phần 4.2). Trong ví dụ đó, chúng ta có dữ liệu gồm 8 cột (hay

biến số): id, sex, age, bmi, hdl, ldl, tc, và tg. (Chú ý, id là mã số của 50 đối tượng nghiên cứu; sex là giới tính (nam hay nữ); age là độ tuổi; bmi là tỉ số trọng lương; hdl là high density cholesterol; ldl là low density cholesterol; tc là tổng số - total - cholesterol; và tg triglycerides). Dữ liệu được chứa trong directory directory c:\works\insulin dưới tên chol.txt. Trước khi vẽ đồ thị, chúng ta bắt đầu bằng cách nhập dữ liệu này vào R.

```
> setwd("c:/works/stats")
> cong <- read.table("chol.txt", header=TRUE, na.strings=".")
> attach(cong)
```

Hay để tiên việc theo dõi tôi sẽ nhập các dữ liêu đó bằng các lênh sau đây:

```
sex <- c("Nam", "Nu", "Nu", "Nam", "Nam", "Nu", "Nam", "Nam", "Nu", "Nam", "Nu", "Nam", "Nu", "N
age <- c(57, 64, 60, 65, 47, 65, 76, 61, 59, 57,
                      63, 51, 60, 42, 64, 49, 44, 45, 80, 48,
                      61, 45, 70, 51, 63, 54, 57, 70, 47, 60,
                      60, 50, 60, 55, 74, 48, 46, 49, 69, 72,
                      51, 58, 60, 45, 63, 52, 64, 45, 64, 62)
bmi <- c( 17, 18, 18, 18, 18, 19, 19, 19, 19, 20, 20, 20, 20, 20,
                        hdl <- c(5.000,4.380,3.360,5.920,6.250,4.150,0.737,7.170,6.942,5.000,
                      4.217, 4.823, 3.750, 1.904, 6.900, 0.633, 5.530, 6.625, 5.960, 3.800,
                      5.375,3.360,5.000,2.608,4.130,5.000,6.235,3.600,5.625,5.360,
                      6.580, 7.545, 6.440, 6.170, 5.270, 3.220, 5.400, 6.300, 9.110, 7.750,
                      6.200, 7.050, 6.300, 5.450, 5.000, 3.360, 7.170, 7.880, 7.360, 7.750
ldl <- c(2.0, 3.0, 3.0, 4.0, 2.1, 3.0, 3.0, 3.0, 3.0, 2.0,
                      5.0, 1.3, 1.2, 0.7, 4.0, 4.1, 4.3, 4.0, 4.3, 4.0,
                      3.1, 3.0, 1.7, 2.0, 2.1, 4.0, 4.1, 4.0, 4.2, 4.2,
                      4.4, 4.3, 2.3, 6.0, 3.0, 3.0, 2.6, 4.4, 4.3, 4.0,
                     3.0, 4.1, 4.4, 2.8, 3.0, 2.0, 1.0, 4.0, 4.6, 4.0)
tc <-c (4.0, 3.5, 4.7, 7.7, 5.0, 4.2, 5.9, 6.1, 5.9, 4.0, 6.2, 4.1, 3.0, 4.0, 6.9, 5.7, 5.7, 5.3, 7.1, 3.8, 4.3, 4.8, 4.0, 3.0, 3.1, 5.3, 5.3, 5.4, 4.5, 5.9,
                   5.6, 8.3, 5.8, 7.6, 5.8, 3.1, 5.4, 6.3, 8.2, 6.2,
                   6.2, 6.7, 6.3, 6.0, 4.0, 3.7, 6.1, 6.7, 8.1, 6.2)
tg <- c(1.1, 2.1, 0.8, 1.1, 2.1, 1.5, 2.6, 1.5, 5.4, 1.9,
                   1.7, 1.0, 1.6, 1.1, 1.5, 1.0, 2.7, 3.9, 3.0, 3.1,
                   2.2, 2.7, 1.1, 0.7, 1.0, 1.7, 2.9, 2.5, 6.2, 1.3,
                   3.3, 3.0, 1.0, 1.4, 2.5, 0.7, 2.4, 2.4, 1.4, 2.7,
                   2.4, 3.3, 2.0, 2.6, 1.8, 1.2, 1.9, 3.3, 4.0, 2.5)
cong <- data.frame(sex, age, bmi, hdl, ldl, tc, tg)</pre>
```

### 8.2 Biểu đồ cho một biến số rời rạc (discrete variable): barplot

Biến sex trong dữ liệu trên có hai giá trị (nam và nu), tức là một biến không liên tục. Chúng ta muốn biết tần số của giới tính (bao nhiều nam và bao nhiều nữ) và vẽ một biểu đồ đơn giản. Để thực hiện ý định này, trước hết, chúng ta cần dùng hàm table để biết tần số:

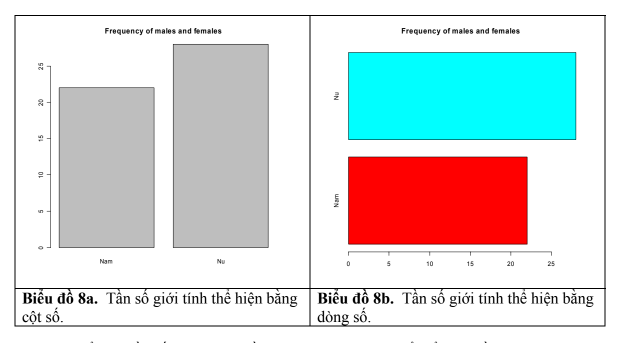
```
> sex.freq <- table(sex)
> sex.freq
sex
Nam Nu
22 28
```

Có 22 nam và 28 nữa trong nghiên cứu. Sau đó dùng hàm barplot để thể hiện tần số này như sau:

```
> barplot(sex.freq, main="Frequency of males and females")
```

Biểu trên cũng có thể có được bằng một lệnh đơn giản hơn (**Biểu đồ 8a**):

> barplot(table(sex), main="Frequency of males and females")



Thay vì thể hiện tần số nam và nữ bằng 2 cột, chúng ta có thể thể hiện bằng hai dòng bằng thông số horiz = TRUE, như sau (xem kết quả trong **Biểu đồ 6b**):

#### 8.3 Biểu đồ cho hai biến số rời rạc (discrete variable): barplot

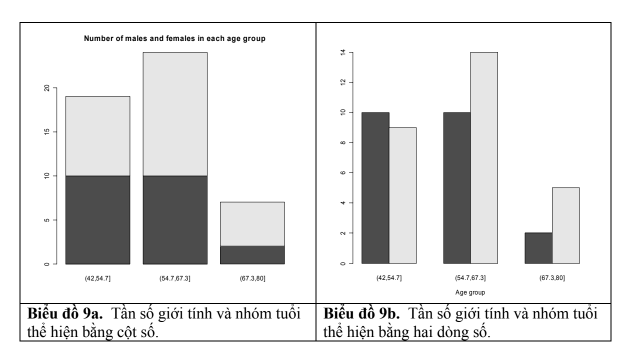
Age là một biến số liên tục. Chúng ta có thể chia bệnh nhân thành nhiều nhóm dựa vào độ tuổi. Hàm cụt có chức năng "cắt" một biến liên tục thành nhiều nhóm rời rạc. Chẳng hạn như:

Có hiệu quả chia biến age thành 3 nhóm. Tần số của ba nhóm này là: 42 tuổi đến 54.7 tuổi thành nhóm 1, 54.7 đến 67.3 thành nhóm 2, và 67.3 đến 80 tuổi thành nhóm 3. Nhóm 1 có 19 bệnh nhân, nhóm 2 và 3 có 24 và 7 bệnh nhân.

Bây giờ chúng ta muốn biết có bao nhiều bệnh nhân trong từng độ tuổi và từng giới tính bằng lệnh table:

Kết quả trên cho thấy chúng ta có 10 bệnh nhân nam và 9 nữ trong nhóm tuổi thứ nhất, 10 nam và 14 nữa trong nhóm tuổi thứ hai, v.v... Để thể hiện tần số của hai biến này, chúng ta vẫn dùng barplot:

```
> barplot(age.sex, main="Number of males and females in each age
     group")
```



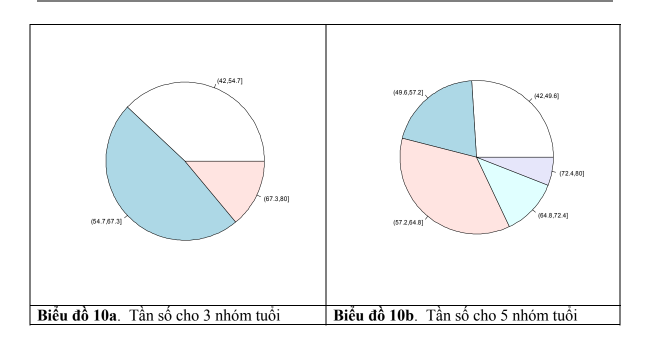
Trong **Biểu đồ 9a**, mỗi cột là cho một độ tuổi, và phần đậm của cột là nữ, và phần màu nhạt là tần số của nam giới. Thay vì thể hiện tần số nam nữ trong một cột, chúng ta cũng có thể thể hiện bằng 2 cột với beside=T như sau (**Biểu đồ 9b**):

barplot(age.sex, beside=TRUE, xlab="Age group")

#### 8.4 Biểu đồ hình tròn

Tần số một biến rời rạc cũng có thể thể hiện bằng biểu đồ hình tròn. Ví dụ sau đây vẽ biểu đồ tần số của độ tuổi. **Biểu đồ 10a** là 3 nhóm độ tuổi, và **Biểu đồ 10b** là biểu đồ tần số cho 5 nhóm tuổi:

```
> pie(table(ageg))
pie(table(cut(age,5)))
```



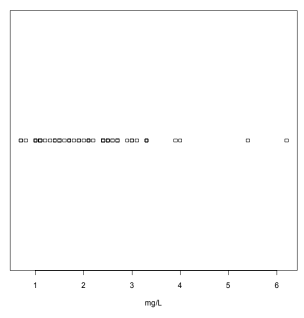
# 8.5 Biểu đồ cho một biến số liên tục: stripchart và hist

### 8.5.1 Stripchart

Biểu đồ strip cho chúng ta thấy tính liên tục của một biến số. Chẳng hạn như chúng ta muốn tìm hiểu tính liên tục của triglyceride (tg), hàm stripchart () sẽ giúp trong mục tiêu này:

```
> stripchart(tg, main="Strip chart for triglycerides", xlab="mg/L")
```

#### Strip chart for triglycerides

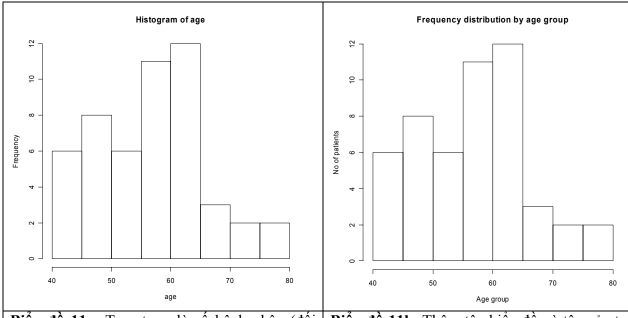


Chúng ta thấy biến số tg có sự bất liên tục, nhất là các đối tượng có tg cao. Trong khi phần lớn đối tượng có độ tg thấp hơn 5, thì có 2 đối tượng với tg rất cao (>5).

#### 8.5.2 Histogram

Age là một biến số liên tục. Để vẽ biểu đồ tần số của biến số age, chúng ta chỉ đơn giản lệnh hist (age). Như đã đề cập trên, chúng ta có thể cải tiến đồ thị này bằng cách cho thêm tựa đề chính (main) và tựa đề của trục hoành (xlab) và trục tung (ylab):

```
> hist(age)
> hist(age, main="Frequency distribution by age group", xlab="Age
group", ylab="No of patients")
```

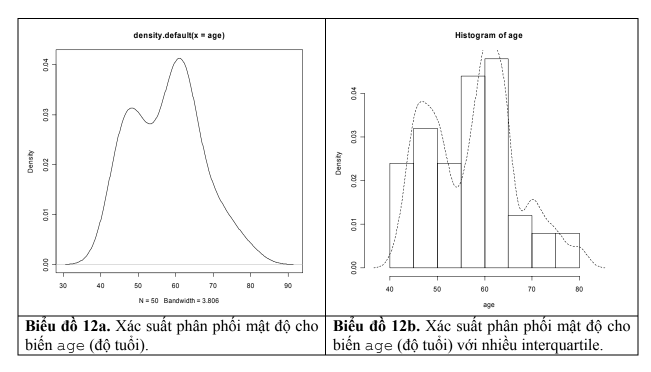


**Biểu đồ 11a.** Trực tung là số bệnh nhân (đối tượng nghiên cứu) và trực hoành là độ tuổi. Chẳng hạn như tuổi 40 đến 45 có 6 bệnh nhân, từ 70 đến 80 tuổi có 4 bênh nhân.

Biểu đồ 11b. Thêm tên biểu đồ và tên của trục trung và trục hoành bằng xlab và ylab.

Chúng ta cũng có thể biến đổi biểu đồ thành một đồ thị phân phối xác suất bằng hàm plot (density) như sau (kết quả trong **Biểu đồ 12a**):

```
> plot(density(age),add=TRUE)
```

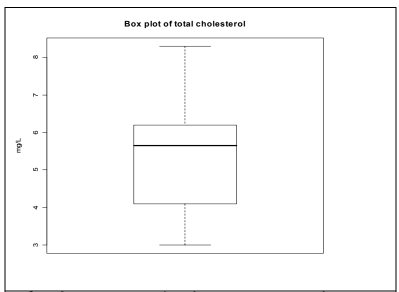


Chúng ta có thể vẽ hai đồ thị chồng lên bằng cách dùng hàm interquartile như sau (kết quả xem **Biểu đồ 12b**):

### 8.6 Biểu đồ hộp (boxplot)

Để vẽ biểu đồ hộp của biến số tc, chúng ta chỉ đơn giản lệnh:

> boxplot(tc, main="Box plot of total cholesterol", ylab="mg/L")



**Biểu đồ 13.** Trong biểu đồ này, chúng ta thấy median (trung vị) khoảng 5.6 mg/L, 25% total cholesterol thấp hơn 4.1, và 75% thấp hơn 6.2. Total cholesterol thấp nhất

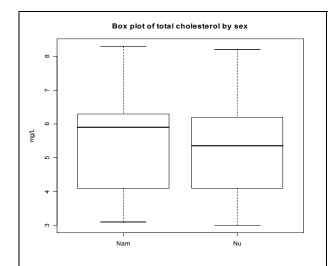
#### là khoang 3, và cao nhất là trên 8 mg/L.

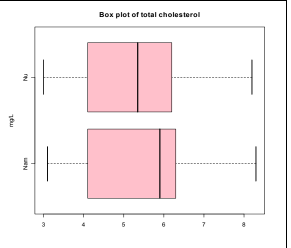
Trong biểu đồ sau đây, chúng ta so sánh to giữa hai nhóm nam và nữ:

```
> boxplot(tc \sim sex, main="Box plot of total cholestrol by sex", ylab="mg/L")
```

Kết quả trình bày trong **Biểu đồ 14a**. Chúng ta có thể biến đổ giao diện của đồ thị bằng cách dùng thông số horizontal=TRUE và thay đổi màu bằng thông số col như sau (**Biểu đồ 14b**):

```
> boxplot(tc~sex, horizontal=TRUE, main="Box plot of total
cholesterol", ylab="mg/L", col = "pink")
```





**Biểu đồ 14a.** Trong biểu đồ này, chúng ta thấy trung vị của total cholesterol ở nữ giới thấp hơn nam giới, nhưng độ dao động giữa hai nhóm không khác nhau bao nhiêu.

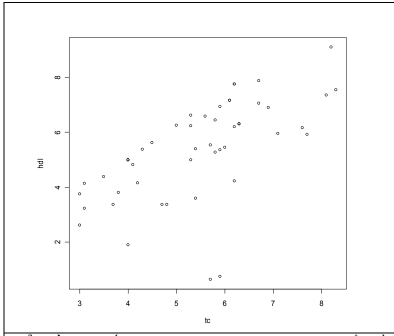
**Biểu đồ 14b.** Total cholesterol cho từng giới tính, với màu sắc và hình hộp nằm ngang.

## 8.7 Phân tích biểu đồ cho hai biến liên tục

## 8.7.1 Biểu đồ tán xạ (scatter plot)

Để tìm hiểu mối liên hệ giữa hai biến, chúng ta dùng biểu đồ tán xạ. Để vẽ biểu đồ tán xạ về mối liên hệ giữa biến số tc và hal, chúng ta sử dụng hàm plot. Thông số thứ nhất của hàm plot là trục hoành (x-axis) và thông số thứ 2 là trục tung. Để tìm hiểu mối liên hệ giữa tc và hal chúng ta đơn giản lệnh:

```
> plot(tc, hdl)
```



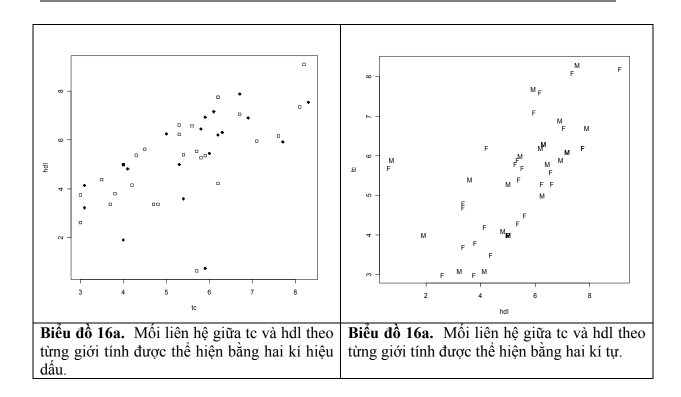
**Biểu đồ 15**. Mối liên hệ giữa to và hal. Trong biểu đồ này, chúng ta vẽ biến số hal trên trục tung và to trên trục hoành.

Chúng ta muốn phân biệt giới tính (nam và nữ) trong biểu đồ trên. Để vẽ biểu đồ đó, chúng ta phải dùng đến hàm ifelse. Trong lệnh sau đây, nếu sex=="Nam" thì vẽ kí tự số 16 (ô tròn), nếu không nam thì vẽ kí tự số 22 (tức ô vuông):

```
> plot(hdl, tc, pch=ifelse(sex=="Nam", 16, 22))
```

Kết quả là **Biểu đồ 16a**. Chúng ta cũng có thể thay kí tư thành "M" (nam) và "F" nữ(xem **Biểu đồ 16b**):

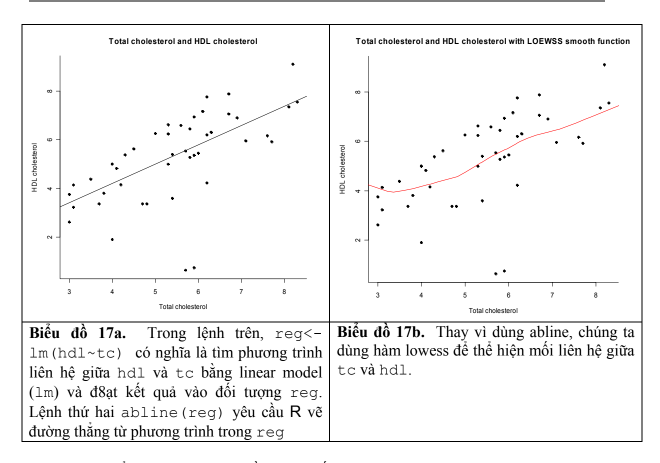
```
> plot(hdl, tc, pch=ifelse(sex=="Nam", "M", "F"))
```



Chúng ta cũng có thể vẽ một đường biểu diễn hồi qui tuyến tính (regression line) qua các điểm trên bằng cách tiếp tục ra các lệnh sau đây:

```
> plot(hdl ~ tc, pch=16, main="Total cholesterol and HDL cholesterol",
xlab="Total cholesterol", ylab="HDL cholesterol", bty="1")
> reg <- lm(hdl ~ tc)
> abline(reg)
```

Kết quả là **Biểu đồ 17a** dưới đây. Chúng ta cũng có thể dùng hàm tron (smooth function) để biểu diễn mối liên hệ giữa hai biến số. Đồ thị sau đây sử dụng lowess (một hàm thông thường nhất) trong việc "làm tron" số liệu to và hal (**Biểu đồ 17b**).



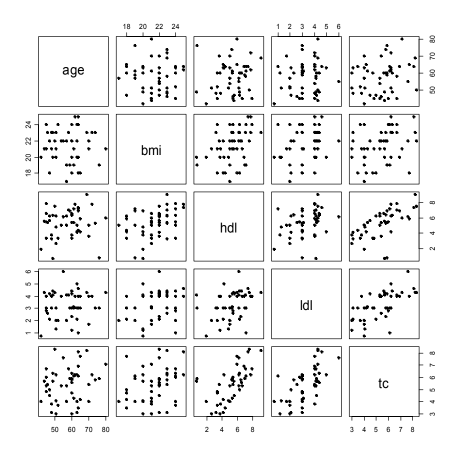
Bạn đọc có thể thí nghiệm với nhiều thông số f=1/2, f=2/5, hay thậm chí f=1/10 sẽ thấy đồ thị biến đổi một cách "thú vị".

## 8.8 Phân tích Biểu đồ cho nhiều biến: pairs

Chúng ta có thể tìm hiểu mối liên hệ giữa các biến số như age, bmi, hdl, ldl và to bằng cách dùng lệnh pairs. Nhưng trước hết, chúng ta phải đưa các biến số này vào một data. frame chỉ gồm những biến số có thể vẽ được, và sau đó sử dụng hàm pairs trong R.

```
> lipid <- data.frame(age,bmi,hdl,ldl,tc)
> pairs(lipid, pch=16)
```

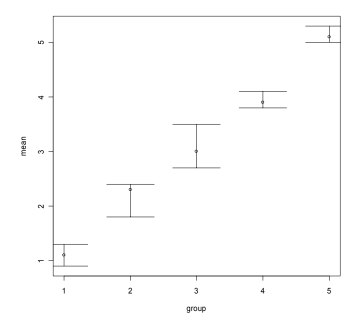
### Kết quả sẽ là:



### 8.9 Biểu đồ với sai số chuẩn (standard error)

Trong biểu đồ sau đây, chúng ta có 5 nhóm (biến số  $\times$  được mô phỏng chứ không phải số liệu thật), và mỗi nhóm có giá trị trung bình mean, và độ tin cậy 95% (lcl và ucl). Thông thường lcl=mean-1.96\*SE và ucl = mean+1.96\*SE (SE là sai số chuẩn). Chúng ta muốn vẽ biểu đồ cho 5 nhóm với sai số chuẩn đó. Các lệnh và hàm sau đây sẽ cần thiết:

```
> group <- c(1,2,3,4,5)
> mean <- c(1.1, 2.3, 3.0, 3.9, 5.1)
> lcl <- c(0.9, 1.8, 2.7, 3.8, 5.0)
> ucl <- c(1.3, 2.4, 3.5, 4.1, 5.3)
> plot(group, mean, ylim=range(c(lcl, ucl)))
> arrows(group, ucl, group, lcl, length=0.5, angle=90, code=3)
```



## 9. Phân tích thống kê mô tả

#### 9.1 Thống kê mô tả (descriptive statistics, summary)

Để minh họa cho việc áp dụng R vào thống kê mô tả, tôi sẽ sử dụng một dữ liệu nghiên cứu có tên là igfdata. Trong nghiên cứu này, ngoài các chỉ số liên quan đến giới tính, độ tuổi, trọng lượng và chiều cao, chúng tôi đo lường các hormone liên quan đến tình trạng tăng trưởng như igfi, igfbp3, als, và các markers liên quan đến sự chuyển hóa của xương pinp, ictp và pinp. Có 100 đối tượng nghiên cứu. Dữ liệu này được chứa trong directory c:\works\stats. Trước hết, chúng ta cần phải nhập dữ liệu vào R với những lệnh sau đây (các câu chữ theo sau dấu # là những chú thích để bạn đọc theo dõi):

```
> options(width=100)
# chuyển directory
> setwd("c:/works/stats")
# đọc dữ liệu vào R
> igfdata <- read.table("igf.txt", header=TRUE, na.strings=".")</pre>
> attach(igfdata)
# xem xét các cột số trong dữ liệu
> names(igfdata)
 [1] "id"
                  "sex"
                               "age"
                                            "weight"
                                                         "height"
                                                                      "ethnicity"
 [7] "igfi"
                  "igfbp3"
                               "als"
                                            "pinp"
                                                         "ictp"
                                                                      "p3np"
> igfdata
    id
          sex age weight height ethnicity
                                          igfi igfbp3
                                                             als
                                                                   pinp
                                                                           ictp
                                                                                   p3np
```

```
1 Female 15
                                   Asian 189.000 4.00000 323.667 353.970 11.2867 8.3367
                           160 Caucasian 160.000 3.75000 333.750 375.885 10.4300 6.7450
         Male 16
3
     3 Female 15
                     43
                           157 Asian 146.833 3.43333 248.333 199.507 8.3633 12.5000
4
     4 Female 15 42
                           155
                                  Asian 185.500 3.40000 251.000 483.607 13.3300 14.2767
    5 Female 10
6 Female 25
7 Female 19
8 Female 18
9 Female 15
                                  Asian 192.333 4.23333 322.000 105.430 7.9233 4.5033
5
     5 Female 16 47
                           167
6
                     45
                           160
                                  Asian 110.000 3.50000 284.667 76.487 4.9833
                                 Asian 157.000 3.20000 274.000 75.880 6.3500
                           161
7
                     45
    8 Female 18
9 Female 15
10 Female 24
                     43
                                   Asian 146.000 3.40000 303.000 86.360 7.3700
8
                           153
                     41
                           149
                                   Asian 197.667 3.56667 308.500 254.803 11.8700
                           157 African 148.000 3.40000 273.000 44.720 3.7400
10
                      45
                                                                                6.1600
97
                     54
                           168 Caucasian 204.667 4.96667 441.333 64.130
    97 Female 17
                                                                         5.1600
                      55
                                                                                 8.8333
98
   98 Male 18
                           169 Asian 178.667 3.86667 273.000 185.913 7.5267
                                   Asian 237.000 3.46667 324.333 105.127 5.9867 5.6600
   99 Female 18
                      48
                           151
100 100 Male 15
                           168
                                  Asian 130.000 2.70000 259.333 325.840 10.2767 6.5933
```

Trên đây chỉ là một phần số liệu trong số 100 đối tượng.

Cho một biến số  $x_1, x_2, x_3, ..., x_n$  chúng ta có thể tính toán một số chỉ số thống kê mô tả như sau:

Lí thuyết	Hàm R
Số trung bình: $\overline{x} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x_i$ .	mean(x)
Phương sai: $s^2 = \frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^{n} (x_i - \bar{x})^2$	var(x)
Độ lệch chuẩn: $s = \sqrt{s^2}$	sd(x)
Sai số chuẩn (standard error): $SE = \frac{s}{\sqrt{n}}$	Không có
Trị số thấp nhất	min(x)
Trị số cao nhất	max(x)
Toàn cự (range)	range(x)

Ví dụ 9: Để tìm giá trị trung bình của độ tuổi, chúng ta chỉ đơn giản lệnh:

```
> mean(age) [1] 19.17
```

Hay phương sai và độc lệch chuẩn của tuổi:

```
> var(age)
[1] 15.33444
> sd(age)
[1] 3.915922
```

Tuy nhiên, R có lệnh summary có thể cho chúng ta tất cả thông tin thống kê về một biến số:

```
> summary(age)
  Min. 1st Qu. Median Mean 3rd Qu. Max.
13.00 16.00 19.00 19.17 21.25 34.00
```

Nói chung, kết quả này đơn giản và các viết tắt cũng có thể dễ hiểu. Chú ý, trong kết quả trên, có hai chỉ số "1st Qu" và "3rd Qu" có nghĩa là first quartile (tương đương với vị trí 25%) và third quartile (tương đương với vị trí 75%) của một biến số. First quartile = 16 có nghĩa là 25% đối tượng nghiên cứu có độ tuổi bằng hoặc nhỏ hơn 16 tuổi. Tương tự, Third quartile = 34 có nghĩa là 75% đối tượng có độ tuổi bằng hoặc thấp hơn 34 tuổi. Tất nhiên số trung vị (median) 19 cũng có nghĩa là 50% đối tượng có độ tuổi 19 trở xuống (hay 19 tuổi trở lên).

R không có hàm tính sai số chuẩn, và trong hàm summary, R cũng không cung cấp độ lệch chuẩn. Để có các số này, chúng ta có thể tự viết một hàm đơn giản (hãy gọi là desc) như sau:

```
desc <- function(x)
{
   av <- mean(x)
   sd <- sd(x)
   se <- sd/sqrt(length(x))
   c(MEAN=av, SD=sd, SE=se)
}</pre>
```

Và có thể gọi hàm này để tính bất cứ biến nào chúng ta muốn, như tính biến als sau đây:

Để có một "quang cảnh" chung về dữ liệu igfdata chúng ta chỉ đơn giản lệnh summary như sau:

```
> summary(igfdata)
id sex age weight height Min. : 1.00 Female:69 Min. :13.00 Min. :41.00 Min. :149.0
                                                                           ethnicity
                                                                      African : 8
1st Qu.: 25.75 Male :31 1st Qu.:16.00 1st Qu.:47.00
                                                        1st Qu.:157.0
                                                                      Asian
                                                         Median :162.0
Median: 50.50
                           Median :19.00 Median :50.00
                                                                       Caucasian:30
      : 50.50
                           Mean :19.17
                                          Mean :49.91
                                                         Mean :163.1
Mean
                                                                       Others : 2
 3rd Qu.: 75.25
                           3rd Qu.:21.25
                                          3rd Qu.:53.00
                                                         3rd Qu.:168.0
                           Max. :34.00 Max. :60.00
Max.
     :100.00
                                                        Max. :196.0
                  igfbp3
     igfi
                                   als
                                                  pinp
                                                                  ictp
```

```
Min. : 85.71 Min. :2.000 Min. :192.7 Min. : 26.74 Min. : 2.697 1st Qu::137.17 1st Qu::3.292 1st Qu::256.8 1st Qu:: 68.10 1st Qu:: 4.878 Median :161.50 Median :3.550 Median :292.5 Median :103.26 Median : 6.338 Mean :165.59 Mean :3.617 Mean :301.8 Mean :167.17 Mean : 7.420 3rd Qu::186.46 3rd Qu::3.875 3rd Qu::331.2 3rd Qu::196.45 3rd Qu:: 8.423 Max. :427.00 Max. :5.233 Max. :471.7 Max. :742.68 Max. :21.237 p3np Min. : 2.343 1st Qu:: 4.433 Median : 5.445 Mean : 6.341 3rd Qu:: 7.150 Max. :16.303
```

R tính toán tất cả các biến số nào có thể tính toán được! Thành ra, ngay cả cột id (tức mã số của đối tượng nghiên cứu) R cũng tính luôn! (và chúng ta biết kết quả của cột id chẳng có ý nghĩa thống kê gì). Đối với các biến số mang tính phân loại như sex và ethnicity (sắc tộc) thì R chỉ báo cáo tần số cho mỗi nhóm.

Kết quả trên cho tất cả đối tượng nghiên cứu. Nếu chúng ta muốn kết quả cho từng nhóm nam và nữ riêng biệt, hàm by trong R rất hữu dụng. Trong lệnh sau đây, chúng ta yêu cầu R tóm lược dữ liệu igfdata theo sex.

#### > by(igfdata, sex, summary)

```
sex: Female
                                                                                age
                                                                                                                                                       height
              id
                                               sex
                                                                                                               weight
 Min. : 1.0 Female:69 Min. :13.00 Min. :41.00 Min. :149.0
 1st Qu.:21.0 Male : 0 1st Qu.:17.00 1st Qu.:47.00 1st Qu.:156.0
Median :47.0 Median :19.00 Median :50.00 Median :162.0 Mean :48.2 Mean :19.59 Mean :49.35 Mean :161.9 3rd Qu.:75.0 Mean :34.00 Mean :34.00 Mean :60.00 Mean :196.0 Mean :1959 Mean :49.35 Mean :161.9 Mean :99.0 Mean :34.00 Mean :60.00 Mean :196.0 Mean :196.0 Mean :49.35 Mean :49.35 M
  Caucasian:22 Median :163.33 Median :3.567 Median :302.7
 Others: 0 Mean: 167.97 Mean: 3.695 Mean: 311.5
                                       3rd Qu.:186.17 3rd Qu.:3.933 3rd Qu.:361.7
                                     Max. :427.00 Max. :5.233 Max. :471.7
 pinp ictp p3np
Min. : 26.74 Min. : 2.697 Min. : 2.343
                                                        ictp
 1st Qu.: 62.75    1st Qu.: 4.717    1st Qu.: 4.337
 Median: 78.50 Median: 5.537 Median: 5.143
 Mean :108.74 Mean : 6.183 Mean : 5.643
 sex: Male
                                              sex
 id sex age weight height Min. : 2.00 Female: 0 Min. :14.00 Min. :44.00 Min. :155.0
                                                                                                                     weight
                                                                                                                                                              height
 1st Qu.: 34.50 Male :31 1st Qu.:15.00 1st Qu.:48.50 1st Qu.:161.5
 Median : 56.00
                                                                        Median :17.00 Median :51.00 Median :164.0
 Mean : 55.61
                                                                        Mean :18.23 Mean :51.16 Mean :165.6

      Mean : 55.61
      Mean : 18.23
      Mean : 51.16

      3rd Qu.: 75.00
      3rd Qu.: 20.00
      3rd Qu.: 53.50

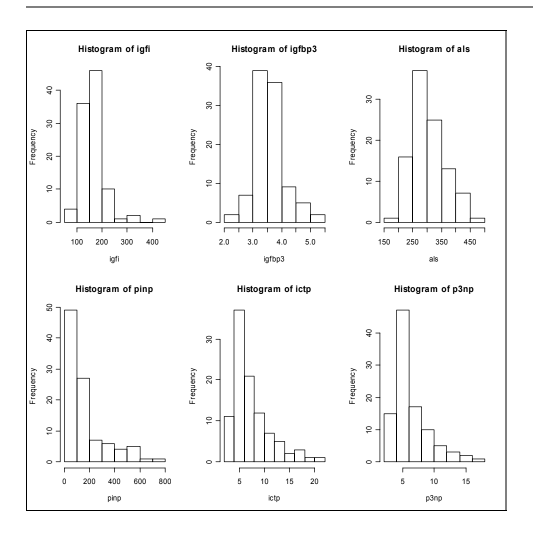
      Max. : 100.00
      Max. : 27.00
      Max. : 59.00

                                                                                                                                                               3rd Ou.:169.0
                                                                                                                                                               Max. :191.0
         ethnicity igfi
                                                                                            igfbp3
                                                                                                                                         als
```

```
African: 4 Min.: 94.67 Min.: 2.000 Min.: 192.7
Asian :17 1st Qu.:138.67 1st Qu.:3.183 1st Qu.:249.8
Caucasian: 8 Median :160.00 Median :3.500 Median :276.0
Others : 2 Mean :160.29 Mean :3.443 Mean :280.2
             3rd Qu.:183.00 3rd Qu.:3.775 3rd Qu.:311.3
             Max. :274.00 Max. :4.500 Max. :388.7
                            p3np
Min. : 3.390
             ictp
Min. : 3.650
   pinp
Min. : 56.28
             1st Qu.: 6.900
Median : 9.513
1st Qu.:135.07
                             1st Qu.: 5.375
Median :245.92
                              Median : 7.140
             Mean :10.173
                              Mean : 7.895
Mean :297.21
              3rd Qu.:13.517
3rd Qu.:450.38
                              3rd Qu.:10.010
Max. :742.68 Max. :21.237
                              Max. :16.303
```

Để xem qua phân phối của các hormones và chỉ số sinh hóa cùng một lúc, chúng ta có thể vẽ đồ thị cho tất cả 6 biến số. Trước hết, chia màn ảnh thành 6 cửa số (với 2 dòng và 3 côt); sau đó lần lươt vẽ:

```
> op <- par(mfrow=c(2,3))
> hist(igfi)
> hist(igfbp3)
> hist(als)
> hist(pinp)
> hist(ictp)
> hist(p3np)
```



### 9.2 Thống kê mô tả theo từng nhóm

Nếu chúng ta muốn tính trung bình của một biến số như igfi cho mỗi nhóm nam và nữ giới, hàm tạpply trong R có thể dùng cho việc này:

```
> tapply(igfi, list(sex), mean)
  Female Male
167.9741 160.2903
```

Trong lệnh trên, igfi là biến số chúng ta cần tính, biến số phân nhóm là sex, và chỉ số thống kê chúng ta muốn là trung bình (mean). Qua kết quả trên, chúng ta thấy số trung bình của igfi cho nữ giới (167.97) cao hơn nam giới (160.29).

Nhưng nếu chúng ta muốn tính cho từng giới tính và sắc tộc, chúng ta chỉ cần thêm một biến số trong hàm list:

Asian 165.6589 160.4999 Caucasian 176.6536 169.4790 Others NA 200.5000

Trong kết quả trên, NA có nghĩa là "not available", tức không có số liệu cho phụ nữ trong các sắc tộc "others".

#### 9.3 Kiểm định t (t.test)

Kiểm định t dựa vào giả thiết phân phối chuẩn. Có hai loại kiểm định t: kiểm định t cho một mẫu (one-sample t-test), và kiểm định t cho hai mẫu (two-sample t-test). Kiểm định t một mẫu nằm trả lời câu hỏi dữ liệu từ một mẫu có phải thật sự bằng một thông số nào đó hay không. Còn kiểm định t hai mẫu thì nhằm trả lời câu hỏi hai mẫu có cùng một luật phân phối, hay cụ thể hơn là hai mẫu có thật sự có cùng trị số trung bình hay không. Tôi sẽ lần lượt minh họa hai kiểm định này qua số liệu igfdata trên.

### 9.3.1 Kiểm định t một mẫu

**Ví dụ 10**. Qua phân tích trên, chúng ta thấy tuổi trung bình của 100 đối tượng trong nghiên cứu này là 19.17 tuổi. Chẳng hạn như trong quần thể này, trước đây chúng ta biết rằng tuổi trung bình là 30 tuổi. Vấn đề đặt ra là có phải mẫu mà chúng ta có được có đại diện cho quần thể hay không. Nói cách khác, chúng ta muốn biết giá trị trung bình 19.17 có thật sự khác với giá trị trung bình 30 hay không.

Để trả lời câu hỏi này, chúng ta sử dụng kiểm định t. Theo lí thuyết thống kê, kiểm định t được định nghĩa bằng công thức sau đây:

$$t = \frac{\overline{x} - \mu}{s / \sqrt{n}}$$

Trong đó,  $\bar{x}$  là giá trị trung bình của mẫu,  $\mu$  là trung bình theo giả thiết (trong trường hợp này, 30), s là độ lệch chuẩn, và n là số lượng mẫu (100). Nếu giá trị t cao hơn giá trị lí thuyết theo phân phối t ở một tiêu chuẩn có ý nghĩa như 5% chẳng hạn thì chúng ta có lí do để phát biểu khác biệt có ý nghĩa thống kê. Giá trị này cho mẫu 100 có thể tính toán bằng hàm qt của R như sau:

```
> qt(0.95, 100)
[1] 1.660234
```

Nhưng có một cách tính toán nhanh gọn hơn để trả lời câu hỏi trên, bằng cách dùng hàm t.test như sau:

```
> t.test(age, mu=30)
One Sample t-test
```

```
data: age
t = -27.6563, df = 99, p-value < 2.2e-16
alternative hypothesis: true mean is not equal to 30
95 percent confidence interval:
   18.39300 19.94700
sample estimates:
mean of x
   19.17</pre>
```

Trong lệnh trên age là biến số chúng ta cần kiểm định, và mu=30 là giá trị giả thiết. R trình bày trị số t=-27.66, với 99 bậc tự do, và trị số p<2.2e-16 (tức rất thấp). R cũng cho biết độ tin cậy 95% của age là từ 18.4 tuổi đến 19.9 tuổi (30 tuổi nằm quá ngoài khoảng tin cậy này). Nói cách khác, chúng ta có lí do để phát biểu rằng độ tuổi trung bình trong mẫu này thật sự thấp hơn độ tuổi trung bình của quần thể.

#### 9.3.2 Kiểm định t hai mẫu

Ví dụ 11. Qua phân tích mô tả trên (phầm summary) chúng ta thấy phụ nữ có độ hormone igfi cao hơn nam giới (167.97 và 160.29). Câu hỏi đặt ra là có phải thật sự đó là một khác biệt có hệ thống hay do các yếu tố ngẫu nhiên gây nên. Trả lời câu hỏi này, chúng ta cần xem xét mức độ khác biệt trung bình giữa hai nhóm và độ lệch chuẩn của độ khác biệt.

$$t = \frac{\overline{x}_2 - \overline{x}_1}{SED}$$

Trong đó  $\overline{x}_1$  và  $\overline{x}_2$  là số trung bình của hai nhóm nam và nữ, và SED là độ lệch chuẩn của  $(\overline{x}_1 - \overline{x}_2)$ . Thực ra, SED có thể ước tính bằng công thức:

$$SED = \sqrt{SE_1^2 + SE_2^2}$$

Trong đó  $SE_1$  và  $SE_2$  là sai số chuẩn (standard error) của hai nhóm nam và nữ. Theo lí thuyết xác suất, t tuân theo luật phân phối t với bậc tự do  $n_1 + n_2 - 2$ , trong đó  $n_1$  và  $n_2$  là số mẫu của hai nhóm. Chúng ta có thể dùng R để trả lời câu hỏi trên bằng hàm t.test như sau:

R trình bày các giá trị quan trọng trước hết:

```
t = 0.8412, df = 88.329, p-value = 0.4025
```

df là bậc tự do. Trị số p = 0.4025 cho thấy mức độ khác biệt giữa hai nhóm nam và nữ không có ý nghĩa thống kê (vì cao hơn 0.05 hay 5%).

```
95 percent confidence interval:
-10.46855 25.83627
```

là khoảng tin cậy 95% về độ khác biệt giữa hai nhóm. Kết quả tính toán trên cho biết độ igf ở nữ giới có thể thấp hơn nam giới 10.5 ng/L hoặc cao hơn nam giới khoảng 25.8 ng/L. Vì độ khác biệt quá lớn và đó là thêm bằng chứng cho thấy không có khác biệt có ý nghĩa thống kê giữa hai nhóm.

Kiểm định trên dựa vào giả thiết hai nhóm nam và nữ có khác phương sai. Nếu chúng ta có lí do đề cho rằng hai nhóm có cùng phương sai, chúng ta chỉ thay đổi một thông số trong hàm t với var.equal=TRUE như sau:

Về mặc số, kết quả phân tích trên có khác chút ít so với kết quả phân tích dựa vào giả định hai phương sai khác nhau, nhưng trị số p cũng đi đến một kết luận rằng độ khác biệt giữa hai nhóm không có ý nghĩa thống kê.

### 9.4 Kiểm định Wilcoxon cho hai mẫu (wilcox.test)

Kiểm định t dựa vào giả thiết là phân phối của một biến phải tuân theo luật phân phối chuẩn. Nếu giả định này không đúng, kết quả của kiểm định t có thể không hợp lí (valid). Để kiểm định phân phối của igfi, chúng ta có thể dùng hàm shapiro.test như sau:

```
data: igfi
W = 0.8528, p-value = 1.504e-08
```

Trị số p nhỏ hơn 0.05 rất nhiều, cho nên chúng ta có thể nói rằng phân phối của igfi không tuân theo luật phân phối chuẩn. Trong trường hợp này, việc so sánh giữa hai nhóm có thể dựa vào phương pháp phi tham số (non-parametric) có tên là kiểm định Wilcoxon, vì kiểm định này (không như kiểm định t) không tùy thuộc vào giả định phân phối chuẩn.

Trị số p = 0.682 cho thấy quả thật độ khác biệt về igfi giữa hai nhóm nam và nữ không có ý nghĩa thống kê. Kết luận này cũng không khác với kết quả phân tích bằng kiểm định t.

#### 9.5 Kiểm định t cho các biến số theo cặp (paired t-test, t.test)

Kiểm định t vừa trình bày trên là cho các nghiên cứu gồm hai nhóm độc lập nhau (như giữa hai nhóm nam và nữ), nhưng không thể ứng dụng cho các nghiên cứu mà một nhóm đối tượng được theo dõi theo thời gian. Tôi tạm gọi các nghiên cứu này là nghiên cứu theo cặp. Trong các nghiên cứu này, chúng ta cần sử dụng một kiểm định t có tên là paired t-test.

**Ví dụ 12**. Một nhóm bệnh nhân gồm 10 người được điều trị bằng một thuốc nhằm giảm huyết áp. Huyết áp của bệnh nhân được đo lúc khởi đầu nghiên cứu (lúc chưa điều tri), và sau khi điều khi. Số liêu huyết áp của 10 bênh nhân như sau:

Trước khi điều trị $(x_0)$	180,	140,	160,	160,	220,	185,	145,	160,	160,	170
Sau khi điều trị $(x_1)$	170,	145,	145,	125,	205,	185,	150,	150,	145,	155

Câu hỏi đặt ra là độ biến chuyển huyết áp trên có đủ để kết luận rằng thuốc điều trị có hiệu quả giảm áp huyết. Để trả lời câu hỏi này, chúng ta dùng kiểm định t cho từng cặp như sau:

```
> # nhập dữ kiện
> before <- c(180, 140, 160, 160, 220, 185, 145, 160, 160, 170)
> after <- c(170, 145, 145, 125, 205, 185, 150, 150, 145, 155)
> bp <- data.frame(before, after)
> # kiểm định t
> t.test(before, after, paired=TRUE)
```

```
Paired t-test

data: before and after

t = 2.7924, df = 9, p-value = 0.02097

alternative hypothesis: true difference in means is not equal to

95 percent confidence interval:

1.993901 19.006099

sample estimates:

mean of the differences

10.5
```

Kết quả trên cho thấy sau khi điều trị áp suất máu giảm 10.5 mmHg, và khoảng tin cậy 95% là từ 2.0 mmHg đến 19 mmHg, với trị số p = 0.0209. Như vậy, chúng ta có bằng chứng để phát biểu rằng mức độ giảm huyết áp có ý nghĩa thống kê.

Chú ý nếu chúng ta phân tích sai bằng kiểm định thống kê cho hai nhóm độc lập dưới đây thì trị số p = 0.32 cho biết mức độ giảm áp suất không có ý nghĩa thống kê!

## 9.6 Kiểm định Wilcoxon cho các biến số theo cặp (wilcox.test)

Thay vì dùng kiểm định t cho từng cặp, chúng ta cũng có thể sử dụng hàm wilcox.test cho cùng mục đích:

```
> wilcox.test(before, after, paired=TRUE)

Wilcoxon signed rank test with continuity correction

data: before and after
V = 42, p-value = 0.02291
alternative hypothesis: true mu is not equal to 0
```

Kết quả trên một lần nữa khẳng định rằng độ giảm áp suất máu có ý nghĩa thống kê với trị số (p=0.023) chẳng khác mấy so với kiểm định t cho từng cặp.

### 9.7 Tần số (frequency)

Hàm table trong R có chức năng cho chúng ta biết về tần số của một biến số mang tính phân loại như sex và ethnicity.

Một bảng thống kê 2 chiều:

Chú ý trong các bảng thống kê trên, hàm table không cung cấp cho chúng ta số phần trăm. Để tính số phần trăm, chúng ta cần đến hàm prop. table và cách sử dụng có thể minh hoạ như sau:

```
# tạo ra một object tên là freq để chứa kết quả tần số
> freq <- table(sex, ethnicity)</pre>
# kiểm tra kết quả
> freq
       ethnicity
        African Asian Caucasian Others
              4
                           22
                   43
                                     0
 Female
              4
                   17
                             8
 Male
# dùng hàm margin.table để xem kết quả
> margin.table(freq, 1)
sex
Female
        Male
   69
         31
> margin.table(freq, 2)
ethnicity
 African
           Asian Caucasian
                             Others
```

Trong bảng thống kê trên, prop.table tính tỉ lệ sắc tộc cho từng giới tính. Chẳng hạn như ở nữ giới (female), 5.8% là người Phi châu, 62.3% là người Á châu, 31.8% là người Tây phương da trắng. Tổng cộng là 100%. Tương tự, ở nam giới tỉ lệ người Phi châu là 12.9%, Á châu là 54.8%, v.v...

Trong bảng thống kê trên, prop. table tính tỉ lệ giới tính cho từng sắc tộc. Chẳng hạn như trong nhóm người Á châu, 71.7% là nữ và 28.3% là nam.

## 9.8 Kiểm định tỉ lệ (proportion test, prop. test, binom. test)

Kiểm định một tỉ lệ thường dựa vào giả định phân phối nhị phân (binomial distribution). Với một số mẫu n và tỉ lệ p, và nếu n lớn (tức hơn 50 chẳng hạn), thì phân phối nhị phân có thể tương đương với phân phối chuẩn với số trung bình np và phương sai np(1-p). Gọi x là số biến cố mà chúng ta quan tâm, kiểm định giả thiết  $p=\pi$  có thể sử dụng thống kê sau đây:

$$z = \frac{x - n\pi}{\sqrt{n\pi\left(1 - \pi\right)}}$$

 $\mathring{O}$  đây, z tuân theo luật phân phối chuẩn với trung bình 0 và phương sai 1. Cũng có thể nói  $z^2$  tuân theo luật phân phối Chi bình phương với bậc tự do bằng 1.

**Ví dụ 13**. Trong nghiên cứu trên, chúng ta thấy có 69 nữ và 31 nam. Như vậy tỉ lệ nữ là 0.69 (hay 69%). Để kiểm định xem tỉ lệ này có thật sự khác với tỉ lệ 0.5 hay không, chúng ta có thể sử dụng hàm prop. test  $(x, n, \pi)$  như sau:

Trong kết quả trên, prop. test ước tính tỉ lệ nữ giới là 0.69, và khoảng tin cậy 95% là 0.588 đến 0.776. Giá trị Chi bình phương là 13.69, với trị số p = 0.00216. Như vậy, nghiên cứu này có tỉ lệ nữ cao hơn 50%.

Một cách tính chính xác hơn kiểm định tỉ lệ là kiểm định nhị phân bionom. test  $(x, n, \pi)$  như sau:

Nói chung, kết quả của kiểm định nhị phân không khác gì so với kiểm định Chi bình phương, với trị số p = 0.00018, chúng ta càng có bằng chứng để kết luận rằng tỉ lệ nữ giới trong nghiên cứu này thật sự cao hơn 50%.

### 9.9 So sánh hai tỉ lệ (prop.test, binom.test)

Phương pháp so sánh hai tỉ lệ có thể khai triển trực tiếp từ lí thuyết kiểm định một tỉ lệ vừa trình bày trên. Cho hai mẫu với số đối tượng  $n_1$  và  $n_2$ , và số biến cố là  $x_1$  và  $x_2$ . Do đó, chúng ta có thể ước tính hai tỉ lệ  $p_1$  và  $p_2$ . Lí thuyết xác suất cho phép chúng ta phát biểu rằng độ khác biệt giữa hai mẫu  $d = p_1 - p_2$  tuân theo luật phân phối chuẩn với số trung bình 0 và phương sai bằng:

$$V_d = \left(\frac{1}{n_1} + \frac{1}{n_2}\right) p \left(1 - p\right)$$

Trong đó:

$$p = \frac{x_1 + x_2}{n_1 + n_2}$$

Thành ra,  $z = d/V_d$  tuân theo luật phân phối chuẩn với trung bình 0 và phương sai 1. Nói cách khác,  $z^2$  tuân theo luật phân phối Chi bình phương với bậc tự do bằng 1. Do đó, chúng ta cũng có thể sử dụng prop. test để kiểm định hai tỉ lệ.

Ví dụ 14. Một nghiên cứu được tiến hành so sánh hiệu quả của thuốc chống gãy xương. Bệnh nhân được chia thành hai nhóm: nhóm A được điều trị gồm có 100 bệnh nhân, và nhóm B không được điều trị gồm 110 bệnh nhân. Sau thời gian 12 tháng theo dõi, nhóm A có 7 người bị gãy xương, và nhóm B có 20 người gãy xương. Vấn đề đặt ra là tỉ lệ gãy xương trong hai nhóm này bằng nhau (tức thuốc không có hiệu quả)? Để kiểm định xem hai tỉ lệ này có thật sự khác nhau, chúng ta có thể sử dụng hàm prop.test(x, n, π) như sau:

```
> fracture <- c(7, 20)
> total <- c(100, 110)
> prop.test(fracture, total)
```

2-sample test for equality of proportions with continuity correction

```
data: fracture out of total
X-squared = 4.8901, df = 1, p-value = 0.02701
alternative hypothesis: two.sided
95 percent confidence interval:
   -0.20908963 -0.01454673
sample estimates:
   prop 1   prop 2
0.0700000 0.1818182
```

Kết quả phân tích trên cho thấy tỉ lệ gãy xương trong nhóm 1 là 0.07 và nhóm 2 là 0.18. Phân tích trên còn cho thấy xác suất 95% rằng độ khác biệt giữa hai nhóm có thể 0.01 đến 0.20 (tức 1 đến 20%). Với trị số p=0.027, chúng ta có thể nói rằng tỉ lệ gãy xương trong nhóm A quả thật thấp hơn nhóm B.

## 9.10 So sánh nhiều tỉ lệ (prop. test, chisq. test)

Kiểm định prop. test còn có thể sử dụng để kiểm định nhiều tỉ lệ cùng một lúc. Trong nghiên cứu trên, chúng ta có 4 nhóm sắc tộc và tần số cho từng giới tính như sau:

```
> table(sex, ethnicity)
```

```
ethnicity
sex African Asian Caucasian Others
Female 4 43 22 0
Male 4 17 8 2
```

Chúng ta muốn biết tỉ lệ nữ giới giữa 4 nhóm sắc tộc có khác nhau hay không, và để trả lời câu hỏi này, chúng ta lại dùng prop. test như sau:

Tuy tỉ lệ nữ giới giữa các nhóm có vẻ khác nhau lớn (73% trong nhóm 3 (người da trắng) so với 50% trong nhóm 1 (Phi châu) và 71.7% trong nhóm Á châu, nhưng kiểm định Chi bình phương cho biết trên phương diện thống kê, các tỉ lệ này không khác nhau, vì trị số p = 0.099.

### 9.10.1 Kiểm định Chi bình phương (Chi squared test, chisq.test)

Thật ra, kiểm định Chi bình phương còn có thể tính toán bằng hàm chisq.test như sau:

Kết quả này hoàn toàn giống với kết quả từ hàm prop. test.

#### 9.10.2 Kiểm định Fisher (Fisher's exact test, fisher.test)

Trong kiểm định Chi bình phương trên, chúng ta chú ý cảnh báo:

```
"Warning message:
Chi-squared approximation may be incorrect in: prop.test(female, total)"
```

Vì trong nhóm 4, không có nữ giới cho nên tỉ lệ là 0%. Hơn nữa, trong nhóm này chỉ có 2 đối tượng. Vì số lượng đối tượng quá nhỏ, cho nên các ước tính thống kê có thể không đáng tin cậy. Một phương pháp khác có thể áp dụng cho các nghiên cứu với tần số thấp như trên là kiểm định fisher (còn gọi là Fisher's exact test). Bạn đọc có thể tham khảo lí thuyết đằng sau kiểm định fisher để hiểu rõ hơn về logic của phương pháp này, nhưng ở đây, chúng ta chỉ quan tâm đến cách dùng R để tính toán kiểm định này. Chúng ta chỉ đơn giản lệnh:

Chú ý trị số p từ kiểm định Fisher là 0.1048, tức rất gần với trị số p của kiểm định Chi bình phương. Cho nên, chúng ta có thêm bằng chứng để khẳng định rằng tỉ lệ nữ giới giữa các sắc tộc không khác nhau một cách đáng kể.

# 10. Phân tích hồi qui tuyến tính

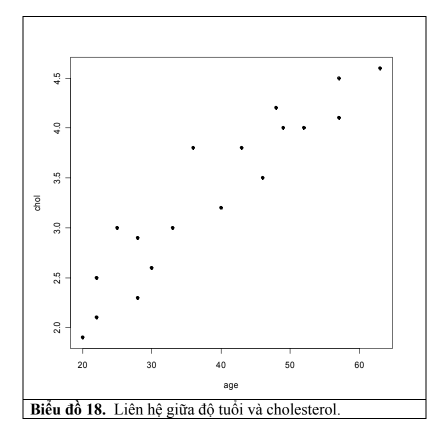
Ví dụ 15. Để minh họa cho vấn đề, chúng ta thử xem xét nghiên cứu sau đây, mà trong đó nhà nghiên cứu đo lường độ cholestrol trong máu của 18 đối tượng nam. Tỉ trọng cơ thể (body mass index) cũng được ước tính cho mỗi đối tượng bằng công thức tính BMI là lấy trọng lượng (tính bằng kg) chia cho chiều cao bình phương (m²). Kết quả đo lường như sau:

Độ tuổi, tỉ trọng	cơ thể và	cholesterol
-------------------	-----------	-------------

Mã số ID	Độ tuổi	BMI	Cholesterol
(id)	(age)	(bmi)	(chol)
1	46	25.4	3.5
2	20	20.6	1.9
3	52	26.2	4.0
4	30	22.6	2.6
5	57	25.4	4.5
6	25	23.1	3.0
7	28	22.7	2.9
8	36	24.9	3.8

9	22	19.8	2.1
10	43	25.3	3.8
11	57	23.2	4.1
12	33	21.8	3.0
13	22	20.9	2.5
14	63	26.7	4.6
15	40	26.4	3.2
16	48	21.2	4.2
17	28	21.2	2.3
18	49	22.8	4.0

Nhìn sơ qua số liệu chúng ta thấy người có độ tuổi càng cao độ cholesterol cũng càng cao. Chúng ta thử nhập số liệu này vào R và vẽ một biểu đồ tán xạ như sau:



Biểu đồ 18 trên đây gợi ý cho thấy mối liên hệ giữa độ tuổi (age) và cholesterol là một đường thẳng (tuyến tính). Để "đo lường" mối liên hệ này, chúng ta có thể sử dụng hệ số tương quan (coefficient of correlation).

## 10.1 Hệ số tương quan

Hệ số tương quan (r) là một chỉ số thống kê đo lường mối liên hệ tương quan giữa hai biến số, như giữa độ tuổi (x) và cholesterol (y). Hệ số tương quan có giá trị từ -1 đến 1. Hệ số tương quan bằng 0 (hay gần 0) có nghĩa là hai biến số không có liên hệ gì với nhau; ngược lại nếu hệ số bằng -1 hay 1 có nghĩa là hai biến số có một mối liên hệ tuyệt đối. Nếu giá trị của hệ số tương quan là âm (r < 0) có nghĩa là khi x tăng cao thì y giảm (và ngược lại, khi x giảm thì y tăng); nếu giá trị hệ số tương quan là dương (r > 0) có nghĩa là khi x tăng cao thì y cũng tăng, và khi x tăng cao thì y cũng giảm theo.

Thực ra có nhiều hệ số tương quan trong thống kê, nhưng ở đây tôi sẽ trình bày 3 hệ số tương quan thông dụng nhất: hệ số tương quan Pearson r, Spearman ρ, và Kendall τ.

#### 10.1.1 Hệ số tương quan Pearson

Cho hai biến số x và y từ n mẫu, hệ số tương quan Pearson được ước tính bằng

công thức sau đây: 
$$r = \frac{\sum\limits_{i=1}^{n}(x_i - \overline{x})(y_i - \overline{y})}{\sqrt{\sum\limits_{i=1}^{n}(x_i - \overline{x})^2\sum\limits_{i=1}^{n}(y_i - \overline{y})^2}}.$$
 Trong đó, như định nghĩa phần trên,  $\overline{x}$ 

và  $\overline{y}$  là giá trị trung bình của biến số x và y. Để ước tính hệ số tương quan giữa độ tuổi age và cholesterol, chúng ta có thể sử dụng hàm cor(x, y) như sau:

```
> cor(age, chol)
[1] 0.936726
```

Chúng ta có thể kiểm định giả thiết hệ số tương quan bằng 0 (tức hai biến x và y không có liên hệ). Phương pháp kiểm định này thường dựa vào phép biến đổi Fisher mà R đã có sẵn một hàm cor test để tiến hành việc tính toán.

## 10.1.2 Hệ số tương quan Spearman ρ

Hệ số tương quan Pearson chỉ hợp lí nếu biến số x và y tuân theo luật phân phối chuẩn. Nếu x và y không tuân theo luật phân phối chuẩn, chúng ta phải sử dụng một hệ số tương quan khác tên là Spearman, một phương pháp phân tích phi tham số. Hệ số này được ước tính bằng cách biến đổi hai biến số x và y thành thứ bậc (rank), và xem độ tương quan giữa hai dãy số bậc. Do đó, hệ số còn có tên tiếng Anh là Spearman's Rank correlation. R ước tính hệ số tương quan Spearman bằng hàm <code>cor.test</code> với thông số <code>method="spearman"</code> như sau:

## 10.1.3 Hệ số tương quan Kendall $\tau$

Hệ số tương quan Kendall (cũng là một phương pháp phân tích phi tham số) được ước tính bằng cách tìm các cặp số (x, y) "song hành" với nhau. Một cặp (x, y) song hành ở đây được định nghĩa là hiệu (độ khác biệt) trên trục hoành có cùng dấu hiệu (dương hay âm) với hiệu trên trục tung. Nếu hai biến số x và y không có liên hệ với nhau, thì số cặp song hành bằng hay tương đương với số cặp không song hành.

Bởi vì có nhiều cặp phải kiểm định, phương pháp tính toán hệ số tương quan Kendall đòi hỏi thời gian của máy tính khá cao. Tuy nhiên, nếu một dữ liệu dưới 5000 đối tượng thì một máy vi tính có thể tính toán khá dễ dàng. R dùng hàm cor.test với thông số method="kendall" để ước tính hê số tương quan Kendall:

Warning message:

Cannot compute exact p-value with ties in: cor.test.default(age,
chol, method = "kendall")

## 10.2 Mô hình của hồi qui tuyến tính đơn giản

Để tiện việc theo dõi và mô tả mô hình, gọi độ tuổi cho cá nhân i là  $x_i$  và cholesterol là  $y_i$ . Ở đây i = 1, 2, 3, ..., 18. Mô hình hồi tuyến tính phát biểu rằng:

$$y_i = \alpha + \beta x_i + \varepsilon_i$$

Nói cách khác, phương trình trên giả định rằng độ cholesterol của một cá nhân bằng một hằng số  $\alpha$  cộng với một hệ số  $\beta$  liên quan đến độ tuổi, và một sai số  $\varepsilon_i$ . Trong phương trình trên,  $\alpha$  là *chặn* (intercept, tức giá trị lúc  $x_i$  =0), và  $\beta$  là độ dốc (slope hay gradient). Trong thực tế,  $\alpha$  và  $\beta$  là hai thông số (paramater, còn gọi là *regression coefficient* hay hệ số hồi qui), và  $\varepsilon_i$  là một biến số theo luật phân phối chuẩn với trung bình 0 và phương sai  $\sigma^2$ .

Các thông số  $\alpha$ ,  $\beta$  và  $\sigma^2$  phải được ước tính từ dữ liệu. Phương pháp để ước tính các thông số này là phương pháp *bình phương nhỏ nhất* (least squares method). Như tên gọi, phương pháp bình phương nhỏ nhất tìm giá trị  $\alpha$ ,  $\beta$  sao cho  $\sum_{i=1}^{n} \left[ y_i - (\alpha + \beta x_i) \right]^2$  nhỏ nhất. Sau vài thao tác toán, có thể chứng minh dễ dàng rằng, ước số cho  $\alpha$  và  $\beta$  đáp ứng điều kiện đó là:

$$\hat{\beta} = \frac{\sum_{i=1}^{n} (x_i - \overline{x})(y_i - \overline{y})}{\sum_{i=1}^{n} (x_i - \overline{x})^2} \text{ và } \widehat{\alpha} = \overline{y} - \widehat{\beta}\overline{x}$$

Ở đây,  $\overline{x}$  và  $\overline{y}$  là giá trị trung bình của biến số x và y. Chú ý, tôi viết  $\widehat{\alpha}$  và  $\widehat{\beta}$  (với dấu mũ phía trên) là để nhắc nhở rằng đây là hai ước số (estimates) của  $\alpha$  và  $\beta$ , chứ không phải  $\alpha$  và  $\beta$  (chúng ta không biết chính xác  $\alpha$  và  $\beta$ , nhưng chỉ có thể ước tính mà thôi). Sau khi đã có ước số  $\widehat{\alpha}$  và  $\widehat{\beta}$ , chúng ta có thể ước tính độ cholesterol trung bình cho từng độ tuổi như sau:

$$\widehat{y}_i = \widehat{\alpha} + \widehat{\beta} x_i$$

Tất nhiên,  $\hat{y}_i$  ở đây chỉ là số trung bình cho độ tuổi  $x_i$ , và phần còn lại (tức  $y_i$ - $\hat{y}_i$ ) gọi là phần dư (residual). Và phương sai của phần dư có thể ước tính như sau:

$$s^{2} = \frac{\sum_{i=1}^{n} (y_{i} - \hat{y}_{i})}{n-2} \cdot \mathring{O} \,day, s^{2} \, chính \, là \, wớc \, số \, của \, \sigma^{2}.$$

Hàm 1m (viết tắt từ linear model) trong R có thể tính toán các giá trị của  $\widehat{\alpha}$  và  $\widehat{\beta}$ , cũng như  $s^2$  một cách nhanh gọn. Chúng ta tiếp tục với ví dụ bằng R như sau:

Trong lệnh trên, "chol ~ age" có nghĩa là mô tả chol là một hàm số của age. Kết quả tính toán của lm cho thấy  $\widehat{\alpha}=1.0892$  và  $\widehat{\beta}=0.05779$ . Nói cách khác, với hai thông số này, chúng ta có thể ước tính độ cholesterol cho bất cứ độ tuổi nào trong khoảng tuổi của mẫu bằng phương trình tuyến tính:

$$\hat{y}_i = 1.08922 + 0.05779 \mathbf{x}$$
 age

Phương trình này có nghĩa là khi độ tuổi tăng 1 năm thì độ cholesterol tăng khoảng 0.058 mmol/L.

Thật ra, hàm 1m còn cung cấp cho chúng ta nhiều thông tin khác, nhưng chúng ta phải đưa các thông tin này vào một object. Gọi object đó là reg, thì lệnh sẽ là:

Lệnh thứ hai, summary (reg), yêu cầu R liệt kê các thông tin tính toán trong reg. Phần kết quả chia làm 3 phần:

(a) Phần 1 mô tả phần dư (residuals) của mô hình hồi qui:

Chúng ta biết rằng trung bình phần dư phải là 0, và ở đây, số trung vị là -0.04, cũng không xa 0 bao nhiều. Các số quantiles 25% (1Q) và 75% (3Q) cũng khá cân đối chung quan số trung vị, cho thấy phần dư của phương trình này tương đối cân đối.

(b) Phần hai trình bày ước số của  $\widehat{\alpha}$  và  $\widehat{\beta}$  cùng với sai số chuẩn và giá trị của kiểm định t. Giá trị kiểm định t cho  $\widehat{\beta}$  là 10.74 với trị số p = 1.06e-08, cho thấy  $\beta$  không phải bằng 0. Nói cách khác, chúng ta có bằng chứng để cho rằng có một mối liên hệ giữa cholesterol và độ tuổi, và mối liên hệ này có ý nghĩa thống kê.

(c) Phần ba của kết quả cho chúng ta thông tin về phương sai của phần dư (residual mean square). Ở đây,  $s^2 = 0.3027$ . Trong kết quả này còn có kiểm định F, cũng chỉ là một kiểm định xem có quả thật  $\beta$  bằng 0, tức có ý nghĩa tương tự như kiểm định t trong phần trên. Nói chung, trong trường hợp phân tích hồi qui tuyến tính đơn giản (với một yếu tố) chúng ta không cần phải quan tâm đến kiểm định F.

```
Residual standard error: 0.3027 on 16 degrees of freedom Multiple R-Squared: 0.8775, Adjusted R-squared: 0.8698 F-statistic: 114.6 on 1 and 16 DF, p-value: 1.058e-08
```

Ngoài ra, phần 3 còn cho chúng ta một thông tin quan trọng, đó là trị số  $R^2$  hay  $h\hat{e}$  số xác định bội (coefficient of determination). Tức là bằng tổng bình phương giữa số ước tính và trung bình chia cho tổng bình phương số quan sát và trung bình. Trị số  $R^2$  trong ví dụ này là 0.8775, có nghĩa là phương trình tuyến tính (với độ tuổi là một yếu tố) giải thích khoảng 88% các khác biệt về độ cholesterol giữa các cá nhân. Tất nhiên trị số  $R^2$  có giá trị từ 0 đến 100% (hay 1). Giá trị  $R^2$  càng cao là một dấu hiệu cho thấy mối liên hệ giữa hai biến số độ tuổi và cholesterol càng chặt chẽ.

Một hệ số cũng cần đề cập ở đây là *hệ số điều chỉnh xác định bội* (mà trong kết quả trên R gọi là "Adjusted R-squared"). Đây là hệ số cho chúng ta biết mức độ cải tiến của phương sai phần dư (residual variance) do yếu tố độ tuổi có mặt trong mô hình tuyến tính. Nói chung, hệ số này không khác mấy so với hệ số xác định bội, và chúng ta cũng không cần chú tâm quá mức.

# Giả định của phân tích hồi qui tuyến tính

Tất cả các phân tích trên dưa vào một số giả định quan trong như sau:

- (a) x là một biến số cố định hay fixed, ("cố định" ở đây có nghĩa là không có sai sót ngẫu nhiên trong đo lường);
- (b)  $\varepsilon_i$  phân phối theo luật phân phối chuẩn;
- (c)  $\varepsilon_i$  có giá trị trung bình (mean) là 0;
- (d)  $\varepsilon_i$  có phương sai  $\sigma^2$  cố định cho tất cả  $x_i$ ; và
- (e) các giá trị liên tục của  $\varepsilon_i$  không có liên hệ tương quan với nhau (nói cách khác,  $\varepsilon_1$  và  $\varepsilon_2$  không có liên hệ với nhau).

Nếu các giả định này không được đáp ứng thì phương trình mà chúng ta ước tính có vấn đề hợp lí (validity). Do đó, trước khi trình bày và diễn dịch mô hình trên, chúng ta cần phải kiểm tra xem các giả định trên có đáp ứng được hay không. Trong trường hợp này, giả định (a) không phải là vấn đề, vì độ tuổi không phải là một biến số ngẫu nhiên, và không có sai số khi tính độ tuổi của một cá nhân.

Đối với các giả định (b) đến (e), cách kiểm tra đơn giản nhưng hữu hiệu nhất là bằng cách xem xét mối liên hệ giữa  $\hat{y}_i$ ,  $x_i$ , và phần dư  $e_i$  ( $e_i = y_i - \hat{y}_i$ ) bằng những đồ thị tán xa.

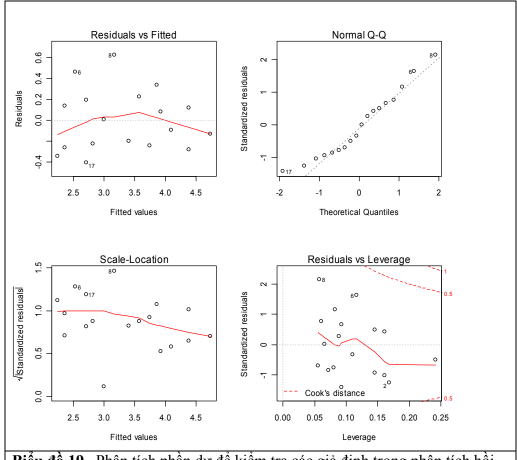
Với lệnh fitted () chúng ta có thể tính toán  $\hat{y}_i$  cho từng cá nhân như sau (ví dụ đối với cá nhân 1, 46 tuổi, độ cholestrol có thể tiên đoán như sau: 1.08922 + 0.05779 x 46 = 3.747).

Với lệnh resid() chúng ta có thể tính toán phần dư  $e_i$  cho từng cá nhân như sau (với đối tượng 1,  $e_1$  = 3.5 - 3.74748 = -0.24748):

 $\theta$ ể kiểm tra các giả định trên, chúng ta có thể vẽ một loạt 4 đồ thị mà tôi sẽ giải thích sau đây:

> op <- par(mfrow=c(2,2))
> plot(reg)

#yêu cầu R dành ra 4 cửa sổ #vẽ các đồ thị trong reg



**Biểu đồ 19.** Phân tích phần dư để kiểm tra các giả định trong phân tích hồi qui tuyến tính.

- (a) Đồ thị bên trái dòng 1 vẽ phần dư  $e_i$  và giá trị tiên đoán cholesterol  $\hat{y}_i$ . Đồ thị này cho thấy các giá trị phần dư tập chung quanh đường y = 0, cho nên giả định (c), hay  $\varepsilon_i$  có giá trị trung bình 0, là có thể chấp nhận được.
- (b) Đồ thị bên phải dòng 1 vẽ giá trị phần dư và giá trị kì vọng dựa vào phân phối chuẩn. Chúng ta thấy các số phần dư tập trung rất gần các giá trị trên đường chuẩn, và do đó, giả đinh (b), tức ε<sub>i</sub> phân phối theo luật phân phối chuẩn, cũng có thể đáp ứng.
- (c) Đồ thị bên trái dòng 2 vẽ căn số phần dư chuẩn (standardized residual) và giá trị của  $\hat{y}_i$ . Đồ thị này cho thấy không có gì khác nhau giữa các số phần dư chuẩn cho các giá trị

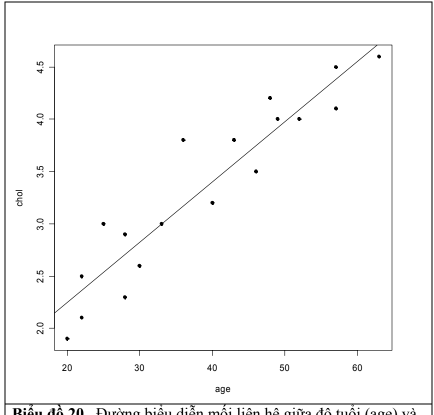
của  $\hat{y}_i$ , và do đó, giả định (d), tức  $\varepsilon_i$  có phương sai  $\sigma^2$  cố định cho tất cả  $x_i$ , cũng có thể đáp ứng.

Nói chung qua phân tích phần dư, chúng ta có thể kết luận rằng mô hình hồi qui tuyến tính mô tả mối liên hệ giữa độ tuổi và cholesterol một cách khá đầy đủ và hợp lí.

#### Mô hình tiên đoán

Sau khi mô hình tiên đoán cholesterol đã được kiểm tra và tính hợp lí đã được thiết lập, chúng ta có thể vẽ đường biểu diễn của mối liên hệ giữa độ tuổi và cholesterol bằng lệnh abline như sau (xin nhắc lại object của phân tích là reg):

```
> plot(chol ~ age, pch=16)
> abline(req)
```

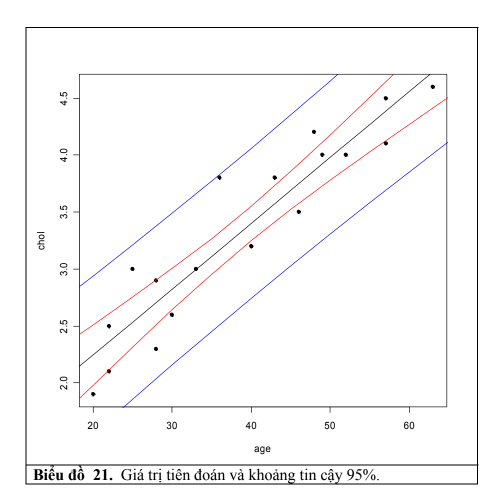


**Biểu đồ 20.** Đường biểu diễn mối liên hệ giữa độ tuổi (age) và cholesterol.

Nhưng mỗi giá trị  $\hat{y}_i$  được tính từ ước số  $\hat{\alpha}$  và  $\hat{\beta}$ , mà các ước số này đều có sai số chuẩn, cho nên giá trị tiên đoán  $\hat{y}_i$  cũng có sai số. Nói cách khác,  $\hat{y}_i$  chỉ là trung bình,

nhưng trong thực tế có thể cao hơn hay thấp hơn tùy theo chọn mẫu. Khoảng tin cậy 95% này có thể ước tính qua R bằng các lệnh sau đây:

```
> reg <- lm(chol ~ age)
> new <- data.frame(age = seq(15, 70, 5))
> pred.w.plim <- predict.lm(reg, new, interval="prediction")
> pred.w.clim <- predict.lm(reg, new, interval="confidence")
> resc <- cbind(pred.w.clim, new)
> resp <- cbind(pred.w.plim, new)
> plot(chol ~ age, pch=16)
> lines(resc$fit ~ resc$age)
> lines(resc$lwr ~ resc$age, col=2)
> lines(resc$upr ~ resc$age, col=2)
> lines(resp$lwr ~ resp$age, col=4)
> lines(resp$upr ~ resp$age, col=4)
```



Biểu đồ trên vẽ giá trị tiên đoán trung bình  $\hat{y}_i$  (đường thẳng màu đen), và khoảng tin cậy 95% của giá trị này là đường màu đỏ. Ngoài ra, đường màu xanh là khoảng tin cậy của giá tri tiên đoán cholesterol cho một đô tuổi mới trong quần thể.

#### 10.3 Mô hình hồi qui tuyến tính đa biến (multiple linear regression)

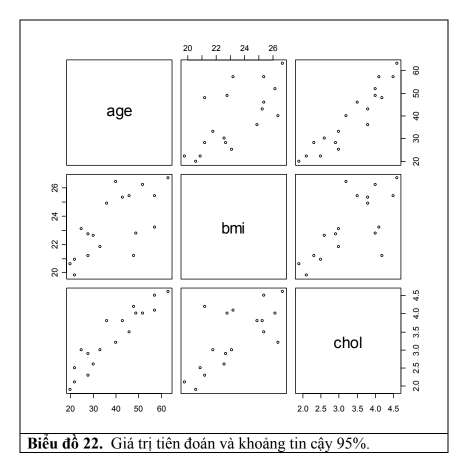
Mô hình được diễn đạt qua phương trình  $y_i = \alpha + \beta x_i + \varepsilon_i$  có một yếu tố duy nhất (đó là x), và vì thế thường được gọi là mô hình hồi qui tuyến tính đơn giản (simple linear regression model). Trong thực tế, chúng ta có thể phát triển mô hình này thành nhiều biến, chứ không chỉ giới hạn một biến như trên, chẳng hạn như:

$$y_i = \alpha + \beta_1 x_{1i} + \beta_2 x_{2i} + \dots + \beta_k x_{ki} + \varepsilon_i$$

Chú ý trong phương trình trên, chúng ta có nhiều biến x ( $x_1$ ,  $x_2$ , ...  $d\acute{e}n$   $x_k$ ), và mỗi biến có một thông số  $\beta_j$  (j=1,2,...,k) cần phải ước tính. Vì thế mô hình này còn được gọi là mô hình hồi qui tuyến tính đa biến.

Ví dụ 16. Chúng ta quay lại nghiên cứu về mối liên hệ giữa độ tuổi, bmi và cholesterol. Trong ví dụ, chúng ta chỉ mới xét mối liên hệ giữa độ tuổi và cholesterol, mà chưa xem đến mối liên hệ giữa cả hai yếu tố độ tuổi và bmi và cholesterol. Biểu đồ sau đây cho chúng ta thấy mối liên hệ giữa ba biến số này:

> pairs(data)



Cũng như giữa độ tuổi và cholesterol, mối liên hệ giữa bmi và cholesterol cũng gần tuân theo một đường thằng. Biểu đồ trên còn cho chúng ta thấy độ tuổi và bmi có liên hệ với

nhau. Thật vậy, phân tích hồi qui tuyến tính đơn giản giữa bmi và cholesterol cho thấy như mối liên hệ này có ý nghĩa thống kê:

```
> summary(lm(chol ~ bmi))
Call:
lm(formula = chol ~ bmi)
Residuals:
          1Q Median
                        3Q
                                Max
-0.9403 -0.3565 -0.1376 0.3040 1.4330
Coefficients:
          Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
(Intercept) -2.83187 1.60841 -1.761 0.09739 .
          bmi
___
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Residual standard error: 0.623 on 16 degrees of freedom
Multiple R-Squared: 0.4808,
                           Adjusted R-squared: 0.4483
F-statistic: 14.82 on 1 and 16 DF, p-value: 0.001418
```

BMI giải thích khoảng 48% độ dao động về cholesterol giữa các cá nhân. Nhưng vì BMI cũng có liên hệ với độ tuổi, chúng ta muốn biết nếu hai yếu tố này được phân tích cùng một lúc thì yếu tố nào quan trọng hơn. Để biết ảnh hưởng của cả hai yếu tố age  $(x_1)$  và bmi (tạm gọi là  $x_2$ ) đến cholesterol (y) qua một mô hình hồi qui tuyến tính đa biến, và mô hình đó là:

$$y_i = \alpha + \beta_1 x_{1i} + \beta_2 x_{2i} + \varepsilon_i$$

hay phương trình cũng có thể mô tả bằng kí hiệu ma trận:  $\mathbf{Y} = \mathbf{X}\boldsymbol{\beta} + \boldsymbol{\epsilon}$  mà tôi vừa trình bày trên. Ở đây,  $\mathbf{Y}$  là một vector vector  $18 \times 1$ ,  $\mathbf{X}$  là một matrix  $18 \times 2$  phần tử,  $\boldsymbol{\beta}$  và một vector  $2 \times 1$ , và  $\boldsymbol{\epsilon}$  là vector gồm  $18 \times 1$  phần tử. Để ước tính hai hệ số hồi qui,  $\boldsymbol{\beta}_1$  và  $\boldsymbol{\beta}_2$  chúng ta cũng ứng dụng hàm  $\mathbf{lm}$  () trong  $\mathbf{R}$  như sau:

```
age 0.054052 0.007591 7.120 3.50e-06 ***
bmi 0.033364 0.046866 0.712 0.487
---
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1

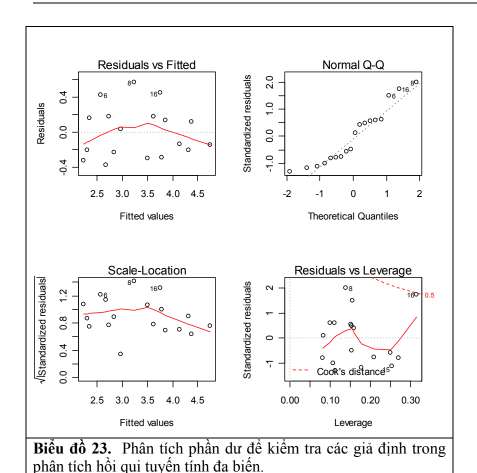
Residual standard error: 0.3074 on 15 degrees of freedom
Multiple R-Squared: 0.8815, Adjusted R-squared: 0.8657
F-statistic: 55.77 on 2 and 15 DF, p-value: 1.132e-07
```

Kết quả phân tích trên cho thấy ước số  $\hat{\alpha}=0.455$ ,  $\hat{\beta}_1=0.054$  và  $\hat{\beta}_2=0.0333$ . Nói cách khác, chúng ta có phương trình ước đoán độ cholesterol dựa vào hai biến số độ tuổi và bmi như sau:

```
Cholesterol = 0.455 + 0.054 (age) + 0.0333 (bmi)
```

Phương trình cho biết khi độ tuổi tăng 1 năm thì cholesterol tăng 0.054 mg/L (ước số này không khác mấy so với 0.0578 trong phương trình chỉ có độ tuổi), và mỗi  $1 \text{ kg/m}^2$  tăng BMI thì cholesterol tăng 0.0333 mg/L. Hai yếu tố này "giải thích" khoảng 88.2% ( $R^2 = 0.8815$ ) đô dao đông của cholesterol giữa các cá nhân.

Chúng ta chú ý phương trình với độ tuổi (trong phân tích phần trước) giải thích khoảng 87.7% độ dao động cholesterol giữa các cá nhân. Khi chúng ta thêm yếu tố BMI, hệ số này tăng lên 88.2%, tức chỉ 0.5%. Câu hỏi đặt ra là 0.5% tăng trưởng này có ý nghĩa thống kê hay không. Câu trả lời có thể xem qua kết quả kiểm định yếu tố bmi với trị số p = 0.487. Như vậy, bmi không cung cấp cho chúng thêm thông tin hay tiên đoán cholesterol hơn những gì chúng ta đã có từ độ tuổi. Nói cách khác, khi độ tuổi đã được xem xét, thì ảnh hưởng của bmi không còn ý nghĩa thống kê. Điều này có thể hiểu được, bởi vì qua Biểu đồ 10.5 chúng ta thấy độ tuổi và bmi có một mối liên hệ khá cao. Vì hai biến này có tương quan với nhau, chúng ta không cần cả hai trong phương trình. (Tuy nhiên, ví dụ này chỉ có tính cách minh họa cho việc tiến hành phân tích hồi qui tuyến tính đa biến bằng R, chứ không có ý định mô phỏng dữ liệu theo định hướng sinh học).



Tuy BMI không có ý nghĩa thống kê trong trường hợp này, **Biểu đồ 10.6** cho thấy các giả định về mô hình hồi qui tuyến tính có thể đáp ứng.

# 11. Phân tích phương sai

# 11.1 Phân tích phương sai đơn giản (one-way analysis of variance - ANOVA)

**Ví dụ 17.** Bảng dưới đây so sánh độ galactose trong 3 nhóm bệnh nhân: nhóm 1 gồm 9 bệnh nhân với bệnh Crohn; nhóm 2 gồm 11 bệnh nhân với bệnh viêm ruột kết (colitis); và nhóm 3 gồm 20 đối tượng không có bệnh (gọi là nhóm đối chứng). Câu hỏi đặt ra là độ galactose giữa 3 nhóm bệnh nhân có khác nhau hay không?

# Độ galactose cho 3 nhóm bệnh nhân Crohn, viêm ruột kết và đối chứng

Nhóm 1: bệnh	Nhóm 2: bệnh viêm	Nhóm 3: đối
Crohn	ruột kết	chứng (control)

1343	1264	1809 2850
1393	1314	1926 2964
1420	1399	2283 2973
1641	1605	2384 3171
1897	2385	2447 3257
2160	2511	2479 3271
2169	2514	2495 3288
2279	2767	2525 3358
2890	2827	2541 3643
	2895	2769 3657
	3011	
n=9	n=11	n=20
Trung bình: 1910	Trung bình: 2226	Trung bình: 2804
SD: 516	SD: 727	SD: 527

Chú thích: SD là độ lệch chuẩn (standard deviation).

Gọi giá trị trung bình của ba nhóm là  $\mu_1$ ,  $\mu_2$ , và  $\mu_3$ , và nói theo ngôn ngữ của kiểm định giả thiết đảo là:

$$H_0$$
:  $\mu_1 = \mu_2 = \mu_3$ 

Và giả thiết chính là:

 $H_A$ : có một khác biệt giữa 3  $\mu_i$  (j = 1,2,3)

Thoạt đầu có lẽ bạn đọc, sau khi đã học qua phương pháp so sánh hai nhóm bằng kiểm định t, sẽ nghĩ rằng chúng ta cần làm 3 so sánh bằng kiểm định t: giữa nhóm 1 và 2, nhóm 2 và 3, và nhóm 1 và 3. Nhưng phương pháp này không hợp lí, vì có ba phương sai khác nhau. Phương pháp thích hợp cho so sánh là phân tích phương sai. Phân tích phương sai có thể ứng dụng để so sánh nhiều nhóm cùng một lúc (simultaneous comparisons).

Để minh họa cho phương pháp phân tích phương sai, chúng ta phải dùng kí hiệu. Gọi độ galactose của bệnh nhân i thuộc nhóm j (j = 1, 2, 3) là  $x_{ij}$ . Mô hình phân tích phương sai phát biểu rằng:

$$x_{ij} = \mu + \alpha_i + \varepsilon_{ij}$$

Hay cụ thể hơn:

$$x_{i1} = \mu + \alpha_1 + \varepsilon_{i1}$$
$$x_{i2} = \mu + \alpha_2 + \varepsilon_{i2}$$

$$x_{i3} = \mu + \alpha_3 + \varepsilon_{i3}$$

Trước hết, chúng ta cần phải nhập dữ liệu vào R. Bước thứ nhất là báo cho R biết rằng chúng ta có ba nhóm bệnh nhân (1, 2 vả), nhóm 1 gồm 9 người, nhóm 2 có 11 người, và nhóm 3 có 20 người:

Để phân tích phương sai, chúng ta phải định nghĩa biến group là một yếu tố - factor.

```
> group <- as.factor(group)</pre>
```

Bước kế tiếp, chúng ta nạp số liệu galactose cho từng nhóm như định nghĩa trên (gọi object là galactose):

```
> galactose <- c(1343,1393,1420,1641,1897,2160,2169,2279,2890,
1264,1314,1399,1605,2385,2511,2514,2767,2827,2895,3011,
1809,2850,1926,2964,2283,2973,2384,3171,2447,3257,2479,3271,2495,3288,
2525,3358,2541,3643,2769,3657)</pre>
```

Đưa hai biến group và galactose vào một dataframe và gọi là data:

```
> data <- data.frame(group, galactose)
> attach(data)
```

Sau khi đã có dử liệu sẵn sàng, chúng ta dùng hàm lm () để phân tích phương sai như sau:

```
> analysis <- lm(galactose ~ group)</pre>
```

Trong hàm trên chúng ta cho R biết biến galactose là một hàm số của group. Gọi kết quả phân tích là analysis.

**Kết quả phân tích phương sai.** Bây giờ chúng ta dùng lệnh anova để biết kết quả phân tích:

Trong kết quả trên, có ba cột: Df (degrees of freedom) là bậc tự do; Sum Sq là tổng bình phương (sum of squares), Mean Sq là trung bình bình phương (mean square); F value là giá trị F; và Pr (>F) là trị số P liên quan đến kiểm định F.

# 11.2 So sánh nhiều nhóm (multiple comparisons) và điều chỉnh trị số p

Cho k nhóm, chúng ta có ít nhất là k(k-1)/2 so sánh. Ví dụ trên có 3 nhóm, cho nên tổng số so sánh khả dĩ là 3 (giữa nhóm 1 và 2, nhóm 1 và 3, và nhóm 2 và 3). Khi k=10, số lần so sánh có thể lên rất cao. Như đã đề cập trong chương 7, khi có nhiều so sánh, trị số p tính toán từ các kiểm định thống kê không còn ý nghĩa ban đầu nữa, bởi vì các kiểm định này có thể cho ra kết quả dương tính giả (tức kết quả với p<0.05 nhưng

trong thực tế không có khác nhau hay ảnh hưởng). Do đó, trong trường hợp có nhiều so sánh, chúng ta cần phải điều chỉnh trị số p sao cho hợp lí.

Có khá nhiều phương pháp điều chỉnh trị số p, và 4 phương pháp thông dụng nhất là: Bonferroni, Scheffé, Holm và Tukey (tên của 4 nhà thống kê học danh tiếng). Phương pháp nào thích hợp nhất? Không có câu trả lời dứt khoát cho câu hỏi này, nhưng hai điểm sau đây có thể giúp bạn đọc quyết định tốt hơn:

- (a) Nếu k < 10, chúng ta có thể áp dụng bất cứ phương pháp nào để điều chỉnh trị số p. Riêng cá nhân tôi thì thấy phương pháp Tukey thường rất hữu ích trong so sánh.
- (b) Nếu *k*>10, phương pháp Bonferroni có thể trở nên rất "bảo thủ". Bảo thủ ở đây có nghĩa là phương pháp này rất ít khi nào tuyên bố một so sánh có ý nghĩa thống kê, dù trong thực tế là có thật! Trong trường hợp này, hai phương pháp Tukey, Holm và Scheffé có thể áp dụng.

Quay lại ví dụ trên, các trị số p trên đây là những trị số chưa được điều chỉnh cho so sánh nhiều lần. Trong chương về trị số p, tôi đã nói các trị số này phóng đại ý nghĩa thống kê, không phản ánh trị số p lúc ban đầu (tức 0.05). Để điều chỉnh cho nhiều so sánh, chúng ta phải sử dụng đến phương pháp điều chỉnh Bonferroni.

Chúng ta có thể dùng lệnh pairwise.t.test để có được tất cả các trị số p so sánh giữa ba nhóm như sau:

Kết quả trên cho thấy trị số p giữa nhóm 1 (Crohn) và viêm ruột kết là 0.6805 (tức không có ý nghĩa thống kê); giữa nhóm Crohn và đối chứng là 0.0012 (có ý nghĩa thống kê), và giữa nhóm viêm ruột kết và đối chứng là 0.0321 (tức cũng có ý nghĩa thống kê).

Một phương pháp điều chỉnh trị số p khác có tên là phương pháp Holm:

```
1 2
2 0.2268 -
3 0.0012 0.0214

P value adjustment method: holm
```

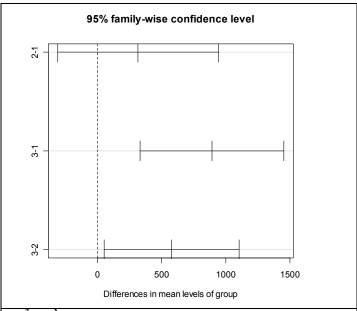
Kết quả này cũng không khác so với phương pháp Bonferroni.

Tất cả các phương pháp so sánh trên sử dụng một sai số chuẩn chung cho cả ba nhóm. Nếu chúng ta muốn sử dụng cho từng nhóm thì lệnh sau đây (pool.sd=F) sẽ đáp ứng yêu cầu đó:

Một lần nữa, kết quả này cũng không làm thay đổi kết luận.

Trong các phương pháp trên, chúng ta chỉ biết trị số p so sánh giữa các nhóm, nhưng không biết mức độ khác biệt cũng như khoảng tin cậy 95% giữa các nhóm. Để có những ước số này, chúng ta cần đến một hàm khác có tên là aov (viết tắt từ analysis of variance) và hàm TukeyHSD (HSD là viết tắt từ Honest Significant Difference, tạm dịch nôm na là "Khác biệt có ý nghĩa thành thật") như sau:

Kết quả trên cho chúng ta thấy nhóm 3 và 1 khác nhau khoảng 894 đơn vị, và khoảng tin cậy 95% từ 333 đến 1455 đơn vị. Tương tự, galactose trong nhóm bệnh nhân viêm ruột kết thấp hơn nhóm đối chứng (nhóm 3) khoảng 578 đơn vị, và khoảng tin cậy 95% từ 53 đến 1103.



**Biểu đồ 24**. Trung bình hiệu và khoảng tin cậy 95% giữa nhóm 1 và 2, 1 và 3, và 3 và 2. Trục hoành là độ galactose, trục tung là ba so sánh.

## 11.3 Phân tích bằng phương pháp phi tham số

Phương pháp so sánh nhiều nhóm phi tham số (non-parametric statistics) tương đương với phương pháp phân tích phương sai là Kruskal-Wallis. Cũng như phương pháp Wilcoxon so sánh hai nhóm theo phương pháp phi tham số, phương pháp Kruskal-Wallis cũng biến đổi số liệu thành thứ bậc (ranks) và phân tích độ khác biệt thứ bậc này giữa các nhóm. Hàm kruskal.test trong R có thể giúp chúng ta trong kiểm định này:

Trị số p từ kiểm định này khá thấp (p = 0.002313) cho thấy có sự khác biệt giữa ba nhóm như phân tích phương sai qua hàm 1m trên đây. Tuy nhiên, một bất tiện của kiểm định phi tham số Kruskal-Wallis là phương pháp này không cho chúng ta biết hai nhóm nào khác nhau, mà chỉ cho một trị số p chung. Trong nhiều trường hợp, phân tích phi tham số như kiểm định Kruskal-Wallis thường không có hiệu quả như các phương pháp thống kê tham số (parametric statistics).

# 11.4 Phân tích phương sai hai chiều (two-way analysis of variance - ANOVA)

Phân tích phương sai đơn giản hay một chiều chỉ có một yếu tố (factor). Nhưng phân tích phương sai hai chiều (two-way ANOVA), như tên gọi, có hai yếu tố. Phương pháp phân tích phương sai hai chiều chỉ đơn giản khai triển từ phương pháp phân tích phương sai đơn giản. Thay vì ước tính phương sai của một yếu tố, phương pháp phân sai hai chiều ước tính phương sai của hai yếu tố.

**Ví dụ 18.** Trong ví dụ sau đây, để đánh giá hiệu quả của một kĩ thuật sơn mới, các nhà nghiên cứu áp dụng sơn trên 3 loại vật liệu (1, 2 vả 3) trong hai điều kiện (1, 2). Mỗi điều kiện và loại vật liệu, nghiên cứu được lặp lại 3 lần. Độ bền được đo là chỉ số bền bĩ (tạm gọi là score). Tổng cộng, có 18 số liệu như sau:

Độ bền bĩ của sơn cho 2 điều kiện và 3 vật liệu

Điều kiện	Vật liệu (j)			
( <i>i</i> )	1	2	3	
1	4.1, 3.9, 4.3	3.1, 2.8, 3.3	3.5, 3.2, 3.6	
2	2.7, 3.1, 2.6	1.9, 2.2, 2.3	2.7, 2.3, 2.5	

Gọi  $x_{ij}$  là score của điều kiện i (i = 1, 2) cho vật liệu j (j = 1, 2, 3). (Để đơn giản hóa vấn đề, chúng ta tạm thời bỏ qua k đối tượng). Mô hình phân tích phương sai hai chiều phát biểu rằng:

$$x_{ij} = \mu + \alpha_i + \beta_j + \varepsilon_{ij}$$

 $\mu$  là số trung bình cho toàn quần thể, các hệ số  $\alpha_i$  (ảnh hưởng của điều kiện i)và  $\beta_j$  (ảnh hưởng của vật liệu j) cần phải ước tính từ số liệu thực tế.  $\epsilon_{ij}$  được giả định tuân theo luật phân phối chuẩn với trung bình 0 và phương sai  $\sigma^2$ .

Để phân tích bằng R, chúng ta cần phải tổ chức dữ liệu sao cho có 4 biến như sau:

Material	Đối tượng	Score
(vạt liệu) 1	1	4.1
1	2	3.9
1	3	4.3
2	4	3.1
2	5	2.8
2	6	3.3
3	7	3.5
3	8	3.2
3	9	3.6
1	10	2.7
1	11	3.1
1	12	2.6
2	13	1.9
2	14	2.2
2	15	2.3
	(vật liệu) 1 1 2 2 2 3 3 3 1 1 1 2 2	(vật liệu)       1       1       1       2       1       3       2       4       2       5       2       6       3       7       3       8       3       9       1       10       1       2       2       2       2       2       3       4

2	3	16	2.7
2	3	17	2.3
2	3	18	2.5

Chúng ta có thể tạo ra một dãy số bằng cách sử dụng hàm gl (generating levels).

```
> condition <- gl(2, 9, 18)
> material <- gl(3, 3, 18)</pre>
```

Và tạo nên 18 mã số (tứ 1 đến 18):

```
> id <- 1:18
```

Sau cùng là số liệu cho score:

```
> score <- c(4.1,3.9,4.3, 3.1,2.8,3.3, 3.5,3.2,3.6,
2.7,3.1,2.6, 1.9,2.2,2.3, 2.7,2.3,2.5)
```

Tất cả cho vào một dataframe tên là data:

```
> data <- data.frame(condition, material, id, score)
> attach(data)
```

Bây giờ số liệu đã sẵn sàng cho phân tích. Để phân tích phương sai hai chiều, chúng ta vẫn sử dụng lệnh 1m với các thông số như sau:

Ba nguồn dao động (variation) của score được phân tích trong bảng trên. Qua trung bình bình phương (mean square), chúng ta thấy ảnh hưởng của điều kiện có vẻ quan trọng hơn là ảnh hưởng của vật liệu thí nghiệm. Tuy nhiên, cả hai ảnh hưởng đều có ý nghĩa thống kê, vì trị số p rất thấp cho hai yếu tố. Chúng ta yêu cầu R tóm lược các ước số phân tích bằng lệnh summary:

#### Coefficients:

```
Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
(Intercept) 3.9778 0.1080 36.841 2.43e-15 ***
condition2 -1.0556 0.1080 -9.776 1.24e-07 ***
material2 -0.8500 0.1322 -6.428 1.58e-05 ***
material3 -0.4833 0.1322 -3.655 0.0026 **
---
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1

Residual standard error: 0.229 on 14 degrees of freedom
Multiple R-Squared: 0.9074, Adjusted R-squared: 0.8875
F-statistic: 45.72 on 3 and 14 DF, p-value: 1.761e-07
```

Kết quả trên cho thấy so với điều kiện 1, điều kiện 2 có score thấp hơn khoảng 1.056 và sai số chuẩn là 0.108, với trị số p = 1.24e-07, tức có ý nghĩa thống kê. Ngoài ra, so với vật liệu 1, score cho vật liệu 2 và 3 cũng thấp hơn đáng kể với độ thấp nhất ghi nhận ở vật liệu 2, và ảnh hưởng của vật liệu thí nghiệm cũng có ý nghĩa thống kê.

Giá trị có tên là "Residual standard error" được ước tính từ trung bình bình phương phần dư trong phần (a), tức là  $\sqrt{0.0525} = 0.229$ , tức là ước số của  $\hat{\sigma}$ .

Hệ số xác định bội (R²) cho biết hai yếu tố điều kiện và vật liệu giải thích khoảng 91% độ dao động của toàn bộ mẫu. Hệ số này được tính từ tổng bình phương trong kết quả phần (a) như sau:

$$R^2 = \frac{5.0139 + 2.1811}{5.0139 + 2.1811 + 0.7344} = 0.9074$$

Và sau cùng, hệ số  $R^2$  điều chỉnh phản ánh độ "cải tiến" của mô hình. Để hiểu hệ số này tốt hơn, chúng ta thấy phương sai của toàn bộ mẫu là  $s^2 = (5.0139 + 2.1811 + 0.7344) / 17 = 0.4644$ . Sau khi điều chỉnh cho ảnh hưởng của điều kiện và vật liệu, phương sai này còn 0.0525 (tức là residual mean square). Như vậy hai yếu tố này làm giảm phương sai khoảng 0.4644 - 0.0525 = 0.4119. Và hệ số  $R^2$  điều chỉnh là:

$$Adj R^2 = 0.4119 / 0.4644 = 0.88$$

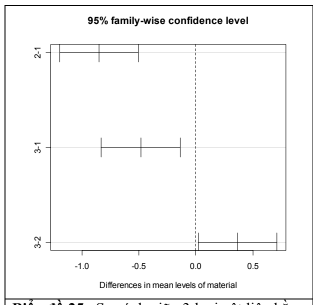
Tức là sau khi điều chỉnh cho hai yếu tố điều kiện và vật liệu phương sai của score giảm khoảng 88%.

**So sánh giữa các nhóm**. Chúng ta sẽ ước tính độ khác biệt giữa hai điều kiện và ba vật liệu bằng hàm TukeyHSD với aov:

```
> res <- aov(score ~ condition+ material+condition)
> TukeyHSD(res)
  Tukey multiple comparisons of means
    95% family-wise confidence level
```

#### Biểu đồ sau đây sẽ minh hoa cho các kết quả trên:

```
> plot(TukeyHSD(res), ordered=TRUE)
There were 16 warnings (use warnings() to see them)
```



**Biểu đồ 25**. So sánh giữa 3 loại vật liệu bằng phương pháp Tukey.

# 12. Phân tích hồi qui logistic

Trong các phần trước về phân tích hồi qui tuyến tính và phân tích phương sai, chúng ta tìm mô hình và mối liên hệ giữa một biến phụ thuộc liên tục (continuous dependent variable) và một hay nhiều biến độc lập (independent variable) hoặc là liên tục hoặc là không liên tục. Nhưng trong nhiều trường hợp, biến phụ thuộc không phải là biến liên tục mà là biến mang tính đo lường nhị phân: có/không, mắc bệnh/không mắc bệnh, chết/sống, xảy ra/không xảy ra, v.v..., còn các biến độc lập có thể là liên tục hay không liên tục. Chúng ta cũng muốn tìm hiểu mối liên hệ giữa các biến độc lập và biến phụ thuộc.

Ví dụ 19. Trong một nghiên cứu do tôi tiến hành để tìm hiểu mối liên hệ giữa nguy cơ gãy xương (fracture, viết tắt là fx) và mật độ xương cùng một số chỉ số sinh hóa khác, 139 bệnh nhân nam (hay nói đúng hơn là đối tượng nghiên cứu) tuổi từ 60 trở lên. Năm 1990, các số liệu sau đây được thu thập cho mỗi đối tượng: độ tuổi (age), tỉ trọng cơ thể (body mass index hay BMI), mật độ chất khoáng trong xương (bone mineral density hay BMD), chỉ số hủy xương ICTP, chỉ số tạo xương PINP. Các đối tượng nghiên cứu được theo dõi trong vòng 15 năm. Trong thời gian theo dõi, các bệnh nhân bị gãy xương hay không gãy xương được ghi nhận. Câu hỏi đặt ra ban đầu là có một mối liên hệ gì giữa BMD và nguy cơ gãy xương hay không. Số liệu của nghiên cứu này được trình bày trong phần cuối của chương này, và sẽ trình bày một phần dưới đây để bạn đọc nắm được vấn đề.

Một phần số liệu nghiên cứu về các yếu tố nguy cơ cho gãy xương

id 1	fx 1	age 79	bmi 24.7252	bmd 0.818	ictp 9.170	pinp 37.383
2	1	89	25.9909	0.871	7.561	24.685
3	1	70	25.3934	1.358	5.347	40.620
4	1	88	23.2254	0.714	7.354	56.782
5	1	85	24.6097	0.748	6.760	58.358
6	0	68	25.0762	0.935	4.939	67.123
7	0	70	19.8839	1.040	4.321	26.399
8	0	69	25.0593	1.002	4.212	47.515
9	0	74	25.6544	0.987	5.605	26.132
10	0	79	19.9594	0.863	5.204	60.267
				• • •		
137	0	64	38.0762	1.086	5.043	32.835
138	1	80	23.3887	0.875	4.086	23.837
139	0	67	25.9455	0.983	4.328	71.334

Ở đây, vì biến phụ thuộc (gãy xương) không được đo lường theo tính liên tục (mà chỉ là *có* hay *không*), cho nên phương pháp phân tích hồi qui tuyến tính để phân tích mối liên hệ giữa biến phụ thuộc và biến độc lập. Một phương pháp phân tích được phát triển tương đối gần đây (vào thập niên 1970s) có tên là logistic regression analysis (hay phân tích hồi qui logistic) có thể áp dung cho trường hợp trên.

Trong nghiên cứu này, sau 15 năm theo dõi, có 38 bệnh nhân bị gãy xương. Tính theo phần trăm, tỉ lệ gãy xương là 38 / 139 = 0.273 (hay 27.3%).

# 12.1 Mô hình hồi qui logistic

Cho một tần số biến cố x ghi nhận từ n đối tượng, chúng ta có thể tính xác suất của biến cố đó là:

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

p có thể xem là một chỉ số đo lường nguy cơ của một biến cố. Một cách thể hiện nguy cơ khác là *odds* (một danh từ, nếu tôi không lầm, chỉ có trong tiếng Anh – ngay cả tiếng Pháp, Đức, Tây Ban Nha ... cũng không có danh từ tương đương với *odds*). Tôi tạm dịch

odds là khả năng. Khả năng của một biến cố được định nghĩa đơn giản bằng tỉ số xác suất biến cố xảy ra trên xác suất biến cố không xảy ra:

$$odds = \frac{p}{1 - p}$$

Hàm logit của odds được định nghĩa như sau:

$$\log(p) = \log\left(\frac{p}{1-p}\right)$$

Cho một biến độc lập x (x có thể là liên tục hay không liên tục), mô hình hồi qui logistic phát biểu rằng:

$$logit(p) = \alpha + \beta x$$

Tương tự như mô hình hồi qui tuyến tính,  $\alpha$  và  $\beta$  là hai thông số tuyến tính cần phải ước tính từ dữ liệu nghiên cứu. Nhưng ý nghĩa của thông số này, đặc biệt là thông số  $\beta$ , rất khác với ý nghĩa mà ta đã quen với mô hình hồi qui tuyến tính. Để hiểu ý nghĩa của hai thông số này, tôi sẽ quay lại với ví dụ 19.

Vấn đề mà chúng ta muốn biết là mối liên hệ giữa mật độ xương bmd và nguy cơ gãy xương (fx). Để tiện cho việc minh họa, gọi bmd là x, vấn đề mà chúng ta cần biết có thể viết bằng ngôn ngữ mô hình như sau

$$\operatorname{logit}(p) = \log\left(\frac{p}{1-p}\right)\alpha + \beta x$$

Nói cách khác:

$$odds(p) = \frac{p}{1-p} = e^{\alpha + \beta x}$$

Nói cách khác, mô hình hồi qui logistic vừa trình bày trên phát biểu rằng mối liên hệ giữa xác suất gãy xương (p) và mật độ xương bmd là một mối liên hệ theo hình chữ S. Mô hình trên còn cho thấy xác suất gãy xương p tùy thuộc vào giá trị của x. Thành ra, mô hình trên có thể viết một cách chính xác hơn rằng khå năng gãy xương với điều kiện x là:

$$odds(p \mid x) = e^{\alpha + \beta x}$$

Khi  $x = x_0$ , khả năng gây xương là:  $odds(p \mid x = x_0) = e^{\alpha + \beta x_0}$ 

Khi  $x = x_0 + 1$  (tức tăng 1 đơn vị từ  $x_0$ ), khả năng gây xương là:

$$odds(p \mid x = x_0 + 1) = e^{\alpha + \beta(x_0 + 1)}$$

Và, tỉ số của hai xác suất gãy xương:

$$\frac{odds(p \mid x = x_0 + 1)}{odds(p \mid x = x_0)} = \frac{e^{\alpha + \beta(x_0 + 1)}}{e^{\alpha + \beta x_0}} = e^{\beta}$$

Trong dịch tễ học,  $e^{\beta}$  được gọi là *odds ratio*. *Odds ratio*, như tên gọi là, ti số khả năng hay ti số khả dĩ. Nói cách khác, hệ số  $\beta$  trong mô hình hồi qui logistic chính là tỉ số khả dĩ.

Phương pháp để ước tính thông số trong mô hình [3] khá phức tạp (dùng phương pháp maximum likelihood – tức phương pháp *Hợp lí cực đại*) và không nằm trong phạm vi của cuốn sách này, nên tôi sẽ không trình bày ở đây (bạn đọc có thể tham khảo sách giáo khoa để biết thêm, nếu cần thiết). Tuy nhiên, tôi muốn đề cập ngắn gọn là phương pháp hợp lí cực đại cung cấp cho chúng ta một hệ phương trình như sau:

$$\begin{cases}
\sum_{i=1}^{n} y_i = \sum_{i=1}^{n} \left( 1 + e^{-(\hat{\alpha} + \hat{\beta} x_i)} \right)^{-1} \\
\sum_{i=1}^{n} x_i y_i = \sum_{i=1}^{n} x_i \left( 1 + e^{-(\hat{\alpha} + \hat{\beta} x_i)} \right)
\end{cases}$$

Trong đó, Trong đó,  $y_i$  là biến phụ thuộc (gãy xương với giá trị 0 hay 1), và  $x_i$  là biến độc lập (mật độ xương), và n là số mẫu. Để tìm ước số  $\hat{\alpha}$  và  $\hat{\beta}$ , một trong những phép tính hay sử dụng là iterative weighted least square hay Newton-Raphson. R sử dụng phép tính Newton-Raphson để tìm hai ước số đó.

Sau khi đã có ước số  $\hat{\alpha}$  và  $\hat{\beta}$  chúng ta có thể ước tính xác suất p cho bất cứ giá trị nào của x như sau (sau vài thao tác đại số):

$$\hat{p} = \frac{e^{\hat{\alpha} + \hat{\beta}x}}{1 + e^{\hat{\alpha} + \hat{\beta}x}} = \frac{1}{1 + e^{-(\hat{\alpha} + \hat{\beta}x)}}$$

Chú ý tôi dùng dấu mũ  $\hat{p}$  để chỉ số ước tính (predicted value), chứ không phải p là xác suất quan sát. Nếu mô hình mô tả dữ liệu tốt và đầy đủ, độ khác biệt giữa p và  $\hat{p}$  nhỏ; nếu mô hình không thích hợp hay không tốt, độ khác biệt đó có thể sẽ cao. Độ khác biệt giữa p và  $\hat{p}$  được gọi là *deviance*. Phương pháp tính deviance khá phức tạp, nhưng đó không phải là chủ đề ở đây, cho nên tôi chỉ nói qua khái niệm mà thôi. Khi chúng ta có nhiều mô hình để mô phỏng một hay nhiều mối liên hệ, deviance có thể được sử dụng để đánh giá sự thích hợp của một mô hình, hay để chọn một mô hình "tối ưu".

# 12.2 Phân tích hồi qui logistic bằng R

Bây giờ, chúng ta quay lại với ví dụ 1, dùng số liệu trong Bảng 12.1 để ước tính hai thông số α và β bằng R. Trước hết chúng ta phải nhập toàn bộ số liệu vào một data

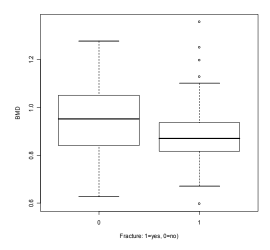
frame, và cho một cái tên, chẳng hạn như fracture. Trong trường hợp của tôi, dữ liệu được chứa trong directory c:\works\stats dưới tên fracture.txt, do đó, các lệnh sau đây cần thiết để nhập số liệu:

```
# báo cho R biết nơi chứa số liệu
> setwd("c:/works/stats")
# nhập số liệu và cho vào một data frame tên fracture
> fracture <- read.table("fracture.txt", header=TRUE, na.string=".")
# kiểm tra xem có bao nhiêu biến trong dữ liệu fracture
> names(fracture)
  [1] "id" "fx" "age" "bmi" "bmd" "ictp" "pinp"
# Chọn những bệnh nhân có đầy đủ số liệu cho phân tích
> fulldata <- na.omit(fracture)
> attach(fulldata)
```

Hai biến mà chúng ta quan tâm trong ví dụ này là: fx (gãy xương) và bmd (mật độ xương). Chúng ta kiểm tra xem có bao nhiều bệnh nhân gãy xương:

```
> table(fx)
fx
     0    1
101    38
```

Kế đến, xem mật độ xương trong nhóm gãy xương và không gãy xương ra sao:



Kết quả trên cho thấy, bmd trong nhóm bệnh nhân bị gãy xương thấp hơn so với nhóm không bị gãy xương (0.90 và 0.94). Và, kiểm định t sau đây cho thấy mức độ khác biệt này không có ý nghĩa thống kê (p = 0.15).

Để ước tính thông số trong mô hình [4], hàm số glm (viết tắt từ *generalized linear model*) trong R có thể áp dụng, với "cú pháp" như sau:

```
> logistic <- glm(fx ~ bmd, family="binomial")</pre>
> summary(logistic)
Call:
glm(formula = fx ~ bmd, family = "binomial")
Deviance Residuals:
             10
                  Median
                               30
                                       Max
-1.0287 -0.8242 -0.7020
                           1.3780
                                    2.0709
Coefficients:
           Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
(Intercept)
             1.063
                       1.342 0.792
                                        0.428
                         1.455 -1.560
bmd
             -2.270
                                          0.119
(Dispersion parameter for binomial family taken to be 1)
```

```
Null deviance: 157.81 on 136 degrees of freedom Residual deviance: 155.27 on 135 degrees of freedom AIC: 159.27

Number of Fisher Scoring iterations: 4
```

Tôi sẽ lần lượt giải thích các kết quả trên:

- (a) Trong lệnh logistic <- glm(fx ~ bmd, family="binomial") chúng ta yêu cầu R phân tích theo mô hình fx là một hàm số với bmd như mô hình [4]. Trong glm có nhiều luật phân phối, mà trong đó phân phối nhị phân (binomial) là một luật phân phối chuẩn cho hồi qui logistic. Do đó, family="binomial" cần thiết cho R.
- (b) Deviance: phần thứ nhất của kết quả cho biết qua về deviance.

```
Deviance Residuals:

Min 1Q Median 3Q Max
-1.0287 -0.8242 -0.7020 1.3780 2.0709
```

Deviance như giải thích trên phản ánh độ khác biệt giữa mô hình và dữ liệu (cũng tương tự như mean square residual trong phân tích hồi qui tuyến tính vậy). Đối với một mô hình đơn lẻ như ví dụ này thì giá trị của deviance không có ý nghĩa gì nhiều.

(c) Phần kế tiếp cung cấp ước số của  $\hat{\alpha}$  (mà R đặt tên là intercept) và  $\hat{\beta}$  (bmd) và sai số chuẩn (standard error).

```
Coefficients: Estimate Std. Error z value Pr(>|z|) (Intercept) 1.063 1.342 0.792 0.428 bmd -2.270 1.455 -1.560 0.119
```

Qua kết quả này, chúng ta có  $\hat{\alpha} = 1.063$  và  $\hat{\beta} = -2.27$ . Ước số  $\hat{\beta}$  là số âm cho thấy mối liên hệ giữa nguy cơ gãy xương và bmd là mối liên hệ nghịch đảo: xác suất gãy xương tăng khi giá trị của bmd giảm. Tuy nhiên, kiểm định z (tính bằng cách lấy ước số chia cho sai số chuẩn) cho chúng ta thấy ảnh hưởng của bmd không có ý nghĩa thống kê, vì trị số p = 0.119.

Nhớ rằng tỉ số khả dĩ (odds ratio hay viết tắt là OR) chính là  $e^{-2.27} = 0.1033$ . Nói cách khác, khi bmd tăng 1 g/cm² (đơn vị đo lường của bmd là g/cm²) thì tỉ số OR giảm 0.9067 hay 90.67%. Nhưng tăng 1 g/cm² là mật độ rất cao trong xương và không thực tế. Cho nên một cách tính khác là tính trên độ lệch chuẩn (standard deviation) của bmd. Chúng ta sẽ tìm hiểu độ lệch chuẩn của bmd:

```
> sd(bmd)
[1] 0.1406543
```

Do đó, OR sẽ tính trên mỗi 0.14 g/cm². Và OR cho mỗi độ lệch chuẩn, do đó, là:

$$e^{-2.27*0.1406} = 0.7267$$

Tức là, khi bmd tăng một độ lệch chuẩn thì tỉ số khả dĩ gãy xương giảm khoảng 28%. Cũng có thể nói cách khác, là khi bmd giảm một độ lệch chuẩn thì tỉ số khả dĩ tăng  $e^{2.27*0.1406} = 1.376$  hay khoảng 38%.

Một cách khác để biết ảnh hưởng của bmd là ước tính xác suất gãy xương qua phương trình:

$$\hat{p} = \frac{e^{1.063 - 2.27(bmd)}}{1 + e^{1.063 - 2.27(bmd)}}$$

Theo đó, khi  $\mbox{bmd} = 1.00$ ,  $\mbox{p} = 0.23$ . Khi  $\mbox{bmd} = 0.86$  (tức giảm 1 độ lệch chuẩn),  $\mbox{p} = 0.291$ . Tức là, nếu BMD giảm 1 độ lệch chuẩn thì xác suất gãy xương tăng 0.291/0.23 = 1.265 hay 26%5.

(d) Phần cuối của kết quả cung cấp deviance cho hai mô hình: mô hình không có biến độc lập (null deviance), và mô hình với biến độc lập, tức là bmd trong ví dụ (residual deviance).

```
Null deviance: 157.81 on 136 degrees of freedom Residual deviance: 155.27 on 135 degrees of freedom AIC: 159.27
```

Qua hai số này, chúng ta thấy bmd ảnh hưởng rất thấp đến việc tiên đoán gãy xương, chỉ làm giảm deviance từ 157.8 xuống còn 155.27, và mức độ giảm này không có ý nghĩa thống kê.

Ngoài ra, R còn cung cấp giá trị của AIC (Akaike Information Criterion) được tính từ deviance và bậc tự do. Tôi sẽ quay lại ý nghĩa của AIC trong phần sắp đến khi so sánh các mô hình.

# 12.3 Ước tính xác suất bằng R

Xin nhắc lại trong phân tích trên, chúng ta cho các kết quả vào đối tượng logistic. Trong đối tượng này có nhiều thông tin có ích, nhưng nếu muốn xem các thông tin này chúng ta phải dùng đến các lệnh như summary chẳng hạn. Trong phần này, tôi sẽ trình bày một vài hàm để xem xét các thông tin liên quan đến việc tiên đoán xác suất.

• predict dùng để liệt kê các giá trị ước tính (predicted values) của mô hình  $\log\left(\frac{p}{1-p}\right) = \alpha + \beta x$  cho từng bệnh nhân.

```
> predict(logistic)
```

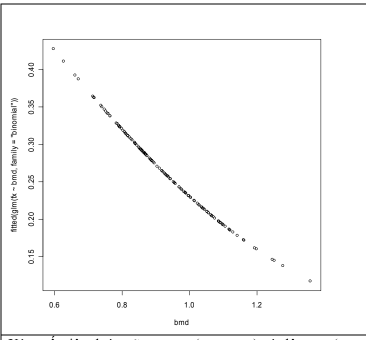
1 2 3 4 5 6

Các số trên là  $\log(p/(1-p))$ , tức  $\log odds$ , không có ý nghĩa hực tế bao nhiều. Chúng ta muốn biết giá trị tiên đoán xác suất p tính từ phương trình  $\hat{p} = \frac{e^{1.063-2.27(bmd)}}{1+e^{1.063-2.27(bmd)}}$ . Để có giá trị này cho từng bệnh nhân, chúng ta cho thông số type="response" vào hàm predict như sau:

Trong kết quả trên (chỉ in một phần) ước tính xác suất gãy xương cho bệnh nhân 1 là 0.915, cho bệnh nhân 2 là 0.747, v.v...

• Chúng ta có thể xem xét các giá trị tiên đoán này với độ bmd bằng cách dùng hàm plot thông thường:

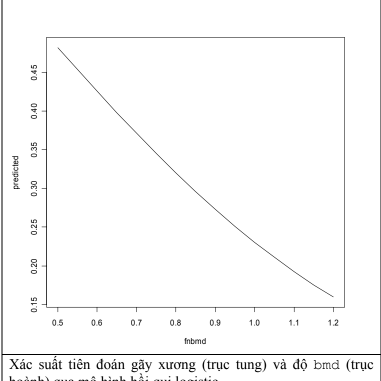




Xác suất tiên đoán gãy xương (trục tung) và độ bmd (trục hoành) qua mô hình hồi qui logistic.

Biểu đồ trên có thể cải tiến bằng cách cho các khoảng cách giá trị bmd gần nhau hơn (như 0.50, 0.55, 0.60, ..., 1.20 chẳng han), và dùng đường biểu diễn thay vì dùng dấu chấm. Các lênh sau đây sẽ cải tiến biểu đồ.

```
> logistic <- glm(fx ~ bmd, family="binomial")</pre>
> fnbmd <- seq(0.5, 1.2, 0.05) #cho fnbmd từ > 0.50,0.55,0.6,...,1.2
> new.data <- data.frame(bmd = fnbmd) #cho vào một dataframe mới
> predicted <- predict(logistic, new.data, type="response")</pre>
> plot(predicted ~ fnbmd, type="l")
```



hoành) qua mô hình hồi qui logistic.

# 13. Ước tính cỡ mẫu (sample size estimation)

Một công trình nghiên cứu thường dựa vào một mẫu (sample). Một trong những câu hỏi quan trong nhất trước khi tiến hành nghiên cứu là cần bao nhiêu mẫu hay bao nhiêu đối tượng cho nghiên cứu. "Đối tượng" ở đây là đơn vị căn bản của một nghiên cứu, là số bệnh nhân, số tình nguyện viên, số mẫu ruộng, cây trồng, thiết bị, v.v... Ước tính số lương đối tương cần thiết cho một công trình nghiên cứu đóng vai trò cực kì quan trong, vì nó có thể là yếu tố quyết định sự thành công hay thất bại của nghiên cứu. Nếu số lương đối tương không đủ thì kết luân rút ra từ công trình nghiên cứu không có đô chính xác cao, thâm chí không thể kết luân gì được. Ngược lại, nếu số lượng đối tượng quá nhiều hơn số cần thiết thì tài nguyên, tiền bạc và thời gian sẽ bị hao phí. Do đó, vấn đề then chốt trước khi nghiên cứu là phải ước tính cho được một số đối tương vừa đủ cho mục tiêu của nghiên cứu. Số lượng đối tượng "vừa đủ" tùy thuộc vào ba yếu tố chính:

- Sai sót mà nhà nghiên cứu chấp nhận, cụ thể là sai sót loại I và II;
- Độ dao động (variability) của đo lường, mà cụ thể là độ lệch chuẩn; và
- Mức độ khác biệt hay ảnh hưởng mà nhà nghiên cứu muốn phát hiện.

Không có số liệu về ba yếu tố này thì không thể nào ước tính cỡ mẫu. Kinh nghiệm của người viết cho thấy rất nhiều người khi tiến hành nghiên cứu thường không có ý niệm gì về các số liệu này, cho nên khi đến tham vấn các chuyên gia về thống kê học, họ chỉ nhận câu trả lời: "không thể tính được"! Trong chương này tôi sẽ bàn qua ba yếu tố trên.

# 13.1 Khái niệm về "power"

Thống kê học là một phương pháp khoa học có mục đích phát hiện, hay đi tìm những cái có thể gộp chung lại bằng cụm từ "chưa được biết" (unknown). Cái chưa được biết ở đây là những hiện tượng chúng ta không quan sát được, hay quan sát được nhưng không đầy đủ. "Cái chưa biết" có thể là một ẩn số (như chiều cao trung bình ở người Việt Nam, hay trọng lượng một phần tử), hiệu quả của một thuật điều trị, gen có chức năng làm cho cây lá có màu xanh, sở thích của con người, v.v... Chúng ta có thể đo chiều cao, hay tiến hành xét nghiệm để biết hiệu quả của thuốc, nhưng các nghiên cứu như thế chỉ được tiến hành trên một nhóm đối tượng, chứ không phải toàn bộ quần thể của dân số.

Ở mức độ đơn giản nhất, những cái chưa biết này có thể xuất hiện dưới hai hình thức: hoặc là có, hoặc là không. Chẳng hạn như một thuật điều trị có hay không có hiệu quả chống gãy xương, khách hàng thích hay không thích một loại nước giải khát. Bởi vì không ai biết hiện tượng một cách đầy đủ, chúng ta phải đặt ra giả thiết. Giả thiết đơn giản nhất là *giả thiết đảo* (hiện tượng không tồn tại, kí hiệu H-) và *giả thiết chính* (hiện tượng tồn tại, kí hiệu H+).

Chúng ta sử dụng các phương pháp kiểm định thống kê (statistical test) như kiểm định t, F, z,  $\chi^2$ , v.v... để đánh giá khả năng của giả thiết. Kết quả của một kiểm định thống kê có thể đơn giản chia thành hai giá trị: hoặc là có ý nghĩa thống  $k\hat{e}$  (statistical significance), hoặc là không có ý nghĩa thống  $k\hat{e}$  (non-significance). Có ý nghĩa thống kê ở đây, như đề cập trong Chương 7, thường dựa vào trị số P: nếu P < 0.05, chúng ta phát biểu kết quả có ý nghĩa thống kê; nếu P > 0.05 chúng ta nói kết quả không có ý nghĩa thống kê. Cũng có thể xem có ý nghĩa thống kê hay không có ý nghĩa thống kê như là có tín hiệu hay không có tín hiệu. Hãy tạm đặt kí hiệu nh0 kết quả có ý nghĩa thống kê, và nh1 là kết quả kiểm định không có ý nghĩa thống kê.

Hãy xem xét một ví dụ cụ thể: để biết thuốc risedronate có hiệu quả hay không trong việc điều trị loãng xương, chúng ta tiến hành một nghiên cứu gồm 2 nhóm bệnh nhân (một nhóm được điều trị bằng risedronate và một nhóm chỉ sử dụng giả dược placebo). Chúng ta theo dõi và thu thập số liệu gãy xương, ước tính tỉ lệ gãy xương cho từng nhóm, và so sánh hai tỉ lệ bằng một kiểm định thống kê. Kết quả kiểm định thống kê hoặc là *có ý nghĩa thống kê* (P<0.05) hay không có ý nghĩa thống kê (P>0.05). Xin nhắc lại rằng chúng ta không biết risedronate thật sự có hiệu nghiệm chống gãy xương

hay không; chúng ta chỉ có thể đặt giả thiết H. Do đó, khi xem xét một giả thiết và kết quả kiểm định thống kê, chúng ta có bốn tình huống:

- (a) Giả thuyết H đúng (thuốc risedronate có hiệu nghiệm) và kết quả kiểm định thống kê P<0.05.
- (b) Giả thuyết H đúng, nhưng kết quả kiểm định thống kê không có ý nghĩa thống kê;
- (c) Giả thuyết H sai (thuốc risedronate không có hiệu nghiệm) nhưng kết quả kiểm định thống kê có ý nghĩa thống kê;
- (d) Giả thuyết H sai và kết quả kiểm định thống kê không có ý nghĩa thống kê.

Ở đây, trường hợp (a) và (d) không có vấn đề, vì kết quả kiểm định thống kê nhất quán với thực tế của hiện tượng. Nhưng trong trường hợp (b) và (c), chúng ta phạm sai lầm, vì kết quả kiểm định thống kê không phù hợp với giả thiết. Trong ngôn ngữ thống kê học, chúng ta có vài thuật ngữ:

- xác suất của tình huống (b) xảy ra được gọi là sai sót loại II (type II error), và thường kí hiệu bằng β.
- xác suất của tình huống (a) được gọi là *Power*. Nói cách khác, *power* chính là xác suất mà kết quả kiểm định thống cho ra kết quả p<0.05 với điều kiện giả thiết H là thật. Nói cách khác: *power* = 1-β;
- xác suất của tình huống (c) được gọi là sai sót loại I (type I error, hay significance level), và thường kí hiệu bằng α. Nói cách khác, α chính là xác suất mà kết quả kiểm định thống cho ra kết quả p<0.05 với điều kiện giả thiết H sai;</li>
- xác suất tình hống (d) không phải là vấn đề cần quan tâm, nên không có thuật ngữ, dù có thể gọi đó là kết quả *âm tính thật* (hay true negative).

Có thể tóm lược 4 tình huống đó trong một Bảng 1 sau đây:

# Các tình huống trong việc thử nghiệm một giả thiết khoa học

	Giả thuyết H		
Kết quả kiểm định thống kê	Đúng (thuốc có hiệu nghiệm)	Sai (thuốc không có hiệu nghiệm)	
Có ý nghĩa thống kê (p<0,05)	Dương tính thật ( <b>power</b> ), $1-\beta=P(s\mid H+)$	Sai sót loại I ( <b>type I error</b> ) $\alpha = P(s \mid H-)$	
Không có ý nghĩa thống kê (p>0,05)	Sai sót loai II ( <b>type II error</b> ) $\beta = P(ns \mid H+)$	Âm tính thật ( <b>true negative</b> ) $1-\alpha = P(ns \mid H-)$	

*Chú thích*: *s* trong biểu đồ này có nghĩa là significant; *ns* non-significant; *H*+ là giả thuyết đúng; và *H*- là giả thuyết sai. Do đó, có thể mô tả 4 tình huống trên bằng ngôn ngữ xác suất có điều kiên như sau: Power =  $1 - \beta = P(s \mid H+)$ ;  $\beta = P(ns \mid H+)$ ; và  $\alpha = P(s \mid H+)$ .

#### 13.2 Số liệu để ước tính cỡ mẫu

Như đã đề cập trong phần đầu của chương này, để ước tính số đối tượng cần thiết cho một công trình nghiên cứu, chúng ta cần phải có 3 số liệu: xác suất sai sót loại I và II, độ dao động của đo lường, và độ ảnh hưởng.

- Về xác suất sai sót, thông thường một nghiên cứu chấp nhận sai sót loại I khoảng 1% hay 5% (tức α = 0.01 hay 0.05), và xác suất sai sót loại II khoảng β = 0.1 đến β = 0.2 (tức power phải từ 0.8 đến 0.9).
- Độ dao động chính là độc lệch chuẩn (standard deviation) của đo lường mà công trình nghiên cứu dựa vào để phân tích. Chẳng hạn như nếu nghiên cứu về cao huyết áp, thì nhà nghiên cứu cần phải có độ lệch chuẩn của áp suất máu. Chúng ta tạm gọi độ dao động là σ.
- Độ ảnh hưởng, nếu là công trình nghiên cứu so sánh hai nhóm, là độ khác biệt trung bình giữa hai nhóm mà nhà nghiên cứu muốn phát hiện. Chẳng hạn như nhà nghiên cứu có thể giả thiết rằng bệnh nhân được điều trị bằng thuốc A có àp suất máu giảm 10 mmHg so với nhóm giả được. Ở đây, 10 mmHg được xem là độ ảnh hưởng. Chúng ta tạm gọi độ ảnh hưởng là Δ.

Một nghiên cứu có thể có một nhóm đối tượng hay hai (và có khi hơn 2) nhóm đối tượng. Và ước tính cỡ mẫu cũng tùy thuộc vào các trường hợp này.

Trong trường hợp một nhóm đối tượng, số lượng đối tượng (n) cần thiết cho nghiên cứu có thể tính toán một cách "thủ công" như sau:

$$n = \frac{C}{\left(\Delta / \sigma\right)^2}$$

Trong trường hợp có hai nhóm đối tượng, số lượng đối tượng (n) cần thiết cho nghiên cứu có thể tính toán như sau:

$$n = 2 \times \frac{C}{\left(\Delta/\sigma\right)^2}$$

Trong đó, hằng số C được xác định từ xác suất sai sót loại I và II (hay power) như sau:

Hằng số C liên quan đến sai sót loại I và II

α =	$\beta = 0.20$	$\beta = 0.10$	$\beta = 0.05$
	(Power = 0.80)	(Power = 0.90)	(Power = 0.95)
0.10	6.15	8.53	10.79
0.05	7.85	10.51	13.00
0.01	13.33	16.74	19.84

#### 13.4 Ước tính cỡ mẫu

# 13.4.1 Ước tính cỡ mẫu cho một chỉ số trung bình

**Ví dụ 20**: Chúng ta muốn ước tính chiều cao ở đàn ông người Việt, và chấp nhận sai số trong vòng 1 cm (d = 1) với khoảng tin cậy 0.95 (tức  $\alpha$ =0.05) và power = 0.8 (hay  $\beta$  = 0.2). Các nghiên cứu trước cho biết độ lệch chuẩn chiều cao ở người Việt khoảng 4.6 cm. Chúng ta có thể áp dụng công thức [1] để ước tính cỡ mẫu cần thiết cho nghiên cứu:

$$n = \frac{C}{(\Delta/\sigma)^2} = \frac{7.85}{(1/4.6)^2} = 166$$

Nói cách khác, chúng ta cần phải đo chiều cao ở 166 đối tượng để ước tính chiều cao đàn ông Việt với sai số trong vòng 1 cm.

Nếu sai số chấp nhận là 0.5 cm (thay vì 1 cm), số lượng đối tượng cần thiết là:  $n = \frac{7.85}{\left(0.5/4.6\right)^2} = 664$ . Nếu độ sai số mà chúng ta chấp nhận là 0.1 cm thì số lượng đối

tượng nghiên cứu lên đến 16610 người! Qua các ước tính này, chúng ta dễ dàng thấy cỡ mẫu tùy thuộc rất lớn vào độ sai số mà chúng ta chấp nhận. Muốn có ước tính càng chính xác, chúng ta cần càng nhiều đối tượng nghiên cứu.

Trong R có hàm power.t.test có thể áp dụng để ước tính cỡ mẫu cho ví dụ trên như sau. Chú ý chúng ta cho R biết vấn đề là một nhóm tức type="one.sample":

kết quả tính toán từ R là 168, khác với cách tính thủ công 2 đối tượng, vì cố nhiên R sử dụng nhiều số lẻ hơn và chính xác hơn cách tính thủ công. Với sai số 0.5 cm:

**Ví dụ 21**: Một loại thuốc điều trị có khả năng tăng độ alkaline phosphatase ở bệnh nhân loãng xương. Độ lệch chuẩn của alkaline phosphatase là 15 U/l. Một nghiên cứu mới sẽ tiến hành trong một quần thể bệnh nhân ở Việt Nam, và các nhà nghiên cứu muốn biết bao nhiêu bệnh nhân cần tuyển để chứng minh rằng thuốc có thể alkaline phosphatase từ 60 đến 65 U/l sau 3 tháng điều trị, với sai số I  $\alpha$  = 0.05 và power = 0.8.

Đây là một loại nghiên cứu "trước – sau" (before-after study); có nghĩa là trước và sau khi điều trị. Ở đây, chúng ta chỉ có một nhóm bệnh nhân, nhưng được đo hai lần (trước khi dùng thuốc và sau khi dùng thuốc). Chỉ tiêu lâm sàng để đánh giá hiệu nghiệm của thuốc là độ thay đổi về alkaline phosphatase. Trong trường hợp này, chúng ta có trị số tăng trung bình là 5 U/l và độ lệch chuẩn là 15 U/l, hay nói theo ngôn ngữ R, delta=5, sd=15, sig.level=.05, power=.80, và lệnh:

Như vậy, chúng ta cần phải có 198 bệnh nhân để đạt các mục tiêu trên.

# 13.4.2 Ước tính cỡ mẫu cho so sánh hai số trung bình

Trong thực tế, rất nhiều nghiên cứu nhằm so sánh hai nhóm với nhau. Cách ước tính cỡ mẫu cho các nghiên cứu này chủ yếu dựa vào công thức [2] như trình bày phần 15.3.1.

**Ví dụ 22**: Một nghiên cứu được thiết kế để thử nghiệm thuốc alendronate trong việc điều trị loãng xương ở phụ nữ sau thời kì mãn kinh. Có hai nhóm bệnh nhân được tuyền: nhóm 1 là nhóm can thiệp (được điều trị bằng alendronate), và nhóm 2 là nhóm đối chứng (tức không được điều trị). Tiêu chí để đánh giá hiệu quả của thuốc là mật độ xương (bone mineral density – BMD). Số liệu từ nghiên cứu dịch tễ học cho thấy giá trị trung bình của BMD trong phụ nữ sau thời kì mãn kinh là 0.80 g/cm², với độ lệch chuẩn là 0.12 g/cm². Vấn đề đặt ra là chúng ta cần phải nghiên cứu ở bao nhiêu đối tượng để "chứng minh" rằng sau 12 tháng điều trị BMD của nhóm 1 tăng khoảng 5% so với nhóm 2?

Trong ví dụ trên, tạm gọi trị số trung bình của nhóm 2 là  $\mu_2$  và nhóm 1 là  $\mu_1$ , chúng ta có:  $\mu_1 = 0.8*1.05 = 0.84 \text{ g/cm}^2$  (tức tăng 5% so với nhóm 1), và do đó,  $\Delta = 0.84 - 0.80 = 0.04 \text{ g/cm}^2$ . Độ lệch chuẩn là  $\sigma = 0.12 \text{ g/cm}^2$ . Với power = 0.90 và  $\alpha = 0.05$ , cỡ mẫu cần thiết là:

$$n = \frac{2C}{\left(\Delta/\sigma\right)^2} = \frac{2 \times 10.51}{\left(0.04/0.12\right)^2} = 189$$

Và lời giải từ R qua hàm power.t.test như sau:

Chú ý trong hàm power.t.test, ngoài các thông số thông thường như delta (độ ảnh hưởng hay khác biệt theo giả thiết), sơ (độ lệch chuẩn), sig.level xác suất sai sót loại I, và power, chúng ta còn phải cụ thể chỉ ra rằng đây là nghiên cứu gồm có hai nhóm với thông số type="two.sample".

Kết quả trên cho biết chúng ta cần 190 bệnh nhân **cho mỗi nhóm** (hay 380 bệnh nhân cho công trình nghiên cứu). Trong trường hợp này, power = 0.90 và  $\alpha$  = 0.05 có nghĩa là gì ? Trả lời: hai thông số đó có nghĩa là nếu chúng ta tiến hành thật nhiều nghiên cứu (ví dụ 1000) và mỗi nghiên cứu với 380 bệnh nhân, sẽ có 90% (hay 900) nghiên cứu sẽ cho ra kết quả trên với trị số p < 0.05.

#### 13.4.3 Ước tính cỡ mẫu cho phân tích phương sai

Phương pháp ước tính cỡ mẫu cho so sánh giữa hai nhóm cũng có thể khai triển thêm để ước tính cỡ mẫu cho trường hợp so sánh hơn hai nhóm. Trong trường hợp có nhiều nhóm, như đề cập trong Chương 11, phương pháp so sánh là phân tích phương sai. Theo phương pháp này, số trung bình bình phương phần dư (residual mean square, RMS) chính là ước tính của độ dao động của đo lường trong mỗi nhóm, và chỉ số này rất quan trọng trong việc ước tính cỡ mẫu.

Chi tiết về lí thuyết đằng sau cách ước tính cỡ mẫu cho phân tích phương sai khá phức tạp, và không nằm trong phạm vi của chương này. Nhưng nguyên lí chủ yếu vẫn không khác so với lí thuyết so sánh giữa hai nhóm. Gọi số trung bình của k nhóm là  $\mu_1$ ,  $\mu_2$ ,  $\mu_3$ , . . .,  $\mu_k$ , chúng ta có thể tính tổng bình phương giữa các nhóm bằng  $SSSS = \sum_{i=1}^k \left(\mu_i - \overline{\mu}\right)^2$ , trong đó,  $\overline{\mu} = \sum_{i=1}^k \mu_i / k$ . Cho  $\lambda = \frac{SS}{\left(k-1\right)RMS}$ , vấn đề đặt ra là tìm

cố lượng cỡ mẫu n sao cho  $z_{\beta}$  đáp ứng yêu cầu power = 0.80 hay 0.9, mà

$$z_{\beta} = \frac{1}{\sqrt{(k-1)(1+n\lambda)F + k(n-1)(1+2n\lambda)}} \times \left(\sqrt{k(n-1)\left[2(k-1)(1+n\lambda)^{2} - (1|2n\lambda)\right]} - \sqrt{F(k-1)(1+n\lambda)(2k(n-1)-1)}\right)$$

Trong đó F là kiểm định F. (Xem J. Fleiss, "The Design and Analysis of Clinical Experiments", John Wiley & Sons, New York 1986, trang 373).

**Ví dụ 23**. Để so sánh độ ngọt của một loại nước uống giữa 4 nhóm đối tượng khác nhau về giới tính và độ tuổi (tạm gọi 4 nhóm là A, B, C và D), các nhà nghiên cứu giả thiết rằng độ ngọt trong nhóm A, B. C và D lần lược là 4.5, 3.0, 5.6, và 1.3. Qua xem xét nhiều nghiên cứu trước, các nhà nghiên cứu còn biết rằng RMS về độ ngọt trong mỗi nhóm là khoảng 8.7. Vấn đề đặt ra là bao nhiêu đối tượng cần nghiên cứu để phát hiện sự khác biệt có ý nghĩa thống kê ở mức độ  $\alpha = 0.05$  và power = 0.9.

Hàm power .anova .test trong R có thể ứng dụng để giải quyết vấn đề. Chúng ta chỉ cần đơn giản cung cấp 4 số trung bình theo giả thiết và số RMS như sau:

```
n = 12.81152
between.var = 3.486667
within.var = 8.7
sig.level = 0.05
power = 0.9
```

NOTE: n is number in each group

Kết quả cho thấy các nhà nghiên cứu cần khoảng 13 đối tượng cho mỗi nhóm (tức 52 đối tượng cho toàn bộ nghiên cứu).

#### 13.4.4 Ước tính cỡ mẫu để ước tính một tỉ lệ

Nhiều nghiên cứu mô tả có mục đích khá đơn giản là ước tính một tỉ lệ. Chẳng hạn như giới y tế thường hay tìm hiểu tỉ lệ một bệnh trong cộng đồng, hay giới thăm dò ý kiến và thị trường thường tìm hiểu tỉ lệ dân số ưa thích một sản phẩm. Trong các trường hợp này, chúng ta không có những đo lường mang tính liên tục, nhưng kết quả chỉ là những giá trị nhị như có / không, thích / không tích, v.v... Và cách ước tính cỡ mẫu cũng khác với ba ví dụ trên đây.

Năm 1991, một cuộc thăm dò ý kiến ở Mĩ cho thấy 45% người được hỏi sẵn sàng khuyến khích con họ nên hiến một quả thận cho những bệnh nhân cần thiết. Khoảng tin cậy 95% của tỉ lệ này là 42% đến 48%, tức một khoảng cách đến 6%! Kết quả này [tương đối] thiếu chính xác, dù số lượng đối tượng tham gia lên đến 1000 người. Tại sao? Để trả lời câu hỏi này, chúng ta thử xem qua một vài lí thuyết về ước tính cỡ mẫu cho một tỉ lệ.

Chúng ta biết qua Chương 6 và 9 rằng nếu  $\hat{p}$  được ước tính từ n đối tượng, thì khoảng tin cậy 95% của một tỉ lệ p [trong dân số] là:  $\hat{p}\pm 1.96\times SE\left(\hat{p}\right)$ , trong đó  $SE\left(\hat{p}\right)=\sqrt{\hat{p}\left(1-\hat{p}\right)/n}$ .

Bây giờ thử lật ngược vấn đề: chúng ta muốn ước tính p sao khoảng rộng  $2 \times 1.96 \times SE(\hat{p})$  không quá một hằng số m. Nói cách khác, chúng ta muốn:

$$1.96 \times \sqrt{\hat{p}(1-\hat{p})/n} \le m$$

Chúng ta muốn tìm số lượng đối tượng n để đạt yêu câu trên. Qua cách diễn đạt trên, dễ dàng thấy rằng:

$$n \ge \left(\frac{1.96}{m}\right)^2 \hat{p}\left(1-\hat{p}\right)$$

Do đó, số lượng cỡ mẫu tùy thuộc vào độ sai số m và tỉ lệ p mà chúng ta muốn ước tính. Độ sai số càng thấp, số lượng cở mẫu càng cao.

Ví dụ 24: Chúng ta muốn ước tính tỉ lệ đàn ông hút thuốc ở Việt Nam, sao cho ước số không cao hơn hay thấp hơn 2% so với tỉ lệ thật trong toàn dân số. Một nghiên cứu trước cho thấy tỉ lệ hút thuốc trong đàn ông người Việt có thể lên đến 70%. Câu hỏi đặt ra là chúng ta cần nghiên cứu trên bao nhiều đàn ông để đạt yêu cầu trên.

Trong ví dụ này, chúng ta có sai số m=0.02,  $\hat{p}=0.70$ , và số lượng cỡ mẫu cần thiết cho nghiên cứu là:

$$n \ge \left(\frac{1.96}{0.02}\right)^2 0.7 \times 0.3$$

Nói cách khác, chúng ta cần nghiên cứu ít nhất là 2017.

Nếu chúng ta muốn giảm sai số từ 2% xuống 1% (tức m=0.01) thì số lượng đối tượng sẽ là 8067! Chỉ cần thêm độ chính xác 1%, số lượng mẫu có thể thêm hơn 6000 người. Do đó, vấn đề ước tính cỡ mẫu phải rất thận trọng, xem xét cân bằng giữa độ chính xác thông tin cần thu thập và chi phí.

R không có hàm cho ước tính cỡ mẫu cho một tỉ lệ, nhưng với công thức trên, bạn đọc có thể viết một hàm để tính rất dễ dàng.

## 13.4.5 Ước tính cỡ mẫu cho so sánh hai tỉ lệ

Nhiều nghiên cứu mang tính suy luận thường có hai [hay nhiều hơn hai] nhóm để so sánh. Trong phần 15.4.2 chúng ta đã làm quen với phương pháp ước tính cỡ mẫu để so sánh hai số trung bình bằng kiểm định t. Đó là những người cứu mà tiêu chí là những biến số liên tục. Nhưng có nghiên cứu biến số không liên tục mà mang tính nhị phân như tôi vừa bàn trong phần 15.4.3. Để so sánh hai tỉ lệ, phương pháp kiểm định thông dụng nhất là kiểm định nhị phân (binomial test) hay Chi bình phương ( $\chi^2$  test). Trong phần này, tôi sẽ bàn qua cách tính cỡ mẫu cho hai loại kiểm định thống kê này.

Gọi hai tỉ lệ [mà chúng ta không biết nhưng muốn tìm hiểu] là  $p_1$  và  $p_2$ , và gọi  $\Delta = p_1 - p_2$ . Giả thiết mà chúng ta muốn kiểm định là  $\Delta = 0$ . Lí thuyết đằng sau để ước tính cỡ mẫu cho kiểm định giả thiết này khá rườm rà, nhưng có thể tóm gọn bằng công thức sau đây:

$$n = \frac{\left(z_{\alpha/2}\sqrt{2\,\overline{p}\left(1-\overline{p}\right)} + z_{\beta}\sqrt{p_{1}\left(1-p_{1}\right) + p_{2}\left(1-p_{2}\right)}\right)^{2}}{\Delta^{2}}$$

Trong đó,  $\overline{p}=(p_1+p_2)/2$ ,  $z_{\alpha/2}$  là trị số z của phân phối chuẩn cho xác suất  $\alpha/2$  (chẳng hạn như khi  $\alpha=0.05$ , thì  $z_{\alpha/2}=1.96$ ; khi  $\alpha=0.01$ , thì  $z_{\alpha/2}=2.57$ ), và  $z_{\beta}$  là trị số z của

phân phối chuẩn cho xác suất  $\beta$  (chẳng hạn như khi  $\beta$  = 0.10, thì  $z_{\beta}$  = 1.28; khi  $\beta$  = 0.20, thì  $z_{\beta}$  = 0.84).

**Ví dụ 25**: Một thử nghiệm lâm sàng đối chứng ngẫu nhiên được thiết kế để đánh giá hiệu quả của một loại thuốc chống gãy xương sống. Hai nhóm bệnh nhân sẽ được tuyển. Nhóm 1 được điều trị bằng thuốc, và nhóm 2 là nhóm đối chứng (không được điều trị). Các nhà nghiên cứu giả thiết rằng tỉ lệ gãy xương trong nhóm 2 là khoảng 10%, và thuốc có thể làm giảm tỉ lệ này xuống khoảng 6%. Nếu các nhà nghiên cứu muốn thử nghiệm giả thiết này với sai sót I là  $\alpha = 0.01$  và power = 0.90, bao nhiêu bệnh nhân cần phải được tuyển mộ cho nghiên cứu?

Ở đây, chúng ta có  $\Delta=0.10-0.06=0.04$ , và  $\overline{p}=(0.10+0.06)/2=0.08$ . Với  $\alpha=0.01,\ z_{\alpha/2}=2.57$  và với power = 0.90,  $z_{\beta}=1.28$ . Do đó, số lượng bệnh nhân cần thiết cho mỗi nhóm là:

$$n = \frac{\left(2.57\sqrt{2 \times 0.08 \times 0.92} + 1.28\sqrt{0.1 \times 0.90 + 0.06 \times 0.94}\right)^{2}}{\left(0.04\right)^{2}} = 1361$$

Như vậy, công trình nghiên cứu này cần phải tuyển ít nhất là 2722 bệnh nhân để kiểm định giả thiết trên.

Hàm power.prop.test R có thể ứng dụng để tính cỡ mẫu cho trường hợp trên. Hàm power.prop.test cần những thông tin như power, sig.level, p1, và p2. Trong ví dụ trên, chúng ta có thể viết:

Chú ý kết quả từ R có phần chính xác hơn (1366 đối tượng cho mỗi nhóm) vì R dùng nhiều số lẽ cho tính toán hơn là tính "thủ công".

Trước khi rời chương này, tôi muốn nhân cơ hội này để nhấn mạnh một lần nữa, ước tính cỡ mẫu cho nghiên cứu là một bước cực kì quan trọng trong việc thiết kế một nghiên cứu cho có ý nghĩa khoa học, vì nó có thể quyết định thành bại của nghiên cứu. Trước khi ước tính cỡ mẫu nhà nghiên cứu cần phải biết trước (hay ít ra là có vài giả thiết *cụ thể*) về vấn đề mình quan tâm. Ước tính cỡ mẫu cần một số thông số như đề cập đến

trong phần đầu của chương, và nếu các thông số này không có thì không thể ước tính được. Trong trường hợp một nghiên cứu hoàn toàn mới, tức chưa ai từng làm trước đó, có thể các thông số về độ ảnh hưởng và độ dao động đo lường sẽ không có, và nhà nghiên cứu cần phải tiến hành một số mô phỏng (simulation) hay một nghiên cứu sơ khởi để có những thông số cần thiết. Cách ước tính cỡ mẫu bằng mô phỏng là một lĩnh vực nghiên cứu khá chuyên sâu, không nằm trong đề tài của sách này, nhưng bạn đọc có thể tìm hiểu thêm phương pháp này trong các sách giáo khoa về thống kê học cấp cao hơn.

Trên đây là vài hướng dẫn nhanh để bạn đọc có thể sử dụng R cho phân tích số liệu và tạo biểu đồ. Bài viết này thực chất là tóm lược từ cuốn *Phân tích số liệu và tạo biểu đồ bằng* R: *hướng dẫn và thực hành*, do Nhà xuất bản Đại học Quốc gia Thành phố Hồ Chí Minh ấn hành vào năm 2006. Chi tiết về lí thuyết và một số phương pháp khác như phân tích sự kiện, xây dựng mô hình thống kê, mô phỏng, lập chương, v.v... có thể tìm trong sách trên.

# 14. Tài liệu tham khảo

Hiện nay, thư viện sách về R còn tương đối khiêm tốn so với thư viện cho các phần mềm thương mại như SAS và SPSS. Tuy nhiên, trong thời đại tiến bộ phi thường về thông tin internet và toàn cầu hóa như hiện nay, sách in và sách xuất bản trên website không còn là những khác nhau bao xa. Phần lớn chỉ dẫn về cách sử dụng R có thể tìm thấy rải rác đây đó trên các website từ các trường đại học và website cá nhân trên khắp thế giới. Trong phần này tôi chỉ liệt kê một số sách mà bạn đọc, nếu cần tham khảo thêm, nên tìm đọc. Trong quá trình viết cuốn sách mà bạn đọc đang cầm trên tay, tôi cũng tham khảo một số sách và trang web mà tôi sẽ liệt kê sau đây với vài lời nhận xét cá nhân.

Tài liệu tham khảo chính về R là bài báo của hai người sáng tạo ra R: Ihaka R, Gentleman R. R: A language for data analysis and graphics. *Journal of Computational and Graphical Statistics* 1996; 5:299-314.

- "Data Analysis and Graphics Using R An Example Approach" (Nhà xuất bản Cambridge University Press, 2003) của John Maindonald nay đã xuất in lại lần thứ 2 với thêm một tác giả mới John Braun. Đây là cuốn sách rất có ích cho những ai muốn tìm hiểu và học về R. Năm chương đầu của sách viết cho bạn đọc chưa từng biết về R, còn các chương sau thì viết cho các bạn đọc đã biết cách sử dụng R thành thạo.
- "Introductory Statistics With R" (Nhà xuất bản Springer, 2004) của Peter Dalgaard là một cuốn sách loại căn bản cho R nhắm vào bạn đọc chưa biết gì về R. Sách tương đối ngắn (chỉ khoảng 200 trang) nhưng khá đắt giá!
- "Linear Models with R" (Nhà xuất bản Chapman & Hall/CRC, 2004) của Julian Faraway. Sách hiện có thể tải từ internet xuống miễn phí tại website sau đây: <a href="http://www.stat.lsa.umich.edu/~faraway/book/pra.pdf">http://www.stat.lsa.umich.edu/~faraway/book/pra.pdf</a> hay <a href="http://cran.r-project.org/doc/contrib/Faraway-PRA.pdf">http://cran.r-project.org/doc/contrib/Faraway-PRA.pdf</a>. Tài liệu dài 213 trang.
- "R Graphics (Computer Science and Data Analysis)" (Nhà xuất bản Chapman & Hall/CRC, 2005) của Paul Murrell. Đây là cuốn sách chuyên về phân tích biểu đồ bằng R. Sách có rất nhiều mã để bạn đọc có thể tự mình thiết kế các biểu đồ phức tạp và ... màu mè.
- "Modern Applied Statistics with S-Plus" (Nhà xuất bản Springer, 4<sup>th</sup> Edition, 2003) của W. N. Venables và B. D. Ripley được viết cho ngôn ngữ S-Plus nhưng tất cả các lệnh và mã trong sách này đều có thể áp dụng cho R mà không cần thay đổi. (S-Plus là tiền thân của R, nhưng S-Plus là một phần mềm thương mại, còn R thì hoàn toàn miễn phí!) Đây là cuốn sách có thể nói là cuốn sách tham khảo cho tất cả ai muốn phát triển thêm về R. Hai tác giả cũng là những chuyên gia có thẩm quyền về ngôn ngữ R. Sách dành cho bạn đọc với trình độ cao về máy tính và thống kê học.

## Các website quan trọng hay có ích về R

• Rất nhiều tài liệu tham khảo có thể tải từ website chính thức của R sau đây: <a href="http://cran.R-project.org/other-docs.html">http://cran.R-project.org/other-docs.html</a>

Trong đó có một số tài liệu quan trọng như "**An Introduction to R**" của W. N. Venables và B. D. Ripley.

Dia chi internet: http://cran.r-project.org/doc/manuals/R-intro.pdf.

• Vài tài liệu hướng dẫn cách sử dụng R có thể tải (miễn phí) và tham khảo như sau:

"**R for Beginners**" (57 trang) của Emmanuel Paradis. Tài liệu được soạn cho bạn đọc mới làm quen với R.

Dia chi internet: http://cran.r-project.org/doc/contrib/Paradis-rdebuts en.pdf.

"Using R for Data Analysis and Graphics: Introduction, Code and Commentary" (35 trang) của John Maindonald là một tóm lược các lệnh và hàm căn bản của R cho phân tích số liệu và biểu đồ. Chủ đề của tài liệu này rất gần với cuốn sách mà bạn đang đọc.

Dia chi internet: <a href="http://cran.r-project.org/doc/contrib/usingR.pdf">http://cran.r-project.org/doc/contrib/usingR.pdf</a>

"Statistical Analysis with R – a quick start" (46 trang) của Oleg Nenadic và Walter Zucchini. Web. Tài liệu hướng dẫn cách ứng dụng R cho phân tích thống kê và biểu đồ.

Dia chi internet: http://www.statoek.wiso.uni-goettingen.de/mitarbeiter/ogi/pub/r workshop.pdf

"A Brief Guide to R for Beginners in Econometrics" (31 trang) của M. Arai. Tài liệu chủ yếu soạn cho giới phân tích thống kê kinh tế.

Dia chi internet: <a href="http://people.su.se/~ma/R\_intro">http://people.su.se/~ma/R\_intro</a>

"Notes on the use of R for psychology experiments and questionnaires" (39 trag) của Jonathan Baron và Yuelin Li. Web. Tài liệu được soạn cho giới nghiên cứu tâm lí học và xã hội học. Có ví dụ về log-linear model và một số mô hình phân tích phương sai trong tâm lí học.

Dia chi internet: http://www.psych.upenn.edu/~baron/rpsych/rpsych.html

- StatsRus gồm một sưu tập về các mẹo để sử dụng R hữu hiệu hơn (dài khoảng 80 trang). Địa chỉ internet: <a href="http://lark.cc.ukans.edu/pauljohn/R/statsRus.html">http://lark.cc.ukans.edu/pauljohn/R/statsRus.html</a>
- Và sau cùng là một tải liệu "Hướng dẫn sử dụng R cho phân tích số liệu và biểu đồ" (khoảng 50 trang thường xuyên cập nhật hóa) do chính tôi viết bằng tiếng Việt. Website: www.R.ykhoa.net thực chất là tóm lược một số chương chính của cuốn sách này. Trang web này còn có tất cả các dữ liệu (datasets) và các mã sử trong trong sách để bạn đọc có thể tải xuống máy tính cá nhân để sử dụng.

# 15. Thuật ngữ dùng trong sách

Tiếng Anh Tiếng Việt

95% confidence interval Khoảng tin cậy 95%

Akaike Information criterion (AIC) Tiêu chuẩn thông tin Akaike

Analysis of covariance Phân tích hiệp biến

Analysis of variance (ANOVA) Phân tích phương sai

Bar chart Biểu đồ thanh

Binomial distribution Phân phối nhị phân
Box plot Biểu đồ hình hộp
Categorical variable Biến thứ bậc

Clock chart

Coefficient of correlation

Biểu đồ đồng hồ

Hê số tương quan

Coefficient of correlation

Coefficient of determination

Coefficient of heterogeneity

Hệ số tương quan

Hệ số xác định bội

Hệ số bất đồng nhất

Combination Tổ hợp
Continuous variable Biến liên tục
Correlation Tương quan

Correlation Tương qua Covariance Hợp biến

Cross-over experiment Thí nghiệm giao chéo Cumulative probability distribution Hàm phân phối tích lũy

Degree of freedomBậc tự doDeterminantĐịnh thứcDiscrete variableBiến rời rạcDot chartBiểu đồ điểm

Estimate Uớc số
Estimator Hàm ước lượng thống kê

Factorial analysis of variance Phân tích phương sai cho thí nghiêm giai thừa

Fixed effects Anh hưởng bất biến

Frequency Tần số Function Hàm

HeterogeneityBất đồng nhấtHistogramBiểu đồ tần sốHomogeneityĐồng nhất

Hypothesis test Kiểm định giả thiết Inverse matrix Ma trận nghịch đảo

Latin square experiment Thí nghiệm hình vuông Latin

Least squares method Phương pháp bình phương nhỏ nhất Linear Logistic regression analysis Phân tích hồi qui tuyến tính logistic

Linear regression analysis Phân tích hồi qui tuyến tính

Matrix Ma trận

Maximum likelihood method Phương pháp hợp lí cực đại

Mean Số trung bình Median Số trung vị

Meta-analysis Phân tích tổng hợp
Missing value Giá trị không
Model Mô hình

Multiple linear regression analysis Phân tích hồi qui tuyến tính đa biến

Normal distribution Phân phối chuẩn Object Đối tượng

Parameter Thông số
Permutation Hoán vị

Pie chart

Poisson distribution

Polynomial regression

Probability

Biểu đồ hình tròn

Phân phối Poisson

Hồi qui đa thức

Xác suất

Probability density distribution Hàm mật độ xác suất

P-value Trị số P Quantile Hàm định bậc

Random effects Ånh hưởng ngẫu nhiên
Random variable Biến ngẫu nhiên

Relative risk Tỉ số nguy cơ tương đối Repeated measure experiment Thí nghiệm tái đo lường

Residual Phần dư

Residual mean square Trung bình bình phương phần dư Residual sum of squares Tổng bình phương phần dư

Scalar matrix Ma trận vô hướng Scatter plot Biểu đồ tán xạ Significance Có ý nghĩa thống kê

SimulationMô phỏngStandard deviationĐộ lệch chuẩnStandard errorSai số chuẩn

Standardized normal distribution Phân phối chuẩn chuẩn hóa

Survival analysis Phân tích biến cố
Traposed matrix Ma trận chuyển vị
Variable Biến (biến số)
Variance Phương sai
Weight Trọng số

Weighted mean Trung bình trọng số