UOC - Tipologia y ciclo de vida de los datos - PRA2 Limpieza y Preprocesado: Heart Attack Analysis & Prediction Dataset

Vanessa Moreno González, Manuel Ernesto Martínez Martín

27 de mayo 2023

Índice

| 1. | Descripción del dataset | 2 |
|----|--|--------------------|
| 2. | Integración y selección de variables | 4 |
| 3. | Limpieza de los datos 3.1. ¿Los datos contienen ceros o elementos vacíos? | 7 8 9 |
| 4. | Análisis de los datos 4.1. Selección de los grupos de datos que se quieren analizar/comparar | 10 |
| 5. | Representación de los resultados | 19 |
| 6. | Resolución del problema | 19 |
| 7. | Código | 19 |
| 8. | Vídeo | 19 |

1. Descripción del dataset

Este dataset trae dos ficheros heart.csv y o2Saturation.csv y es importante porque proporciona información sobre factores relacionados con enfermedades cardíacas, como edad, sexo, síntomas otros datos médicos. Ya que con el se puede entender mejor la enfermedad y hacer un análisis para detectar cuando se puede estar en riesgo de ataque cardíaco, sabiendo esto se pueden desarrollar modelos predictivos que tomen decisiones para ayudar a prevenir un ataque cardíaco.

El dataset es el propuesto en el enunciado de la práctica y se ha extraído de kaggle: **Heart Attack Analysis** & **Prediction Dataset**

Contenido del dataset

Las variables que tiene el dataset son: age, sex, cp, trtbps, chol, fbs, restecg, thalachh, exng, oldpeak, slp, caa, thall y output. Siendo output la variable objetivo. A continuación se detallan más en profundidad.

- age: Edad del paciente.
- sex: Género del paciente.
 - θ : Femenino
 - 1: Masculino
- cp: Tipo de dolor en el pecho.
 - θ : Angina típica
 - 1: Angina atípica
 - 2: Dolor no anginal
 - 3: Asintomático
- trtbps: Presión arterial en reposo (en mm Hg).
- chol: Colesterol en mg/dl medido mediante un sensor BMI.
- fbs: Nivel de azúcar en sangre en ayunas (> 120 mg/dl).
 - 1: Verdadero
 - θ : Falso
- restecg: Resultados electrocardiográficos en reposo.
 - θ : Normal
 - 1: Anormalidad con inversiones de onda ST-T y/o alteraciones del segmento ST > 0.05 mV
 - 2: Hipertrofia ventricular izquierda
- thalachh: Ritmo cardíaco máximo alcanzado.
- exng: Angina inducida por ejercicio.
 - 1: Sí
 - θ: No
- oldpeak: Diferencia entre la depresión del segmento ST durante el ejercicio y durante el descanso en un electrocardiograma.
- slp: Pendiente del segmento ST durante el ejercicio en la prueba de esfuerzo.
 - 1: Ascendente
 - 2: Plana
 - 3: Descendente
- caa: Número de vasos principales (0-3).
- thall: Talasemia, trastorno hereditario de la sangre caracterizado por un menor nivel de hemoglobina.
 - 0: Ausencia
 - 1: Talasemia normal
 - 2: Talasemia fija defectuosa
 - 3: Talasemia Reversible defectuosa
- output: Variable objetivo.
 - θ : Menor probabilidad de ataque al corazón
 - 1: Mayor probabilidad de ataque al corazón

Análisis inicial

Verificamos la estructura del juego de datos principal y el tipo de datos con los que R ha interpretado cada variable, y si, corresponde a la descripción de las variables del fichero original:

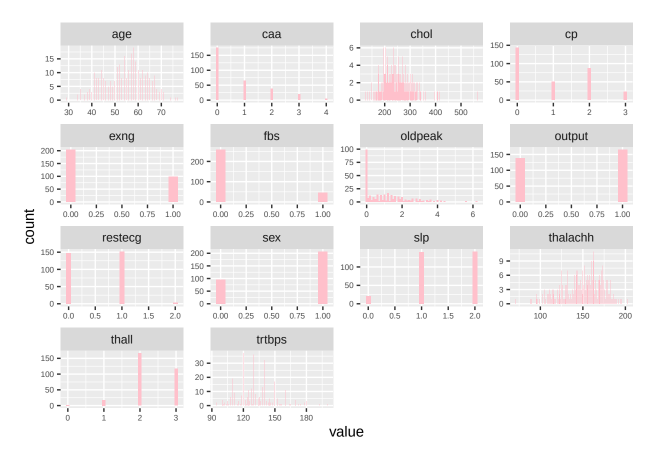
```
'data.frame':
                    303 obs. of 14 variables:
                     63 37 41 56 57 57 56 44 52 57 ...
##
   $ age
##
   $ sex
                     1 1 0 1 0 1 0 1 1 1 ...
              : int
##
   $ ср
              : int
                     3 2 1 1 0 0 1 1 2 2 ...
##
   $ trtbps
                     145 130 130 120 120 140 140 120 172 150 ...
              : int
##
   $ chol
              : int
                     233 250 204 236 354 192 294 263 199 168 ...
##
                     1 0 0 0 0 0 0 0 1 0 ...
   $ fbs
              : int
##
   $ restecg : int
                     0 1 0 1 1 1 0 1 1 1 ...
   $ thalachh: int
                     150 187 172 178 163 148 153 173 162 174 ...
##
                     0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 ...
##
   $ exng
              : int
                     2.3 3.5 1.4 0.8 0.6 0.4 1.3 0 0.5 1.6 ...
##
   $ oldpeak : num
                     0 0 2 2 2 1 1 2 2 2 ...
##
   $ slp
              : int
##
                     0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 ...
   $ caa
              : int
                    1 2 2 2 2 1 2 3 3 2 ...
##
   $ thall
              : int
                    1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
   $ output : int
```

Observamos que todas las variables se han cargado como númerica discreta a excepción de **oldpeak** que se ha cargado como númerica continua.

A continuación realizaremos una visión general del dataset.

glimpse(heartAttack)

```
## Rows: 303
## Columns: 14
            <int> 63, 37, 41, 56, 57, 57, 56, 44, 52, 57, 54, 48, 49, 64, 58, 5~
## $ age
            <int> 1, 1, 0, 1, 0, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 0, 0, 1, 0, 1~
## $ sex
## $ cp
            <int> 3, 2, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 2, 2, 0, 2, 1, 3, 3, 2, 2, 3, 0, 3, 0~
            <int> 145, 130, 130, 120, 120, 140, 140, 120, 172, 150, 140, 130, 1~
## $ trtbps
            <int> 233, 250, 204, 236, 354, 192, 294, 263, 199, 168, 239, 275, 2~
## $ chol
            <int> 1, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 1, 0, 0, 0, 0, 1, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0~
## $ fbs
## $ restecg
            <int> 0, 1, 0, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1~
## $ thalachh <int> 150, 187, 172, 178, 163, 148, 153, 173, 162, 174, 160, 139, 1~
            <int> 0, 0, 0, 0, 1, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 1, 0, 0, 0, 0, 0~
## $ exng
## $ oldpeak <dbl> 2.3, 3.5, 1.4, 0.8, 0.6, 0.4, 1.3, 0.0, 0.5, 1.6, 1.2, 0.2, 0~
## $ slp
            <int> 0, 0, 2, 2, 2, 1, 1, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 1, 2, 1, 2, 0, 2, 2, 1~
            ## $ caa
## $ thall
            <int> 1, 2, 2, 2, 2, 1, 2, 3, 3, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 3~
## $ output
            library(dplyr)
library(tidyr)
library(ggplot2)
heartAttack %>%
 select_if(is.numeric) %>%
 gather() %>%
 ggplot(aes(value)) +
 geom_bar(fill = "pink") +
 facet_wrap(~ key, scales = 'free') +
 theme(axis.text = element_text(size = 6))
```



Observamos como sex, caa, cp, fbs, restecg, exng, slp y thall contienen un número limitado de valores únicos, por lo que, probablemente, esten representando variables categóricas.

Comprobaremos, según la descripción oficial del dataset del punto anterior, que és cada variable y si nuestro análisis inicial es correcto.

Según la descripción oficial, observamos que nuestra suposición es correcta, y que,a excepción de caa, sex, cp, fbs, restecg, exng, slp y thall son variables categóricas. Por lo tanto, las convertiremos:

```
# Definimos las variables que hemos indentificado como categoricas
categorical_var <- c("sex", "cp", "fbs", "restecg", "exng", "slp", "thall")

# Iterar sobre cada variable y la convertimos a factor
for (variable_name in categorical_var) {
   heartAttack[[variable_name]] <- as.factor(heartAttack[[variable_name]])
}</pre>
```

Ahora definiremos otra variable que contenga el nombre de las variables identificadas como númericas:

```
numerical_var <- c("age", "trtbps", "chol", "thalachh", "oldpeak", "caa")</pre>
```

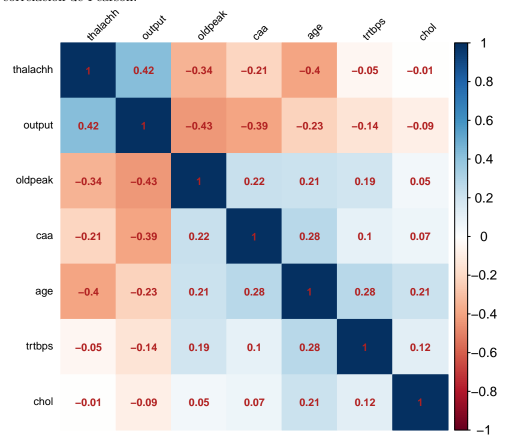
2. Integración y selección de variables

Observando los dos ficheros csv, heart.csv tiene 14 variables y 303 registros mientras que o2Saturation.csv con 1 variable y 3585 registros.

Aunque el nivel de saturación de oxigeno pueda ser importante para los ataques cardíacos, no hay manera de

juntar los dos conjuntos de datos en uno solo debido a que no hay un identificador de paciente, por lo que solo usaremos heart.csv.

Para la selección de los datos, comprobaremos la correlación entre ellas. En el caso de las variables numericas, realizaremos la correlación de Pearson:



Tanto una correlación positiva como una muy negativa son interesantes para la selección de variables. Centrándonos en la fila de la variable objetivo output se tienen los siguientes valores:

Visualizamos la correlación de Pearson de la variable "output" versus el resto cor_pearson_output

Se puede tomar como referencia 0.15 como umbral para comprobar las variables que no son necesarias para el estudio, siempre en valor absoluto. En este caso para el coeficiente de correlación de pearson se tienen age, trtbps, thalachh, oldpeak y caa como variables aptas y chol como poco importante.

Para las variables categóricas numéricas seria más apropiado hacer un test de Fisher o un Chi-squared.

Se va a proceder a hacer uso del test de Fisher con fisher.test()

$$p = \frac{\binom{a+b}{a} \cdot \binom{c+d}{c}}{\binom{n}{a+c}}$$
Creamos una lista vacía para almacenar los resultados de las pruebas de Fisher fisher_results <- list()
Iteramos sobre cada variable categórica for (var in categorical_var) {

```
fisher_result <- fisher.test(heartAttack[[var]], heartAttack$output)
fisher_results[[var]] <- fisher_result
}</pre>
```

Visualizamos los resultados obtenidos del test de Fisher:

```
fisher_results
```

```
## $sex
##
## Fisher's Exact Test for Count Data
##
## data: heartAttack[[var]] and heartAttack$output
## p-value = 1.042e-06
## alternative hypothesis: true odds ratio is not equal to 1
## 95 percent confidence interval:
## 0.1519598 0.4783553
## sample estimates:
## odds ratio
## 0.2731136
##
##
## $cp
##
## Fisher's Exact Test for Count Data
## data: heartAttack[[var]] and heartAttack$output
## p-value < 2.2e-16
## alternative hypothesis: two.sided
##
##
## $fbs
##
## Fisher's Exact Test for Count Data
##
## data: heartAttack[[var]] and heartAttack$output
## p-value = 0.6308
## alternative hypothesis: true odds ratio is not equal to 1
## 95 percent confidence interval:
## 0.4308961 1.6975867
## sample estimates:
## odds ratio
## 0.8544825
##
##
## $restecg
##
## Fisher's Exact Test for Count Data
## data: heartAttack[[var]] and heartAttack$output
## p-value = 0.003629
## alternative hypothesis: two.sided
##
##
## $exng
```

```
##
   Fisher's Exact Test for Count Data
##
##
## data: heartAttack[[var]] and heartAttack$output
## p-value = 1.76e-14
## alternative hypothesis: true odds ratio is not equal to 1
## 95 percent confidence interval:
   0.07259027 0.23708719
## sample estimates:
  odds ratio
     0.133146
##
##
## $slp
##
##
   Fisher's Exact Test for Count Data
##
## data: heartAttack[[var]] and heartAttack$output
## p-value = 1.165e-11
## alternative hypothesis: two.sided
##
##
## $thall
##
  Fisher's Exact Test for Count Data
##
## data: heartAttack[[var]] and heartAttack$output
## p-value < 2.2e-16
## alternative hypothesis: two.sided
```

Se entiende entonces que las variables que tienen un *p-valor* por debajo de un nivel de significancia de 0.05 son consideradas buenas para ser escogidas para el análisis, es decir estas variables tienen un buen nivel estadístico de significancia y aportan información a los posibles modelos en las que se incluyan. De las variables categoricas seleccionadas todas menos **fbs** tienen un p-valor por debajo de 0.05.

Puesto que fbs no es una variable significativa se va a evitar su uso.

3. Limpieza de los datos

Volvemos a comprobar la estructura de los datos con str(), para verificar que los cambios realizados anteriormente se han ejecutado correctamente.

```
'data.frame':
                    303 obs. of 14 variables:
              : int 63 37 41 56 57 57 56 44 52 57 ...
   $ age
              : Factor w/ 2 levels "0", "1": 2 2 1 2 1 2 1 2 2 2 ...
##
   $ ср
              : Factor w/ 4 levels "0", "1", "2", "3": 4 3 2 2 1 1 2 2 3 3 ...
##
   $ trtbps : int 145 130 130 120 120 140 140 120 172 150 ...
   $ chol
              : int 233 250 204 236 354 192 294 263 199 168 ...
##
   $ fbs
              : Factor w/ 2 levels "0", "1": 2 1 1 1 1 1 1 1 2 1 ...
   $ restecg : Factor w/ 3 levels "0","1","2": 1 2 1 2 2 2 1 2 2 2 ...
   $ thalachh: int 150 187 172 178 163 148 153 173 162 174 ...
              : Factor w/ 2 levels "0", "1": 1 1 1 1 2 1 1 1 1 1 ...
   $ oldpeak : num 2.3 3.5 1.4 0.8 0.6 0.4 1.3 0 0.5 1.6 ...
```

```
## $ slp : Factor w/ 3 levels "0","1","2": 1 1 3 3 3 2 2 3 3 3 ...
## $ caa : int 0 0 0 0 0 0 0 0 0 ...
## $ thall : Factor w/ 4 levels "0","1","2","3": 2 3 3 3 3 2 3 4 4 3 ...
## $ output : int 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
```

Como se puede observar las variables categóricas ya estan en tipo factor.

Y ahora se va a ver un resumen general de cada una de las variables con sus valores máximos, mínimos media, mean y cuartiles utilizando la función summary(). Es aquí donde en los casos numéricos se pueden ver si hay valores imposibles de cumplir tanto en máximos como en mínimos.

```
##
                                            trtbps
                                                              chol
                                                                          fbs
         age
                      sex
                              ср
##
                                                                          0:258
    Min.
            :29.00
                     0:96
                              0:143
                                               : 94.0
                                                                 :126.0
                                       Min.
                                                         Min.
##
    1st Qu.:47.50
                     1:207
                              1: 50
                                       1st Qu.:120.0
                                                         1st Qu.:211.0
                                                                          1: 45
##
    Median :55.00
                              2: 87
                                       Median :130.0
                                                         Median :240.0
##
    Mean
            :54.37
                              3: 23
                                       Mean
                                               :131.6
                                                         Mean
                                                                 :246.3
##
    3rd Qu.:61.00
                                       3rd Qu.:140.0
                                                         3rd Qu.:274.5
##
    Max.
            :77.00
                                       Max.
                                               :200.0
                                                         Max.
                                                                 :564.0
##
    restecg
                thalachh
                                          oldpeak
                                                        slp
                              exng
                                                                      caa
##
    0:147
             Min.
                     : 71.0
                              0:204
                                               :0.00
                                                        0: 21
                                                                Min.
                                                                        :0.0000
                                       Min.
##
             1st Qu.:133.5
                              1: 99
                                       1st Qu.:0.00
                                                                1st Qu.:0.0000
    1:152
                                                        1:140
##
    2:
             Median :153.0
                                       Median:0.80
                                                        2:142
                                                                Median: 0.0000
##
             Mean
                    :149.6
                                       Mean
                                               :1.04
                                                                Mean
                                                                        :0.7294
##
             3rd Qu.:166.0
                                       3rd Qu.:1.60
                                                                3rd Qu.:1.0000
##
             Max.
                    :202.0
                                       Max.
                                               :6.20
                                                                Max.
                                                                        :4.0000
    thall
##
                 output
##
    0: 2
             Min.
                     :0.0000
    1: 18
             1st Qu.:0.0000
##
##
    2:166
             Median :1.0000
##
    3:117
             Mean
                     :0.5446
##
             3rd Qu.:1.0000
##
                    :1.0000
             Max.
```

De la variable caa se tenían identificados valores de 0 a 3, pero el valor máximos es 4.

3.1. ¿Los datos contienen ceros o elementos vacíos?

Cuando en un dataset se tienen datos nulos, hay una serie de estrategias a seguir para solucionar esto y que el juego de datos se pueda usar:

- Eliminación de los registros, esto a veces no es adecuado porque puede perderse mucha información que hay en otras variables que pueden ser más importantes.
- Imputación de un valor que puede ser: utilizar la media, la mediana, la moda, interpolación, utilización de los vecinos cercanos, u otros métodos.

Búsqueda de ceros

Tenemos algunas variables categóricas en formato numérico en nuestro conjunto de datos. Estas variables no se pueden considerar en la búsqueda de ceros, ya que el valor 0 es una de las posibles categorías para cada una de ellas. Las variables categóricas en formato numérico son sex, cp, fbs, restecg, exng, slp,caa, thall y la target output. De las cuales son dicotomicas sex, fbs, exng y output.

También en el resumen mostrado anterior se podía ver a simple vista si alguna variable tenía 0 si este fuera su valor mínimo.

Para buscar los valores nulos podemos usar colSums() y comprobando con un = como a continuación

```
selectedColumns <- c("age", "trtbps", "chol", "thalachh", "oldpeak")
colSums(heartAttack %>% select(all_of(selectedColumns)) == 0)
```

```
## age trtbps chol thalachh oldpeak
## 0 0 0 0 99
```

- age: Hay 0 pacientes con 0 años.
- trtbps: Hay 0 pacientes con 0 o sin presión arterial en reposo.
- chol: Hay 0 pacientes con 0 o sin medición de colesterol.
- thalachh: Hay 0 pacientes con 0 o sin ritmo cardíaco máximo alcanzado.
- oldpeak: Hay 99 pacientes con 0 o sin informar de la diferencia en segmento ST con electrocardiograma.

Búsqueda de NAs

Para buscar los valores nulos podemos usar de nuevo colSums() pero ahora con is.na()

colSums(is.na(heartAttack))

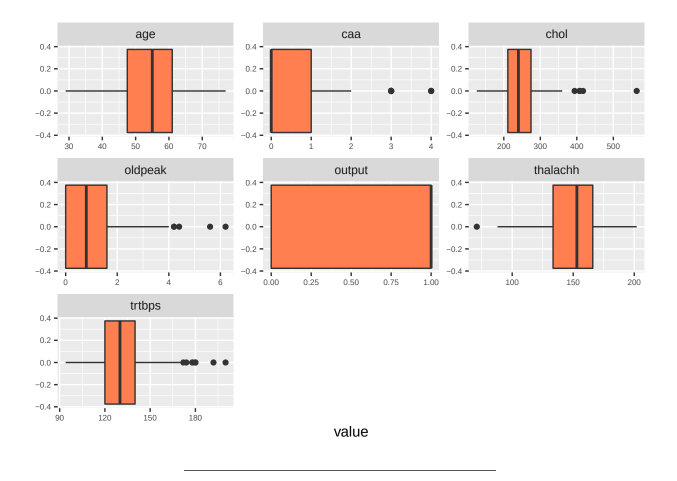
| ## | age | sex | ср | trtbps | chol | fbs | restecg | thalachh |
|----|------|---------|-----|--------|-------|--------|---------|----------|
| ## | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| ## | exng | oldpeak | slp | caa | thall | output | | |
| ## | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | | |

Como se puede observar **no hay valores NA** en este dataset, otra comprobación sería buscar valores en blanco, pero esto se haría si hubiera variables categoricas que fueran cadenas, en este caso no es necesario ya que no hay ningún valor como texto.

3.2. Identifica y gestiona los valores extremos

Visualizamos los valores atípicos de las variables númericas.

```
heartAttack %>% select_if(is.numeric) %>% gather() %>% ggplot(aes(value)) + geom_boxplot(fill="coral") + facet_wrap(~key,scales='free') + theme(axis.text=element_text(size=6))
```



4. Análisis de los datos

4.1. Selección de los grupos de datos que se quieren analizar/comparar

Deseamos conocer la relación que existe entre las siguientes variables:

- sex, cp: Queremos conocer si existen diferencias significativas entre el tipo de dolor en el pecho que experimentan las observaciones con infarto en función del sexo.
- age:Queremos conocer si la media de las variables númericas trtbps, chol son las mismas para los grupos de datos age tras realizar una discretización de esta variable. ANOVA
- output vs variables: Queremos aproximar la relación de dependencia que existe entre la probabilidad de sufrir un infarto y las variables del dataset. Regresión logistica.

4.2. Comprobación de la normalidad y homogeneidad de la varianza

SEX, CP y OUTPUT: No es necesario comprobar la normalidad y homogeneidad de la varianza, ya que aplicaremos el test chi-cuadrado, que se trata de un test no parametrico.

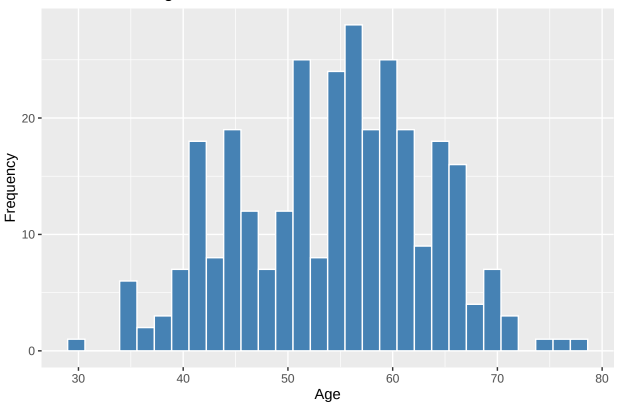
AGE: Seleccionaremos el test a aplicar en función de la normalidad y la homogeneidad de la varianza de los grupos a comparar.

El primer paso es discretizar la variable age:

```
#Visualizamos un histograma de la variable
ggplot(heartAttack, aes(x = age)) +
```

```
geom_histogram(fill = "steelblue", color = "white", bins = 30) +
labs(x = "Age", y = "Frequency", title = "Distribution of Age")
```

Distribution of Age



Discretizamos la variable en tres grupos:

```
# Calculamos los cuantiles
age_breaks <- c(0, 45, 60, 80)

# Discretizamos la variable age en grupos
heartAttack$age_discretized <- cut(heartAttack$age, breaks = age_breaks, labels = c("Jovenes", "Media",
Visualizamos el mínimo y máximo valor para age de cada grupo.

# Obtener el máximo y mínimo de la variable "age_discretized" en el conjunto de datos "heartAttack"
```

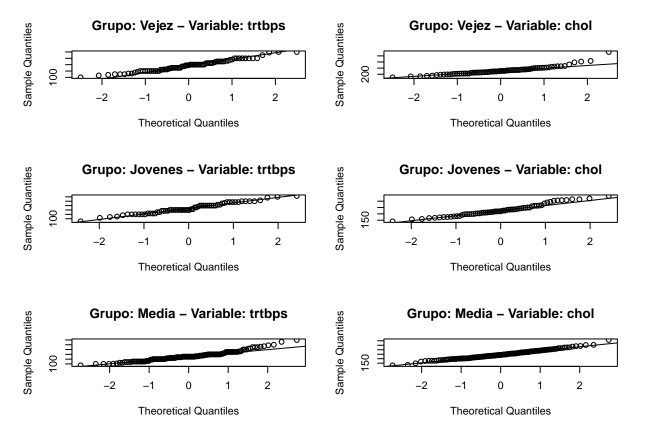
```
max_min_age <- tapply(heartAttack$age, heartAttack$age_discretized, range)

# Obtener el máximo y mínimo para el grupo "tercio1"
max_jovenes <- max_min_age[["Jovenes"]][2]
min_jovenes <- max_min_age[["Jovenes"]][1]

# Obtener el máximo y mínimo para el grupo "tercio2"
max_medio <- max_min_age[["Media"]][2]
min_medio <- max_min_age[["Media"]][1]

# Obtener el máximo y mínimo para el grupo "tercio3"
max_vejez <- max_min_age[["Vejez"]][2]
min_vejez <- max_min_age[["Vejez"]][1]</pre>
```

```
# Imprimir los valores máximo y mínimo
cat("Minimo:", min_jovenes, "Maximo:", max_jovenes, "\n")
## Mínimo: 29 Máximo: 45
cat("Minimo:", min_medio , "Maximo:", max_medio, "\n")
## Mínimo: 46 Máximo: 60
cat( "Minimo:", min_vejez, "Maximo:", max_vejez, "\n")
## Mínimo: 61 Máximo: 77
Comprobamos si las variables trtbps, chol presentan una distribución normal de manera visual, a través del
gráfico Q-Q:
#Seleccionamos los grupos
group_names <- unique(heartAttack$age_discretized)</pre>
#Configuramos la ventana
par(mfrow = c(length(group_names), 2))
#Imprimimos los graficos
for (i in 1:length(group_names)) {
 group <- group_names[i]</pre>
  group_data <- subset(heartAttack, age_discretized == group)</pre>
  # Gráfico Q-Q para trtbps
  qqnorm(group_data$trtbps, main = paste("Grupo:", group, "- Variable: trtbps"))
  qqline(group_data$trtbps)
  # Gráfico Q-Q para chol
  qqnorm(group_data$chol, main = paste("Grupo:", group, "- Variable: chol"))
  qqline(group data$chol)
```



De manera visual, parece que la variable **colesterol** en el grupo Vejez, se aleja de la recta normal en la parte derecha el gráfico. Lo mismo se observa para la variable **trtbps** en el grupo de edad Media.

Ahora realizaremos una evaluación más cuantitativa de la distribución, mediante el test Shapiro-Wilk:

```
# Comprobamos la normalidad por grupo
group_names <- unique(heartAttack$age_discretized)</pre>
for (group in group_names) {
  group_data <- subset(heartAttack, age_discretized == group)</pre>
  shapiro_test_chol <- shapiro.test(group_data$chol)</pre>
  shapiro_test_trtbps <- shapiro.test(group_data$trtbps)</pre>
  cat("Grupo:", group, "\n")
  cat("El p-value de chol es:", shapiro_test_chol$p.value, "\n")
  cat("El p-value de trtbps es:", shapiro test trtbps$p.value, "\n")
  if (shapiro_test_chol$p.value >= 0.05) {
    cat("La variable 'colesterol' en el grupo", group, "sigue una distribución normal.\n")
  } else {
    cat("La variable 'colesterol' en el grupo", group, "no sigue una distribución normal.\n")
  }
   if (shapiro_test_trtbps$p.value >= 0.05) {
    cat("La variable 'trtbps' en el grupo", group, "sigue una distribución normal.\n")
  } else {
    cat("La variable 'trtbps' en el grupo", group, "no sigue una distribución normal.\n")
```

```
cat("\n")
}
## Grupo: Vejez
## El p-value de chol es: 5.001049e-06
## El p-value de trtbps es: 0.1739525
## La variable 'colesterol' en el grupo Vejez no sigue una distribución normal.
## La variable 'trtbps' en el grupo Vejez sigue una distribución normal.
##
## Grupo: Jovenes
## El p-value de chol es: 0.07891974
## El p-value de trtbps es: 0.2936327
## La variable 'colesterol' en el grupo Jovenes sigue una distribución normal.
## La variable 'trtbps' en el grupo Jovenes sigue una distribución normal.
##
## Grupo: Media
## El p-value de chol es: 0.2900424
## El p-value de trtbps es: 2.96224e-05
## La variable 'colesterol' en el grupo Media sigue una distribución normal.
## La variable 'trtbps' en el grupo Media no sigue una distribución normal.
```

Observamos como se cumple lo que hemos visualizado en los gráficos Q-Q y para los grupos vejez y media, la variable chol y trtbps no presentan una distribución normal. Por lo que, descartamos el test de ANOVA de una via y aplicaremos Kruskal-Wallis que no asume una distribución normal en los datos.

No es necesario comprobar la homogeneidad de los datos ya que al no cumplir el criterio de normalidad, aplicaremos un test no parámetrico.

OUTPUT VS VARIABLES: Aproximaremos la relación de dependencia entre la variable dependiente output y el resto de variables. En este caso, no es necesario que las variables presenten una distribución normal, ya que emplearemos la regresión logística, y estos supuestos no son requisitos para el modelo.

4.3. Aplicación de pruebas estadísticas para comparar los grupos de datos CHI-CUADRADO

Para analizar las diferencias entre el tipo de dolor en el pecho y el sexo en las observaciones con infarto realizaremos la prueba de chi-cuadrado.

El primer paso es seleccionar únicamente las observaciones con output 1.

```
infarto <- subset(heartAttack, output== 1)</pre>
```

Calculamos, la frecuencia, en una tabla, con el tipo de dolor en el pecho y el sexo.

```
tabla <- table(infarto$cp, infarto$sex)
tabla</pre>
```

Realizamos la prueba chi-cuadrado:

```
# Prueba de chi-cuadrado
chi_square <- chisq.test(tabla)

# Imprimimos los resultados
print(chi_square)

##
## Pearson's Chi-squared test
##
## data: tabla
## X-squared = 3.6066, df = 3, p-value = 0.3072</pre>
```

El resultado de p-value superior a 0,05 indica que no se encuentran diferencias significativas para el tipo de dolor en el pecho y el sexo dentro de la población que sufre un infarto.

KRUSKAL-WALLIS

Para comparar las variables **trtbps** y **chol** entre los grupos de edad **Jovenes, Media y Vejez**, y como sabemos que no se cumple en supuesto de normalidad de los datos en cada grupo, aplicaremos Kruskal_Wallis.

Nuestra hipotesis son:

- ** Hipotesis nula (HO): No hay diferencias significativas de la media del valor trtbps y chol entre los diferentes grupos de edad.
- ** Hipotesis alternativa (H1): Hay diferencias significativas de la media del valor trtbps y chol entre los diferentes grupos de edad.

Realizamos el test de Kruskal-Wallis para la presión arterial y los diferentes grupos de edad:

```
kruskal.test(trtbps~age_discretized, data=heartAttack)
```

```
##
## Kruskal-Wallis rank sum test
##
## data: trtbps by age_discretized
## Kruskal-Wallis chi-squared = 20.185, df = 2, p-value = 4.138e-05
```

Realizamos el test de Kruskal-Wallis para el colesterol y los diferentes grupos de edad:

```
kruskal.test(chol~age_discretized, data=heartAttack)
```

```
##
## Kruskal-Wallis rank sum test
##
## data: chol by age_discretized
## Kruskal-Wallis chi-squared = 10.993, df = 2, p-value = 0.004101
```

Los valores de p obtenidos en ambos test, son inferiores a 0.05, por lo que podemos rechazar la hipotesis nula y concluir que el valor de colesterol y presión sanguinea varia en función del grupo de edad de las observaciones.

REGRESIÓN LOGISTICA

Por último, aproximaremos la relación de dependencia entre la variable dependiente **output** y **el resto de variables** mediante una regresión logistica.

Dividimos los datos entre train y test.

```
#Utilizaremos el 70% para train y el 30% para test
set.seed(23)
train_index <- sample(1:nrow(heartAttack), nrow(heartAttack) * 0.7)</pre>
```

```
train <- heartAttack[train_index, ]</pre>
test <- heartAttack[-train_index, ]</pre>
Ajustamos el modelo de regresión logistica.
model <- glm(output ~ ., data = train, family = binomial)</pre>
Visualizamos el resultado del modelo:
# Obtenemos los resultados del modelo
summary(model)
##
## Call:
## glm(formula = output ~ ., family = binomial, data = train)
## Deviance Residuals:
##
      Min
                      Median
                 10
                                           Max
## -2.4284 -0.4601
                      0.1278
                               0.4834
                                        2.4724
##
## Coefficients:
##
                         Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
## (Intercept)
                                    4.161755 -0.003 0.997461
                        -0.013246
                         0.066110
                                    0.058969
                                               1.121 0.262244
## age
                                    0.623462 -2.600 0.009335 **
## sex1
                        -1.620719
## cp1
                        1.626966
                                    0.698908
                                              2.328 0.019919 *
## cp2
                        1.944191
                                    0.568521
                                               3.420 0.000627 ***
## cp3
                         2.107814
                                    0.764826
                                               2.756 0.005852 **
## trtbps
                        -0.019821
                                    0.013263 -1.494 0.135056
## chol
                        -0.003682
                                    0.004510 -0.816 0.414244
## fbs1
                         0.379609
                                    0.691762
                                              0.549 0.583172
## restecg1
                        0.676121
                                    0.463103
                                              1.460 0.144296
## restecg2
                        -0.780613
                                    2.746399 -0.284 0.776233
## thalachh
                        0.010885
                                    0.014418
                                              0.755 0.450296
## exng1
                        -0.836982
                                    0.518187 -1.615 0.106265
## oldpeak
                        -0.466953
                                    0.265264 -1.760 0.078352 .
                        -0.765474
                                    1.066103 -0.718 0.472751
## slp1
## slp2
                        -0.325458
                                    1.178365 -0.276 0.782399
                        -0.604750
## caa
                                    0.218450 -2.768 0.005634 **
## thall1
                         0.930690
                                    2.301646
                                              0.404 0.685949
## thall2
                                    2.199449
                                               0.737 0.460885
                         1.621853
## thall3
                         0.173363
                                    2.207966
                                               0.079 0.937417
## age_discretizedMedia -1.114205
                                    0.933980 -1.193 0.232883
## age_discretizedVejez -1.791554
                                    1.578239 -1.135 0.256308
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## (Dispersion parameter for binomial family taken to be 1)
##
       Null deviance: 293.42 on 211 degrees of freedom
## Residual deviance: 145.52 on 190 degrees of freedom
## AIC: 189.52
##
```

Observamos que las variables que son estadísticamente significativas para output son cp, restecg, oldpeak

Number of Fisher Scoring iterations: 6

```
y caa.
```

```
Por lo tanto, volvemos a realizar un modelo con solo esas variables.
```

```
# Ajustamos un nuevo modelo con las variables significativas
model_2 <- glm(output ~ cp + restecg + oldpeak + caa, data = train, family = binomial)</pre>
summary(model_2)
##
## Call:
## glm(formula = output ~ cp + restecg + oldpeak + caa, family = binomial,
##
       data = train)
##
## Deviance Residuals:
       Min
                 1Q
                      Median
                                   3Q
                                           Max
## -2.4296 -0.6862
                      0.3276
                               0.6732
                                        2.2633
##
## Coefficients:
##
               Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
## (Intercept) 0.02819 0.36506 0.077 0.938458
## cp1
                2.04886
                           0.54342
                                    3.770 0.000163 ***
                           0.44975
                                    5.121 3.04e-07 ***
## cp2
                2.30319
                           0.68860
## cp3
                2.44321
                                     3.548 0.000388 ***
## restecg1
               0.56653
                           0.36362
                                    1.558 0.119225
## restecg2
               0.17278
                           1.87059
                                    0.092 0.926405
## oldpeak
               -0.83292
                           0.20339 -4.095 4.22e-05 ***
                           0.18123 -3.889 0.000100 ***
## caa
               -0.70488
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## (Dispersion parameter for binomial family taken to be 1)
##
##
       Null deviance: 293.42 on 211 degrees of freedom
## Residual deviance: 190.62 on 204 degrees of freedom
## ATC: 206.62
##
## Number of Fisher Scoring iterations: 5
Evaluamos el modelo. Predeciremos la variable output para el conjunto de test, y compararemos con los
```

resultados reales. Visualizaremos la matriz de confusión.

```
#Predecimos
predicted <- predict(model_2, newdata = test, type = "response") > 0.5
#realizamos la matriz de confusion
confusion_matrix <- table(predicted, test$output)</pre>
# Normalizamos la matriz de confusión
normalized_confusion_matrix <- prop.table(confusion_matrix, margin = 1)</pre>
# Visualizamos la matriz de confusión normalizada
print(normalized_confusion_matrix)
```

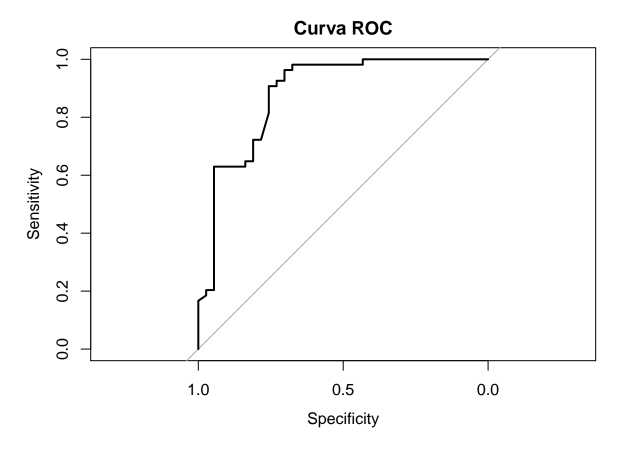
```
##
## predicted
                       0
                                  1
```

```
## FALSE 0.8235294 0.1764706
## TRUE 0.1578947 0.8421053
```

Por ultimo, calcuaremos la curva ROC y evaluamos el modelo con el coeficiente AUC, que indica el valor del area bajo la curva.

Visualizamos la curva:

```
plot(roc_obj, main = "Curva ROC")
```



Visualizamos el valor del coeficiente bajo la curva:

auc

```
##
## Call:
## roc.default(response = test$output, predictor = predicted_probs)
##
## Data: predicted_probs in 37 controls (test$output 0) < 54 cases (test$output 1).
## Area under the curve: 0.8829</pre>
```

Del resultado del modelo podemos concluir que:

La ecuación del modelo ajustado es logit(p) = 0.4046 + 1.5603 * cp1 + 2.1369 * cp2 + 1.8318 * cp3 + 0.6486 * restecg1 - <math>13.0644 * restecg2 - 0.9669 * oldpeak - 0.6658 * caa

- Las variables que presentan significancia respecto la variable de salida (infarto) son cp, restecg, oldpeak y caa
- Los coeficientes de la ecuación del modelo indican por cada unidad que aumenta es varariable, cuanto aumenta el log-odds de la variable output.

| ■ El valor de AUC de 0 | ,8769 indica un buen rendimiento del modelo. | |
|------------------------|--|--|
| 5. Representación | n de los resultados | |
| 6. Resolución del | problema | |
| 7. Código FIXME | | |
| 8. Vídeo | | |

 \blacksquare La matriz de confusión normalizada indica que el modelo predice el 84,21 % de los valores falsos correctamente, con una tasa de error del 15,79 %. Igualmente el modelo predice correctamente el 77,36 %

de los casos de infarto, con una tasa de error del 22,64 %.