

Statistica base

Paolo Bosetti (paolo.bosetti@unitn.it)

Indice

T	Nui	meri casuali e Distribuzioni	1	
	1.1	Distribuzioni di probabilità discrete	1	
	1.2	Distribuzioni di probabilità continue	3	
2	Lettura e scrittura file			
	2.1	Scrivere file	5	
		Leggere da file		
3	Statistica descrittiva			
	3.1	Stimatori	6	
	3.2	Metodi grafici	8	
4	Statistica inferenziale 10			
	4.1	Test di Student	10	
	4.2	ANOVA a una via	10	
	4.3			
	4.4	Test di Tukey	10	
	4.5	Verifica di normalità		
5	Pia	ni fattoriali	10	

1 Numeri casuali e Distribuzioni

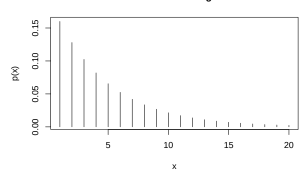
R dispone di una completa serie di funzioni per la gestione di numeri casuali, dalla generazione al calcolo della distribuzione. Le funzioni hanno nomi costituiti secondo questo schema: <r|d|p|q><dist_name>(), dove dist_name è un nome breve per la corrispondente distribuzione (ad es. norm per la normale) e il prefisso sta per:

- r (random): genera numeri casuali
- d (density): functione densità di distribuzione (Probability Density Function, PDF)
- p (probability): funzione di probabilità cumulata (Cumulative Distribution Function, CDF)
- q (quantile): funzione quantile, inversa della CDF

1.1 Distribuzioni di probabilità discrete

Le distribuzioni discrete hanno valore solo sui numeri interi. Le più comuni sono geom (geometrica), binom (binomiale), pois (Poisson) I grafici vengoni generalmente riportati con linee verticali, usando l'opzione typ="h" nei comandi di plot:

Densità di distribuzione geometrica



La CDF è invece preferibile plottarla a step, opzione typ="s". Per chiarezza, confrontare il grafico otenuto con typ="S" (maiuscolo).

Inoltre, ricordarsi che la CDF della variabile casuale X può riportare la coda alta (upper tail):

$$F_{X,U}(x) = P(X \le x) = \sum_{x_i \le x} p(x_i)$$

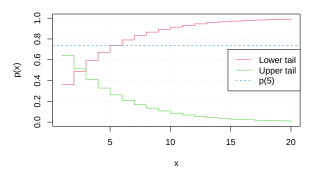
e la coda bassa (lower tail):

$$F_{X,L}(x) = \mathcal{P}(X > x) = \sum_{x_i > x} p(x_i)$$

Per default, R considera la lower tail (lower.tail=TRUE):

```
plot(pgeom(x, prob=0.2),
     typ="s",
     xlab="x"
     ylab="p(x)",
     ylim=c(0,1),
     main="Densità di distribuzione geometrica",
     col="2")
lines(pgeom(x, prob=0.2, lower.tail=F),
     typ="s",
     xlab="x"
     ylab="p(x)",
     ylim=c(0,1),
     main="Densità di distribuzione geometrica",
grid()
abline(h=pgeom(5, prob=0.2), lty=2, col=4)
legend("right",
       legend=c("Lower tail", "Upper tail", "p(5)"),
       lty=c(1, 1, 2),
       col=2:4.
       bg="white")
```

Densità di distribuzione geometrica



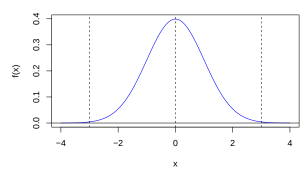
1.2 Distribuzioni di probabilità continue

Poco cambia rispetto alle distribuzioni discrete, salvo l'ovvia differenza che le funzioni hanno valore sui reali e che la CDF è definita come:

$$F_{X,U}(x) = P(X \le x) = \int_{-\infty}^{x} f(\xi) d\xi$$

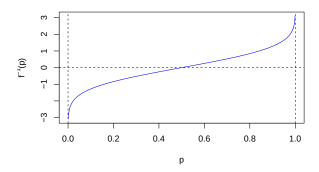
Inoltre, essendo la funzione continua posso creare il grafico con la funzione curve():

Densità di probabilità normale



Per realizzare il grafico della funzione quantile è necessario ricordarsi che essa è l'inversa della CDF e, quindi, è definita solo nell'intervallo (0,1) e va all'infinito agli estremi:

Quantile normale



Si noti la funzione TeX della librera latex2exp per inserire formule nelle etichette dei grafici $(f^{-1}(p))$.

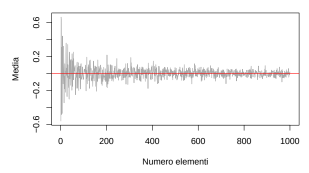
Le funzioni che cominciano con \mathbf{r} sono utili per *generare* vettori di numeri casuali. Per ottenere sempre la setessa sequenza pseudo-casuale si può impostare un seme:

```
set.seed(123)
x <- rnorm(100)
x[1:5]
## [1] -0.56047565 -0.23017749  1.55870831  0.07050839  0.12928774
cat(paste("Media:", mean(x)),
    paste("Mediana:", median(x)),
    paste("Deviazione standard:", sd(x)),
    sep="\n")
## Media: 0.0904059086362066
## Mediana: 0.0617563090775401
## Deviazione standard: 0.912815879680979</pre>
```

Si noti come le funzioni cat e paste possono essere utilizzate per comporre testo interpolato (cioè testo che contiene i valori di espressioni valutate).

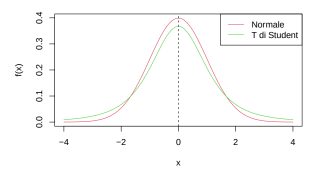
Possiamo studiare la convergenza in distribuzione:

Convergenza della media a N(0,1)



Si noti che i dati sono stati generati non con un ciclo for ma con la funzione sapply: laddove possibile, le funzioni di mappatura sono sempre più veloci di un ciclo.

Vediamo ora come utilizzare i data frame per realizzare struture dati più complesse:



Si noti come, una volta creato, è possibile aggiungere nuove colonne ad un data frame con una semplice assegnazione mediante l'operatore \$. Inoltre, la funzione plot è una funzione generica, che supporta cioè anche il metodo per la classe formula. In questo caso, la formula norm~x significa colonna norm in funzione della colonna x.

2 Lettura e scrittura file

2.1 Scrivere file

In R scrivere dati su file è relativamente semplice. Ci sono sostanzialmente tre soluzioni:

- 1. salvare oggetti in formato proprietario R: save() (e l'opposto load())
- 2. scrivere testo libero su file ASCII: cat()
- 3. scrivere dati tabulati ASCII: write.table() e write.csv()

La prima soluzione non permette lo scambio dati con altri software. La seconda soluzione è più flessibile, mentre la terza è più semplice.

In particolare, cat() e write.table() possono essere usate in sequenza per salvare una tabella anticipata da qualche riga di commento.

Per inciso, simili tabelle erano utilizzate per effetuare i T-test prima dell'avvento dei calcolatori.

```
file <- "t_values.txt"
n <- 1:120
p <- c(0.4, 0.25, 0.1, 0.05, 0.025, 0.01, 0.005, 0.0025, 0.001, 0.0005)
m <- t(sapply(n, function(x) round(qt(p, x, lower.tail=F), 3)))
rownames(m) <- as.character(n)
colnames(m) <- as.character(p)
cat(file=file, "# Quantili della distribuzione T\nDoF ")</pre>
```

```
write.table(m, "t_values.txt", quote = F, sep="\t", append=T)
head(m)
       0.4 0.25
                   0.1 0.05 0.025
                                      0.01 0.005 0.0025
                                                             0.001
                                                                     5e-04
## 1 0.325 1.000 3.078 6.314 12.706 31.821 63.657 127.321 318.309 636.619
## 2 0.289 0.816 1.886 2.920
                              4.303
                                     6.965
                                            9.925
                                                    14.089
                                                            22.327
                                                                    31.599
## 3 0.277 0.765 1.638 2.353
                              3.182
                                     4.541
                                            5.841
                                                     7.453
                                                            10.215
                                                                    12.924
## 4 0.271 0.741 1.533 2.132
                              2.776
                                     3.747
                                            4.604
                                                     5.598
                                                             7.173
                                                                     8.610
## 5 0.267 0.727 1.476 2.015
                              2.571
                                     3.365
                                            4.032
                                                     4.773
                                                             5.893
                                                                     6.869
## 6 0.265 0.718 1.440 1.943
                              2.447
                                     3.143
                                           3.707
                                                     4.317
                                                             5.208
                                                                     5.959
```

Come si vede, cat() oltre che per stampare stringhe in standard output può essere utilizzato per scrivere su file: è sufficiente passare il parametro file.

La matrice m può anche essere convertita in data frame per maggiore comodità, e esportata i in formato di interscambio CSV. Si noti comunque che write.csv() supporta in input sia matrici che data frame.

```
df <- as.data.frame(m)
write.csv(df, file="t_values_en.csv")
write.csv2(df, file="t_values_it.csv")</pre>
```

Si noti che write.csv() usa la virgola come separatore di campo e il punto come separatore dei decimali, mentre write.csv2() usa il punto e virgola come separatore di campo e la vorgola come separatore dei decimali. Quindi, write.csv2() è da usarsi se si intende importare il file creato, ad esempio, in versioni di Excel localizzate in Italiano o in lingue che usano la vorgola come separatore decimale.

2.2 Leggere da file

La lettura da file di testo libero può essere effettuata medante la funzione scan(). Tuttavia nella maggior parte dei casi è sufficiente leggere tabelle ASCII o csv. In questo caso si usano le funzioni read.table() o read.csv()/read.csv2(). Si noti che in questo caso la stringa che specifica il percorso di origine è un URI generico, quindi può essere sia un file locale che un percorso HTTP o HTTPS:

```
df <- read.table("http://repos.dii.unitn.it:8080/data/diet.dat", header=T)
str(df)

## 'data.frame': 24 obs. of 4 variables:
## $ stdOrder: int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
## $ runOrder: int 2 10 11 20 4 8 9 12 14 15 ...
## $ diet : chr "A" "A" "A" "A" ...
## $ cTime : int 60 59 63 62 65 66 67 63 64 71 ...</pre>
```

In particolare, l'opzione header=T specifica che i dati contengono i nomi delle colonne nella prima riga di intestazione.

3 Statistica descrittiva

3.1 Stimatori

È spesso utile descrivere un campione di numeri casuali mediante *indicatori* (come media, moda, mediana, deviazione standard) e mediante grafici. Tra i metodi grafici più utili ci sono gli istogrammi, di box-plot e i diagrammi quantile-quantile.

Vediamo gli stimatori più comuni:

```
v <- rnorm(10)
mean(v)
## [1] -0.2065041</pre>
```

```
median(v)
## [1] -0.1000487
var(v)
## [1] 0.6719288
sd(v)
## [1] 0.8197126
sd(v) == sqrt(var(v))
## [1] TRUE
quantile(v)
##
           0%
                      25%
                                 50%
                                            75%
                                                       100%
## -1.7821402 -0.4729879 -0.1000487 0.3573861 0.9733320
```

Si noti la funzione quantile(): l'argomento opzionale probs è il vettore di probabilità per cui si vogliono i quantili (default a seq(0, 1, 0.25)).

Purtroppo R non fornisce una funzione per calcolare la moda (cioè il valore più frequente). È però facile costruirla:

```
set.seed(123)
(1 <- sample(letters, replace = T)) # campionamento con reinserimento
   [1] "o" "s" "n" "c" "j" "r" "v" "k" "e" "t" "n" "v" "v" "z" "e" "s" "v" "v" "i"
## [20] "c" "h" "z" "g" "j" "i" "s"
unique(1) # valori unici
   [1] "o" "s" "n" "c" "j" "r" "v" "k" "e" "t" "v" "z" "i" "h" "g"
match(1, unique(1)) # indici dei valori unici che costruiscono l
   [1]
         1
           2 3 4 5 6 7 8 9 10 3 7 11 12 9 2 11 11 13 4 14 12 15 5 13
## [26]
tabulate(match(1, unique(1))) # conta le ripetizioni degli indici
## [1] 1 3 2 2 2 1 2 1 2 1 3 2 2 1 1
which.max(tabulate(match(1, unique(1)))) # posizione del massimo
## [1] 2
unique(1)[which.max(tabulate(match(1, unique(1))))] # moda
## [1] "s"
mymode <- function(x) {</pre>
  xu <- unique(x)</pre>
  xu[which.max(tabulate(match(x, xu)))]
}
mymode(1)
## [1] "s"
```

Si noti che la funzione mode () già esiste e ritorna lo storage mode di un oggetto. Inoltre, si noti che mymode () restituisce il primo elemento più frequente, tralasciando eventuali parimerito. In genere, è opportuno ordinare il vettore in modo da restituire il più comune e più grande (o più piccolo) elemento:

```
mymode(sort(1, decreasing = T))
```

```
## [1] "y"
```

E frequente il caso in cui i dati in ingresso hanno valori mancanti, rappresentabili in R con la costante speciale NA. Gli stimatori statistici hanno l'opzione na.rm (default FALSE) che specifica se rimuovere o meno i valori mancanti (e quindi modificare la dimensione del vettore) prima di calcolare la stima:

```
set.seed(123)
v <- sample(10)
v[sample(10, size=2)] <- NA
v

## [1] 3 10 2 8 NA 9 1 7 5 NA
mean(v) # nota: x + NA = NA, per ogni x
## [1] NA
mean(v, na.rm=T)
## [1] 5.625</pre>
```

Le funzioni na.fail(), na.omit() sono d'aiuto a manipolare i casi di NA, e sono automaticamente invocate dalle funzioni che supportano la gestione dei NA. Spesso si decide di sostituire i NA con valori medi dei restanti elementi:

```
v[is.na(v)] <- mean(v, na.rm=T)
v
## [1] 3.000 10.000 2.000 8.000 5.625 9.000 1.000 7.000 5.000 5.625
mean(v)
## [1] 5.625</pre>
```

Sono utili anche gli stimatori di covarianza:

$$COV(X, Y) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (x_i - \mu_x)(y_i - \mu_y)$$

e correlazione:

$$CORR(X, Y) = \frac{COV(X, Y)}{\sigma_X \sigma_Y} \in [-1, 1]$$

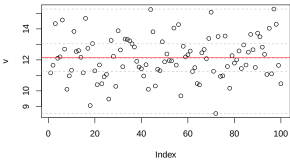
In R:

```
set.seed(123)
n <- 10
x1 <- rnorm(n, 3, 0.5)
x2 <- rnorm(n, 6, 1)
x3 <- x1 * 2 + rnorm(n, sd=0.1)
c(cov(x1, x2), cov(x1, x3))
## [1] 0.2859477 0.4368317
c(cor(x1, x2), cor(x1, x3))
## [1] 0.5776151 0.9957156</pre>
```

3.2 Metodi grafici

È spesso utile rappresentare un vettore di dati casuali mediante metodi grafici. Possiamo utilizzare un diagramma a dispersione per visalizzare l'andamento ed evidenziare eventuali tendenze, e un istogramma per studiarne la distribuzione. La funzione kernel densty è inoltre una versione continua dell'istogramma, molto utile quando la dimensione del campione è molto grande.

```
set.seed(123)
n <- 100
v <- rnorm(n, 12, 1.5)
plot(v)
abline(h=quantile(v), col="gray", lty=2)
abline(h=mean(v), col="red")</pre>
```

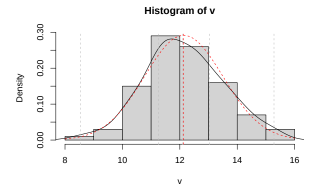


La serie non mostra tendenze o pattern (ovviamente!) e studiando i quantili osserviamo che la distribuzione appare leggermente gobab a sinistra, dato che la mediana è leggermente più bassa della media.

L'istogramma è creato dalla funzione hist(). Il numero di canne, o bin, in un istogramma è controllato dall'argomento breaks, che accetta o un vettore di punti di interruzione, o il nome dell'algoritmo ("Sturges", "Scott", "FD"/"Freedman-Diaconis").

La versione continua dell'istogramma è ottenuta con la funzione density(), che è utile confrontare con la distribuzione di riferimento (in questo caso la normale):

```
hist(v, freq=F) # freq=T riporta i conteggi invece delle frequenze
lines(density(v))
curve(dnorm(x, mean(v), sd(v)), col="red", lty=2, add=T)
abline(v=quantile(v), col="gray", lty=2)
abline(v=mean(v), col="red", lty=2)
```



La densità e l'istogramma confermano una leggera gobba a sinistra, anche se—come c'era da aspettarsi—il campione appare distribuito normalmente.

La verifica di normalità è un tema molto importante in statistica: generalmente si preferisce associare a tale verifica un test statistico che consenta di associare una probabilità di errore al risultato (come vedremo nel capitolo successivo). Tuttavia i metodi grafici risultano comunque utili a integrare i test. Ancora più utile dell'istogramma è il **diagramma quantile-quantile** (o QQ-plot), che confronta i quantili teorici con quelli campionari. Tanto più il grafico è allineato alla diagonale, tanto più la distribuzione del campione è simile a quella di riferimento (tipicamente la normale).

```
vu <- runif(length(v), 8, 15)
par(mfrow=c(1,2)) # grafici multipli su una riga, due colonne</pre>
```

```
qqnorm(v, main="Campione normale")
qqline(v, col="red")
qqnorm(vu, main="Campione uniforme")
qqline(vu, col="red")
```

Campione normale

Samble On a property of the control of the contr

Theoretical Quantiles

Campione uniforme

4 Statistica inferenziale

- 4.1 Test di Student
- 4.2 ANOVA a una via
- 4.3 ANOVA a due vie
- 4.4 Test di Tukey
- 4.5 Verifica di normalità
- 5 Piani fattoriali