

— Parte 1. —

Statistica base con GNU-R

Paolo Bosetti (paolo.bosetti@unitn.it)

Indice

1	Nun	neri casuali e Distribuzioni	2
	1.1	Distribuzioni di probabilità discrete	2
	1.2	Distribuzioni di probabilità continue	3
2	Lett	rura e scrittura file	6
	2.1	Scrivere file	6
	2.2	Leggere da file	7
3	Stat	istica descrittiva	7
	3.1	Stimatori	7
	3.2	Metodi grafici	9
4	Stat	istica inferenziale	12
	4.1	Test di Student	12
		4.1.1 A un campione	12
		4.1.2 A due campioni	14
		4.1.3 T-test accoppiato	15
		4.1.4 Curve caratteristiche operative	16
	4.2	ANOVA a una via	17
	4.3	Test di Tukey	20
	4.4	ANOVA a due vie	
	4.5	Verifica di normalità	22
	4.6	Altri test	23
		4.6.1 Chi-quadro	23
		4.6.2 Kolmogorov-Smirnov	23
5	Piar	· · ·	24
	5.1	Caso 1: piano fattoriale completo	_
		5.1.1 Definizione fattori	24
		5.1.2 Progettazione piano fattoriale	25
		5.1.3 Design matrix	25
		5.1.4 Randomizzazione	25
		5.1.5 Raccolta dati	26
		5.1.6 ANOVA	
		5.1.7 Verifica di adeguatezza	28
		5.1.8 Revisione del modello	28

Numeri casuali e Distribuzioni

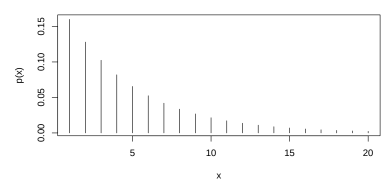
R dispone di una completa serie di funzioni per la gestione di numeri casuali, dalla generazione al calcolo della distribuzione. Le funzioni hanno nomi costituiti secondo questo schema: <r | d | p | q > < dist_name > (), dove dist_name è un nome breve per la corrispondente distribuzione (ad es. norm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

- r (random): genera numeri casuali
- d (density): funzione 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):

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

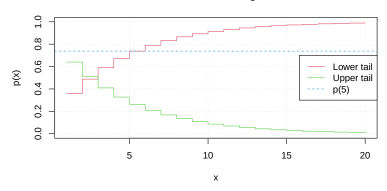
e la coda bassa (lower tail):

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

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

```
vlim=c(0,1),
     main="Densità di distribuzione geometrica",
     co1="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",
     col=3)
grid()
abline(h=pgeom(5, prob=0.2), lty=2, col=4)
legend("right",
       legend=c("Lower tail", "Upper tail", "p(5)"),
       1ty=c(1, 1, 2),
       col=2:4,
       bg="white")
```

Densità di distribuzione geometrica



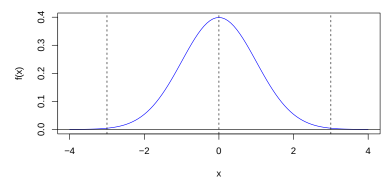
1.2 Distribuzioni di probabilità continue

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

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

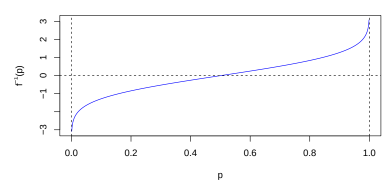
Inoltre, essendo la funzione continua posso creare il grafico con la funzione curve():

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 1atex2exp per inserire formule nelle etichette dei grafici $(f^{-1}(p))$.

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

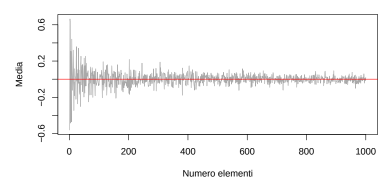
```
set.seed(123)
x <- rnorm(100)
x[1:5]
## [1] -0.56047565 -0.23017749  1.55870831  0.07050839  0.12928774
cat(paste("Media:", mean(x)),
    paste("Mediana:", median(x)),
    paste("Deviazione standard:", sd(x)),
    sep="\n")
## Media: 0.0904059086362066
## Mediana: 0.0617563090775401
## Deviazione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

```
set.seed(123)
n <- 1:1000
plot(sapply(n, function(x) mean(rnorm(x))),
          typ="1",
          col="darkgrey",
          xlab="Numero elementi",
          ylab="Media",
          main="Convergenza della media a N(0,1)")
abline(h=0, col="red", lty=1)</pre>
```

Convergenza della media a N(0,1)



Si noti che i dati sono stati generati non con un ciclo for ma con la funzione sapp1y: 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()
- 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 ")
write.table(m, file, quote = F, sep="\t", append = TRUE)
knitr::kable(head(m))</pre>
```

0.4	0.25	0.1	0.05	0.025	0.01	0.005	0.0025	0.001	5e-04
0.325	1.000	3.078	6.314	12.706	31.821	63.657	127.321	318.309	636.619
0.289	0.816	1.886	2.920	4.303	6.965	9.925	14.089	22.327	31.599
0.277	0.765	1.638	2.353	3.182	4.541	5.841	7.453	10.215	12.924
0.271	0.741	1.533	2.132	2.776	3.747	4.604	5.598	7.173	8.610
0.267	0.727	1.476	2.015	2.571	3.365	4.032	4.773	5.893	6.869
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>
```

Per comodità, visto che dalla stessa URI caricheremo altre risorse, ci definiamo una funzione di utilità:

```
mydata <- function(file) paste0("http://repos.dii.unitn.it:8080/data/", file)
df <- read.table(mydata("diet.dat"), header=T)</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 \leftarrow rnorm(10)
mean(v)
## [1] -0.2065041
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 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"
```

È 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:

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

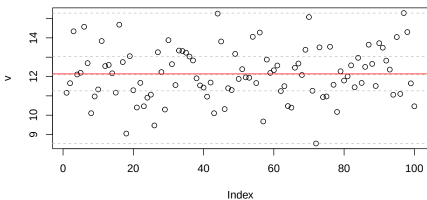
In R:

```
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>
```

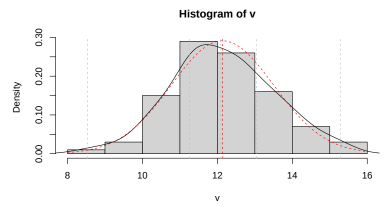


La serie non mostra tendenze o pattern (ovviamente!) e studiando i quantili osserviamo che la distribuzione appare leggermente gobab a sinistra, dato che la mediana è leggermente più bassa della media.

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):

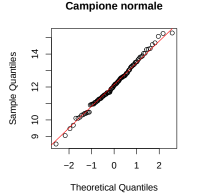
```
hist(v, freq=F) # freq=T riporta i conteggi invece delle frequenze
lines(density(v))
curve(dnorm(x, mean(v), sd(v)), col="red", lty=2, add=T)
abline(v=quantile(v), col="gray", lty=2)
abline(v=mean(v), col="red", lty=2)
```

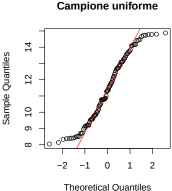


La densità e l'istogramma confermano una leggera gobba a sinistra, anche se—come c'era da aspettarsi—il campione appare distribuito normalmente.

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).

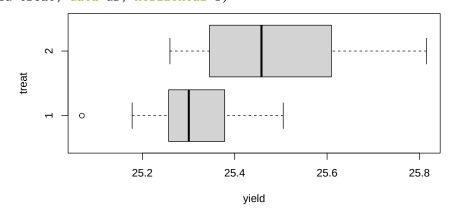
```
vu <- runif(length(v), 8, 15)
par(mfrow=c(1,2)) # grafici multipli su una riga, due colonne
qqnorm(v, main="Campione normale")
qqline(v, col="red")
qqnorm(vu, main="Campione uniforme")
qqline(vu, col="red")</pre>
```





Nel caso di campioni bivariati o multivariati uno strumento molto utile per l'osservazione preliminare dei dati è il boxplot. Carichiamo i dati che riportano il tempo di reazione di un processo chimico in funzione di due diversi *trattamenti*, cioè condizioni di processo:

```
df <- read.table(mydata("twosample.dat"), header=T)
str(df)
## 'data.frame': 38 obs. of 2 variables:
## $ treat: int 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 ...
## $ yield: num 25.4 25.3 25.5 25.4 25.3 ...
boxplot(yield~treat, data=df, horizontal=T)</pre>
```



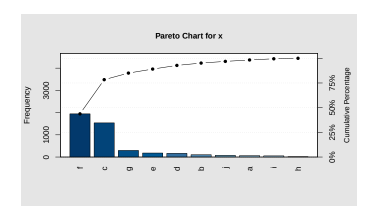
L'interfaccia più comoda utilizza una *formula*: yield~treat significa "plotta i valori della colonna yield raggruppati per valori della colonna treat". Ogni *box* è costituito da:

- una linea nera spessa, che rappresenta la mediana della classe
- un rettangolo, o *box*, che va dal primo al terzo quartile
- due baffi, o *whisker*, che si estendono al punto più estremo ma non oltre 1.5 volte l'intervallo interquartile (questo rapporto è configurabile)
- i punti più distanti dell'estensione del whisker sono marcati come possibili outlier

Tanto più due box sono sfalsati, tanto più è probabile che le due classi siano significativamente distinti, e viceversa. Un'analisi più dettagliata di cosa vuol dire "significativamente distinti" richiede ovviamente l'introduzione di un **test** di inferenza.

A volte è utile reaizzare un *diagramma di Pereto* per visualizzare la distribuzione cumulativa. La libreria qcc mette a disposizione il la funzione pareto.chart():

```
library(qcc)
## Package 'qcc' version 2.7
## Type 'citation("qcc")' for citing this R package in publications.
set.seed(123)
n <- 10
x <- exp(rnorm(n, mean=5, sd=1.5))
names(x) <- letters[1:n]
pareto.chart(x)</pre>
```



```
##
##
   Pareto chart analysis for x
          Frequency
                        Cum.Freq.
                                     Percentage Cum. Percent.
##
     f 1944.1837076 1944.1837076
                                                    43.7510035
##
                                      43.7510035
##
     c 1537.7298297 3481.9135372
                                      34.6043549
                                                    78.3553584
##
        296.3005495 3778.2140867
                                      6.6678094
                                                   85.0231678
##
        180.1755409 3958.3896276
                                       4.0545863
                                                    89.0777541
##
        164.9698264 4123.3594540
                                      3.7124040
                                                    92.7901582
     d
##
     b
        105.0812401 4228.4406941
                                       2.3646992
                                                    95.1548574
                                       1.7115923
##
         76.0588243 4304.4995184
                                                    96.8664497
     j
##
         64.0258258 4368.5253442
                                       1.4408073
                                                    98.3072570
     а
##
         52.9697355 4421.4950797
                                                    99.4992633
     i
                                       1.1920062
##
         22.2514717 \ 4443.7465513
                                       0.5007367
                                                  100.0000000
```

Da cui si vede, ad esempio, che i primi due elementi, f e c, sono responsabili del 75% dell'effetto.

4 Statistica inferenziale

Fare inferenza significa estendere l'osserazione di un campione al comportamento dell'intera popolazione. Il più semplice test di inferenza è il test di Student, che studia la *media* di un campione. Ogni test di inferenza, per complicato che sia, si conclude sempre nel calcolare la probabilità di errore, detta *p-value*, di commettere un errore di tipo I, ossia rifiutare l'ipotesi nulla (non-significatività) quando essa è invece vera.

4.1 Test di Student

4.1.1 A un campione

Il test di Student può essere a uno o a due campioni, a uno o a due lati. Inoltre, se è un test a due campioni può assumere che i campioni abbiano varianza uguale o no. La funzione da utilizzare in questo caso è la t.test().

Cominciamo con qualche esempio ad un campione.

```
set.seed(123)
n <- 10
m <- 12.1
s <- 0.1
v <- rnorm(n, m, s)
quantile(v)
## 0% 25% 50% 75% 100%
## 11.97349 12.04682 12.09202 12.13780 12.27151</pre>
```

Vogliamo valutare la coppia di ipotesi:

```
H_0: \quad \mu = 12
H_1: \quad \mu \neq 12
```

e rifiutare l'ipotesi nulla quando la probabilità di un errore di tipo I è inferiore al valore di soglia $\alpha = 1\%$:

```
alpha <- 0.01
(tt <- t.test(v, alternative="two.sided", mu=12, conf.level=1-alpha))
##
## One Sample t-test
##
## data: v
## t = 3.5629, df = 9, p-value = 0.006091
## alternative hypothesis: true mean is not equal to 12
## 99 percent confidence interval:
## 12.00944 12.20548
## sample estimates:
## mean of x
## 12.10746</pre>
```

Il *p-value* risulta 0.61% che è minore della soglia α , quindi possiamo rifiutare H_0 con una probabilità d'errore pari a 0.61%.

Il risultato del test di Student riporta anche i limiti dell'intervallo di confidenza al 99%: tale intervallo è centrato sulla media del campione ed ha un'ampiezza che dipende dal parametro conf.level: se il valore target (12) è esterno a tale intervallo, allora possiamo rifiutare H_0 con una probabilità d'errore inferiore a 1%.

Ne consegue che si può anche fare a meno di specificare il valore target μ_0 e guardare solo l'intervallo di confidenza (che non dipende da μ_0):

```
t.test(v, conf.level=0.99)
##
## One Sample t-test
##
## data: v
## t = 401.42, df = 9, p-value < 2.2e-16
## alternative hypothesis: true mean is not equal to 0
## 99 percent confidence interval:
## 12.00944 12.20548
## sample estimates:
## mean of x
## 12.10746</pre>
```

Come si vede, un ipotetico $\mu_0=12$ è esterno all'intervallo di confidenza, mentre non lo sarebbe, ad esempio, $\mu_0=12.1$. Inoltre, è facile verificare che **l'ampiezza dell'intervallo di confidenza cresce se** α **cresce**.

Possiamo anche verificare un'ipotesi ad un lato:

Come si vede, dato che escludiamo già che il valore atteso sia $\mu < 12$, la probabilità di errore, o *p-value*, risulta diminuita (è la metà).

4.1.2 A due campioni

Recuperiamo lo stesso data frame utilizzato per realizzare il box plot e verifichiamo quanto i due trattamenti possano essere considerati significativamente differenti con la coppia di ipotesi:

```
H_0: \quad \mu_1 = \mu_2
H_1: \quad \mu_1 \neq \mu_2
```

Si noti che la funzione t.test() per due campioni può essere invocata passando due vettori oppure una formula e un data frame (come per boxplot()). Quest'ultima soluzione è generalmente più comoda:

```
t.test(yield~treat, data=df)
##
##
   Welch Two Sample t-test
##
## data: yield by treat
## t = -4.2239, df = 30.469, p-value = 0.0002007
## alternative hypothesis: true difference in means between group 1 and group 2 is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## -0.26283515 -0.09158325
## sample estimates:
## mean in group 1 mean in group 2
          25.30640
                          25.48361
##
# oppure:
# t.test(df$yield[df$treat==1,], df$yield[df$treat==2,])
```

Si noti che l'intestazione parla di "Welch Two Sample t-test": si tratta del test applicato ai casi in cui i due campioni provengano da popolazioni con uguale varianza. Questa condizione viene specificata con l'opzione var.equal, default a FALSE.

Prima di effettuare il test è quindi opportuno verificare questa condizione con un altro test: il test di varianza:

```
alpha <- 0.95
(vt <- var.test(yield~treat, data=df, conf.level=1-alpha))
##
## F test to compare two variances
##
## data: yield by treat
## F = 0.40247, num df = 18, denom df = 18, p-value = 0.06106
## alternative hypothesis: true ratio of variances is not equal to 1
## 5 percent confidence interval:
## 0.3905900 0.4147212
## sample estimates:</pre>
```

```
## ratio of variances
##
            0.4024748
(tt <- t.test(yield~treat, data=df,
              var.equal=vt$p.value > alpha,
              conf.level=1-alpha))
##
   Welch Two Sample t-test
##
##
## data: yield by treat
## t = -4.2239, df = 30.469, p-value = 0.0002007
## alternative hypothesis: true difference in means between group 1 and group 2 is not equal to 0
## 5 percent confidence interval:
## -0.1798618 -0.1745567
## sample estimates:
## mean in group 1 mean in group 2
          25.30640
##
                          25.48361
```

Questa coppia di test mi conferma quindi che:

- i due campioni hanno varianze significativamente differenti, con p-value uguale a 0.061057
- le medie dei due campioni sono significativamente differenti, con p-value uguale a 2.006936×10^{-4}

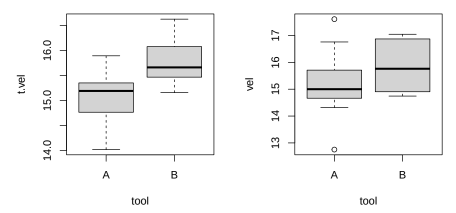
4.1.3 T-test accoppiato

Spesso è utile raggruppare le osservazioni dei due campioni a due a due, in modo da escludere effetti ambientali ignote e incontrollate. È il caso ad esempio di quando si voglia confrontare la differente efficacia di due strumenti indipendentemente dall'abiente in cui operano, che si sa poter essere non costante.

Supponiamo ad esempio di voler confrontare la velocità di penetrazione di due diverse trivelle per prospezioni geologica, pur sapendo che essa dipende dalle caratteristiche del terreno, che sono a priori ignote e che possono cambiare localmente quando la distanza tra due perforazioni è superiore alla distanza minima tra due perforazioni.

Generiamo artificialmente i dati per mostrare la superiorità del test accoppiato in queste condizioni.

```
set.seed(123)
n < -10
v1 <- 15
v2 <- 16
s < -0.5
df <- data.frame(tool=rep(c("A", "B"), n), soil=rep(rnorm(n, 0, 1), each=2), t.vel=NA)
df$t.vel[df$tool=="A"] <- rnorm(n, v1, s)
df$t.vel[df$tool=="B"] <- rnorm(n, v2, s)
df$vel <- df$t.vel + df$soil
str(df)
## 'data.frame':
                    20 obs. of 4 variables:
   $ tool : chr "A" "B" "A" "B" ...
   $ soil : num -0.56 -0.56 -0.23 -0.23 1.56 ...
##
  $ t.vel: num 15.6 15.5 15.2 15.9 15.2 ...
## $ vel : num 15.1 14.9 14.9 15.7 16.8 ...
par(mfrow=c(1,2))
boxplot(t.vel~tool, data=df)
boxplot(vel~tool, data=df)
```



Come si vede, l'effetto del suolo (colonna soil) maschera l'effetto dell'utensile, che pure sembra significativo. Nella realtà, tuttavia, noi conosceremmo solo il comportamento complessivo, colonna vel, e quindi non saremmo in grado di stabilire una differenza tra le due trivelle. Ciò è ben evidente confrontando un test di Student normale e accoppiato:

```
t.test(vel~tool, data=df, var.equal=T)
##
##
    Two Sample t-test
##
## data: vel by tool
## t = -1.3622, df = 18, p-value = 0.1899
## alternative hypothesis: true difference in means between group A and group B is not equal to 0
  95 percent confidence interval:
    -1.7374146 0.3705954
## sample estimates:
  mean in group A mean in group B
##
          15.17894
                          15.86235
t.test(vel~tool, data=df, paired=T)
##
##
   Paired t-test
##
## data: vel by tool
## t = -2.4788, df = 9, p-value = 0.03506
## alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
   -1.3070845 -0.0597347
## sample estimates:
  mean of the differences
##
                -0.6834096
```

Come si vede, mentre il test normale non dà significatività, il test accoppiato conferma la differenza tra le due trivelle con un p-value inferiore al 5%: la trivella B è la più veloce.

4.1.4 Curve caratteristiche operative

Il test di Student mi fornisce solo la probabilità di un errore di tipo I, detta α , corrispondente a un *falso positivo*. È utile però avere anche la probabilità di commettere un errore di tipo II, β , corrispondente ad un *falso negativo* o mancato allarme. Il complemento a 1 è noto come *potenza* di un test, ed è la sua affidabilità.

È evidente che la potenza di un test dipende dalla dimensione del campione: più piccolo è il campione, più assa sarà la potenza a pari condizioni.

Si costruicono quindi le cosiddette *curve caratteristiche operative* (OCC), che riportano la potenza o il suo complemento a 1 per un test effettuato su due campioni con una determinata dimensione e una data differenza tra le medie in rapporto alla varianza.

Queste curve possono essere calcolate e costruite in R mediante le funzioni della famiglia power.*.test(). Per un T-test, ad esempio:

```
d \leftarrow seq(0, 10, 0.05)
nv \leftarrow c(3:10, 20, 30, 50)
plot(d, 1-power.t.test(2, d)$power, typ="1",
       ylab=TeX("$\theta=1-Power"),
       xlab=TeX("$\frac{d_1-d_2}{\sigma}$"))
for (i in seq_along(nv)) {
  lines(d, 1-power.t.test(nv[i], d)$power, typ="1", col=i+1)
legend("topright", lty=1, col=seq_along(nv+1),
       legend=c(2,nv),
       title="Sample size",
       cex=2/3)
abline(v=2, col="gray", lty=2)
abline(h=1-power.t.test(6, 2)$power, col="gray", lty=2)
abline(h=0.2, col="gray", lty=2)
                    0.8
               3=1-Power
                    9.0
                    0.4
                    0.2
                    0.0
                         0
                                   2
                                                        6
                                                                  8
                                                                            10
```

Ad esempio, si capisce che con 6 osservazioni per campione è possibile discriminare una differenza relativa di 2 con una probabilità di falso negativo pari a 12.4%.

Ma le curve possono essere usate anche per determinare la dimensione del campione: per discriminare una differenza relativa pari a 2 con una probabilità di falso negativo inferiore al 20% ho bisogno di almeno 6 osservazioni per campione.

4.2 ANOVA a una via

Il test di Student consente di verificare la significatività di uno o due trattamenti. Se i trattamenti sono più di due, è consigliabile evitare di effettuare più test di Student su tutte le possibili combinazioni, perché in questo modo si finisce per ridurre la potenza complessiva del test, dato che le probabilità di errore si moltiplicano.

È preferibile effettuare quindi un test di analisi della varianza, o ANOVA, che studia la coppia di ipotesi:

$$H_0: \quad \mu_i = \mu_j \quad \forall i \neq j$$

 $H_1: \quad \exists (i,j) \mid \mu_i \neq \mu_j$

Si noti che il test non dice quali delle coppie di trattamenti (i, j) siano statistiamente differenti, ma solo che c'è almeno una coppia che lo è.

Vediamo come efettuare ANOVA in R su un dataset che contiene i valori di resistenza a trazione di filati misti in funzione di differenti percentuali di fibre di cotone. Il trattamento, in questo caso, è la percentuale di fibre di cotone nel filato.

```
df <- read.table(mydata("cotton.dat"), header=T)
str(df)

## 'data.frame': 25 obs. of 3 variables:
## $ Run : int 14 23 20 16 21 24 7 11 8 9 ...
## $ Cotton : int 15 15 15 15 20 20 20 20 20 ...
## $ Strength: int 7 7 15 11 9 12 17 12 18 18 ...</pre>
```

La colonna Run riporta l'ordine, casuale, in cui sono state effettuate le prove. È sempre importante casualizzare la sequenza operativa in modo da distribuire uniformemente l'effetto di fattori ignoti e incontrollabili (es. temperatura). Per inciso, in fase di preparazione di un esperimento si può generare una tabella come sopra con i comandi:

```
levels <- seq(15, 35, by=5)
rep <- 5

df_prep <- data.frame(
    Run=sample(length(levels)*rep),
    Cotton=rep(levels, each=rep),
    Strength=NA)

df_prep <- df_prep[order(df_prep$Run),] # riordinata secondo la sequenza casuale
str(df_prep)

## 'data.frame': 25 obs. of 3 variables:
## $ Run : int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
## $ Cotton : num 20 35 35 25 15 20 30 15 20 25 ...
## $ Strength: logi NA NA NA NA NA NA ...</pre>
```

Questa tabella può poi essere ad esempio esportata in CSV per essere completata da chi esegue le prove, e poi nuovamente importata in R per l'analisi.

Tornando all'analisi della varianza, essa prevede che si costruisca prima un *modello statistico* che correli la variabile dipendente Strength con la variabile indipendente Cotton. Matematicamente, il modello può essere scritto come:

$$y_{ij} = \mu_i + \epsilon_{ij}, \ i = 1, \dots, n, \ j = 1, \dots, r$$

o, più dettagliatamente, come:

$$y_{ij} = \mu + \tau_i + \epsilon_{ij}, \ i = 1, \dots, n, \ j = 1, \dots, r$$

dove μ è la media complessiva delle osservazioni, τ_i è l'effetto del trattamento i, n è il numero di trattamenti, r è il numero di repliche per ciascun trattamento, e ϵ_{ij} sono i residui, cioè la differenza tra il modello di regressione $\hat{y}_i = \mu + \tau_i$ e la generica osservazione y_{ij} . Si ipotizza che i residui siano distribuiti in maniera normale a media nulla.

Sotto queste definizioni, la coppia di ipotesi di test può anche essere riscritta come:

$$H_0: \quad \tau_i = 0 \quad \forall i = 1, \dots, n$$

 $H_1: \quad \exists i \mid \tau_i \neq 0$

In R i modelli statistici vengono definiti mediante le formule. Nel nostro caso, il modello $y_{ij} = \mu_i + \epsilon ij$ può essere espresso come Strength~Cotton (lasciando i residui inespressi e sostituendo l'uguale con la ~). La formula viene poi passata alla funzione 1m() per creare l'oggetto modello. Il nome della funzione sta per linear model, perché consente di creare modelli statistici lineari nei coefficienti.

```
df.lm <- lm(Strength~Cotton, data=df)
anova(df.lm)</pre>
```

ATENZIONE: la prima cosa da verificare, in questi casi, è sempre il numero di gradi di libertà. Dalla teoria sappiamo che il numero di gradi di libertà del trattamento è 1-n, nel nostro caso 4, mentre la tabella riporta 1. Ciò è dovuto al fatto che la colonna Cotton è di tipo int: in questi casi, R assume che non sia una variabile di raggruppamento, ma una variabile numerica veera e propria che nel nostro caso solo incideltalmente assume valori uguali 5 a 5.

Per un'analisi della varianza, invece, Cotton dovrebbe rappresentare puramente una variabile categorica, detta *fattore*. Possiamo convertirla mediante la funzione factor():

```
df$Cotton <- factor(df$Cotton, ordered=T) # ordered qui è opzionale
df.lm <- lm(Strength~Cotton, data=df)</pre>
anova(df.lm)
## Analysis of Variance Table
##
## Response: Strength
##
             Df Sum Sq Mean Sq F value
                                           Pr(>F)
                        118.94
## Cotton
              4 475.76
                                14.757 9.128e-06 ***
## Residuals 20 161.20
                           8.06
                   0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Signif. codes:
```

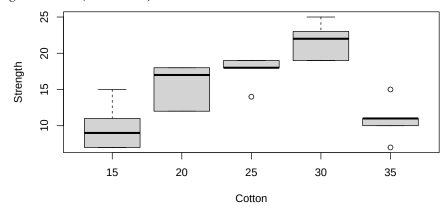
Ora il *p-value* del fattore Cotton risulta molto basso, il che significa che almeno uno dei trattamenti ha un effetto significativo sulla resistenza dei filati (ma non sappiamo quale).

Si noti che la tabella ANOVA può essere ottenuta alternativamente con la funzione aov(), un'interfaccia più antica agli stessi algoritmi:

```
df.aov <- aov(Strength~Cotton, data=df)
summary(df.aov)
##
               Df Sum Sq Mean Sq F value
                                            Pr(>F)
## Cotton
                   475.8
                          118.94
                                    14.76 9.13e-06 ***
                4
## Residuals
               20
                   161.2
                             8.06
  ___
## Signif. codes:
                   0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Possiamo osservare la situazione mediante un box plot:

boxplot(Strength~Cotton, data=df)



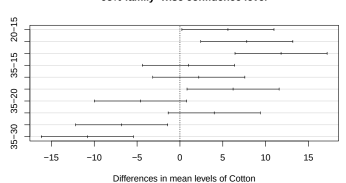
È evidente che almeno uno dei trattamenti è significatvo, ma quali di essi lo sono, reciprocamente? Come sopra detto è sconsigliabile effettuare coppie di test di Student, ma si può ottenere un'analisi più dettagliata mediante il **test di Tukey*.

4.3 Test di Tukey

Il test di Tukey calcola i *p-value* per tutte le possibili differenze tra coppie di trattamenti, compensando automaticamente gli effetti di combinazione delle probabilità di errore:

```
df.tuk <- TukeyHSD(df.aov)
plot(df.tuk)</pre>
```

95% family-wise confidence level



In particolare, le differenze a cui corrisponde un *p-value* minore del 5% sono:

knitr::kable(df.tuk\$Cotton[df.tuk\$Cotton[,"p adj"] < 0.05,])</pre>

	diff	lwr	upr	p adj
20-15	5.6	0.2270417	10.972958	0.0385024
25-15	7.8	2.4270417	13.172958	0.0025948
30-15	11.8	6.4270417	17.172958	0.0000190
30-20	6.2	0.8270417	11.572958	0.0188936
35-25	-6.8	-12.1729583	-1.427042	0.0090646
35-30	-10.8	-16.1729583	-5.427042	0.0000624

Le altre differenze sono invece non significative.

4.4 ANOVA a due vie

È naturale estendere l'analisi della varianza a casi multivariati, in cui abbiamo due o più fattori, ciascuno con due o più trattamenti. Nel caso a due fattori con a e b trattamenti (o livelli) il modello statistico è:

$$y_{ijk} = \alpha_i + \beta_j + (\alpha\beta)_{ij} + \epsilon_{ijk}, \quad i = 1 \dots a, \quad j = 1 \dots b, \quad j = 1 \dots r$$

e la formula R corrispondente è $y\sim a+b+a:b$, dove a:b significa *interazione* tra fattori a e b; la sintassi algebrica delle formule in R definisce che a*b==a+b+a:b, quindi la formula può essere scritta più sinteticamente come $y\sim a*b$. Vediamo un esempio, caricando un data frame che contiene

```
df <- read.table(mydata("battery.dat"), header=T)
str(df)
## 'data.frame': 36 obs. of 6 variables:
## $ RunOrder : int 34 25 16 7 8 1 26 36 6 13 ...
## $ StandardOrder: int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...</pre>
```

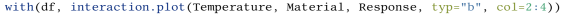
```
15 70 125 15 70 125 15 70 125 15 ...
##
    $ Temperature
                    : int
                           1 1 1 2 2 2 3 3 3 1 ...
##
    $ Material
                    : int
##
    $ Repeat
                     int
                           1 1 1 1 1 1 1 1 2 ...
                           130 34 20 150 136 25 138 174 96 155 ...
    $ Response
##
                     int
```

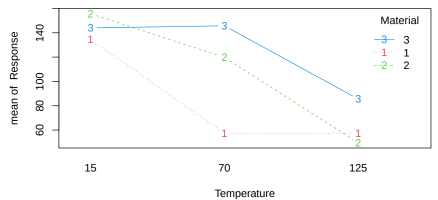
Il data frame contiene i risultati di un esperimento che sudia l'effetto di differenti elettroliti (colonna Material) e differenti temperature di esercizio (colonna Temperature) sul tempo di scarica di una batteria (colonna Response). Materiale e temperatura sono entrambi variabili categoriche, quindi vanno convertite in fattori prima di effettuare l'analisi della varianza:

```
df$Material <- factor(df$Material)</pre>
df$Temperature <- factor(df$Temperature, ordered=T)</pre>
df.lm <- lm(Response~Material*Temperature, data=df)</pre>
anova(df.lm)
## Analysis of Variance Table
##
## Response: Response
##
                         Df Sum Sq Mean Sq F value
## Material
                             10684
                                    5341.9 7.9114 0.001976 **
                             39119 19559.4 28.9677 1.909e-07 ***
## Temperature
                          2
## Material:Temperature
                          4
                              9614
                                     2403.4 3.5595 0.018611 *
## Residuals
                         27
                             18231
                                      675.2
## ---
## Signif. codes:
                    0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Come si vede, risultano significativi entrambi i fattori, anche se l'interazione lo è meno dei fattori stessi. si noti che *interazione* significa che *l'effetto di un fattore dipende dal livello dell'altro* (e viceversa).

Possiamo visualizzare gli effeti con un interaction plot:





Rimane il dubbio di quali differenze di materiale siano significative alle varie temperature. Possiamo realizzare tre test di Tukey:

```
for (t in levels(df$Temperature)) {
  cat(paste("Temperature: ", t, "°C", "\n"))
  print(TukeyHSD(aov(Response~Material, data=df[df$Temperature==t,]))$Material)
  cat("\n")
}
## Temperature:
                 15 °C
##
         diff
                  1wr
                         upr
                                  p adj
## 2-1
        21.00 -45.344 87.344 0.6633090
         9.25 -57.094 75.594 0.9205830
## 3-1
```

```
## 3-2 -11.75 -78.094 54.594 0.8756855
##
##
   Temperature:
                 70 °C
       diff
##
                   1wr
                             upr
                                         p adj
##
   2-1 62.5
             22.59911 102.40089 0.0045670072
  3-1 88.5
             48.59911 128.40089 0.0004209222
   3-2 26.0 -13.90089 65.90089 0.2177840478
##
##
  Temperature:
                 125 °C
##
##
       diff
                    1wr
                             upr
                                     p adj
##
  2-1
         -8
            -51.607557 35.60756 0.8673817
         28 -15.607557 71.60756 0.2261123
##
  3-1
## 3-2
             -7.607557 79.60756 0.1062483
```

Dalle tabelle si deduce che a 15°C e a 125°C il materiale è ininfluente, mentre a 70°C i materiali 2 e 3 sono indistinguibili.

4.5 Verifica di normalità

L'analisi di varianza assume come ipotesi la normalità dei residui. È un'ipotesi abbastanza debole, nel senso che il test statistico su cui si basa ANOVA (un F-test) è robusto a modeste deviazioni dalla normalità. Tuttavia è sempre opportuno *verificare* che i residui siano *normali* e *privi di pattern*.

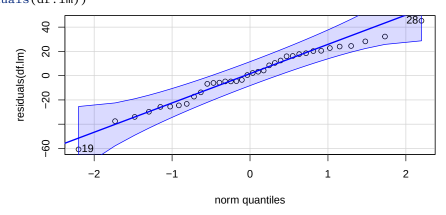
La *normalità* dei residui può essere verificata sia con metodi grafici che con test di inferenza. I test più comuni sono il test del Chi-quadro e il test di Shapiro-Wilk. Quest'ultimo è il più semplice da effetuare in R:

```
shapiro.test(residuals(df.lm))
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: residuals(df.lm)
## W = 0.97606, p-value = 0.6117
```

Come si vede si può utilizzare la funzione residuals() per estrarre i residui da un modello lineare. In alternativa si può anche scrivere df.lm\$residuals. Nel nostro caso il *p-value* risulta grande: dato che l'ipotesi nulla del test di Shapiro-Wilk è quella di normalità, concludiamo che i residui nel nostro caso sono normali.

Il metodo grafico più comunemente usato per il controllo di normalità è il diagramma quantile-quantile, visto più sopra. La libreria car ne mette a disposizione una versione migliorata che riporta anche l'intervallo di confidenza:

```
library(car)
## Loading required package: carData
qqPlot(residuals(df.lm))
```



```
## [1] 19 28
```

Come si vede, tutti i punti stanno nella fascia di confidenza, il che conferma l'ipotesi di normalità dei residui.

Oltre alla normalità è importante verificare anche l'assenza di pattern: l'andamento dei residui non deve cioè mostrare dipendenze né dalla sequenza operativa (altrimenti significa che le condizioni cambiano durante le prove), né dal valore predetto (altrimenti il modello adottato non è adeguato):

```
par(mfrow=c(1,2))
plot(df$RunOrder, residuals(df.lm))
plot(df.lm$fitted.values, residuals(df.lm))
                        4
                                                                    4
                        20
                                                                    20
                   esiduals(df.lm)
                                                               esiduals(df.lm)
                                                                                  0
                                                                                                 0
                        0
                                                                    0
                                                                                  0
                                                                                              0 0
                                                    000
                       -20
                                                                    -20
                                                                                  0
                                                                                                0
                                                                                                o
                                                                           0
                        9
                                                                    9
                                                                                              0
                                                  30
                            0
                                5
                                           20
                                                                           60
                                                                               80 100
                                                                                              140
                                  10
                                     df$RunOrder
                                                                              df.lm$fitted.values
```

Escludendo due soli punti estremi (che sono pochi), non si evidenziano particolari pattern quindi si accetta il modello.

4.6 Altri test

4.6.1 Chi-quadro

Il test del Chi-quadro (distribuzione χ^2) consente di verificare l'ipotesi nulla che non ci sia correlazione tra due variabili categoriche, ad esempio la taglia di vestito e il sesso:

```
set.seed(123)
df <- data.frame(</pre>
  sex=sample(factor(c("M", "F"), ordered=F), size=100, replace=T),
  size=sample(factor(c("S", "M", "L"), ordered=T), size=100, prob=c(20,50,30), replace=T)
)
table(df)
##
      size
           M
              S
##
     F 15 18 10
     M 16 32
chisq.test(df$sex, df$size)
##
    Pearson's Chi-squared test
##
##
## data: df$sex and df$size
## X-squared = 2.0858, df = 2, p-value = 0.3524
```

4.6.2 Kolmogorov-Smirnov

Il test KS consente di verificare l'ipotesi nulla che un dato campione provenga da una determinata popolazione di distribuzione nota (inclusi i parametri):

```
ks.test(rnorm(1000), "pnorm", 0, 1)
```

```
##
   One-sample Kolmogorov-Smirnov test
##
##
## data: rnorm(1000)
## D = 0.022946, p-value = 0.6683
## alternative hypothesis: two-sided
ks.test(rnorm(1000), "pt", 3)
##
##
   One-sample Kolmogorov-Smirnov test
##
## data: rnorm(1000)
## D = 0.060559, p-value = 0.001305
## alternative hypothesis: two-sided
ks.test(rnorm(1000), runif(100, -3, 3))
##
   Two-sample Kolmogorov-Smirnov test
##
## data: rnorm(1000) and runif(100, -3, 3)
## D = 0.195, p-value = 0.001988
## alternative hypothesis: two-sided
ks.test(rnorm(100, mean=1), rnorm(100, mean=1.5))
##
##
   Two-sample Kolmogorov-Smirnov test
##
## data: rnorm(100, mean = 1) and rnorm(100, mean = 1.5)
## D = 0.28, p-value = 0.0007873
## alternative hypothesis: two-sided
```

5 Piani fattoriali (DoE)

Per brevità considereremo qui solo i casi di un piano fattoriale completo e di uno frazionato, entrambi non replicati. Casi più semplici (piani non frazionati) possono essere dedotti facilmente da questo caso più completo.

Realizzare e analizzare un esperimento fatoriale richiede i seguenti passi:

- 1. definizione dei fattori e dei loro livelli
- 2. scelta del frazionamento e del numero di repliche
- 3. generazione della design matrix, cioè della lista di combinazioni di livelli
- 4. randomizzazione dell'ordine operativo
- 5. esecuzione prove e raccolta dati
- 6. ANOVA
- 7. verifica di adeguatezza del modello (normalità e assenza di pattern nei residui)
- 8. eventuale revisione del modello (Box-Cox)

Questi punti saranno esplorati in dettaglio nei punti seguenti per due esempi: piano fattoriale completo e frazionato.

5.1 Caso 1: piano fattoriale completo

5.1.1 Definizione fattori

Vogliamo studiare la velocità di trivellazione (Y) in funzione di alcuni parametri di processo (A-D):

• A = carico assiale

- B = portata fango di trivellazione
- C = velocità di rotazione
- D = tipo di fango di trivellazione
- Y = velocità di trivellazione

Di solito la scelta dei fattori è fatta in forma cautelativa: nel dubbio, ogni possibile parametro deve essere considerato come fattore.

5.1.2 Progettazione piano fattoriale

Decidiamo di effettuare un piano fattoriale 2^4 non replicato. Per ogni fattore individuiamo quindi due livelli, basso e alto, convenzionalmente indicati con – e +. Ovviamente, il *valore* di tali livelli dipende dal fattore (ad es. 400 N e 600 N per il carico assiale A, 100 rpm e 200 rpm per la velocità di rotazione C, ecc.).

```
1v1 < -c('-', '+')
```

5.1.3 Design matrix

La matrice di progetto deve contenere tutte le possibili combinazioni dei due livelli per ogni fattore. Secondo l'ordine standard, i livelli vengono alternati da - a + con frequenza massima per il primo fattore e via via dimezzando la frequenza. In R, questo tipo di data frame può essere agevolmente costruito con il comando expand.grid():

```
df <- expand.grid(A=1v1, B=1v1, C=1v1, D=1v1, Y=NA)
knitr::kable(head(df))</pre>
```

A	В	C	D	Y
-	-	-	-	NA
+	-	-	-	NA
-	+	-	-	NA
+	+	-	-	NA
-	-	+	-	NA
+	-	+	-	NA

5.1.4 Randomizzazione

È sempre necessario randomizzare la sequenza operativa in modo da distribuire omogeneamente effetti ignoti e incontrollati su tutti i fattori. Possiamo quindi aggiungere due colonne all'inizio del data frame con la sequenza standard e con la sequenza casualizzata:

```
df <- data.frame(
   StdOrder=seq_along(df$A),
   RunOrder=sample(length(df$A)),
   df
)
knitr::kable(head(df))</pre>
```

StdOrder	RunOrder	A	В	С	D	Y
1	1	-	-	-	-	NA
2	14	+	-	-	-	NA
3	9	-	+	-	-	NA
4	15	+	+	-	-	NA
5	8	-	-	+	-	NA
6	12	+	-	+	-	NA

Ora il data frame può essere salvato su un file esterno da utilizzare come log per la raccolta dati, dopo averlo ordinato secondo il RunOrder:

5.1.5 Raccolta dati

Il file drill.txt completo dei dati Y viene poi caricato nuovamente in R, riordinando secondo l'ordine standard:

```
df <- read.table(mydata(file), header=T, stringsAsFactors=T)
df <- df[order(df$StdOrder),]</pre>
```

5.1.6 ANOVA

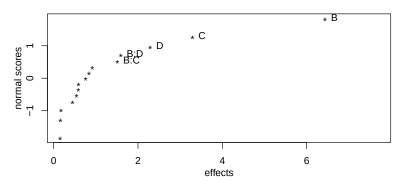
L'analisi comincia creando un modello lineare che comprenda tutti i fattori e tutte le possibili interazioni. Tale modello non può essere analizzato direttamente con ANOVA, dato che non avendo ripetizioni non consente di valutare la varianza:

```
df.1m < - 1m(Y \sim A*B*C*D, data=df)
anova(df.lm)
## Warning in anova.lm(df.lm): ANOVA F-tests on an essentially perfect fit are
## unreliable
## Analysis of Variance Table
##
## Response: Y
                  Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
##
              Df
## A
               1
                   3.367
                            3.367
                                       NaN
                                               NaN
## B
               1 165.766 165.766
                                       NaN
                                               NaN
## C
                  43.362
                           43.362
                                       NaN
                                               NaN
## D
                  20.976
                           20.976
                                       NaN
                                               NaN
               1
## A:B
                   1.392
               1
                            1.392
                                       NaN
                                               NaN
## A:C
               1
                   0.096
                            0.096
                                       NaN
                                               NaN
## B:C
               1
                   9.120
                            9.120
                                       NaN
                                               NaN
## A:D
               1
                   2.806
                            2.806
                                       NaN
                                               NaN
## B:D
               1
                  10.144
                           10.144
                                       NaN
                                               NaN
## C:D
                   0.801
                            0.801
                                               NaN
               1
                                       NaN
## A:B:C
                   0.106
                            0.106
                                       NaN
                                               NaN
               1
                   2.310
## A:B:D
               1
                            2.310
                                       NaN
                                               NaN
## A:C:D
                   1.369
                            1.369
                                               NaN
               1
                                       NaN
## B:C:D
               1
                   0.122
                            0.122
                                       NaN
                                               NaN
## A:B:C:D
                   1.177
                            1.177
                                       NaN
                                               NaN
               1
## Residuals
               0
                   0.000
                              NaN
```

È quindi necessario applicare il metodo di Daniel. La libreria FrF2 mette a disposizione la funzione DanielPlot():

```
library(FrF2)
## Loading required package: DoE.base
## Loading required package: grid
## Loading required package: conf.design
## Registered S3 method overwritten by 'DoE.base':
##
     method
##
     factorize.factor conf.design
##
## Attaching package: 'DoE.base'
   The following objects are masked from 'package:stats':
##
##
       aov, 1m
##
   The following object is masked from 'package:graphics':
##
##
       plot.design
##
   The following object is masked from 'package:base':
##
##
       lengths
DanielPlot(df.lm, alpha=0.1)
```

Normal Plot for Y, alpha=0.1



Dal grafico risulta che solo i fattori B, C e D sono significativi, con una confidenza del 10%. Possiamo quindi riformulare il modello considerando solo questi fattori e le loro interazioni e rimuovendo completamente il fattore A. In questo modo il piano fattoriale 2^4 non ripetuto diventa un piano fattoriale 2×2^3 :

```
df.lm2 \leftarrow lm(sqrt(Y) \sim B*C*D, data=df)
anova(df.1m2)
## Analysis of Variance Table
##
## Response: sqrt(Y)
##
             Df Sum Sq Mean Sq F value
                                              Pr(>F)
## B
               1 7.0253
                         7.0253 208.5012 5.175e-07 ***
               1 1.7282
                         1.7282
                                  51.2890 9.599e-05 ***
## C
               1 0.6925
                         0.6925
                                  20.5538
                                            0.001915 **
## B:C
               1 0.0696
                         0.0696
                                   2.0668
                                            0.188482
## B:D
               1 0.1896
                         0.1896
                                   5.6267
                                            0.045101 *
               1 0.0041
                         0.0041
                                   0.1208
                                            0.737093
## C:D
## B:C:D
               1 0.0013
                         0.0013
                                   0.0373
                                            0.851706
```

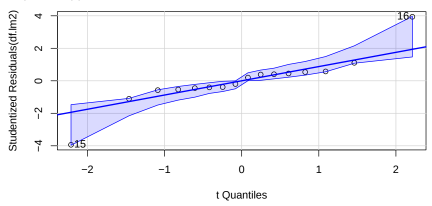
```
## Residuals 8 0.2696 0.0337
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Si confermano come significativo solo i fattori B, C e D e le interazioni tra B e C e tra B e D.

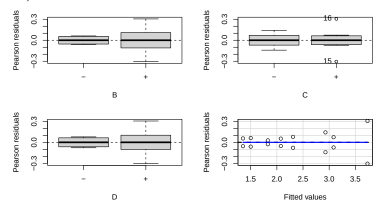
5.1.7 Verifica di adeguatezza

Verifichiamo l'adeguatezza del modello con QQ-plot dei residui e un'analisi dei pattern:

invisible(qqPlot(df.1m2))



residualPlots(df.1m2)

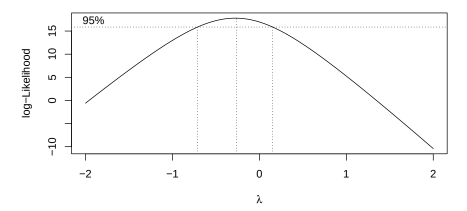


Come si vede i punti 15 e 16 sono sospetti ma, soprattutto, c'è un'evidente differenza delle distribuzioni dei residui per vari livelli e un pattern in aumento verso i *fitted values*.

5.1.8 Revisione del modello

È quindi opportuno cercare una trasformazione della resa Y che elimini questi problemi. Le trasformazioni possono essere individuate a mano, tentando varie combinazioni finché si trova quella che fornisce i residui migliori. Un metodo formale più comodo, invece, è il metodo Box-Cox, che individua il parametro di trasformazione λ che minimizza gli scarti (o massimizza la cosiddetta Log-likelihood):

```
library(MASS)
boxcox(Y~B*C*D, data=df)
```



Nell'intervallo individuato tra le linee tratteggiate verticali e vicino all'ottimo ricadono sia il valore o (che corrisponde al logaritmo), sia il valore -1/2, cioè l'inverso della radice quadrata. Proviamo con quest'ultimo:

```
df.lm3 \leftarrow lm(1/sqrt(Y) \sim B*C+D, data=df)
anova(df.1m3)
## Analysis of Variance Table
##
## Response: 1/sqrt(Y)
##
                Df
                       Sum Sq Mean Sq F value
## B
                  1 0.285402 0.285402 477.466 2.064e-10 ***
## C
                  1 0.078621 0.078621 131.530 1.850e-07 ***
## D
                  1 0.020254 0.020254
                                            33.884 0.0001157 ***
## B:C
                  1 0.009761 0.009761
                                            16.330 0.0019449 **
## Residuals 11 0.006575 0.000598
## Signif. codes:
                        0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
residualPlots(df.1m3, test=F)
                       Pearson residuals
                                                         Pearson residuals
                                                            0.01
                                                            -0.03
                          -0.03
                                                                           С
                                         В
                                                         Pearson residuals
                       Pearson residuals
                                                            0.01
                                                            -0.03
                                                                 0.3
                                                                     0.4
                                                                          0.5
                                                                              0.6
                                                                                   0.7
                                         D
                                                                       Fitted values
```

Proviamo ora con il logaritmo:

Dei due, è forse preferibile l'inverso della radice quadrata, dato che ha distribuzioni dei residui più omogenee.

Si accetta quindi il modello 1/sqrt(Y)~B*C+D.

5.2 Caso 2: piano fattoriale frazionato

In questo caso vogliamo analizzare la resa di un impianto di fabbricazione di circuiti integrati (fotolitografia) considerando i seguenti fattori:

- A = apertura
- B = tempo di esposizione
- C = tempo di sviluppo
- D = parametro di dimensione delle maschere
- E = tempo di attacco
- Y = risposta

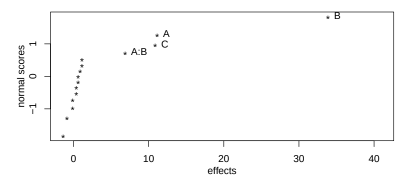
Progettiamo un piano fattoriale 2_{IV}^{5-1} non replicato, con la relazione definente I = ABCDE. Dovremmo seguire i passi già visti al punto precedente, ma per brevità inseriamo direttamente i risultati nel data frame:

```
lvl <- c(-1,1)
df <- expand.grid(A=lvl, B=lvl, C=lvl, D=lvl) # E=ABCD
attach(df)
df$E <- A*B*C*D # E=ABCD
detach(df)
df$Y <- c(
    8, 9, 34, 52,
    16, 22, 45, 60,
    6, 10, 30, 50,
    15, 21, 44, 63
)
for (k in LETTERS[1:5]) df[k] <- factor(df[[k]])</pre>
```

Dato che il piano non è replicato dobbiamo applicare il metodo di Daniel:

```
df.lm <- lm(Y~A*B*C*D*E, data=df)
DanielPlot(df.lm, alpha=0.1)</pre>
```

Normal Plot for Y, alpha=0.1



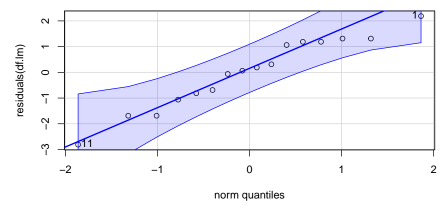
Il modello ridotto può quindi essere Y~A*B+C. Per essere conservativi possiamo comunque usare Y~A*B*C e avere comunque abbastanza ridondanza da effettuare una ANOVA:

```
df.1m \leftarrow 1m(Y \sim A*B*C, data=df)
anova(df.lm)
## Analysis of Variance Table
##
## Response: Y
##
              Df Sum Sq Mean Sq
                                    F value
                                                Pr(>F)
## A
                  495.1
                           495.1
                                   214.0811 4.672e-07 ***
## B
               1 4590.1
                          4590.1 1984.8919 7.112e-11 ***
## C
                  473.1
                           473.1
                                   204.5676 5.570e-07 ***
## A:B
                  189.1
                           189.1
                                    81.7568 1.791e-05 ***
## A:C
               1
                    0.6
                             0.6
                                     0.2432
                                                0.6351
## B:C
                    1.6
                             1.6
                                     0.6757
                                                0.4349
                    7.6
                             7.6
                                     3.2703
## A:B:C
               1
                                                0.1082
## Residuals
                   18.5
                             2.3
## Signif. codes:
                    0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Si conferma quindi il modello Y~A*B+C.
df.lm \leftarrow lm(Y\sim A*B+C, data=df)
anova(df.lm)
## Analysis of Variance Table
##
## Response: Y
##
              Df Sum Sq Mean Sq F value
                                               Pr(>F)
## A
               1
                  495.1
                           495.1
                                  193.195 2.535e-08 ***
## B
                         4590.1 1791.244 1.560e-13 ***
               1 4590.1
                           473.1
                                   184.610 3.214e-08 ***
## C
                  473.1
                  189.1
                           189.1
                                    73.781 3.302e-06 ***
## A:B
               1
                   28.2
## Residuals 11
                             2.6
## ---
## Signif. codes:
                    0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Ora è necessario verificare l'adeguatezza:

```
invisible(qqPlot(residuals(df.lm)))
```

attach(df)



residualPlots(df.lm, test=F)

Sempisary Transform ResidualPlots (df.lm, test=F)

A

B

B

B

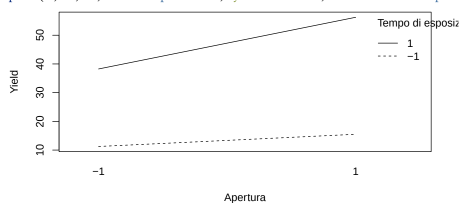
Comparison of the property of the

С

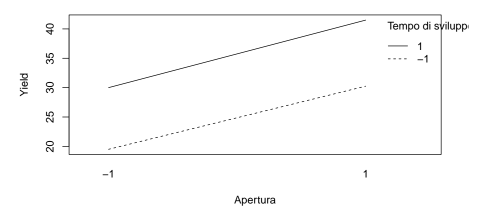
 $Non \ risultano \ particolari \ problemi \ quindi \ possiamo \ accettare \ il \ modello \ e \ studiare \ il \ processo \ con \ i \ grafici \ di \ interazione:$

interaction.plot(A, B, Y, xlab="Apertura", ylab="Yield", trace.lab="Tempo di esposizione")

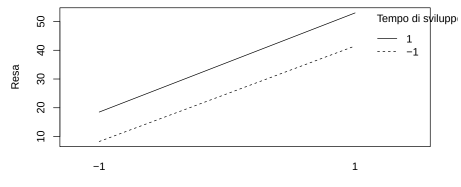
Fitted values



interaction.plot(A, C, Y, xlab="Apertura", ylab="Yield", trace.lab="Tempo di sviluppo")



interaction.plot(B, C, Y, xlab="Tempo di esposizione", ylab="Resa", trace.lab="Tempo di sviluppo")



Tempo di esposizione

detach(df)