# **M2 Mycologie**

Rappels biostatistiques



#### **Outline**

Hasard, probabilités et statistiques

Estimation et test d'hypothèse

Quelques lois de probabilités utiles

Applications en biologie et bioinformatique

#### **Statisticians are applied philosophers**

Philosophers argue how many angels can dance on the head of a needle; statisticians count them. Or rather, count how many can probably dance. (...) We can predict nothing with certainty but we can predict how uncertain our predictions will be, on average that is. Statistics is the science that tells us how. – Stephen Senn [8]

Hasard, probabilités et statistiques

## L'inférence en statistiques

#### Deux questions récurrentes :

- Quelle est la meilleure manière de caractériser l'objet d'intérêt dans une étude scientifique?
- Peut-on généraliser les effets observés au cours d'une expérience à une population plus vaste?

La première question soulève le choix d'un estimateur efficace et consistant, la seconde celle de définir une statistique de test en lien avec une distribution de probabilité.

#### Puissance statistique et erreur de mesure [6]



## Reproductibilité des résultats scientifiques

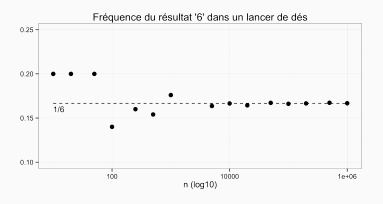
- 1. Peng, R. Reproducible research and Biostatistics. Biostatistics (2009), 10(3):405.
- 2. Prinz, F et al. Believe it or not: how much can we rely on published data on potential drug targets? Nature Reviews Drug Discovery (2011), 10:712.
- Simmons, JP et al. False-Positive Psychology: Undisclosed Flexibility in Data Collection and Analysis Allows Presenting Anything as Significant. Psychological Science (2011), 22(11): 1359.

## Hasard, probabilité et statistique

Lorsque l'on connaît exactement la loi qui gouverne la survenue d'événements, l'analyse combinatoire suffit dans la plupart des cas.

- Probabiliste: chaque face d'un dé a une probabilité 1/6 d'apparaître, donc je peux savoir quelles sont mes chances de succès à chaque tirage.
- Statisticien: regardons combien de fois chaque face apparaît après un certain nombre de tirage, et ensuite je déciderai si mes observations sont compatibles avec l'hypothèse d'un dé équilibré.

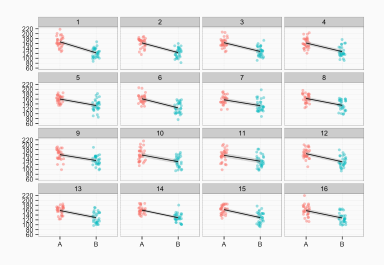
# Hasard, probabilité et statistique (2)



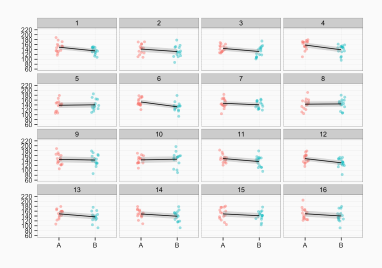
## Fluctuations d'échantillonnage

Considérons une expérience imaginaire où on simule des données de pression systolique dans deux échantillons tirés dans des populations où les moyennes sont de 160 et 130 mmHg. L'écart-type est le même dans les deux populations (20). La différence théorique est donc de 30 mmHg.

# Fluctuations d'échantillonnage (2)



# Fluctuations d'échantillonnage (3)



#### Taille d'effet et nombre de sujets nécessaires [3]

TABLE I—Sample sizes required per group at the two sided 5% significance level for different values of d and power (d=expected mean difference/standard deviation)

	Power (1-β)					
d	99	95	90	80	50	
0.10	3676	2600	2103	1571	770	
0.20	920	651	527	394	194	
0.30	410	290	235	176	87	
0.40	231	164	133	100	49	
0.50	148	105	86	64	32	
0.60	104	74	60	45	23	
0.70	76	54	44	33	17	
0.80	59	42	34	26	13	
0.90	47	34	27	21	11	
1.00	38	27	22	17	9	
1.10	32	23	19	14	8	
1.20	27	20	16	12	7	
1.30	23	17	14	11	6	
1.40	20	15	12	9	5	
1.50	18	13	11	8	5	

Estimation et test d'hypothèse

#### Construction d'un estimateur et d'un test d'hypothèse

On dispose de 6 lots contenant des cellules en culture (pendant 24h), dont 3 ont reçu un supplément de vitamine E (groupe expérimental). Après 10 jours, on examine les auto-radiographies pour dénombrer le nombre total de cellules dans chaque lot.

Le technicien qui apporte les résultats rapporte au chercheur que les étiquettes permettant d'identifier quels lots ont été traités ont été égarées [5].







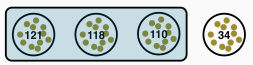






#### Formulation d'une hypothèse

Si les trois premiers lots correspondent au groupe traité à la vitamine E, alors *a priori* l'expérience semble concluante : quel que soit le lot, le nombre de cellules apparaît largement supérieur à n'importe lequel des trois derniers lots.







Est-il possible d'évaluer la plausibilité d'un tel résultat ?

#### Définition d'un cadre décisionnel

Il faut définir un cadre décisionnel comprenant une hypothèse à tester et un outil permettant de prendre une décision :

- Il nous faut un moyen de comparer l'effet de l'adjonction de vitamine E par rapport à la situation où les lots ne sont pas traités.
- Un test statistique judicieusement choisi nous permettra de tester l'invraisemblance d'une hypothèse, appelée hypothèse nulle et formulée dans un cadre hypothético-déductif.

#### Définition d'un cadre décisionnel (2)

Si la différence observée est suffisamment grande, et on considérera que c'est le cas s'il y a moins de 5 % de chance d'observer un résultat aussi extrême, alors on conclue que celle-ci ne peut vraisemblablement pas être expliquée par de simples fluctuations d'échantillonnage et que les données observées ne sont pas compatibles avec l'hypothèse nulle d'absence d'effet, appelée  $H_0$ .

On rejettera donc  $H_0$  si la probabilité d'observer, du seul fait du hasard, une différence au moins aussi grande que celle observée entre les effets de A et B est inférieure à 5 %. Cette probabilité est appelée degré de signification. Ce seuil de signification est arbitraire, mais largement admis dans la communauté biomédicale. En somme, on accepte de se tromper dans 5 % des cas en rejetant l'hypothèse d'absence de différence.

#### Des risques d'erreur asymétriques

## Démarche du test d'hypothèse

- Définir une hypothèse nulle (H<sub>0</sub>), une hypothèse alternative, et les risques associés à la prise d'une décision concernant le résultat observé à partir d'un échantillon.
- 2. Choisir une statistique de test, S.
- 3. Calculer la valeur de S.
- 4. Définir la distribution d'échantillonnage de S sous  $H_0$ .
- 5. Conclure à partir de cette distribution.

#### Construction d'un estimateur

Soit  $H_0$  "la vitamine E ne modifie pas la croissance des cultures"; en d'autres termes, les étiquettes "traité" ou "non traité" n'apportent aucune information du point de vue de la mesure considérée (tous les lots sont "échangeables"). Il y a  $\binom{6}{3}$  = 20 manières de définir un groupe composé de 3 éléments pris parmi 6. Considérons la somme de l'ensemble des cellules développées dans les 3 lots définissant un même groupe. Appelons la s. Ici,  $s_{obs}$  = 121 + 118 + 110 = 349.

Quelles sont les valeurs possibles de *s* lorsque l'on recombine les lots pour former deux groupes indépendants ?

# **Construction d'un estimateur (2)**

	L1	L2	L3	S
1	121	118	110	349
2	121	118	34	273
3	121	118	12	251
_	-	-	-	-
18	110	34	22	166
19	110	12	22	144
20	34	12	22	68

#### Interprétation du test

Parmi les 20 résultats possibles, le résultat  $s_{\rm obs}$  = 349 est le plus extrême et il y a exactement 1/20 = 5 % de chances d'observer un résultat aussi extrême.

Il est donc peu probable que les résultats observés (les trois premiers lots sont ceux qui ont été traités) puissent s'expliquer simplement par les fluctuations d'échantillonnage.

### Un jeu de pile ou face

On lance une pièce 10 fois et on observe la séquence de résultats suivants :

```
PPPFFFPF
```

- Question générale : la pièce est-elle truquée ? (à reformuler sous forme d'hypothèse nulle)
- Question subsidiaire : combien de temps doit-on attendre, en moyenne, avant d'observer le premier événement "face" ?

### **Opérationnalisation**

Si l'on suppose une pièce bien équilibrée et des lancers indépendants, le nombre attendu de "Face" est  $10 \times 0.5 = 5$ . La fréquence observée de "Face" dans l'expérience est de 4/10 = 0.4.

Nous pouvons formuler une hypothèse nulle selon laquelle p=0.5, et l'hypothèse alternative est  $p\neq 0.5$ . En utilisant un test binomial, il est possible de vérifier si la proportion observée diffère de celle attendue théoriquement, en considérant un risque de 5 % de prendre une mauvaise décision en rejetant l'hypothèse nulle.

## **Opérationnalisation (2)**

Voici les résultats calculés à l'aide d'un logiciel statistique (test binomial) :

```
Pr(k \ge 4) = 0.828125 (one-sided test)

Pr(k \le 4) = 0.376953 (one-sided test)

Pr(k \le 4 \text{ or } k \ge 6) = 0.753906 (two-sided test)
```

Le résultat suggère que cette séquence de Pile/Face n'est pas incompatible avec l'hypothèse d'équi-distribution des deux côtés de la pièce.

## Analyse de séquences ADN

Au lieu d'un alphabet à 2 lettres, ({P, F}, considérons un alphabet à 4 lettres, {A, C, T, G}. On peut toujours se ramener au cas binomial discuté précédemment.

The DNA sequence from different regions of two closely linked human fetal globin genes were analyzed with regard to base composition: regions flanking the genes, introns, exons, and the region between the genes. [9]

Region	Length	Α	C	G	Т
5' Flanking	1000	0.33	0.23	0.22	0.22
3' Flanking	1000	0.29	0.15	0.26	0.30
Introns	1996	0.27	0.17	0.27	0.29
Exons	882	0.24	0.25	0.28	0.22
Between Genes	2487	0.32	0.19	0.18	0.31

## Analyse de séquences ADN (2)

Les régions bordantes (en particulier 5' qui contient les promoteurs) sont-elles plus riches en A par rapport aux exons ?

Considérons les deux variables aléatoires  $X_{A,5'}$  ~ Bin $(n_1,p_1)$  et  $X_{A,\mathrm{exon}}$  ~ Bin $(n_2,p_2)$ , et  $H_0:p_1=p_2$ , ou en d'autres termes  $H_0:p_1-p_2=0$  (versus  $H_A:p_1-p_2>0$ ). Il s'agit d'un test unilatéral pour deux échantillons.

On montre que la statistique de test

$$z_{\rm obs} = \frac{\hat{p}_1 - \hat{p}_2}{\sqrt{\hat{p}_1(1-\hat{p}_1)/n_1 + \hat{p}_2(1-\hat{p}_2)/n_2}}$$

suit une loi normale centrée-réduite sous  $H_0$ .

Ici,  $\hat{p}_1$  = 0.33,  $\hat{p}_2$  = 0.24,  $n_1$  = 1000 et  $n_2$  = 882, soit  $z_{\rm obs}$  = 4.35. La probabilité d'observer une statistique de test aussi élevée est < 10<sup>-4</sup>.

### **Autres applications**

- surexpression d'un gène dans des données de RNA-Seq
- co-occurence de deux espèces dans des données de méta-génomique
- similitude de deux arbres phylogénétiques
- correspondance entre deux motifs de séquences ADN ou protéique

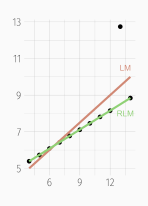
### Plans d'expérience

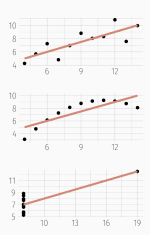
One of the principal uses of statistical models is to attempt to explain variation in measurements. This variation may be due to a variety of factors, including variation from the measurement system, variation due to environmental conditions which change over the course of a study, variation from individual to indi- vidual (or experimental unit to experimental unit), etc. Factors which are not controlled from observation to observation can introduce variation in measured values. In designed experiments, the experimenter deliberately changes the levels of experimental factors to induce variation in the measured quantities, to lead to a better understanding of the relationship between experimental factors and the response. – Armitage and Colton [1]

## Différents cadres de raisonnement pour l'inférence

- approche fréquentiste : ce qui a été discuté jusqu'à présent (confronter une hypothèse unique, dans une expérience contrôlée, via un principe de falsification ; Fisher, puis Neyman & Pearson). Aucune information sur P(H<sub>0</sub> | data). [4]
- approche par vraisemblance : utilisation des données observées pour arbitrer entre deux modèles en compétition (vraisemblance des données pour un modèle donné).
- approche bayésienne: utilisation d'information externe pour évaluer a priori quel modèle est le plus vraisemblable (mise à jour d'une probabilité a priori par les données pour former une probabilité a posteriori) [7]

# La description avant l'inférence





Quelques lois de probabilités utiles

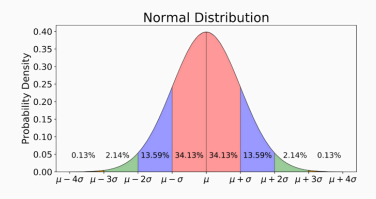
# Variables discrètes

loi	espérance	variance	application
binomiale	пр	npq	succession d'événements 0/1
Poisson	λ	λ	comptage
binomiale négative	n/p	nq/p²	temps d'attente avant n succès
géométrique	1/p	$q/p^2$	temps d'attente avant 1 succès

# Variables continues

loi	espérance	variance	application
uniforme	(b + a)/2	$(b-a)^2/12$	distribution p-valeurs H <sub>0</sub>
gaussienne	μ	$\sigma^2$	cumul d'erreurs indépendantes
$\chi^2$ (Pearson)	n	2n	tableau de contingence
Gamma	kθ	$k\theta^2$	processus temps réel

## Exemple de la loi normale



# Tests exacts, approchés, paramétriques et non paramétriques

- Les tests paramétriques constituent de bonnes approximations aux tests exacts (permutation), en général.
- Les tests non-paramétriques ont, pour certains, une puissance relative ≥ 80 % par rapport aux tests paramétriques (c'est le cas du test de Mann-Whitney-Wilcoxon pour comparer deux échantillons).

# Panorama des tests statistiques usuels

prédicteur	réponse	paramétrique
quantitative	quantitative	Pearson (r)
qualitative	qualitative	Pearson (χ²)
qualitative	quantitative	Student 1 éch. (t)
qualitative	quantitative	ANOVA 1 grp. (F)
qualitative	quantitative+	MANOVA
qualitative	quantitative	Student grp. ind. (t)
qualitative	quantitative	Student grp. app. (t)
	quantitative qualitative qualitative qualitative qualitative qualitative	quantitative quantitative qualitative qualitative quantitative quantitative qualitative qualitative qualitative quantitative quantitative quantitative

# Données omiques [2]

Omics	Biomarker data	Platforms	Features	
Genome	Single nucleotide poly- morphism (SNP)	Microarray	Categorical data	
	Copy number variation (CNV)	DNA sequencing	Distance-driven correlation	
	Loss of heterozygosity (LOH)		Extremely stable over time	
	Rare variant			
Transcriptome	Gene expression	Microarray	Continuous data	
	Alternative splicing	RNA sequencing	Affected by time and exposures	
	Long non-coding RNA		Strong measure- ment noise	
	Small RNA			
Proteome	Protein expression	Microarray	Continuous data	
		Mass spectrometry	Affected by time and exposures	
Epigenome	DNA methylation	Microarray	Continuous data	
	Histone modification	Bisulfite sequencing	Affected by time	
	miRNA		and exposures	
Metabolome	Metabolite profiling	Mass spectrometry	Continuous data	
		Nuclear magnetic resonance (NMR) spectroscopy	Affected by time and exposures	
			Structured correlation	
			Strongly affected by exposures	

# bioinformatique

Applications en biologie et

#### Recherche de motifs

En faisant l'hypothèse (erronée) que tous les nucléotides sont indépendants les uns des autres, de sorte que la probabilité d'observer n'importe lequel des nucléotides vaut 1/4, quelle est la probabilité de trouver une séquence d'ADN donnée de longueur k dans une fenêtre de taille fixée à l'avance, n?

$$1 - \underbrace{(1 - 1/4^k)^n}_{\text{no match}}$$

#### Seconde loi de Mendel

Deux organismes hétérozygotes ont pour génotype Aa et Bb. Quelle est la probabilité que leur descendant ait le génotype aa BB?<sup>1</sup>

	AB	Ab	aВ	ab
AB	AA BB	AA Bb	Aa BB	Aa Bb
Ab	AA bB	AA bb	Aa bB	Aa bb
аB	aA BB	aA Bb	aa BB	aa Bb
ab	aA bB	aA bb	aa bB	aa bb

Puisqu'il y indépendance, on a  $P(aa) \times P(BB) = \frac{1}{4} \times \frac{1}{4} = \frac{1}{16}$ .

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Rosalind bioinformatics problems

#### Prolifération bactérienne

Une suspension bactérienne contient 5000 bactéries par litre. On ensemence à partir de cette suspension 50 boites de Pétri (1 cm<sup>3</sup> par boite). Si X représente le nombre de colonies par boite, X suit une loi de Poisson de paramètre 5,  $P(\lambda = 5)$ .<sup>2</sup>

Quelle est la probabilité qu'il n'y ait aucune colonie sur la boite de Pétri ?

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Benjamin Jourdain, Probabilités et statistique pour l'ingénieur (2018)

#### PCR et processus de branchement

Considérons  $N_0$  brins d'ADN au début du processus. Chacun de ces brins peut être vu comme un ancêtre d'un processus de Galton-Watson, ayant pour loi de probabilité  $p_1 = 1 - p$ ,  $p_2 = p$  et  $p_k = 0$  pour  $k \neq 1, 2$ . Ici, p représente la probabilité de succès du cycle d'amplification. L'espérance mathématique de la reproduction vaut m = 1 + p, et sa variance  $\sigma^2 = p(1 - p) = (m - 1)(2 - m)$ , avec q = 0 (probabilité d'extinction). Le nombre attendu de brins d'ADN après p0 cycles vaut alors p1 nombre attendu de brins d'ADN après p2 cycles vaut alors p3 nombre attendu de brins d'ADN après p3 cycles vaut alors p4 nombre attendu de brins d'ADN après p5 nombre attendu de brins d'ADN après p6 nombre attendu de brins d'ADN après p6 nombre attendu de brins d'ADN après p8 nombre attendu de brins d'ADN après p9 nombre attendu de brins d'ADN après attendu d'ADN après attendu d'ADN après attendu

#### Références i

- [1] P. Armitage and E. Colton. *Encyclopedia of Biostatistics*. 2nd ed. Wiley, 2005.
- [2] Christian Baumgartner et al. Application of Clinical Bioinformatics. Springer, 2016.
- [3] M. J. Campbell, S. A. Julious, and D. G. Altman. "Estimating Sample Sizes for Binary, Ordered Categorical, and Continuous Outcomes in Two Group Comparisons". In: *BMJ* 311 (1995), pp. 1145—1148.
- [4] J Cohen. "The Earth is Round (p < .05)". In: American Psychologist 49.12 (1994), pp. 997–1003.

#### Références ii

- [5] Phillip Good. Permutation, Parametric, and Bootstrap Tests of Hypotheses. New York: Springer-Verlag, 2005.
- [6] J. P. A. Ioannidis. "Why Most Published Research Findings Are False". In: *PLoS Medicine* 2 (2005), e124.
- [7] Fabricia F. Nascimento, Mario dos Reis, and Ziheng Yang. "A biologist's guide to Bayesian phylogenetic analysis". In: *Nature Ecology & Evolution* 1 (2017), pp. 1446–1454.
- [8] Stephen Senn. *Dicing with Death*. Cambridge University Press, 2003.
- [9] Bruce S. Weir. Genetic Data Analysis II: Methods for Discrete Population Genetic Data. Sinauer Associates. 1996.