### ToothGrowth 과제 풀이

YL

5-28-2019

Crampton은 음식물 내 아스코르브산이 용량 별로 실험동물의 치아 성장에 미치는 효과를 알고자 총 60마리의 기니피그를 골라 비타민캡슐과 오렌지주스로 나누어 실험하였다<sup>4</sup> R의 내장 자료철 ToothGrowth가 이 실험자료를 가지고 있으며 다음처럼 변수 len (numeric. 치아 길이), supp (factor. 오렌지주스는 OJ, 비타민캡슐은 VC로 코딩), dose (numeric. 용량)로 구성되어 있다:

"Crampton, E. W. (1947). The growth of the odontoblast of the incisor teeth as a criterion of vitamin C intake of the guinea pig. The Journal of Nutrition, 33(5), 491-504. doi: 10.1093/jn/33.5.491.

이 ToothGrowth 자료에서 치아의 성장을 아스코르브산 용량에 따라 도해하면서 오렌지주스와 비타민캡슐을 색깔로 대별할 수 있도록 하되, R 기본함수인 boxplot() 을 이용하라.

#### 해법 0

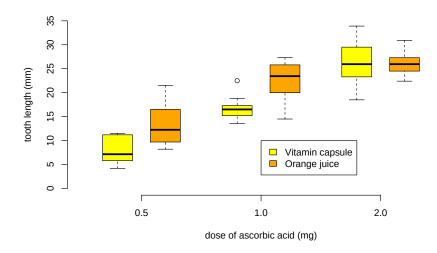
```
boxplot(len ~ dose, data = ToothGrowth,
    subset = supp == "VC", col = "yellow",
    boxwex = 0.25, at = 1:3 - 0.2,
    xlab = "dose of ascorbic acid (mg)",
    ylab = "tooth length (mm)",
    xlim = c(0.5, 3.5), ylim = c(0, 35),
        axes = FALSE) # yaxs = "i"

boxplot(len ~ dose, data = ToothGrowth, add = TRUE,
    subset = supp == "OJ", col = "orange",
    boxwex = 0.25, at = 1:3 + 0.2,
        axes = FALSE)

axis(1, at=1:3,labels = c("0.5", "1.0", "2.0"))

axis(2)
```

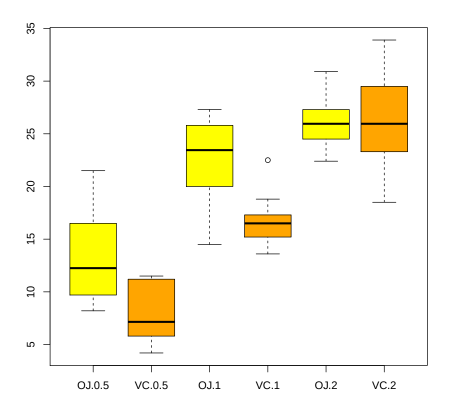
```
legend(2, 10, c("Vitamin capsule", "Orange juice"),
fill = c("yellow", "orange"))
```



## 접근 1

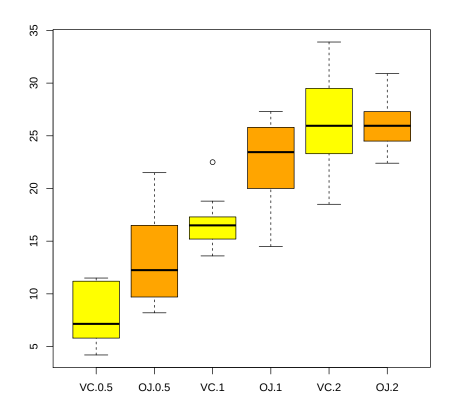
자료철에서 supp 변수의 레벨이 알파벳 순으로 되어 있으므로 조정하지 않고 그리면 OJ가 VC를 앞서게 하는 실수를 범한다.

```
# solution 1
TG <- ToothGrowth
boxplot(len ~ supp:dose, data = TG, col = rep(c("yellow", "orange"), 3)) #</pre>
```



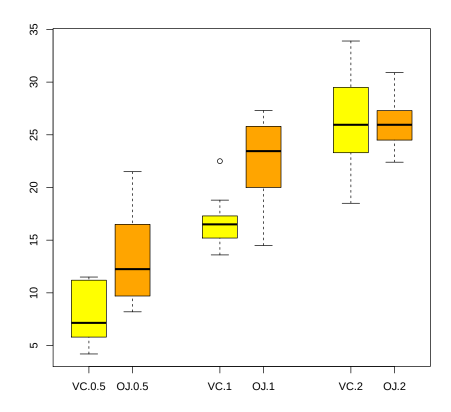
다음처럼 supp의 레벨을 VC < QJ로 바꾼 자료철 TG를 만들어서 TG에서 작업한다.

```
# 1.1
TG$supp <- factor(TG$supp, levels = c("VC", "OJ"))
boxplot(len ~ supp:dose, data = TG, col = rep(c("yellow", "orange"), 3)) #</pre>
```

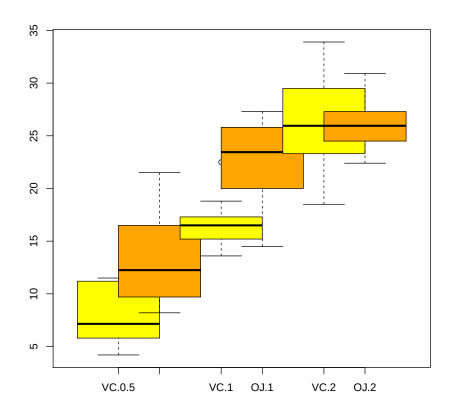


원하는 대로 순서는 정렬되었지만 박스 사이의 거리는 여전히 마음에 들지 않는다. 위치를 강제 지정하기 위해서 boxplot() 내 인수 at을 써 보았다.

```
boxplot(len ~ supp:dose, data = TG,
  col = rep(c("yellow", "orange"), 3),
    at = c(1, 2, 4, 5, 7, 8)) #
```

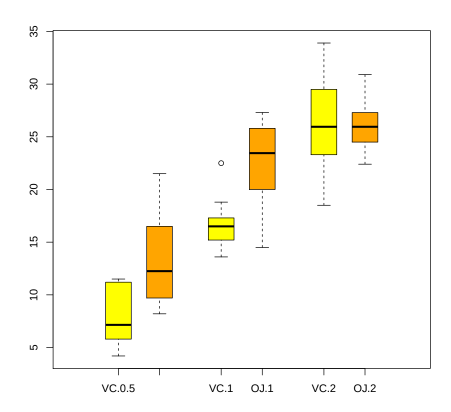


dose 사이의 간격이 너무 멀어서 at을 새로 지정한다. 1, 2, 3을 중심으로 0.2를 가감한 꼴이다.

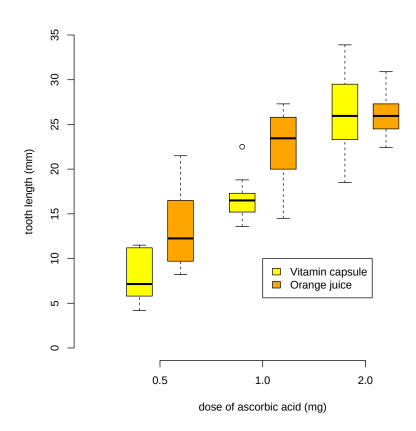


이렇게 했더니 box의 간격 때문에 겹쳐서 식별이 되지 않는다 boxwex 인수를 조정해야 한다.

```
boxplot(len ~ supp:dose, data = TG,
  col = rep(c("yellow", "orange"), 3),
  at = position, boxwex = 0.25) #
```

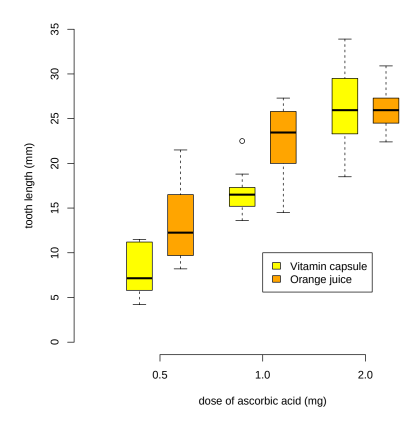


축 이름과 축 간격 이름을 조정하기 위해서 디폴트 기능을 쓰지 않고 axis()를 재조정했다.



#### 해법 2

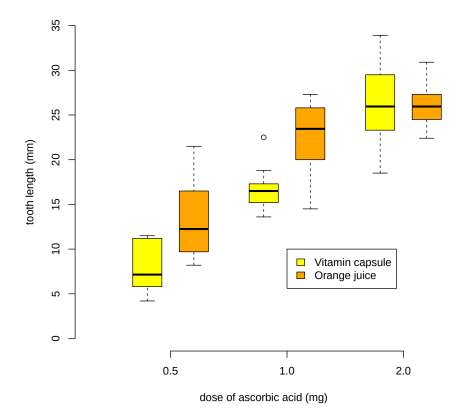
boxplot의 at 인수를 잘 이해하면 supp 변수의 레벨을 바꾸지 않고도 원하는 위치에 그래프를 그릴 수 있다. 즉 위치가 0.8, 1.2, 1.8, ... 식으로 순차적인 진행을 하는 것이 아니라 1.2, 0.8, 2.2, ... 식으로 엇갈려서 찍는 것이다.



결과물은 해법 1과 동일하다.

## 해법 3

특별한 해법이라고 부르기엔 부족하지만 두 개의 boxplot 호출로 VC와 OJ를 완전히 따로 그리는 방법이 있다. 자료철을 분철(subsetting)하는 방식이다. 이렇게 하면 그릴 위치를 별개로 지정할 수 있어서 생각이 복잡해지지 않는다는 장점이 있다.



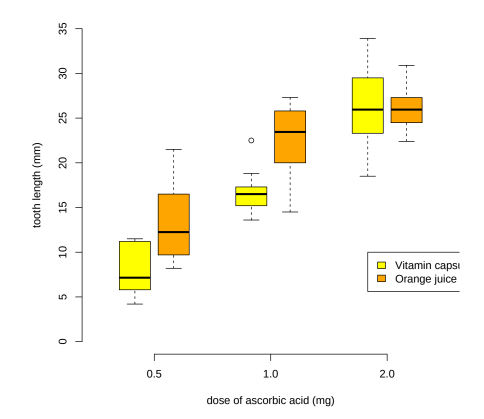
이렇게 그릴 때 주의할 점은, 두 boxplot 모두의 axes = FALSE로 놓아야 한다는 점이다.

# 해법 4

변수 supp의 레벨에 빈 레벨 하나를 삽입함으로써 빈 공간을 확보하는 방법도 있다. 이렇게 새 자료철 TG를 만든다. 아무 내용도 없는 레벨 NN이 확보되었다.

```
TG <- ToothGrowth
TG$supp <- factor(TG$supp, levels = c("VC", "OJ", "NN"))</pre>
```

여기부터 그리는 과정은 순조로운데 이렇게 그려진 그래프의 가로축의 틱(tick) 이름을 쓸 위치는 고민 끝에 결정해야 한다. 즉, 한 dose 내 세 개의(두 개와 빈 것하나) 그래프가 1,2,3에 그려지므로 3은 비어 있으므로 첫 tick의 위치는 1.5가 된다. 같은 방식으로 두 번째는 4.5,세 번째는 7.5이다. 코드 내에 주석 here!!이다.



이 문서는 knitR-XqMTeX으로 작성되어 코드의 실행 결과는 모두 출력 당시에 실시간으로 이루어졌다. 문서는 R과 터미널에서 한 번씩 컴파일 해야 얻을 수 있다'.

```
# in R
> library(knitr)
> knit("thisDocument.Rnw", output = "outputTex.tex")
.
.
# in terminal
$ xelatex outputTex.tex
```

<sup>&#</sup>x27;컴파일에 필요한 컴퓨터의 조건으로 다음 어플리케이션들이 설치되어 있어야 한다: R, R에는 knitR패키지가 필요하다. 운영체제에 맞는 pandoc, 그리고 TEXLive 최신 버전. 이 문서가 사용하고 있는 글꼴세트는 별개의 문제이다.