

Прикладной статистический анализ данных.
6. Дисперсионный анализ.

Шаура Ишкина
psad.homework@gmail.com

2017

Разновидности дисперсионного анализа (ANOVA)

- по числу факторов: однофакторный (one-way), двухфакторный (two-way) и т. д
- по типу выборок: независимые (between-subjects), связанные (within-subjects, repeated measurements)
- по типу альтернативы: общая, тренда
- по типу эффектов: случайные (random-effects), фиксированные (fixed-effects)
- по типу уровней факторов: независимые, вложенные (nested), с болтающимся контролем (dangling control group), латинский квадрат (latin square)
- по используемым предположениям: нормальный, непараметрический
- по объёму выборок: одинаковый (balanced), различный (unbalanced)

Однофакторный дисперсионный анализ

Пусть имеется K выборок:

$$X^N = X_1^{n_1} \cup X_2^{n_2} \cup \dots \cup X_K^{n_K}, \quad N = \sum_{i=1}^K n_i.$$

Эквивалентная запись в виде псевдотаблицы:

фактор $f: X \rightarrow \{1, \dots, K\}$

f	1	...	k	...	K
X^N	X_{11}	...	X_{k1}	...	X_{K1}
	\vdots	...	\vdots	...	\vdots
	X_{1n_1}	...	X_{kn_k}	...	X_{Kn_K}

Задача: проверить гипотезу об отсутствии влияния фактора f на среднее значение признака X , то есть, о равенстве средних значений K выборок.

ANOVA – Analysis of Variance

Идея: рассмотрим две компоненты разброса значений X_{ki} относительно глобального среднего \bar{X} :

$$X_{ki} - \bar{X} = (X_{ki} - \bar{X}_k) + (\bar{X}_k - \bar{X}),$$

где \bar{X}_k — среднее в k -й выборке.

Возведём в квадрат и просуммируем:

$$\sum_{k=1}^K \sum_{i=1}^{n_k} (X_{ki} - \bar{X})^2 = \sum_{k=1}^K \sum_{i=1}^{n_k} (X_{ki} - \bar{X}_k)^2 + \sum_{k=1}^K n_k (\bar{X}_k - \bar{X})^2,$$

$$SS_{total} = SS_{wg} + SS_{bg}.$$

Если средние в группах значительно отличаются, преобладает вторая компонента, если же они одинаковы — первая.

Группа 1	Группа 2
2	6
3	7
1	5
$\bar{X}_1 = 2$	$\bar{X}_2 = 6$

$$SS_{wg} = 2 + 2$$

$$\bar{X} = 4$$

$$SS_{total} = 28$$

Однофакторный дисперсионный анализ

Линейная модель:

$$X_{ki} = \mu + \alpha_k + \varepsilon_{ki},$$

$i = 1, \dots, n_k, k = 1, \dots, K.$

μ — глобальное среднее значение признака X ,

α_k — отклонение от μ , вызванное влиянием k -го уровня фактора f ,

ε_{ki} — случайные независимые одинаково распределённые ошибки.

Средние значения X во всех K выборках одинаковы $\Leftrightarrow \alpha_1 = \dots = \alpha_K.$

Критерий Фишера

выборки: $X^N = X_1^{n_1} \cup \dots \cup X_K^{n_K}$

нулевая гипотеза: $H_0: \alpha_1 = \dots = \alpha_K$

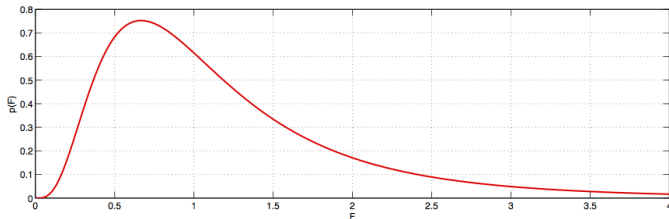
альтернатива: $H_1: H_0$ неверна

статистика: $F(X^N) = \frac{SS_{bg}/(K-1)}{SS_{wg}/(N-K)}$

$$SS_{bg} = \sum_{k=1}^K n_k (\bar{X}_k - \bar{X})^2$$

$$SS_{wg} = \sum_{k=1}^K \sum_{i=1}^{n_k} (X_{ki} - \bar{X}_k)^2$$

нулевое распределение: $F(K-1, N-K)$



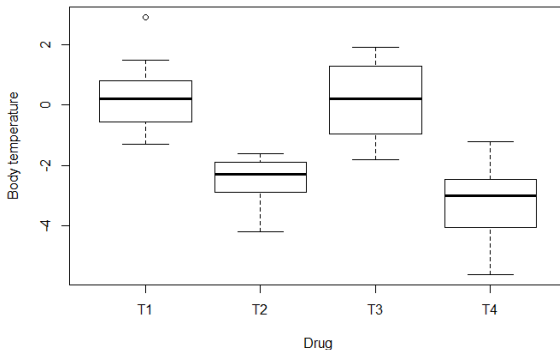
Критерий Фишера

Предположения метода:

- 1 выборочные распределения средних значений признака во всех группах нормальны;
 - 2 дисперсия значений признака во всех группах одинакова;
 - 3 наблюдения независимы.
-
- Первое предположение считается выполненным, если распределение признака во всех группах нормально, или если объёмы выборок примерно одинаковы и $N - K - 1 \geq 20$.
 - Второе предположение считается выполненным, если отношение наибольшей выборочной дисперсии к наименьшей не превосходит 10.
 - При $n_1 = \dots = n_K$ метод устойчив к нарушению первых двух предположений.
 - Если объёмы выборок различаются, нарушение предположения о равенстве дисперсий может привести к росту вероятности ошибки первого рода. Вариант решения – Welch's ANOVA.
 - Выбросы могут оказывать существенное влияние на результат.

Критерий Фишера

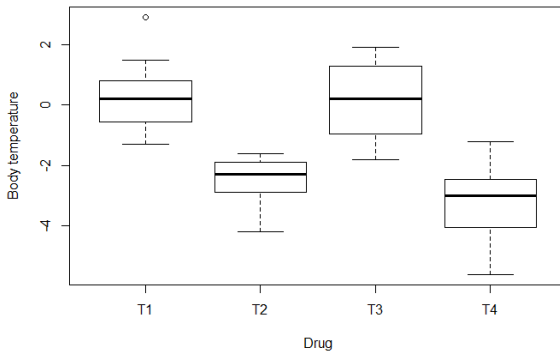
Пример (Bonpini, табл. 3.2): исследуется эффективность четырёх жаропонижающих средств, в составе которых один и тот же активный ингредиент присутствует в разных дозировках. Для каждой из четырёх групп из 15 морских свинок известно изменение температуры после введения жаропонижающего. Есть ли различия в действии препаратов?



H_0 : температура меняется в среднем одинаково.

H_1 : для каких-то препаратов среднее изменение температуры отличается от остальных.

Критерий Фишера



Критерий Фишера:

	Df	Sum Sq	Mean Sq	F value	Pr(>F)
drug	3	143.0	47.67	40.21	5.43e-14
Residuals	56	66.4	1.19		

Критерий Краскела-Уоллиса

выборки: $X^N = X_1^{n_1} \cup \dots \cup X_K^{n_K}$, $X_k \sim F(x + \Delta_k)$
 нулевая гипотеза: $H_0: \Delta_1 = \Delta_2 = \dots = \Delta_K$
 альтернатива: $H_1: H_0$ неверна

статистика: $K(X^N) = (N - 1) \frac{\sum_{k=1}^K n_k (\bar{r}_k - \bar{r})^2}{\sum_{k=1}^K \sum_{i=1}^{n_k} (r_{ki} - \bar{r})^2}$, $r_{ki} \equiv \text{rank}(X_{ki})$

нулевое распределение: табличное

Если нет связей, то:

$$\bar{r} = \frac{N + 1}{2}, \quad \sum_{k=1}^K \sum_{i=1}^{n_k} (r_{ki} - \bar{r})^2 = \frac{(N - 1) N (N + 1)}{12},$$

$$K(X^N) = \frac{12}{N(N + 1)} \sum_{k=1}^K n_k \bar{r}_k^2 - 3(N + 1).$$

Аппроксимация для $n_k > 5$:

$$K(X^N) \sim \chi_{K-1}^2.$$

В предыдущем примере: $p = 1.5 \times 10^{-9}$.

Критерий Джонкхиера

выборки: $X^N = X_1^{n_1} \cup \dots \cup X_K^{n_K}$, $X_k \sim F(x + \Delta_k)$

нулевая гипотеза: $H_0: \Delta_1 = \Delta_2 = \dots = \Delta_K$

$\Rightarrow \text{med } X_1 = \dots = \text{med } X_K$

альтернатива: $H_1: \text{med } X_1 \leq \dots \leq \text{med } X_K$

статистика: $S(X^N) = \sum_{k=1}^K \sum_{i=1}^{n_k} a_{ki}$

a_{ki} — число наблюдений из первых $k - 1$ выборок меньших, чем X_{ki}

нулевое распределение: табличное

Аппроксимация для $n_k > 10$:

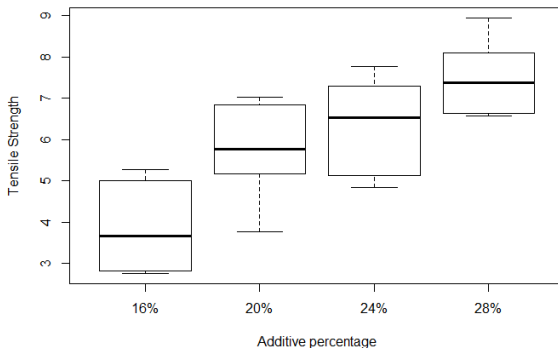
$$S(X^N) \sim N(\mu, \sigma^2),$$

$$\mu = \frac{1}{4} \left(N^2 - \sum_{k=1}^K n_k^2 \right),$$

$$\sigma = \frac{1}{72} \left(N^2 (2N + 3) - \sum_{k=1}^K n_k^2 (2n_k + 3) \right).$$

Критерий Джонкхиера

Пример (Вонпини, табл. 3.4): исследуется зависимость предела прочности (в Ньютонах на квадратный метр) армированного бетона с разной концентрацией присадки — 16, 20, 24 и 28%. Меняется ли средний предел прочности вместе с уровнем присадки?



H_0 : концентрация присадки не влияет на среднюю прочность.

H_1 : концентрация присадки влияет на среднюю прочность $\Rightarrow p = 0.0042$.

H_1 : увеличение концентрации присадки повышает среднюю прочность
 $\Rightarrow p = 2.936 \times 10^{-5}$.

Модель со случайным эффектом

- Характеристика, определяющая разбиение на группы, не представляет непосредственного интереса.
- Группы случайно выбраны из множества возможных групп.
- Если между группами есть неоднородность, ожидается, что она сохранится при повторе эксперимента, но соотношения между средними могут измениться.

Примеры.

- Размеры горбатов в разных семьях, выращенных на одном и том же растении; цель — определить значимость фактора семьи для дальнейших исследований.
- Уровень гликогена в различных образцах икроножной мышцы крысы; если вариация между образцами даёт маленький вклад в общую вариацию, то можно считать, что для измерения уровня достаточно одного образца.
- Вкусовые качества персиков с 10 различных деревьев; планируется сравнить различия во вкусовых качествах персиков с разных деревьев с различиями у персиков с одного дерева. Если последние больше, то бессмысленно брать для размножения дерево с лучшей средней оценкой.

Модель со случайным эффектом

Если используется **модель со случайным эффектом**, следующий шаг — разделение дисперсий на внутригрупповые и межгрупповые

$$SS_{total} = SS_{wg} + SS_{bg}.$$

Доля межгрупповой дисперсии в общей дисперсии выборки:

$$\eta^2 = \frac{SS_{bg}}{SS_{total}};$$

в популяции:

$$\hat{\omega}^2 = \frac{SS_{bg} - SS_{wg} (K - 1) / (N - K)}{SS_{total} + SS_{wg} / (N - K)}.$$

Модель с фиксированным эффектом

- Разбиение на группы определено до получения данных.
- При повторе эксперимента ожидается, что соотношения между средними групп сохранятся.
- Если между средними есть различия, на следующем этапе анализируется, какие именно группы различаются.

Примеры.

- Продолжительность жизни разноногих раков в морской воде и растворах глюкозы и маннозы.
- Экспрессия определённого гена в тканях мозга, печени, лёгких и мышц; необходимо понять, в какой ткани экспрессия выше.
- Вкусовые качества персиков с 10 различных деревьев; планируется выбрать лучшее дерево для дальнейшего разведения.

Модель с фиксированным эффектом

Если используется **модель с фиксированным эффектом**, то, в случае отвержения гипотезы однородности средних, проводится дополнительное сравнение с целью уточнения характера различий.

Сравнение может быть:

- запланированным, когда группы для дальнейшего сравнения отобраны до сбора данных.
- незапланированным, когда группы для сравнения выбираются по результатам первичного анализа данных.

Для запланированного попарного сравнения групп можно просто использовать подходящий двухвыборочный критерий.

Для незапланированного сравнения всё сложнее (post-hoc анализ).

Критерий Даннета

$$D_i = \frac{\bar{X}_i - \bar{X}_1}{S \sqrt{\frac{1}{n_i} + \frac{1}{n_1}}},$$

$$S^2 = \frac{1}{N - K} \sum_{k=1}^K (n_k - 1) S_k^2,$$

где S_k^2 — дисперсия выборки $X_k^{n_k}$.

Если $X_{i,j} \sim N(\mu_i, \sigma^2)$, то при $\mu_1 = \dots = \mu_K$ вектор $D = (D_2, \dots, D_k)$ имеет многомерное распределение Стьюдента. Кроме того, для D выполняется свойство subset pivotality, поэтому можно построить процедуру, контролирующую FWER, методом maxT.

Варианты процедуры:

- нисходящая модификация;
- непараметрическая версия.

LSD Фишера (Least Significant Difference)

Если $\alpha_i = \alpha_j$, то

$$\frac{\bar{X}_i - \bar{X}_j}{S\sqrt{\frac{1}{n_i} + \frac{1}{n_j}}} \sim St(n_i + n_j - 2),$$

где $S^2 = \frac{(n_i-1)S_i^2 + (n_j-1)S_j^2}{n_i + n_j - 2}$.

Рассмотрим величину

$$LSD_{ij} = \frac{t_\alpha S}{\sqrt{\frac{1}{n_i} + \frac{1}{n_j}}},$$

где t_α — α -квантиль распределения Стьюдента с $n_i + n_j - 2$ степенями свободы.

Если $|\bar{X}_i - \bar{X}_j| > LSD_{ij}$, то частная нулевая гипотеза $H_0: \alpha_i = \alpha_j$ отклоняется против двусторонней альтернативы.

LSD можно использовать только в случае отвержения общей гипотезы однородности.

HSD Тьюки (Honest Significant Difference)

Если $|\bar{X}_i - \bar{X}_j| > HSD$, то частная нулевая гипотеза $H_0: \alpha_i = \alpha_j$ отклоняется против двусторонней альтернативы. Критическое значение

$$HSD = \frac{q_{\alpha, N-K, K} S}{\sqrt{n}},$$

где

$$n = \frac{K}{\sum_{k=1}^K \frac{1}{n_k}},$$

$$S^2 = \frac{1}{N-K} \sum_{k=1}^K (n_k - 1) S_k^2,$$

где S_k^2 — дисперсия выборки $X_k^{n_k}$, а $q_{\alpha, N-K, K}$ — квантиль распределения студентизированного размаха с $N - K$ степенями свободы

$$q_{N-K, K} = \frac{\bar{X}_{max} - \bar{X}_{min}}{\sqrt{SS_{total}}}.$$

HSD можно использовать независимо от справедливости общей гипотезы однородности.

Критерий Неменьи

Ранговый аналог HSD.

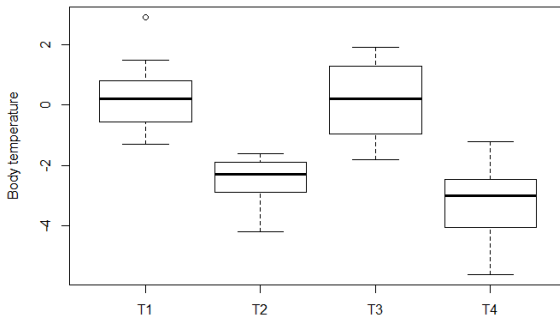
$$CD_{i,j} = \frac{q_{\alpha,\infty,K}}{\sqrt{2}} \sqrt{\frac{N(N+1)}{12} \left(\frac{1}{n_i} + \frac{1}{n_j} \right)},$$

где $q_{\alpha,\infty,K}$ — критическое значение статистики критерия, основанное на распределении стьюдентизированного размаха.

Если $|\bar{r}_i - \bar{r}_j| > CD_{i,j}$, то частная нулевая гипотеза $H_0: \Delta_i = \Delta_j$ отклоняется против двусторонней альтернативы.

Пример

Действие жаропонижающих на морских свинок:



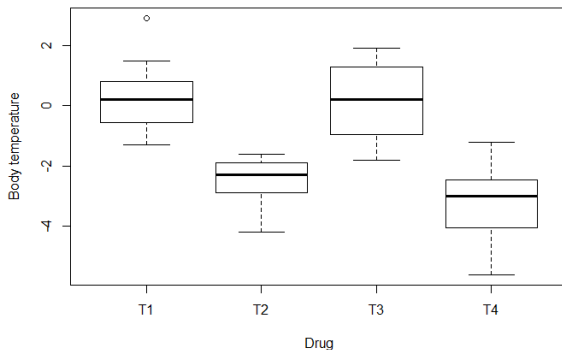
HSD:

Drug

	diff	lwr	upr	p adj
T2-T1	-2.72666667	-3.779467	-1.6738668	0.0000000
T3-T1	-0.06666667	-1.119467	0.9861332	0.9983032
T4-T1	-3.43333333	-4.486133	-2.3805335	0.0000000
T3-T2	2.66000000	1.607200	3.7127999	0.0000001
T4-T2	-0.70666667	-1.759467	0.3461332	0.2949015
T4-T3	-3.36666667	-4.419467	-2.3138668	0.0000000

Пример

Действие жаропонижающих на морских свинок:



Критерий Неменьи:

	T1	T2	T3
T2	0.00016	-	-
T3	0.99999	0.00018	-
T4	1.9×10^{-6}	0.79418	2.2×10^{-6}

Критерий Бартлетта

выборки: $X^N = X_1^{n_1} \cup \dots \cup X_K^{n_K}$, $X_{ki} \sim N(\mu_k, \sigma_k^2)$

нулевая гипотеза: $H_0: \sigma_1 = \sigma_2 = \dots = \sigma_K$

альтернатива: $H_1: H_0$ неверна

статистика: $B(X^N) = \frac{1}{C} \left((N - K) \ln S^2 - \sum_{k=1}^K (n_k - 1) \ln S_k^2 \right)$

$$S^2 = \frac{1}{N-K} \sum_{k=1}^K (n_k - 1) S_k^2$$

$$C = 1 + \frac{1}{3(K-1)} \left(\sum_{k=1}^K \frac{1}{n_k - 1} - \frac{1}{N} \right)$$

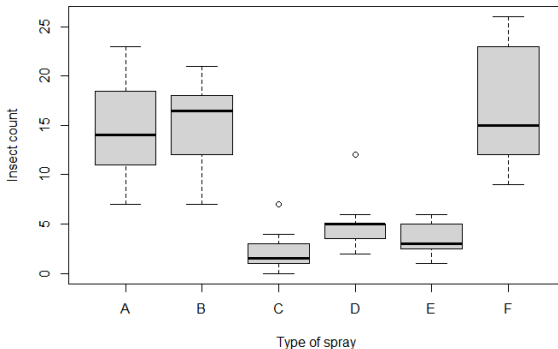
нулевое распределение: табличное

Аппроксимация для $n_k > 6$:

$$B(X^N) \sim \chi_{K-1}^2.$$

Критерий Бартлетта

Пример (Beall, 1942): шесть видов инсектицидов тестируется на 12 полях каждый, исследуемый признак — количество насекомых на поле через некоторое время после обработки.



H_0 : дисперсия числа насекомых на полях, обрабатываемых разными инсектицидами, одинакова.

H_1 : дисперсия числа насекомых на полях, обрабатываемых разными инсектицидами, неодинакова $\Rightarrow p = 9 \times 10^{-5}$.

Критерий Флайнера-Киллиана

выборки: $X^N = X_1^{n_1} \cup \dots \cup X_K^{n_K}$, $X_{ki} \sim F(\mu_k + \sigma_k x)$

нулевая гипотеза: $H_0: \sigma_1 = \sigma_2 = \dots = \sigma_K$

альтернатива: $H_1: H_0$ неверна

статистика: $X^2(X^N) = \frac{1}{V^2} \sum_{k=1}^K n_k (\bar{A}_k - \bar{a})^2$

$$\bar{a} = \frac{1}{N} \sum_{k=1}^K \sum_{i=1}^{n_k} a_{ki}, \quad \bar{A}_k = \frac{1}{n_k} \sum_{i=1}^{n_k} a_{ki}$$

$$a_{ki} = \Phi^{-1} \left(\frac{1 + \frac{r_{ki}}{N+1}}{2} \right)$$

r_{ki} — ранг $|X_{ki} - \tilde{X}_k|$ в объединённой выборке

\tilde{X}_k — выборочная медиана k -й выборки

$$V^2 = \frac{1}{N-1} \sum_{k=1}^K \sum_{i=1}^{n_k} (a_{ki} - \bar{a})^2$$

нулевое распределение: χ_{K-1}^2

В предыдущем примере: $p = 0.01282$.

Двухфакторный дисперсионный анализ

$$f_1: X \rightarrow \{1, \dots, K_1\}, \quad f_2: X \rightarrow \{1, \dots, K_2\}$$

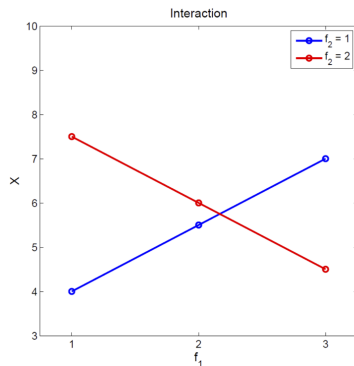
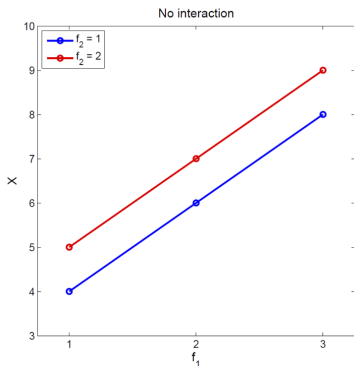
$f_1 \backslash f_2$	1	...	j	...	K_2
1					
\vdots					
i			X_{ij1} \vdots $X_{ijn_{ij}}$		
\vdots					
K_1					

Задача: проверить гипотезу об отсутствии влияния факторов f_1 и f_2 на среднее значение признака X .

Случай выборок разного размера для двух факторов значительно сложнее, поэтому будем считать, что $n_{11} = \dots = n_{K_1 K_2} = n$.

Двухфакторный дисперсионный анализ

Пример: X — успешность решения задачи (в баллах от 0 до 10),
 f_1 — размер команды (1 — маленькая, 2 — средняя, 3 — большая),
 f_2 — наличие назначенного лидера (1 — нет, 2 — есть).



Двухфакторный дисперсионный анализ

$$f_1: X \rightarrow \{1, \dots, K_1\}, \quad f_2: X \rightarrow \{1, \dots, K_2\}$$

Линейная модель:

$$X_{ijk} = \mu + \alpha_i + \beta_j + \gamma_{ij} + \varepsilon_{ijk},$$

$$i = 1, \dots, K_1, \quad j = 1, \dots, K_2, \quad k = 1, \dots, n.$$

μ — общее среднее значение признака,

α_i — воздействие уровня i фактора f_1 ,

β_j — воздействие уровня j фактора f_2 ,

γ_{ij} — дополнительное воздействие комбинации уровней i и j факторов f_1 и f_2 ,

ε_{ijk} — случайные независимые одинаково распределённые ошибки.

Двухфакторный дисперсионный анализ

H_0^1 : фактор f_1 не влияет на значение признака $X \Leftrightarrow$
 $\alpha_i = 0 \quad \forall i,$

H_1^1 : f_1 влияет на значение X ;

H_0^2 : фактор f_2 не влияет на значение признака $X \Leftrightarrow$
 $\beta_j = 0 \quad \forall j,$

H_1^2 : f_2 влияет на значение X ;

H_0^{12} : между факторами f_1, f_2 нет взаимодействия \Leftrightarrow
 $\gamma_{ij} = 0 \quad \forall i, j,$

H_1^{12} : между факторами f_1, f_2 есть взаимодействие.

Нормальный двухфакторный дисперсионный анализ

Предположим, что $X_{ijk} \sim N(\mu_{ij}, \sigma^2) \Leftrightarrow \varepsilon_{ijk} \sim N(0, \sigma^2)$.

\bar{X}_{ij} — среднее в ячейке,

$\bar{X}_{i\bullet}$ — среднее по строке i ,

$\bar{X}_{\bullet j}$ — среднее по столбцу j ,

\bar{X} — среднее по всей таблице.

Внутрифакторные дисперсии:

$$S_1^2 = \frac{nK_2}{K_1 - 1} \sum_{i=1}^{K_1} (\bar{X}_{i\bullet} - \bar{X})^2,$$

$$S_2^2 = \frac{nK_1}{K_2 - 1} \sum_{j=1}^{K_2} (\bar{X}_{\bullet j} - \bar{X})^2,$$

$$S_{12}^2 = \frac{n}{(K_1 - 1)(K_2 - 1)} \sum_{i,j} (\bar{X}_{ij} - \bar{X}_{i\bullet} - \bar{X}_{\bullet j} + \bar{X})^2,$$

$$S_{res}^2 = \frac{1}{K_1 K_2 (n - 1)} \sum_{k=1}^n \sum_{i,j} (X_{ijk} - \bar{X}_{ij})^2.$$

Нормальный двухфакторный дисперсионный анализ

Проверка значимости факторов и их взаимодействия:

- $n > 1$:

$$F_1 = \frac{S_1^2}{S_{res}^2} \sim F(K_1 - 1, K_1 K_2 (n - 1)) \text{ при } H_0^1,$$

$$F_2 = \frac{S_2^2}{S_{res}^2} \sim F(K_2 - 1, K_1 K_2 (n - 1)) \text{ при } H_0^2,$$

$$F_{12} = \frac{S_{12}^2}{S_{res}^2} \sim F((K_1 - 1)(K_2 - 1), K_1 K_2 (n - 1)) \text{ при } H_0^{12};$$

- $n = 1$:

$$F_1 = \frac{S_1^2}{S_{12}^2} \sim F(K_1 - 1, (K_1 - 1)(K_2 - 1)) \text{ при } H_0^1,$$

$$F_2 = \frac{S_2^2}{S_{12}^2} \sim F(K_2 - 1, (K_1 - 1)(K_2 - 1)) \text{ при } H_0^2.$$

При этом подразумевается, что H_0^{12} верна.

Марихуана и скорость реакции

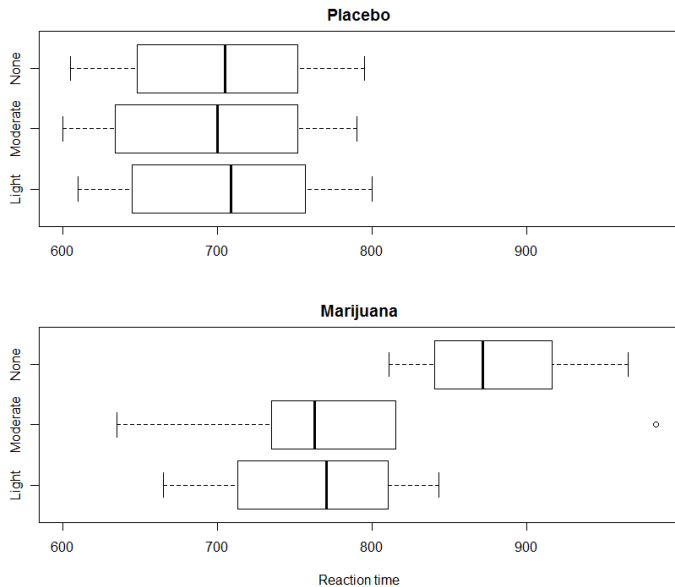
Пример (Pagano, 2012, задача 16.2): изучалось воздействие марихуаны на скорость реакции. В качестве испытуемых были выбраны по 12 человек из каждой категории:

- никогда не пробовали марихуану;
- иногда употребляют марихуану;
- регулярно употребляют марихуану.

Испытуемые были разделены на две равные группы; половине из них дали выкурить две сигареты с марихуаной, вторая половина выкурила две обычные сигареты с запахом и вкусом марихуаны. Сразу после этого все испытуемые прошли тест на скорость реакции.

Требуется оценить влияние марихуаны на скорость реакции, учитывая фактор предыдущего опыта употребления.

Марижуана и скорость реакции



Марихуана и скорость реакции

H_0^1 : средняя скорость реакции одинакова при употреблении и марихуаны, и сигарет.

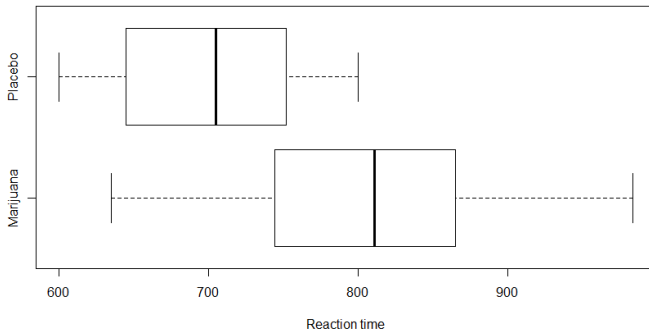
H_0^2 : средняя скорость реакции не зависит от предыдущего опыта употребления марихуаны.

H_0^{12} : отсутствует межфакторное взаимодействие между употребляемым веществом и предыдущим опытом употребления марихуаны.

	Df	Sum Sq	Mean Sq	F value	Pr(>F)
Treatment	1	103041	103041	17.584	0.000224
Past usage	2	23634	11817	2.017	0.150752
Past usage:Treatment	2	23642	11821	2.017	0.150665
Residuals	30	175796	5860		

Марихуана и скорость реакции

Вывод: гипотеза о том, что предыдущий опыт употребления не влияет на скорость реакции, не отклоняется \Rightarrow данные по группам можно объединить.



Для объединённых данных:

- однофакторный дисперсионный анализ: $p = 0.0004$;
- критерий Стьюдента, односторонняя альтернатива: $p = 0.0002$, 95% нижний доверительный предел — 61.2.

Иерархический дизайн

Стандартная постановка двухфакторного дисперсионного анализа предполагает, что уровни факторов в выборке распределены независимо.

Пример, когда это не так:

признак — уровень гликогена в икроножной мышце крысы,

фактор 1 — уровень стресса крыс,

фактор 2 — различия между клетками.

Крысы со стрессом живут в клетках 1 и 2, без стресса — 3 и 4.

Решение — иерархический дисперсионный анализ.

СБИ чернойбрюхой дрозофилы

Codon bias index (CBI) — мера случайности использования синонимичных кодонов в геноме — была определена для нескольких регионов двух хромосом чернойбрюхой дрозофилы. Требуется определить, есть ли систематические различия по величине СБИ между разными хромосомами и регионами.



СВ1 чернотрухой дрозофилы

	Df	Sum Sq	Mean Sq	F value	Pr(>F)
Chromosome	2	0.01033	0.00516	0.657	0.52554
Chromosome:Region	3	0.16295	0.05432	6.915	0.00113
Residuals	30	0.23564	0.00785		

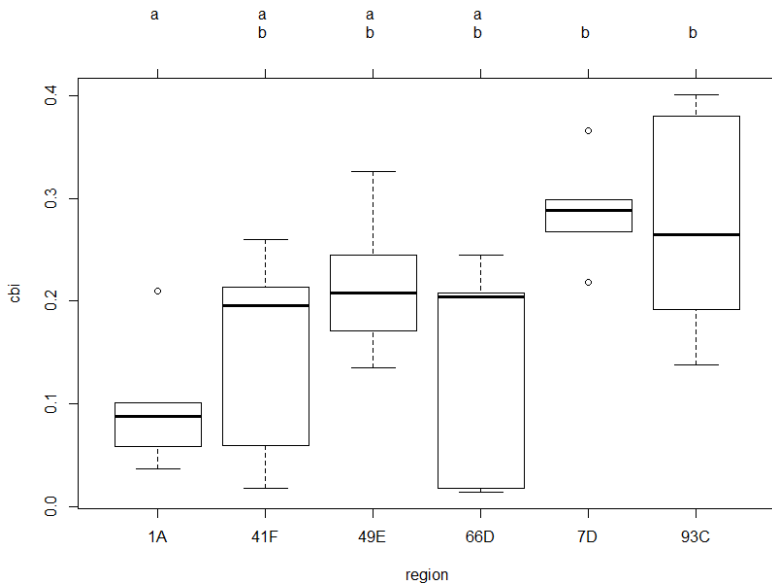
Есть различия между регионами, нет различий между хромосомами.

СВІ чернобрюхой дрозодилы

Для уточнения различий применим метод HSD:

Группа 1	Группа 2	CI_L	mean	CI_U
7D	93C	-0.1485	0.0093	0.1672
7D	49E	-0.0847	0.0732	0.2310
7D	41F	-0.0161	0.1417	0.2996
7D	1A	0.0181	0.1886	0.3591
7D	66D	-0.0207	0.1498	0.3203
93C	49E	-0.0802	0.0639	0.2079
93C	41F	-0.0117	0.1324	0.2765
93C	1A	0.0214	0.1793	0.3371
93C	66D	-0.0174	0.1405	0.2983
49E	41F	-0.0755	0.0686	0.2127
49E	1A	-0.0424	0.1154	0.2733
49E	66D	-0.0812	0.0766	0.2345
41F	1A	-0.1110	0.0469	0.2047
41F	66D	-0.1498	0.0081	0.1659
1A	66D	-0.2093	-0.0388	0.1317

СВІ чернотрухой дрозофилы



Болтающаяся контрольная группа

Лекарство \ Доза	5 мг	10 мг
	Препарат А	
Препарат В		

Плацебо, 0 мг

Используется однофакторный дисперсионный анализ с последующими запланированными сравнениями.

Однофакторный дисперсионный анализ для связанных выборок

Объект \ f	1	...	k	...	K
1	X_{11}		X_{k1}		X_{K1}
\vdots	\vdots	...	\vdots	...	\vdots
n	X_{1n}		X_{kn}		X_{Kn}

Линейная модель:

$$X_{ki} = \mu + \alpha_k + \beta_i + \varepsilon_{ki},$$

$$i = 1, \dots, n, \quad k = 1, \dots, K.$$

μ — глобальное среднее значение признака X ,

β_i — отклонение от μ , вызванное влиянием особенностей i -го объекта,

α_k — отклонение от $\mu + \beta_i$, вызванное влиянием k -го уровня фактора f ,

ε_{ki} — случайные независимые одинаково распределённые ошибки.

Средние значения X во всех K выборках одинаковы $\Leftrightarrow \alpha_1 = \dots = \alpha_K$.

Критерий Фишера

выборки: $X^N = X_1^n \cup \dots \cup X_K^n$
 нулевая гипотеза: $H_0: \alpha_1 = \alpha_2 = \dots = \alpha_K$
 альтернатива: $H_1: H_0$ неверна

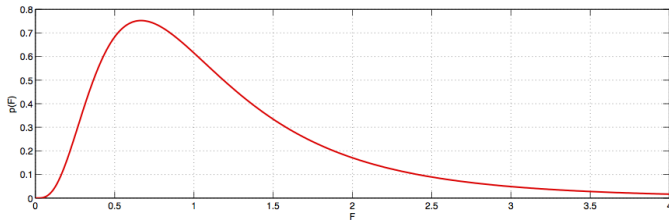
статистика: $F(X^N) = \frac{SS_{bg}/(K-1)}{(SS_{wg}-SS_s)/(n-1)(K-1)}$

$$SS_{bg} = n \sum_{k=1}^K (\bar{X}_k - \bar{X})^2$$

$$SS_{wg} = \sum_{k=1}^K \sum_{i=1}^n (X_{ki} - \bar{X}_k)^2$$

$$SS_s = K \sum_{i=1}^n (\bar{X}_i - \bar{X})^2$$

нулевое распределение: $F(K-1, (n-1)(K-1))$



Критерий Фишера

Предположения метода:

- 1 выборочные распределения средних значений признака во всех группах нормальны;
- 2 для фактора с более чем двумя уровнями: попарные разности признака имеют одинаковую дисперсию для любых уровней фактора (сферичность);
- 3 объекты независимы.

Предположение сферичности на практике нарушается наиболее часто, причём это может привести к росту вероятности ошибки первого рода. Проверить гипотезу сферичности можно с помощью критерия Маухли, если она отвергается, используются модификации числа степеней свободы критерия Фишера.

Критерий Фишера

Пример (Pearson, 2003): исследовалось влияние метилфенидата на способность к отсрочке удовольствия умственно отсталыми детьми с синдромом дефицита внимания и гиперактивности. Каждый испытуемый принимал либо препарат в одной из трёх дозировок, либо плацебо, после чего проходил тест.

H_0 : препарат не влияет на среднюю способность к отсрочке удовольствия.

H_1 : препарат влияет на среднюю способность к отсрочке удовольствия
 $\Rightarrow p = 0.004$.

Критерий Фридмана

выборки: $X_{ki} = \mu + \alpha_k + \beta_i + \varepsilon_{ki}, \quad i = 1, \dots, n, \quad k = 1, \dots, K$

нулевая гипотеза: $H_0: \alpha_1 = \dots = \alpha_K$

альтернатива: $H_1: H_0$ неверна

статистика:

$$S(X) = \frac{12n}{K(K+1)} \sum_{k=1}^K R_k^2 - 3n(K-1) =$$

$$= \frac{12n}{K(K+1)} \sum_{k=1}^K (R_k - \bar{R})^2,$$

$$R_k = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n r_{ki}, \quad \bar{R} = \frac{1}{K} \sum_{k=1}^K R_k = \frac{K+1}{2}$$

r_{ki} — ранг k -го элемента в i -й строке

нулевое распределение: табличное

Распространённая аппроксимация для $n > 15, K > 10$:

$$S(X) \sim \chi_{K-1}^2.$$

Более точная аппроксимация:

$$\frac{(n-1)S(X)}{n(K-1) - S(X)} \sim F(n-1, (n-1)(K-1)).$$

Критерий Фридмана

Пример: исследуется 5 технологий вытачивания детали. Каждый из 15 рабочих в течение нескольких смен использовал каждую из технологий. X_{ki} — производительность i -го рабочего при использовании k -й технологии.

H_0 : выбор технологии не меняет производительности рабочих.

H_1 : выбор технологии влияет на производительность рабочих

$\Rightarrow p = 0.356$.

Критерий Пейджа

выборки: $X_{ki} = \mu + \alpha_k + \beta_i + \varepsilon_{ki}, \quad i = 1, \dots, n, \quad k = 1, \dots, K$

нулевая гипотеза: $H_0: \alpha_1 = \dots = \alpha_K$

альтернатива: $H_1: \alpha_1 \leq \dots \leq \alpha_K$

статистика: $L(X) = \sum_{k=1}^K kR_k$

$$R_k = \sum_{i=1}^n r_{ki}$$

r_{ki} — ранг k -го элемента в i -й строке

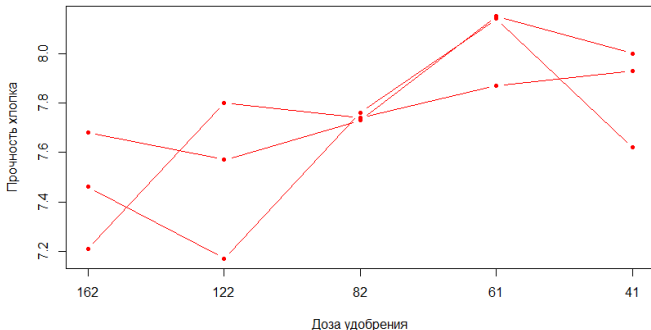
нулевое распределение: табличное

Аппроксимация для $n > 15, K > 10$:

$$L(X) \sim N \left(\frac{nK(K+1)^2}{4}, \frac{n(K^3 - K)^2}{144(K-1)} \right).$$

Критерий Пейджа

Пример (Лагутин, 17.3.2): на 3 полях тестируется 5 доз калийных удобрений. Каждое поле разделено на 5 участков, по одному на каждую дозу. Измерена прочность выращенного на каждом участке хлопка.



H_0 : дозировка удобрений не влияет на прочность хлопка.

H_1 : дозировка удобрений влияет на прочность хлопка $\Rightarrow p = 0.0663$.

H_1 : с ростом дозировки удобрений прочность хлопка уменьшается
 $\Rightarrow p < 0.01$.

Литература

- разновидности ANOVA — Tabachnick, 3.2;
- unbalanced two-way ANOVA — Tabachnik, 6;
- критерии Краскела-Уоллиса (Kruskal–Wallis) и Джонкхиера (Jonckheere) — Кобзарь, 4.2.1.2.1, 4.2.1.2.9;
- критерии Фридмана (Friedman) и Пейджа (Page) — Лагутин, гл. 17;
- критерий Флайнера-Киллиана — Conover, 1981.
- перестановочные аналоги — Bonnini, гл. 3, 4;
- критерий Маухли (Mauchly's sphericity test), поправки при отсутствии сферичности (Huynh-Feldt, Greenhouse-Geisser, lower-bound) — http://en.wikipedia.org/wiki/Mauchly's_sphericity_test;
- profile analysis — альтернатива w.s. ANOVA — Davis;
- **примеры проведения дисперсионного анализа в R:**
1-way b.s., 2-way b.s., 1-way w.s., 2-way w.s.

Литература

Лагутин М.Б. *Наглядная математическая статистика*, 2007.

Кобзарь А.И. *Прикладная математическая статистика*, 2006.

Beall G. (1942). *The Transformation of data from entomological field experiments*. *Biometrika*, 29, 243–262.

Bonnini S., Corain L., Marozzi M., Salmaso S. *Nonparametric Hypothesis Testing - Rank and Permutation Methods with Applications in R*, 2014.

Conover W. J., Johnson M. E., Johnson M. M. (1981) *A comparative study of tests for homogeneity of variances, with applications to the outer continental shelf bidding data*. *Technometrics* 23, 351–361.

Davis C.S. *Statistical Methods for the Analysis of Repeated Measurements*, 2002.

Pagano R.R. *Understanding Statistics in the Behavioral Sciences*, 2012.

Pearson D.A, Santos C.W., Roache J. D., et al. (2003). *Treatment effects of methylphenidate on behavioral adjustment in children with mental retardation and ADHD*. *Journal of the American Academy of Child and Adolescent Psychiatry*, 42(3), 209-216.

Tabachnick B.G., Fidell L.S. *Using Multivariate Statistics*, 2012.