

# Basal Statistik

## Sammenligning af grupper, Variansanalyse

Lene Theil Skovgaard

17. februar 2020

1 / 114



Home pages:

<http://publicifsv.sund.ku.dk/~sr/BasicStatistics>

E-mail: ltsk@sund.ku.dk

\*: Siden er lidt teknisk

△: Siden gennemgås (nok) ikke

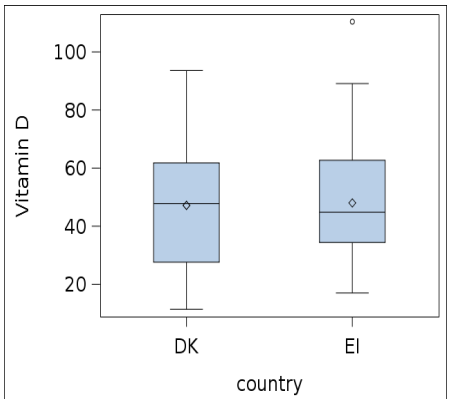


2 / 114

## Vitamin D eksemplet

Er der forskel på vitamin D status for kvinder i Danmark og Irland?

Hvis der er en forskel på 5 nmol/l, vil det være af interesse.



Indlæsning, se s. 98

```
proc sgplot data=women;
  where country in (1,4);
  vbox vitd / category=country;
run;
```

## Praktisk håndtering af data

Der er tale om 94 datalinier, en for hver kvinde, men **to variable** for hver kvinde:

- ▶ Land (DK, EI), repræsenteret ved country (1,4)
- ▶ Vitamin D status, vitd (Serum 25(OH)D, nmol/l)

## Summary statistics, opdelt efter land

```
proc means maxdec=2 data=women; where country in (1,4);
class country;
var vitd;
run;
```

country	N Obs	N	Mean	Std Dev	Minimum	Maximum
DK	53	53	47.17	22.78	11.40	93.60
EI	41	41	48.01	20.22	17.00	110.40



3 / 114

4 / 114



## Model for uparret sammenligning

### Antagelser:

- ▶ Alle observationerne er **uafhængige**
  - kun 1 måling pr. person
  - personerne har ikke noget med hinanden at gøre
- ▶ Der er **samme spredning**(varians) i de to grupper
  - bør checkes/sandsynliggøres
- ▶ Observationerne følger en **normalfordeling** i hver gruppe, med hver deres middelværdi,  $\mu_1$  hhv.  $\mu_2$ 
  - og det er disse 2 middelværdier ( $\mu_1$  og  $\mu_2$ ), vi gerne vil sammenligne

5 / 114



## Uparret t-test i praksis

### til sammenligning af to gennemsnit

```
proc ttest data=women;
  where country in (1,4);
  class country;
  var vitd;
run;
```

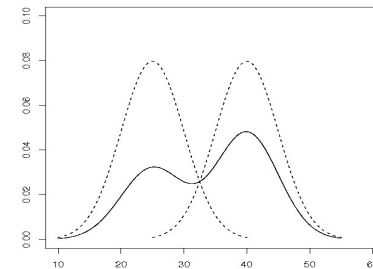
where-sætningen udvælger de to lande, vi vil se på

7 / 114

## Normalfordelingsmodel for to grupper

### Bemærk:

Selv hvis hver gruppe er *eksakt normalfordelt*:



er det "totalt set" slet ikke en normalfordeling!!  
men en blanding af to

6 / 114



## Typisk output fra et uparret t-test

### The TTEST Procedure

#### Variable: vitd (Vitamin D)

country	N	Mean	Std Dev	Std Err	Minimum	Maximum
DK	53	47.1660	22.7829	3.1295	11.4000	93.6000
EI	41	48.0073	20.2221	3.1582	17.0000	110.4
Diff (1-2)		-0.8413	21.7067	4.5147		

country	Method	Mean	95% CL Mean	Std Dev
DK		47.1660	40.8863 53.4458	22.7829
EI		48.0073	41.6244 54.3902	20.2221
Diff (1-2)	Pooled	-0.8413	-9.8078 8.1253	21.7067
Diff (1-2)	Satterthwaite	-0.8413	-9.6739 7.9913	

Method	Variances	DF	t Value	Pr >  t
Pooled	Equal	92	-0.19	0.8526
Satterthwaite	Unequal	90.213	-0.19	0.8503

### Equality of Variances

Method	Num DF	Den DF	F Value	Pr > F
Folded F	52	40	1.27	0.4357

8 / 114



## Kommentarer til output

- ▶ Først nogle summary statistics for hvert land
- ▶ Derefter konfidensintervaller (CI) for de to middelværdi-estimater, **samt for deres differens**  
i 2 forskellige udgaver, afhængig af, om spredningerne(varianserne) kan antages at være ens eller ej.
- ▶ Herefter 2 forskellige udgaver af T-testet, igen afhængig af, om spredningerne kan antages at være ens eller ej.  
Under alle omstændigheder er  $P = 0.85$ , dvs. vi kan ikke afvise, at middelværdierne er ens.
- ▶ Til sidst et test for ens varianser (spredninger), som ikke forkastes, idet  $P=0.44$

9 / 114



## \*Hvad er det, der udregnes?

Estimat for forskel i middelværdier:

$$\hat{\mu}_1 - \hat{\mu}_2 = \bar{Y}_1 - \bar{Y}_2 = 48.01 - 47.17 = 0.84 \text{ nmol/l}$$

med tilhørende usikkerhed

$$St.Err.(\bar{Y}_1 - \bar{Y}_2) = \text{pooled SD} \sqrt{\left(\frac{1}{n_1} + \frac{1}{n_2}\right)} = 4.51$$

og teststørrelse

$$T = \frac{\bar{Y}_1 - \bar{Y}_2}{St.Err.(\bar{Y}_1 - \bar{Y}_2)} = \frac{0.8413}{4.5147} = -0.19$$

som under  $H_0$  er t-fordelt med 92 frihedsgrader



10 / 114



## Hvad betyder teststørrelsens fordeling? - under $H_0$

Vi forestiller os mange ens undersøgelser af stikprøver på 94 kvinder fra **samme land** (svarende til  $H_0$ : ingen landeforskelse):

1. Fordel tilfældigt 53 i en gruppe, 41 i en anden,  $\Rightarrow t_1$
2. Fordel tilfældigt 53 i en gruppe, 41 i en anden,  $\Rightarrow t_2$
3. Fordel tilfældigt 53 i en gruppe, 41 i en anden,  $\Rightarrow t_3$   
osv. osv.

Fordeling af t'erne? ... kan udregnes til  $t(92)$ ...

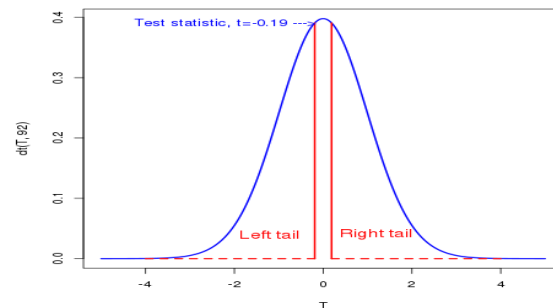
Vores faktiske  $T$  sammenlignes nu med denne fordeling,  
Passer den pænt?

11 / 114



## Fortolkning af P-værdi

**t-fordelingen (Student fordelingen)** med 92 frihedsgrader:



- ▶ Teststørrelsen  $-0.19$  ses at ligge meget centralt i fordelingen
- ▶ Arealet af området med "værre teststørrelser" kaldes **halesandsynligheden**
- ▶ – og det er også **P-værdien**, her 0.85

12 / 114



## Konklusion

- ▶ Der ser ikke ud til at være forskel på vitamin D status i de to lande
  - ▶ Vi fandt nemlig en teststørrelse, der passer pænt med dem, vi ville finde, hvis vi havde valgt kvinder fra *samme* land, altså hvor forskellene *udelukkende* var tilfældige
- ▶ Men kan vi nu være *sikre på*, at der ikke er nogen forskel?
  - ▶ **Nej**, konfidensintervallet siger, at forskellen mellem de to lande med 95% sandsynlighed ligger mellem 8.13 i Danmarks favør og 9.81 i Irlands favør.
- ▶ Vi kan altså **ikke udelukke en forskel på 5 nmol/l**, som var det, vi ønskede at finde ud af....
- ▶ **Vi skal måske prøve en større undersøgelse...**

13 / 114



## Signifikansbegrebet

**Statistisk** signifikans afhænger af:

- ▶ sand forskel
- ▶ antal observationer
- ▶ den *tilfældige variation*, dvs. den biologiske variation
- ▶ signifikansniveau

**"Videnskabelig" signifikans** afhænger af:

- ▶ størrelsen af den påviste forskel

14 / 114



## Tænkt eksempel

To aktive behandlinger: A og B, vs. Placebo: P

### Resultater fra to trials:

1. trial: A signifikant bedre end P ( $n=100$ )
2. trial: B ikke signifikant bedre end P ( $n=50$ )

### Konklusion:

A er bedre end B ???

**Nej**, ikke nødvendigvis.

## Hvis der ikke er signifikans

kan det skyldes

- ▶ At der ikke er en forskel
- ▶ At forskellen er så lille, at den er vanskelig at opdage
- ▶ At variationen er så stor, at en evt. forskel drukner
- ▶ At materialet er for lille til at kunne påvise nogensomhelst forskel af interesse.

**Kan vi så konkludere, at der ikke er forskel?**

**Nej!!**, ikke nødvendigvis

**Se på konfidensintervallet for forskellen**

15 / 114



16 / 114



## Vurdering af konfidensintervaller

### Konfidensintervaller for hver behandling for sig

- ▶ siger noget om den mulige effekt af *denne* behandling
- ▶ kan kun *somme tider* benyttes til at vurdere forskel på behandlinger
  - ▶ Hvis konfidensintervallerne *ikke* overlapper, er der signifikant forskel
  - ▶ Hvis estimatet for den ene behandlingseffekt er indeholdt i konfidensintervallet for den anden, så er der *ikke* signifikant forskel
  - ▶ At konfidensintervallerne blot overlapper, kan *ikke* benyttes til at argumentere for *ingen signifikans*,

Se på konfidensintervallet for forskellen

17 / 114



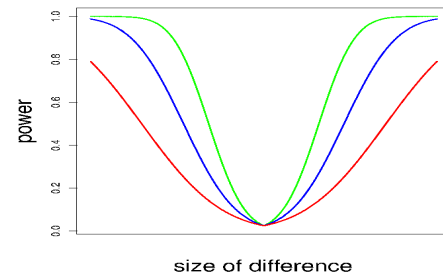
## Styrke

Men hvad betyder " $H_0$  falsk"? Hvor store forskelle er der?

På figuren er *n lille*, *n større*, *n størst*

### Styrcefunktion:

'Hvis forskellen er xx, hvad er så styrken, dvs. sandsynligheden for at opdage denne forskel – på 5% niveau'?



Styrken er en funktion af forskellen – og af antallet af observationer

19 / 114



## Risiko for fejlkonklusioner

**Signifikansniveauet**  $\alpha$  (sædvanligvis 0.05) angiver den risiko, vi er villige til at løbe for at *forkaste en sand nulhypotese*, også betegnet som **fejl af type I**.

	accept	forkast
$H_0$ sand	$1-\alpha$	$\alpha$ <b>fejl af type I</b>
$H_0$ falsk	$\beta$	$1-\beta$ <b>fejl af type II</b> <b>styrke</b>

$1-\beta$  kaldes **styrken**, den angiver **sandsynligheden** for at *forkaste en falsk hypotese*.

18 / 114



## Vigtigt

- ▶ Styrken udregnes for at **dimensionere** en undersøgelse
- ▶ Når resultaterne er i hus, præsenteres i stedet **konfidensintervaller**
- ▶ Post-hoc styrkebetragtninger giver kun mening, hvis man skal i gang med en ny undersøgelse
  - som f.eks. for vitamin D, fordi resultatet var inkonklusivt

20 / 114



## Dimensionering af undersøgelser

### Hvor mange patienter skal vi medtage?

Dette afhænger naturligvis af datas forventede beskaffenhed, samt af, hvad man ønsker at opnå:

- ▶ Hvilken forskel i respons er vi interesserede i at opdage?  
Fastsæt **MIREDIF** (mindste relevante differens)  
– **her skal der tænkes - ikke regnes**
- ▶ Med hvilken sandsynlighed (**styrke = power**)?
- ▶ **På hvilket signifikansniveau?**
- ▶ Hvor stor er **spredningen** (den biologiske variation)?

21 / 114



## Hvordan skaffer man de nødvendige oplysninger?

### ► Klinisk relevant forskel (MIREDIF)

Dette er noget, man **fastsætter** ud fra teoretiske/praktiske overvejelser om, hvilken forskel, der skønnes at være stor nok til at være vigtig.

Det er altså **ikke** noget, man skal *regne* sig frem til!

**Her var vi interesseret i at kunne påvise forskellen, hvis den oversteg 5 nmol/l**

### ► Styrke: bør være stor, mindst 80%

### ► Signifikansniveau: Sædvanligvis 5%

- ▶ I tilfælde af mange sammenligninger, eller hvis det kan have fatale konsekvenser at forkaste en sand hypotese, bør det sættes lavere, f.eks. 1%

### ► Spredning:

**Dette er det sværeste, se næste side**

22 / 114



## Fornuftigt gæt på spredning

kan være ganske vanskeligt og kræver sædvanligvis et pilot-studie.

Her har vi yderligere oplysninger fra T-testet, nemlig usikkerheden på spredningsestimaten (ikke medtaget s. 8, men se kode s. 7):

The TTEST Procedure  
Variable: vitd (Vitamin D)

country	Method	95% CL Std Dev
DK		19.1229 28.1887
EI		16.6026 25.8743
Diff (1-2)	Pooled	18.9725 25.3688
Diff (1-2)	Satterthwaite	

For at være på den sikre side, bør vi vælge et spredningsskøn på 25 eller 28, hvorimod 20-22 let kan vise sig at være for lavt

23 / 114



## Dimensionering i praksis

**Der findes mange web-sider til at gøre dette men i SAS benyttes**

```
proc power;
  twosamplemeans test=diff
  meandiff=5
  stddev=20,28
  npergroup=.
  power=0.8,0.9;
run;
```

**Bemærk**, at man kan foretage adskillige dimensioneringer på samme tid

24 / 114



## Output fra dimensionering

The POWER Procedure  
Two-sample t Test for Mean Difference

Fixed Scenario Elements

Distribution	Normal
Method	Exact
Mean Difference	5
Alpha	0.05

Computed N Per Group

Index	Std Dev	Nominal Power	Actual Power	N Per Group
1	20	0.8	0.801	253
2	20	0.9	0.901	338
3	28	0.8	0.801	494
4	28	0.9	0.900	660

Vi skal altså op på ca. 500 personer **fra hvert land** for at kunne detekttere en forskel af den relevante størrelse.

25 / 114

## Vigtigheden af antagelserne for uparret sammenligning

- ▶ **Uafhængighed:** meget vigtig  
Hvis enkelte målinger (en lille procentdel) viser sig at stamme fra samme person eller nært beslægtede individer, gør det næppe nogen stor skade, men **hvis designet er parret**, eller der konsekvent er flere målinger på hvert individ, kan det have dramatiske konsekvenser  
Kodeordet her er **gentagne målinger = repeated measurements**
- ▶ **Ens spredninger:** relativt vigtig, specielt hvis grupperne ikke har nogenlunde samme størrelse
- ▶ Normalfordelingen: ikke så vigtig, specielt hvis grupperne er store, eller har nogenlunde samme størrelse  
(afvigelse mindre end en faktor 1.5)



26 / 114



## Hvis antagelserne (slet) ikke holder

### ► Uafhængighed:

Brug metoder fra "repeated measurements"

### ► Ens spredninger:

- ▶ Brug test og konfidensintervaller, der er angivet med "Sattertwaite" (Welch test)
- ▶ Transformer outcome variabel

### ► Normalfordeling:

- ▶ Transformer outcome variabel
- ▶ Lav et ikke-parametrisk test (non-parametrisk)

## △ Nonparametrisk uparret sammenligning

### ► Mann-Whitney test

tester om sandsynligheden for, at den ene gruppe resulterer i større værdier end den anden, er 0.5

eller om medianerne er ens

(hvis der kun er tale om en forskydning)

Her giver Mann-Whitney P=0.91, men intet konfidensinterval (kode næste side)

### ► Permutationstest

en ide, der kan benyttes i mange sammenhænge, men som fører for vidt her, da det involverer simulationer.....



28 / 114



27 / 114

## △Nonparametrisk uparret test i praksis

Mann-Whitney test, også kaldet Wilcoxon two-sample test,  
eller mere generelt, for flere end to grupper: Kruskal-Wallis test  
(approksimation for  $n > 25$ )

```
proc npar1way wilcoxon data=women;
  where country in (1,4);
  class country;
  *   exact hl;
  var vtid;
run;
```

For små samples kan sætningen "exact hl;" give et eksakt test,  
men her ville det tage frygtelig lang tid

## △Output fra Mann-Whitney test

The NPAR1WAY Procedure  
Wilcoxon Scores (Rank Sums) for Variable vtid  
Classified by Variable country

country	N	Sum of Scores	Expected Under HO	Std Dev Under HO	Mean Score
DK	53	2502.50	2517.50	131.157521	47.216981
EI	41	1962.50	1947.50	131.157521	47.865854

Average scores were used for ties.

Wilcoxon Two-Sample Test  
Statistic 1962.5000

Normal Approximation  
Z 0.1106  
One-Sided Pr > Z 0.4560  
Two-Sided Pr > |Z| 0.9120

t Approximation  
One-Sided Pr > Z 0.4561  
Two-Sided Pr > |Z| 0.9122

Z includes a continuity correction of 0.5.

Kruskal-Wallis Test  
Chi-Square 0.0131  
DF 1  
Pr > Chi-Square 0.9089

29 / 114

Jeg plejer at bruge P-værdien  
fra Z-størrelsen,  
altså her P=0.9120.

Andre bruger Kruskal-Wallis.....



## Husk at skelne parret fra uparret

Som regel gør det ingen synderlig forskel i *P*-værdi  
om man benytter parametriske eller non-parametriske metoder.

Men det er vigtigt at respektere sit design!

Eks: Målemetoderne MF og SV (fra forelæsningen sidste uge):

### Parret T-test:

$$t = 0.16, \quad f = 20 \\ P = 0.88$$

Sikkerhedsinterval:

$$(-2.93 \text{ cm}^3, 3.41 \text{ cm}^3)$$

### Uparret T-test (galt):

$$t = 0.04, \quad f = 40 \\ P = 0.97$$

Sikkerhedsinterval:

$$(-12.71 \text{ cm}^3, 13.19 \text{ cm}^3)$$

## T-test kontra non-parametrisk alternativ

- ▶ T-test giver pr. automatik et konfidensinterval for forskellen på middelværdierne
- ▶ Man skal sno sig - og have stor tålmodighed - for at få et konfidensinterval baseret på et non-parametrisk test
- ▶ T-testet er lidt stærkere, dvs. man kan nøjes med lidt færre observationer
  - men det er jo fordi man lægger en *antagelse* ind i stedet for...
- ▶ Man skal ikke være så bange for normalfordelingsantagelsen, for det er i virkeligheden kun gennemsnittene, der behøver at være pænt normalfordelte, og det er de sædvanligvis, når man har mange observationer i hver gruppe
- ▶ Det er kun, hvis man skal udtale sig om **enkeltindivider**, at man skal være forsiktig med normalfordelingsantagelsen, altså ved **prediktioner** og **diagnostik**.

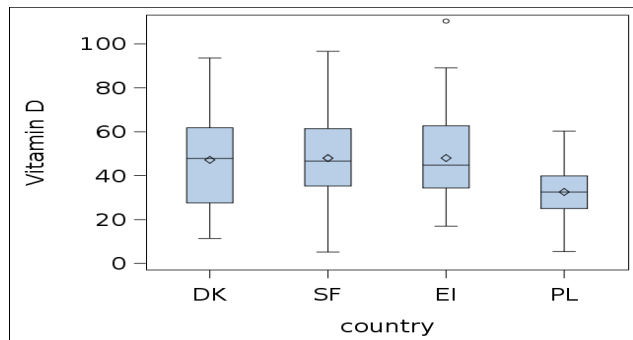
31 / 114

32 / 114



## Vitamin D i alle 4 lande

Kode som s. 3, bare uden where-sætning



Polen synes at ligge lavere, både i niveau og spredning.

33 / 114

## Sammenligning af alle 4 lande

- ▶ Vi har set, at Danmark og Irland ikke adskiller sig signifikant fra hinanden
- ▶ Er det simpelthen sådan, at alle landene er mere eller mindre identisk mht vitamin D status?
- ▶ Man kunne sammenligne alle landene parvis, men det er **farligt** pga risikoen for **massesignifikans** (kommer senere...)

I stedet kan man se på hypotesen om ens middelværdier for alle lande under et:

$$H_0 : \mu_1 = \mu_2 = \mu_3 = \mu_4 \quad (= \mu)$$

Det kaldes **ensidet variansanalyse** eller **one-way anova**

34 / 114

## Ensidet variansanalyse, ANOVA

- ▶ **ensidet**: fordi der kun er **et** inddelingskriterium, f.eks. som her country
- ▶ **variансanalyse**: fordi man sammenligner variansen *mellem grupper* med variansen *indenfor grupper*

Summary statistics for de 4 grupper:

country	Analysis Variable : vitd Vitamin D				
	N Obs	N	Mean	Std Dev	Variance
DK	53	53	47.1660377	22.7829216	519.0615167
SF	54	54	47.9907407	18.7247114	350.6148183
EI	41	41	48.0073171	20.2221214	408.9341951
PL	65	65	32.5615385	12.4644832	155.3633413

Polet varians (vægtet gennemsnit):  $343.897 = 18.54^2$

Varians mellem de 4 gennemsnit:  $3457.997 = 58.80^2$

35 / 114

## Antagelser for ensidet ANOVA

- ▶ Alle observationer er **uafhængige** (personerne går ikke igen flere gange, er ikke tvillinger o.l.)
- ▶ Der er **samme spredning** (samme varians, dvs. biologisk variation) i alle grupper
- ▶ Inden for hver gruppe er observationerne **normalfordelt**

Disse antagelser bør checkes *efter* estimationen, (fordi man benytter størrelser fra selve analysen) men *før* fortolkningen.

36 / 114

# Ensidet ANOVA i praksis

Man kan med fordel **undlade at benytte proceduren ANOVA**, og i stedet bruge den mere generelle GLM, her med ekstra options, som kommenteres efterfølgende:

```
proc glm data=women;
class country;
model vtid=country / solution clparm;
means country / hovtest welch;
run;
```

37 / 114

# Bemærkninger til GLM-kode

## Options:

- ▶ **solution** betyder, at man gerne vil have printet estimerater
- ▶ **clparm** betyder, at der skal være konfidensgrænser på disse
- ▶ **means-sætningen** giver
  - ▶ **hovtest**:  
**homogeneity of variance test**, dvs. test af ens spredninger i de 4 grupper (lande),  
her i form af **Levenes test**, se s. 45
  - ▶ **welch**:  
Welch test, som bruges, når spredningerne afhænger af land,  
se s. 49



38 / 114



# Output fra GLM (ensidet ANOVA)

Den typiske start på outputtet fra koden s. 37

([den mindre brugbare del](#)):

The GLM Procedure						
Dependent Variable: vtid Vitamin D						
Source	DF	Sum of Squares		Mean Square	F Value	Pr > F
		Model	3	10373.99129	3457.99710	10.06 <.0001
Error	209	71874.40589		343.89668		
Corrected Total	212	82248.39718				

Dette er en såkaldt **variansanalysetabel**, som her giver testet for ens middelværdier, men [som generelt ikke kan bruges til så forfærdeligt meget](#).

39 / 114

# Output, fortsat

**Nu den mere brugbare del:**

R-Square	Coeff Var	Root MSE	vtid Mean		
0.126130	43.04626	18.54445	43.08028		
Source	DF	Type III SS	Mean Square	F Value	Pr > F
country	3	10373.99129	3457.99710	10.06	<.0001

Parameter	Estimate	Standard Error	t Value	Pr >  t
Intercept	47.99074074	B	2.52358020	19.02 <.0001
country DK	-0.82470300	B	3.58567617	-0.23 0.8183
country EI	0.01657633	B	3.84137747	0.00 0.9966
country PL	-15.42920228	B	3.41455343	-4.52 <.0001
country SF	0.00000000	B	.	.

Parameter	95% Confidence Limits
Intercept	43.01580657 52.96567491
country DK	-7.89343136 6.24402535
country EI	-7.55623632 7.58938899
country PL	-22.16058279 -8.69782177
country SF	.

[med fortolkning på de følgende sider](#)

40 / 114



## Bemærkninger til output, I

### Variansanalysetabel s. 39

- ▶ Spredningen  $\sigma \sim s$ , Root MSE:

Den poolede variation for de 4 grupper=lande (within groups)

- ▶ F Value:

Teststørrelsen for test af ens middelværdier i de 4 grupper, med tilhørende P-værdi. Her er  $P < 0.0001$ , dvs. de 4 middelværdier kan *ikke* antages at være ens.

Vi forkaster nulhypotesen om ens middelværdier, hvis **variationen mellem grupper** er for stor i forhold til **variationen indenfor grupper**, for så tyder det på en **real forskel** mellem grupperne.

41 / 114



## Bemærkninger til output, II

### Estimater fra s. 40:

- ▶ Intercept svarer til **niveauet** for **referencegruppen** (sidste gruppe, alfabetisk eller numerisk), dvs. Finland (SF)
- ▶ Estimatet ud for f.eks. country DK er **forskellen i niveau** mellem DK og SF (referencegruppen)

### Bemærk:

Ved omkodning af grupper kan man få vilkårlige forskelle frem. Dette er årsagen til, at man risikerer at få en **NOTE** om noget med en singulær matrix.... og den er altså *ikke* farlig

42 / 114



## Modelantagelse 1: Uafhængighed

Dette er noget, man skal **vide**

- ▶ ingen tvillinger, søskende etc.
- ▶ kun *en* observation for hver person (ellers hører det hjemme under emnet "Korrelerede målinger", kursets sidste emne)

Hvis observationerne er **korrelerede** (afhængige af hinanden), kan man få **ganske betydelige fejl** i sin analyse, hovedsagelig i form af forkerte standard errors og dermed forkerte konfidensintervaller og P-værdier, og altså i sidste konsekvens forkerte konklusioner.

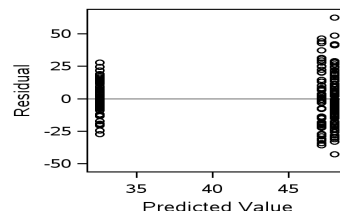
43 / 114



## Modelantagelse 2: Identiske spredninger i grupperne

Kaldes som regel **varianshomogenitet**, og checkes ud fra

- ▶ Scatter plot eller Box plot af selve observationerne
- ▶ Test af hypotese om ens varianser (sædvanligvis Levenes test, se næste side)
- ▶ Residualer tegnet op mod predikterede (=forventede=fittede) værdier, skal være *jævnt*



Dette er en del af den automatiske grafik, se. s. 47



44 / 114

## Levenes test for identiske spredninger

Brug option hovtest i means-sætningen s. 37

Vi har allerede set, at Polen måske har mindre spredning end de andre tre lande - men det *kunne* jo være en tilfældighed:

Levene's Test for Homogeneity of vigt Variance  
ANOVA of Squared Deviations from Group Means

Source	DF	Sum of Squares	Mean Square	F Value	Pr > F
country	3	3934223	1311408	5.84	0.0008
Error	209	46968190	224728		

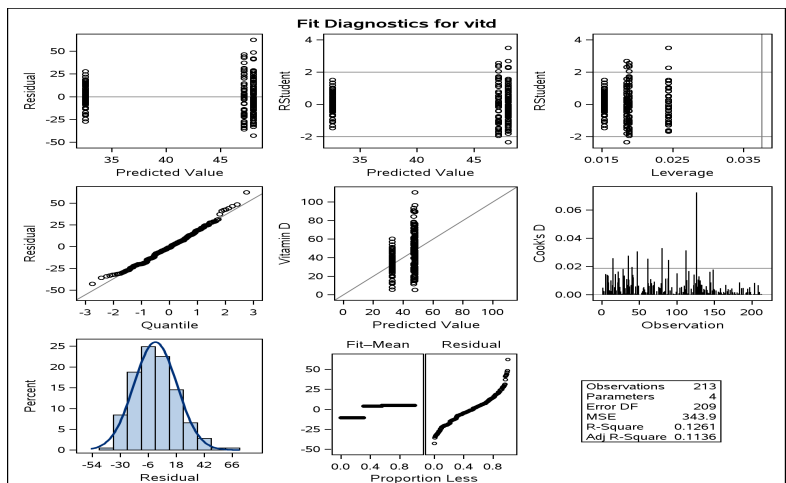
Ved sammenligning af de 4 varianseestimater fås en P-værdi på P=0.0008, og altså **kraftig signifikans!**

Dette vil vi gerne gøre noget ved lige om lidt (s. 49).

45 / 114

## Modelkontrol: Diagnostics Panel

Automatisk plot i SAS, ellers brug ods graphics on;



47 / 114



## Modelantagelse 3: Normalfordelingsantagelsen

Det er antaget, at observationerne følger en normalfordeling *inden for hver gruppe*. Dette kan checkes:

- ▶ ved at tegne histogrammer eller fraktdiagrammer for hver gruppe (kun hvis man har riktig mange observationer)
- ▶ ved at tegne histogram eller fraktdiagram for *residualerne* = "observation - fittet værdi" som her blot er observation minus det relevante gruppegennemsnit
- ▶ Det er **ikke særligt informativt med normalfordelingstest**
  - ▶ Hvis man har mange observationer, bliver det stort set altid forkastet - uden at det betyder noget i praksis
  - ▶ Hvis man har få observationer, bliver det stort set altid godkendt - uden at man derved har påvist at der er tale om en normalfordeling

46 / 114



## Bemærkninger til Diagnostics Panel

Foreløbig beskæftiger vi os kun med første søjle (S1) på s. 47

- ▶ Figur (R1,S1): residualer mod predikterede værdier **Har de samme spredning?**  
Næh, den stiger vist lidt med den predikterede værdi
- ▶ Figur (R2-R3,S1): Fraktdiagram og histogram af residualerne: **Ser de normalfordelte ud?**  
Næsten, dog lidt "hængeskævhed"=skævhed=hale mod højre

Nogle SAS-versioner giver automatisk disse plots. Ellers kan man benytte ODS-systemet.

```
ods graphics on;
...
...
ods graphics off;
```

48 / 114



## Hvad gør vi ved forskellen i spredninger?

- Er det slemt? Tja, ikke at dømme ud fra grafikken....
- Kan vi slippe for forudsætningen ligesom for T-testet?  
Ja: vi kan lave et Welch test i stedet for  
(option Welch i means-sætningen, se s. 37)

Welch's ANOVA for vtd

Source	DF	F Value	Pr > F
country	3.0000	14.64	<.0001
Error	102.3		

Vi kan altså godt føle os sikre på den fundne forskel  
- men vi får ikke revideret vores sammenligninger landene  
imellem...

49 / 114

## Konklusion...?

- Modellen er ikke helt rimelig
- *F*-test viser dog helt klart en forskel på middelværdien af vitamin D i de fire lande,

men var det i virkeligheden det, vi gerne ville vide?

Eller ville vi hellere vide, hvilke lande,  
der adskiller sig fra hvilke andre?  
– og hvor store forskellene er?

50 / 114

## Multiple sammenligninger

Parvise *t*-test giver problemer med **massesignifikans**

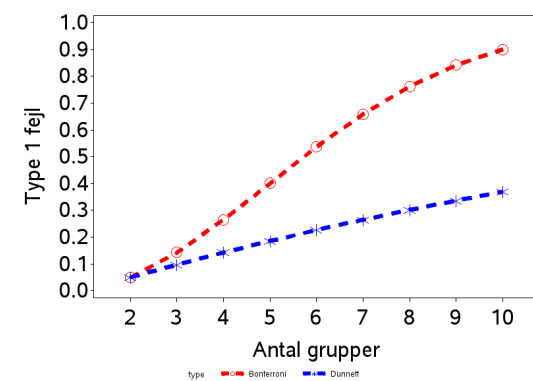
Hvis man sammenligner  $k$  grupper (lande) parvist, er der  $m = k(k - 1)/2$  mulige test, hver med signifikansniveau  $\alpha = 0.05$ .

Den *totale* risiko for at begå en type 1 fejl er derfor reelt væsentlig højere, **men hvor høj?**

Hvis testene var uafhængige af hinanden (det er de dog ikke), ville signifikansniveaueret være:  $1 - (1 - \alpha)^m$ ,

f.eks. som her, for  $k=4$ : 0.26

51 / 114



- Øverste graf: Alle grupper sammenlignes med **alle andre**
- Nederste graf:  
Alle grupper sammenlignes med **en enkelt kontrolgruppe**

52 / 114

# Korrektion for multiple sammenligninger

## ► Bonferroni

- ▶ benytter signifikansniveau  $\frac{\alpha}{m}$
- ▶ stærkt konservativ, dvs. for høje P-værdier (lav styrke)

## ► Sidak

- ▶ benytter signifikansniveau  $1 - (1 - \alpha)^{\frac{1}{m}} \approx \frac{\alpha}{m}$  for små  $m$
- ▶ lidt mindre konservativ, men stadig ret lav styrke

## ► Tukey eller Games-Howell

- ▶ sidstnævnte i tilfælde af uens varianser (findes ikke i SAS)
- ▶ giver større styrke

## ► Dunnett

- ▶ korrigerer kun for test mod referencegruppe  
(typisk en kontrolgruppe eller 'tid 0')

53 / 114

# Hvilken korrektion skal man vælge?, II

Jeg bruger oftest Tukey (eller Dunnett), fordi:

- ▶ Den sikrer lav type 1 fejls risiko
- ▶ Den tillader forskelle i gruppestørrelse

men den tillader ikke *vilkårlige sammenligninger*,  
f.eks. Polen mod gruppen bestående af de 3 andre  
(i så fald skal man bruge [Schefee](#))

Hvis det ikke drejer sig om en one-way anova, kan man altid pr.  
håndkraft benytte Bonferroni (eller Sidak).

# Hvilken korrektion skal man vælge?

Dette er et meget vanskeligt spørgsmål, fordi:

- ▶ Der findes rigtig mange
- ▶ med hver deres fordele og ulemper

[og hvilke \(hvor mange\) tests skal man korrigere for?](#)

- ▶ dem i denne publikation?
- ▶ alle de, der vedrører dette projekt?
- ▶ hele min videnskabelige produktion?
- ▶ mine kollegers? ..?

54 / 114



# △Korrektion for massesignifikans i praksis

f.eks. [Tukey-korrektion](#):

Benyt option `adjust=tukey` i `lsmeans`-sætningen:

```
proc glm data=women;
class country;
model vtd=country / solution clparm;
LSMEANS country / ADJUST=TUKEY pdiff cl;
run;
```

55 / 114

56 / 114



## Tukey korrektion for sammenligning af lande

Least Squares Means  
Adjustment for Multiple Comparisons: Tukey-Kramer

country	vitd	LSMEAN	LSMEAN Number
DK	47.1660377	1	
EI	48.0073171	2	
PL	32.5615385	3	
SF	47.9907407	4	

Least Squares Means for effect country  
Pr > |t| for HO: LSMean(i)=LSMean(j)

Dependent Variable: vitd		1	2	3	4
i/j		0.9963	0.0002	0.9957	
1	2	0.9963	0.0003	1.0000	
2	3	0.0002	0.0003	<.0001	
3	4	0.9957	1.0000	<.0001	

Difference		Simultaneous 95%			
Between		Confidence Limits for			
i	j	Means	LSMean(i)-LSMean(j)	LSMean(i)	LSMean(j)
1	2	-0.841279	-10.830178	9.147620	
1	3	14.604499	5.715969	23.493029	
1	4	-0.824703	-10.110959	8.461553	
2	3	15.445779	5.867491	25.024067	
2	4	0.016576	-9.931900	9.965052	
3	4	-15.429202	-24.272281	-6.586124	

57 / 114



## Kommentarer til Tukey korrektion

Selv om Tukey-korrektionen ikke er optimal pga de uens varianser, er P-værdierne så tydelige, at vi kan tillade os at konkludere, at:

- ▶ Land nr. 3 (Polen) adskiller sig signifikant fra de 3 øvrige.
- ▶ Herudover er der ingen forskelle, dvs. Danmark, Irland og Finland adskiller sig ikke parvist fra hinanden

Eksempelvis finder vi **Finland vs. Polen**:

- ▶ Sammenligning fra GLM (s. 40): 15.43 (8.70, 22.16)
- ▶ Tukey-korrigeret: 15.43 (6.59, 24.27)

Bemærk, at korrektionen gør CI bredere



58 / 114

## ANOVA vs Multiple Sammenligninger (MS)

- ▶ Kan man risikere, at ANOVA er insignifikant, men at parvise tests findes signifikante?

Ja, nemt, fordi ANOVA er et svagt test pga mange frihedsgrader

Også efter Tukey-korrektion? Formentlig

- ▶ Kan man risikere at ANOVA er signifikant, uden at der er nogensomhelst parvise T-tests, der er signifikante?

Formentlig *kun*, hvis de er Tukey-korrigerede...?

- ▶ Er vi overhovedet interesseret i ANOVA?

– eller skal vi bare gå direkte til parvise sammenligninger?

Det kunne vi godt, men de laves i praksis i tilslutning til ANOVA'en, så...

## Hvis antagelserne ikke holder

- ▶ Vægtet analyse (Welch's test, som vi så tidligere)

- ▶ Transformation (ofte logaritmer)  
kan afhjælpe såvel variansinhomogenitet som dårlig normalfordelingstilpasning

- ▶ Non-parametrisk sammenligning

- ▶ Kruskal-Wallis test
- ▶ (Permutationstest)

Husk: Antagelserne er ikke altid lige vægtige, vægtigst når man skal udtales sig om enkeltindivider

59 / 114



60 / 114



## Non-parametrisk Kruskal-Wallis test

Udvidelse af Mann-Whitney testet til flere end 2 grupper  
(ingen ændring i selve koden, se s. 29)

### Kruskal-Wallis Test

Chi-Square	26.6819
DF	3
Pr > Chi-Square	<.0001

### Bemærk:

- ▶ Dette er et approksimativt test
- ▶ Man kan også få en eksakt vurdering af teststørrelsen (se s. 29), men **pas på i tilfælde af store materialer** (som f.eks. her)

*Det tager forfærdeligt lang tid - dagevis*

61 / 114



## Sammenligning af Finland og Polen

...som om vi kun havde disse to lande, dvs. et T-test:

```
proc ttest data=women; where country in (2,6);
class country;
var vitd;
run;
```

som giver os forskellen Finland vs. Polen:

15.43 (9.51, 21.35),  $P < 0.0001$

**Bemærk:** Samme estimat som tidligere, men **smallere konfidensgrænser** (se s. 40). **Hvorfor?**

**Og hvorfor mon der er den forskel?**

Kan de godt lide sol i Finland?

62 / 114



## Solvaner i Finland og Polen

Vi definerer en variabel **sol** (se kode s. 110) som

- 0 Solhadere: Folk, der undgår solen ( $\text{sunexp}=1$ )
- 1 Solelskere: Folk, der godt kan lide solen ( $\text{sunexp}=2,3$ )

Der kunne være **confounding** mellem land og solvaner

En simpel optælling af solelskere (se s. 110) giver:

Finland: 40 ud af 54, dvs. 74.1%

Polen: 39 ud af 65, dvs. 60.0%

**Kan denne forskel i sol-præferencer være forklaringen på forskellen i Vitamin-D?**

63 / 114

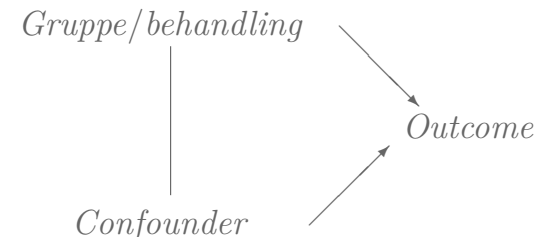


## Confoundere

**En confounder er en variabel, som**

- ▶ har en effekt på outcome
- ▶ er relateret til gruppen (dvs. der er forskel på værdierne i de to grupper)
- ▶ men er ikke en direkte konsekvens af gruppen

En sådan variabel kan give **"bias"** (meget mere om dette senere).



64 / 114



## Mediator variabel

En mediator er en variabel, som

- ▶ har en effekt på outcome
- ▶ er relateret til gruppen  
som en direkte konsekvens af denne

Modeller med og uden en sådan variabel kan have helt forskellig fortolkning!

Er solvaner en mediator?

65 / 114



## Hvordan korrigerer vi for forskelle i solvaner?

Vi vil gerne sammenligne folk fra Finland og folk fra Polen,  
som har samme forhold til solen,  
uanset hvad dette forhold måtte være.

Vi siger, at vi fastholder værdien af solvaner,  
når vi vurderer forskellen mellem landene.

Her antages altså **samme** forskel på landene uanset solvaner  
eller

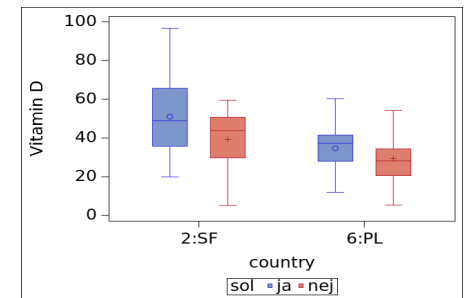
**samme** effekt af solvaner i de to lande

67 / 114



## Har solvanerne overhovedet en betydning?

```
proc sgplot data=women;
  where country in (2,6);
  vbox vitd /
    category=country group=sol;
run;
```



Sammenligning af **blå** og **røde** bokse tyder på  
en positiv effekt af sol - som ventet

66 / 114

## Tosidet variansanalyse: Additiv model

**Tosidet**, fordi der nu er **to** inddelingskriterier:

- ▶ **Land**: Finland, Polen
- ▶ **Solvaner**: Kan lide / kan ikke lide

**Additiv** betyder: **Uden interaktion**  
(vedr. interaktion, se. s. 75ff)

Vi vil sammenligne folk fra Finland og Polen, der har samme præference for sol, dvs.

- ▶ 14 finner vs. 26 polakker, der *ikke* kan lide sol
  - ▶ 40 finner vs. 39 polakker, der *godt* kan lide sol
- og disse to forskelle *pooles* så til en **generel forskel på landene**.

68 / 114



## To-sidet ANOVA i praksis

```
proc glm data=women;
  where country in (2,6);
  class country sol;
  model vิตด=country sol / solution clparm;
run;
```

som giver outputtet

```
Class Level Information
Class      Levels   Values
country    2       2:SF 6:PL
sol        2       ja nej

Number of Observations Used      119

R-Square   Coeff Var     Root MSE   vิตด Mean
0.242377  38.51354    15.23712   39.56303
```

med fortolkning s. 71  
69 / 114

## Output fra 2-sidet ANOVA af Vitamin D, fortsat

Source	DF	Type III SS	Mean Square	F Value	Pr > F
country	1	5920.804988	5920.804988	25.50	<.0001
sol	1	1594.131737	1594.131737	6.87	0.0100

Parameter	Standard				
	Estimate	Error	t Value	Pr >  t	95% Confidence Limits
Intercept	27.86071 B	2.60580	10.69	<.0001	22.69960 33.02182
country 2:SF	14.32654 B	2.83696	5.05	<.0001	8.70757 19.94550
country 6:PL	0.00000 B	.	.	.	.
sol ja	7.83471 B	2.98995	2.62	0.0100	1.91274 13.75668
sol nej	0.00000 B	.	.	.	.

## Fortolkning af 2-sidet ANOVA

### Effekter:

- ▶ Finland vs. Polen, for fastholdte solvaner:  
Finland estimeres til at ligge 14.33 nmol/l højere end Polen, med 95% CI: (8.71, 19.95)  
Dette afviger noget fra T-testet (s. 62), hvor vi fik estimatet 15.43, med 95% CI: (9.51, 21.35).  
Vi fik her **indsnævret konfidensintervallet** en anelse fordi **vi fjernede noget af residualvariationen**
- ▶ Folk, der kan lide sol har et 7.83 højere niveau end de **fra samme land**, som ikke kan lide sol, med 95% CI: (1.91, 13.76), P=0.01

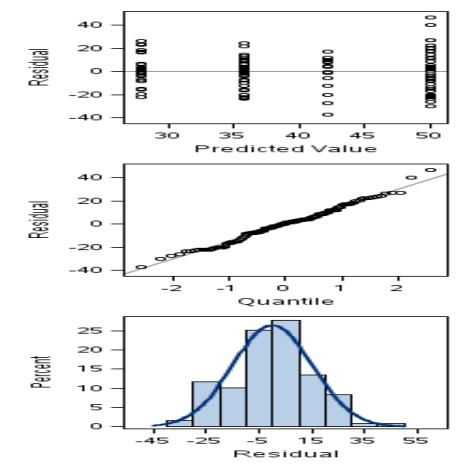
## Vurdering af Finland vs. Polen

Model indeholder	estimat	CI
kun country (T-test)	15.43	(9.51, 21.35)
solvaner og land	14.33	(8.71, 19.95)
SF vs. PL, solelskere	16.40	(9.37, 23.43)
SF vs. PL, solhadere	9.82	(-0.47, 20.11)

Foreløbig har vi antaget, at forskellen på landene er den samme, uanset solvaner, dvs. at der **ikke er nogen interaktion**.

De to sidste rækker i tabellen antyder, at dette *måske ikke er rimeligt*, fordi forskellen på landene er noget større for solelskere end for solhadere.

## Modelkontrolplots - kun venstre kolonne



Intet specielt mønster her

Disse to figurer viser en udmærket tilpasning af normalfordelingen.

73 / 114



## Mulig interaktion?

Hvad betyder **interaktion** mellem country og sunexposure?

- ▶ at forskellen på landene (Finland vs. Polen) **afhænger af** om man kan lide sol eller ej (altså kategorien af sunexposure)

eller **vendt den omvendte vej**:

- ▶ at effekten af sol (elskere vs. hadere) **afhænger af**, hvilket land, man bor i (altså kategorien af country)

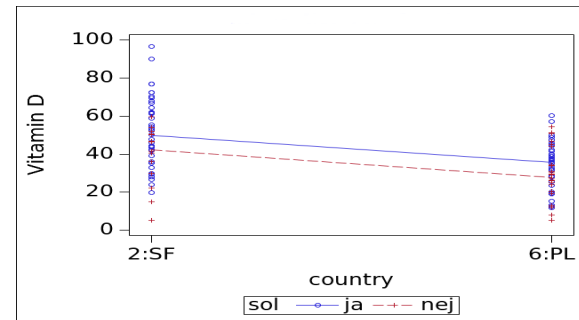
### Interaktion:

*Effekten af den ene kovariat afhænger af, hvad den anden er.*

75 / 114

## Den additive model - Predikterede værdier

Predikterede værdier svarende til samme sol-gruppe er forbundet, og hældningen viser derfor landeforskellen



Modellen **antager** samme forskel på lande, dvs. parallele linier.

74 / 114



## Vurderinger af sol-effekt

Effekten af sol kunne tænkes at afhænge af landet (breddegraden eller vejret)

Før **antog** vi, at effekten var den samme i begge lande (additivitet=parallele linier på plottet s. 74)

Vi opdeler nu efter land (helt separate T-tests):

Vitamin D for solelskere vs. solhadere:

- ▶ i **Finland**:  
11.79 (5.64), 95% CI: (0.48, 23.10), P=0.04
- ▶ i **Polen**:  
5.21 (3.11), 95% CI: (-1.01, 11.42), P=0.10

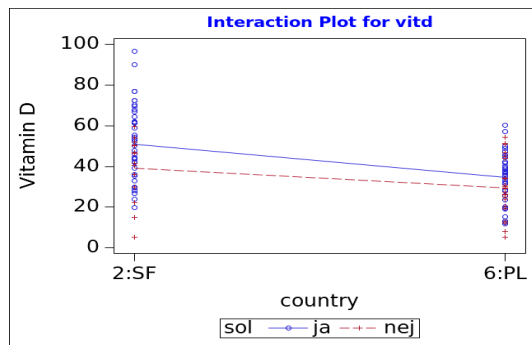
Er de to vurderinger af solværnes betydning forskellige?

I så fald siger vi, at der er **interaktion**

76 / 114



## Modellen med interaktion



Er der forskel på sol-effekterne i de to lande?

Ikke så meget, ser det ud til....

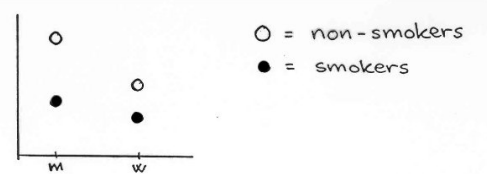
for linierne er næsten parallele (fortsættes s. 82)

77 / 114

## Vekselvirkning = Interaktion

Tænkt eksempel:

- ▶ To inddelingskriterier: køn og rygestatus
- ▶ Outcome: FEV<sub>1</sub>



- ▶ Effekten af rygning **afhænger af** køn
- ▶ Forskellen på kønnene **afhænger af** rygestatus

## Mulige forklaringer

- ▶ **biologisk kønsforsk** på effekt af rygning
  - holder vist ikke i praksis,
  - men eksemplet er jo også blot 'tænkt'
- ▶ måske ryger kvinderne ikke helt så meget
  - antal pakkeår confounder for køn
- ▶ måske virker rygningen som en **relativ** (%-vis) nedsættelse af FEV<sub>1</sub>
  - kunne undersøges ved en longitudinell undersøgelse

79 / 114



78 / 114

## Eksempel: Rygnings effekt på fødselsvægt

**Table 10.1** Average Birth Weight of Children Born to Women with Different Amount and Duration of Smoking<sup>a</sup>

Duration of smoking in pregnancy	Amount of smoking			
	Mild	Moderate	Heavy	All
-18 weeks	3.45 (n = 15)	3.42 (n = 12)	3.43 (n = 7)	3.44 (n = 34)
18-31 weeks	3.38 (n = 8)	3.40 (n = 10)	3.39 (n = 6)	3.39 (n = 24)
32+ weeks	3.35 (n = 5)	3.30 (n = 3)	3.18 (n = 9)	3.25 (n = 17)
All	3.41 (n = 28)	3.40 (n = 25)	3.32 (n = 22)	3.38 (n = 75)

<sup>a</sup> Entries are average birth weight in kg.



80 / 114



## Interaktion mellem mængden og varigheden af rygningen

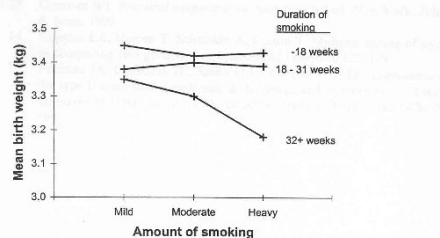


Figure 10.3 Interaction between duration and amount of smoking.

- Der er effekt af mængden, men *kun* hvis man har røget længe.
- Der er effekt af varigheden, og denne effekt *øges* med mængden.

Effekten af mængden **afhænger af....**

og effekten af varigheden **afhænger af....**

81 / 114

## Output vedr. interaktion, fortsat

Parameter	Estimate	Standard Error	t Value	Pr >  t	95% Confidence Limits
Intercept	29.43846154 B	2.98612015	9.86	<.0001	23.52353223 35.35339085
country 2:SF	9.81868132 B	5.04746430	1.95	0.0542	-0.17937402 19.81673666
country 6:PL	0.00000000 B	.	.	.	.
sol ja	5.20512821 B	3.85506453	1.35	0.1796	-2.43101269 12.84126911
sol nej	0.00000000 B	.	.	.	.
country*sol 2:SF ja	6.58522894 B	6.10061461	1.08	0.2827	-5.49891449 18.66937237
country*sol 2:SF nej	0.00000000 B	.	.	.	.
country*sol 6:PL ja	0.00000000 B	.	.	.	.
country*sol 6:PL nej	0.00000000 B	.	.	.	.

Det ses her, at der **ikke** er signifikant interaktion ( $P=0.28$ )

Fortolkningen af estimatorne følger på de næste sider.

83 / 114

## Interaktion mellem solvaner og land?

for Finland og Polen:

```
proc glm data=women;
  where country in (2,6);
  class country sol;
  model vitd=country sol country*sol / solution clparm;
run;
```

som giver outputtet

Dependent Variable: vitd Vitamin D					
R-Square	Coeff Var	Root MSE	vitd Mean		
0.249976	38.48615	15.22628	39.56303		
Source	DF	Type III SS	Mean Square	F Value	Pr > F
country	1	4283.432660	4283.432660	18.48	<.0001
sol	1	1799.317754	1799.317754	7.76	0.0062
country*sol	1	270.136008	270.136008	1.17	0.2827

82 / 114

## Fortolkning af estimator

Betydningen af de enkelte estimatorer, fra outputtet på forrige side:

- Intercept=29.44: Det estimerede niveau (her blot gennemsnittet) af vitamin D for **referencegruppen**, dvs. solhadere fra Polen.
- country 2:SF=9.82: Finlands forspring frem for Polen for **sol-referencegruppen**, dvs. for solhadere
- sol ja=5.21: Effekten af at kunne lide sol vs. at have den, for **country-referencegruppen**, dvs. for polakker

84 / 114

## Estimater, fortsat

- ▶ country\*sol 2:SF ja=6.59:

Den ekstra effekt af soldyrkning i Finland  
i forhold til i Polen,

eller

Den ekstra fordel af at være finne blandt soldykere,  
i forhold til blandt solhadere

Den totale effekt af solen i Finland er således  
 $5.21 + 6.59 = 11.80$ , som vi også fandt før, se s. 76

Denne ekstra effekt er ikke signifikant, men  
konfidensintervallet er (-5.50, 18.67), altså meget bredt, set i  
relation til effekternes størrelse, så vi kan faktisk ikke afgøre,  
om der er interaktion eller ej!!

85 / 114



## Predikterede værdier - opsummeret

Referenceniveauerne er:

country=6:PL, sol=nej  
(de sidste i den alfabetiske  
rækkefølge)

Denne gruppe har et for-  
ventet vitamin D niveau på  
intercept=29.44

For de andre niveauer skal der  
adderes et eller flere ekstra led,  
som angivet i skemaet.

Herved fremkommer de predikterede værdier,  
(som her også blot er gennemsnittene)

solelsker?	country	
	Finland	Polen
ja	29.44	29.44
	+ 5.21	+ 5.21
	+ 9.82	+ 9.82
nej	+ 6.59	+ 6.59
	=51.05	=34.64
	29.44	29.44
nej	+ 9.82	+ 9.82
	=39.26	



86 / 114

## Estimationsvenlig kode

Separate effekter af land  
(udelad country):

```
proc glm data=women;
  where country in (2,6);
  class country sol;
  model vitd=sol country*sol /
    solution clparm;
run;
```

Parameter	Estimate	Standard Error
Intercept	34.64358974 B	2.43815689
sol 0	-5.20512821 B	3.85506453
sol 1	0.00000000 B	.
country*sol SF 0	9.81868132 B	5.04746430
country*sol SF 1	16.40391026 B	3.42645631
country*sol PL 0	0.00000000 B	.
country*sol PL 1	0.00000000 B	.

Separate effekter af sol  
(udelad sol):

```
proc glm data=women;
  where country in (2,6);
  class country sol;
  model vitd=country country*sol /
    solution clparm;
run;
```

Parameter	Estimate	Standard Error
Intercept	34.64358974 B	2.43815689
country SF	16.40391026 B	3.42645631
country PL	0.00000000 B	.
country*sol SF 0	-11.79035714 B	4.72821066
country*sol SF 1	0.00000000 B	.
country*sol PL 0	-5.20512821 B	3.85506453
country*sol PL 1	0.00000000 B	.

87 / 114



## Fokus på effekt af sol

Soldyrkere vs. solhadere, stadig kun Finland og Polen:

Model indeholder	estimat	CI
kun solvaner (T-test)	10.07	(3.63, 16.51)
solvaner og land	7.83	(1.91, 13.76)
solvaner, kun SF	11.79	(0.48, 23.10)
solvaner, kun PL	5.21	(-1.01, 11.42)

Confounding mellem land og sol giver forskellen i de to første linier.

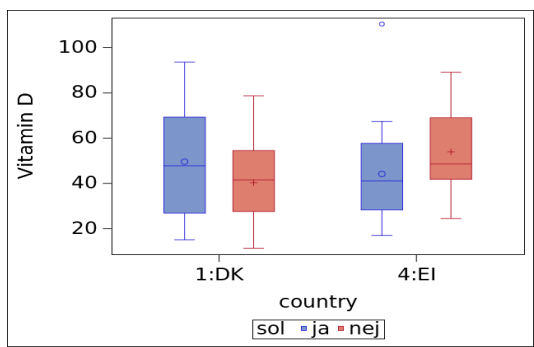
De to sidste linier viser den insignifikante interaktion ( $P=0.28$ )



88 / 114

## Sammenligning, nu af Danmark og Irland

(ganske som Finland vs. Polen, s. 66)



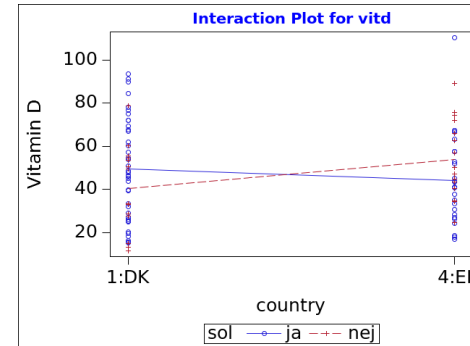
Forskellen på blå og røde viser effekterne af sol  
– og de ses at være **modsatrettede!**?

89 / 114



## Sammenligning af Danmark og Irland

Prediktion i interaktionsmodel (dvs. gennemsnit),  
ganske som s. 77



90 / 114



## Interaktion mellem solvaner og land?

for Danmark og Irland:

Class Level Information						
Class	Levels	Values				
country	2	1:DK 4:EI				
sol	2	ja nej				
Number of Observations Used						94
R-Square	Coeff Var	Root MSE	vitd Mean			
0.042260	45.19359	21.48186	47.53298			
Source						
country		DF	Type III SS	Mean Square	F Value	Pr > F
country		1	337.137692	337.137692	0.73	0.3950
sol		1	1.125877	1.125877	0.00	0.9607
country*sol		1	1816.227997	1816.227997	3.94	0.0503
Parameter						
Intercept		Estimate	Standard Error	t Value	Pr >  t	95% Confidence Limits
country 1:DK		53.95625000 B	5.37046507	10.05	<.0001	43.28688377 64.62561623
country 4:EI		-13.62053571 B	7.86155589	-1.73	0.0866	-29.23888864 1.99781721
sol ja		0.00000000 B	.	.	.	.
sol nej		0.00000000 B	.	.	.	.
country*sol 1:DK ja		19.03848443 B	9.59663723	1.98	0.0503	-0.02691043 38.10387930
country*sol 1:DK nej		0.00000000 B	.	.	.	.
country*sol 4:EI ja		0.00000000 B	.	.	.	.
country*sol 4:EI nej		0.00000000 B	.	.	.	.

91 / 114



## Kommentarer til Danmark vs. Irland

Der er **næsten signifikant** interaktion ( $P=0.0503$ )

- ▶ men effekterne af sol er modsatrettede! - **mystisk...**
- ▶ Forskellen i sol-effekt kan være fra ca. 0 og helt op til en forskel på 38.1, svarende til, at danskere får en effekt på 38.1 nmol/l mere ud af at dyrke sol i forhold til Irland
- ▶ Det er godt nok en meget stor forskel.....  
**Vi kan ikke konkludere på sikkert grundlag her,  
vi ved simpelthen for lidt**

92 / 114



## △Fokus på effekt af sol

- I model-sætningen *bytter vi om på* effekterne sol og country\*sol. Det bevirker, at vi får
  - stadic får testet for interaktion (type III)
  - estimater for sol-effekten for hvert land
  - samlet effekt af sol, for alle lande på en gang (type I)
 (Se evt. forskellen fra output s. 82-83)
- Hvis man (som det er gjort her) også tilføjer noint i model-sætningen, fås estimater for middelværdien for hver af de to lande for sol-referencegruppen (sol=1, dvs. solelskere)

## △Fokus på effekt af sol, output

Source	DF	Type I SS	Mean Square	F Value	Pr > F
country	2	212398.4633	106199.2317	230.13	<.0001
country*sol	2	1816.2377	908.1189	1.97	0.1457
sol	0	0.0000	.	.	.

Source	DF	Type III SS	Mean Square	F Value	Pr > F
country	1	337.137692	337.137692	0.73	0.3950
country*sol	1	1816.227997	1816.227997	3.94	0.0503
sol	1	1.125877	1.125877	0.00	0.9607

Parameter	Estimate	Error	t Value	Pr >  t
country DK	49.61794872 B	3.43985063	14.42	<.0001
country EI	44.20000000 B	4.29637206	10.29	<.0001
country*sol DK 0	-9.28223443 B	6.69288713	-1.39	0.1689
country*sol DK 1	0.00000000 B	.	.	.
country*sol EI 0	9.75625000 B	6.87755102	1.42	0.1595
country*sol EI 1	0.00000000 B	.	.	.
sol 0	0.00000000 B	.	.	.
sol 1	0.00000000 B	.	.	.

93 / 114



## Effekt af sol, alle 4 lande, output

The GLM Procedure

## Class Level Information

Class	Levels	Values
country	4	DK EI SF PL
sol	2	1 0

Number of Observations Used 213

Dependent Variable: vitd Vitamin D

R-Square	Coeff Var	Root MSE	vitd Mean
0.170879	42.33673	18.23878	43.08028

Source	DF	Type I SS	Mean Square	F Value	Pr > F
country	3	10373.99129	3457.99710	10.40	<.0001
country*sol	4	3680.50546	920.12637	2.77	0.0286
sol	0	0.00000	.	.	.

Source	DF	Type III SS	Mean Square	F Value	Pr > F
country	3	8875.628260	2958.542753	8.89	<.0001
country*sol	3	2777.147251	925.715750	2.78	0.0420
sol	1	758.007243	758.007243	2.28	0.1327

95 / 114



96 / 114

## Konfidensgrænser udeladt af pladshensyn

Source	DF	Type I SS	Mean Square	F Value	Pr > F
country	2	212398.4633	106199.2317	230.13	<.0001
country*sol	2	1816.2377	908.1189	1.97	0.1457
sol	0	0.0000	.	.	.

Source	DF	Type III SS	Mean Square	F Value	Pr > F
country	1	337.137692	337.137692	0.73	0.3950
country*sol	1	1816.227997	1816.227997	3.94	0.0503
sol	1	1.125877	1.125877	0.00	0.9607

Parameter	Estimate	Error	t Value	Pr >  t
country DK	49.61794872 B	3.43985063	14.42	<.0001
country EI	44.20000000 B	4.29637206	10.29	<.0001
country*sol DK 0	-9.28223443 B	6.69288713	-1.39	0.1689
country*sol DK 1	0.00000000 B	.	.	.
country*sol EI 0	9.75625000 B	6.87755102	1.42	0.1595
country*sol EI 1	0.00000000 B	.	.	.
sol 0	0.00000000 B	.	.	.
sol 1	0.00000000 B	.	.	.



94 / 114

## Output, fortsat

### Estimater for sol-effekt, for hvert land separat

Parameter	Estimate	Error	t Value	Pr >  t
Intercept	29.43846154 B	3.57691946	8.23	<.0001
country DK	10.89725275 B	6.04609740	1.80	0.0730
country EI	24.51778846 B	5.79527187	4.23	<.0001
country SF	9.81868132 B	6.04609740	1.62	0.1059
country PL	0.00000000 B	.	.	.
country*sol DK 1	9.28223443 B	5.68247388	1.63	0.1039
country*sol DK 0	0.00000000 B	.	.	.
country*sol EI 1	-9.75625000 B	5.83925939	-1.67	0.0963
country*sol EI 0	0.00000000 B	.	.	.
country*sol SF 1	11.79035714 B	5.66367992	2.08	0.0386
country*sol SF 0	0.00000000 B	.	.	.
country*sol PL 1	5.20512821 B	4.61778316	1.13	0.2610
country*sol PL 0	0.00000000 B	.	.	.
sol 1	0.00000000 B	.	.	.
sol 0	0.00000000 B	.	.	.



# APPENDIX

med SAS-programbidder svarende til nogle af slides

- ▶ Figurer: s. 99, 106, 111
- ▶ T-tests mv.: s. 101, 103
- ▶ Ensidet ANOVA: s. 104ff
- ▶ Tosidet ANOVA: s. 112-114

97 / 114

## Indlæsning af Vitamin D data

Slide 3

```

PROC FORMAT;
  VALUE categoryf
    1 = "Girl" 2 = "Woman";
  VALUE sunf
    1 = "Avoid sun" 2 = "Sometimes in sun" 3 = "Prefer sun";
  VALUE countryf
    1 = "DK" 2 = "SF" 4 = "EI" 6 = "PL";
RUN;

DATA vitamind;
DATA a1;
  INFILE "http://staff.pubhealth.ku.dk/~lts/basal/data/VitaminD.txt"
    URL DLM=';' FIRSTOBS=2;
  INPUT country category vitd age bmi sunexp vitdintake;
  FORMAT category categoryf. ;
  FORMAT country countryf. ;
  FORMAT sunexp sunf. ;
  LABEL vitd = "Vitamin D"
    sunexp="Sun exposure"
    bmi = "BMI";
RUN;

DATA women;
  SET vitamind; WHERE category=2;
RUN;

```



## Boxplots

Slide 3

```

proc sgplot data=women; where country in (1,4);
  vbox vitd / category=country;
run;

```

Slide 33

```

proc sgplot data=women;
  vbox vitd / category=country;
run;

```

99 / 114

## Summary statistics

Slide 4

```

proc means data=women;
  where country in (1,4);
  class country;
  var vitd;
run;

```

where-sætningen udvælger de to lande, vi vil se på

100 / 114



## Uparret T-test

Slide 7-8

```
proc ttest data=women;
  where country in (1,4);
class country;
var vitd;
run;
```

where-sætningen udvælger de to lande, vi vil se på

101 / 114



## Dimensionering i SAS

Slide 24-25

```
proc power;
  twosamplemeans test=diff
  meandiff=5
  stddev=20,28
  npergroup=.
  power=0.8,0.9;
run;
```

Bemærk, at man kan foretage adskillige dimensioneringer på samme tid



102 / 114

## Nonparametrisk uparret test i SAS

Slide 29-30

Mann-Whitney test eller Kruskal-Wallis test

(approksimation for  $n > 25$ )

```
proc npar1way wilcoxon data=women;
  where country in (1,4);
class country;
*   exact hl;
var vitd;
run;
```

For små samples kan sætningen "exact hl;" give et eksakt test,  
men her ville det tage frygtelig lang tid

103 / 114



## Ensidet ANOVA i SAS

Slide 37ff

```
proc glm data=women;
class country;
model vitd=country / solution clparm;
run;
```

104 / 114



## Levenes test for identiske spredninger

### Slide 45

Benyt hovtest i means-sætningen:

```
proc glm data=women;
class country;
model vitd=country / solution clparm;
means country /hovtest;
run;
```

105 / 114



106 / 114



## Welch test - ANOVA for uens varianser

### Slide 49

Option welch i means-sætningen:

```
proc glm data=women;
class country;
model vitd=country / solution clparm;
means country / welch;
run;
```

107 / 114



108 / 114



## Modelkontrolplots for Vitamin D eksemplet

### Slide 47

Med ODS-systemet og option plots=all:

```
ods graphics on;
proc glm plots=all data=women;
class country;
model vitd=country / solution clparm;
run;
ods graphics off;
```



106 / 114



## Tukey korrektion for vitamin D

### Slide 56-57

Option adjust=tukey i lsmeans-sætningen:

```
proc glm data=women;
class country;
model vitd=country / solution clparm;
LSMEANS country / ADJUST=TUKEY pdiff cl;
run;
```

## Non-parametrisk Kruskal-Wallis test

Slide 29

```
proc npar1way wilcoxon data=women;
class country;
var vitd;
run;
```

Bemærk: Man kan også få en **eksakt vurdering** af teststørrelsen ved at tilføje linien

```
exact hl;
```

men **pas på i tilfælde af store materialer**

109 / 114

## Box-plot, opdelt efter to kategorier

Slide 66

```
proc sgplot data=women;
where country in (2,6);
vbox vitd / category=country group=sol;
run;
```

- ▶ category angiver X-aksen
- ▶ group angiver farven

111 / 114



## Optælling af solvaner

Slide 63

```
data women;
set women;

sol=(sunexp in (2,3));
run;

proc freq data=women;
tables country*sol / nopercent nocol;
run;
```

110 / 114



## Additiv tosidet ANOVA

dvs. **uden interaktion**

Slide 69-70

```
ods graphics on;
proc glm plots=all data=women;
where country in (2,6);
class country sol;
model vitd=country sol / solution clparm;
run;
ods graphics off;
```

112 / 114



# Tosidet ANOVA med interaktion

Slide 82, 83

```
ods graphics on;
proc glm plots=all data=women;
  where country in (2,6);
  class country sol;
  model vitd=country sol country*sol / solution clparm;
run;
ods graphics off;
```

113 / 114

# Udregning af predikterede værdier

Slide 86

```
proc glm data=women; where country in (2,6);
class country sol;
model vitd=country sol country*sol / solution clparm p;
ods output PredictedValues=pred;
id country sol;
run;
```

Datasættet pred indeholder så:

- ▶ Observed
- ▶ Predicted
- ▶ Residual

Man kan også benytte en output-sætning  
(mere om dette senere)

114 / 114