

# Rを用いた生物統計解析入門

2006年5月26日  
日本計量生物学会  
チュートリアルセミナー  
(於・国立保健医療科学院)

群馬大学大学院医学系研究科  
社会環境医療学講座 生態情報学  
中澤 港  
<nminato@med.gunma-u.ac.jp>

# 本日の目的

- ・聴衆としては、SAS ユーザを想定
- ・既に SAS で統計処理をする方法や、統計の理論はわかっている方が対象。したがって、統計の詳しい説明はしない。
- ・R の基本的な扱い方を説明する
- ・SAS でできることを R ではどのように実行するか、SAS と R の思想の違いを説明する

# R の起動と終了

- Windows では、アイコンをダブルクリックすると起動する。作業ディレクトリの `.Rprofile` が実行され、保存された作業環境 `.RData` が読まれる。
  - 作業ディレクトリの設定: 起動アイコンのプロパティの「作業フォルダ (S)」に作業ディレクトリを指定する。環境変数 `R_USER` も同じ作業ディレクトリに指定するとよい(システムの環境変数または作業ディレクトリに `.Renvironment` を置き、`R_USER="c:/work"` などと書いておくと、それが優先される)
  - `proxy` 設定: 起動アイコンのプロパティで、「起動コマンドのリンク先」末尾に `--internet2` と付す
- 終了はプロンプトに対して `q()` と打つ

# R のライブラリ

- 世界中に CRAN ミラー（日本では会津大と筑波大）。筑波大ミラーを規定値にするには、作業ディレクトリに .Rprofile テキストファイルを作り、  
options(repos="http://cran.md.tsukuba.ac.jp/")
- R バイナリに built-in なライブラリは、base, datasets, grDevices, graphics, grid, methods, splines, stats, stats4, tcltk, tools, utils（Windows 版は下記も）
- Recommended（将来全バイナリに built-in）が KernSmooth, MASS, boot, class, cluster, foreign, lattice, mgcv, nlme, nnet, rpart, spatial, survival
- search() でロード済み一覧、.packages(all.avail=T) でインストール済み一覧が表示される

# R はオブジェクト指向

- ・ すべてがオブジェクト
- ・ シンボルにオブジェクトを付値できる(シンボル, 即ち変数名は、だいたい自由に付けられる。宣言, 型定義も不要。規定の関数名さえオーバーライドできるものが多い。例外: NAへの付値)
  - `x <- 2; y <- function(a) { x <- x+a; x }`
  - `z <- function(a) { x <<- x+a }`
  - `y(5)` と `z(5)` はどちらも 7 を返す。`y(5)` は `x` の値を変えないが、`z(5)` は `x` の値を変えてしまう
- ・ 関数定義の中での変数はローカルなスコープをもつ(関数外には影響しない)

# SAS のコードを変換するために

- ・ 言語仕様上の違い
  - ・ R では、大文字小文字が区別される（C や Lisp 似）
  - ・ すべてが関数（Lisp と同じ）。SAS でいう DATA ステップと PROC ステップの区別はない
- ・ データの読み込み
  - ・ INFILE / INPUT に比べ、多様な読み込み関数
  - ・ 高レベル：read.delim, read.csv, read.table など
  - ・ 低レベル：scan
  - ・ 特殊：foreign ライブラリの read.xport など
  - ・ DBMS との連携：RODBC ライブラリが便利

# RODBC ライブラリの利用例

- install.packages("RODBC") しておけば、DBMS から sqlQuery() で SQL 文でデータを読める
  - 例えば Excel のファイルをデータベースとして使う場合、作業ディレクトリに sample.xls があるとして、

```
library(RODBC)  
conn <- odbcConnectExcel("./sample.xls")  
dat <- sqlFetch(conn, "Sheet1")  
odbcClose(conn)
```

とすると、dat に sample.xls の Sheet1 の中身がデータフレームとして読み取れる（値のみ）。
  - Excel 以外には、odbcConnectAccess ( MS Access ) , odbcConnectDbase ( Dbase ) , odbcConnect ( MySQL, PostgreSQL, Oracle ) が接続可能。

# SAS のデータを利用する方法

- SAS では, DATA ステップでデータを生成する際に, CARDS; で直接書いたり, INFILE でスペース区切りテキストファイルから読んだりした
- INFILE で読むデータの移行のためには
  - データを変換して `read.delim()` で読む
    - 元が表ならそこに戻ってタブ区切りテキスト化
    - スペース区切りテキストをエディタで開いて, 欠損値である半角ピリオドを NA に置換し, スペースをタブコードに置換し, 文字列として許されない文字は削除し, 変数名を1行目に入れる
    - `read.table()` や `scan()` のオプションでそのまま読む

# そのまま読み込む例(1)

```
DATA GIDRA;
INFILE 'ALLINFO.TXT' LRECL=300;
INPUT SAMPLE ID NAME $ SEX LP VIL
PLACE HEIGHT WEIGHT ARMC LC ASS BSS
LSS SBP DBP HR STIME HML PCV HB MCHC
GGTP ALP GLU BUN GOT GPT LDH TCPK
TG CHOL TPRO ALB FERRIT RW HDLCHOL
APOAI NA K SE CU FEICP FEBASO ZN AL CA
MG P SR S APF APV TF RETINOL ATOCOP
ACAROT BCAROT DUMMY;
IF TF=. THEN TIBC=.;
ELSE TIBC=1.4*(TF/76500)*55.8*10;
IF FEBASO=. THEN FEST=.;
ELSE FEST=FEBASO/100;
IF TIBC=. THEN TFSAT=.;
ELSE TFSAT=FEST/TIBC*100;
SELECT;
WHEN (1<=VIL<=2) VGP=1;
WHEN (3<=VIL<=8) VGP=2;
WHEN (9<=VIL<=12) VGP=3;
WHEN (VIL=13) VGP=4;
OTHERWISE VGP=.;
END;
RUN;
```

```
gidra <-read.table("./allinfo.txt",header=F,
sep="\x20",quote="",col.names=list(
"SAMPLE","ID","NAME","SEX","LP","VIL",
"PLACE","HEIGHT","WEIGHT","ARMC","LC",
"ASS","BSS","LSS","SBP","DBP","HR",
"STIME","HML","PCV","HB","MCHC","GGTP",
"ALP","GLU","BUN","GOT","GPT","LDH",
"TCPK","TG","CHOL","TPRO","ALB","FERRIT",
"RW","HDLCHOL","APOAI","NAT","K","SE",
"CU","FEICP","FEBASO","ZN","AL","CA","MG",
"P","SR","S","APF","APV","TF","RETINOL",
"ATOCOP","ACAROT","BCAROT","dummy"),
na.strings="\u00a5.")

TIBC <- ifelse(is.na(gidra$TF), NA,
1.4*(gidra$TF/76500)*55.8*10)
FEST <- ifelse(is.na(gidra$FEBASO), NA,
gidra$FEBASO/100)
TFSAT <- ifelse(is.na(TIBC), NA, FEST/TIBC*100)
VGP <- cut(gidra$VIL,c(0,2,8,12,13)) # 因子型
gidra <-
  data.frame(gidra,TIBC=TIBC,FEST=FEST,TFSA
T=TFSAT,VGP=VGP)
rm(TIBC); rm(FEST); rm(TFSAT); rm(VGP)
```

# そのまま読み込む例(2)

```
DATA GIDRA;
INFILE 'ALLINFO.TXT' LRECL=300;
INPUT SAMPLE ID NAME $ SEX LP VIL
PLACE HEIGHT WEIGHT ARMC LC ASS BSS
LSS SBP DBP HR STIME HML PCV HB MCHC
GGTP ALP GLU BUN GOT GPT LDH TCPK
TG CHOL TPRO ALB FERRIT RW HDLCHOL
APOAI NA K SE CU FEICP FEBASO ZN AL CA
MG P SR S APF APV TF RETINOL ATOCOP
ACAROT BCAROT DUMMY;
IF TF=. THEN TIBC=.;
ELSE TIBC=1.4*(TF/76500)*55.8*10;
IF FEBASO=. THEN FEST=.;
ELSE FEST=FEBASO/100;
IF TIBC=. THEN TFSAT=.;
ELSE TFSAT=FEST/TIBC*100;
SELECT;
WHEN (1<=VIL<=2) VGP=1;
WHEN (3<=VIL<=8) VGP=2;
WHEN (9<=VIL<=12) VGP=3;
WHEN (VIL=13) VGP=4;
OTHERWISE VGP=.;
END;
RUN;
```

```
gidra <- scan("./allinfo.txt", flush=T, what=list(
SAMPLE=0, ID=0, NAME="", SEX=0, LP=0, VIL=0,
PLACE=0, HEIGHT=0, WEIGHT=0, ARMC=0, LC=0,
ASS=0, BSS=0, LSS=0, SBP=0, DBP=0, HR=0,
STIME=0, HML=0, PCV=0, HB=0, MCHC=0, GGTP=0,
ALP=0, GLU=0, BUN=0, GOT=0, GPT=0, LDH=0,
TCPK=0, TG=0, CHOL=0, TPRO=0, ALB=0, FERRIT=0,
RW=0, HDLCHOL=0, APOAI=0, NAT=0, K=0, SE=0,
CU=0, FEICP=0, FEBASO=0, ZN=0, AL=0, CA=0, MG=0,
P=0, SR=0, S=0, APF=0, APV=0, TF=0, RETINOL=0,
ATOCOP=0, ACAROT=0, BCAROT=0, dummy=0),
sep=" ", na.strings=". ", quote="")  
  
TIBC <- ifelse(is.na(gidra$TF), NA,
1.4*(gidra$TF/76500)*55.8*10)
FEST <- ifelse(is.na(gidra$FEBASO), NA,
gidra$FEBASO/100)
TFSAT <- ifelse(is.na(TIBC), NA, FEST/TIBC*100)
VGP <- cut(gidra$VIL,c(0,2,8,12,13)) # 因子型
gidra <-
  data.frame(gidra, TIBC=TIBC, FEST=FEST, TFSAT=TFSAT, VGP=VGP)
rm(TIBC); rm(FEST); rm(TFSAT); rm(VGP)
```

# グラフィックは簡単！

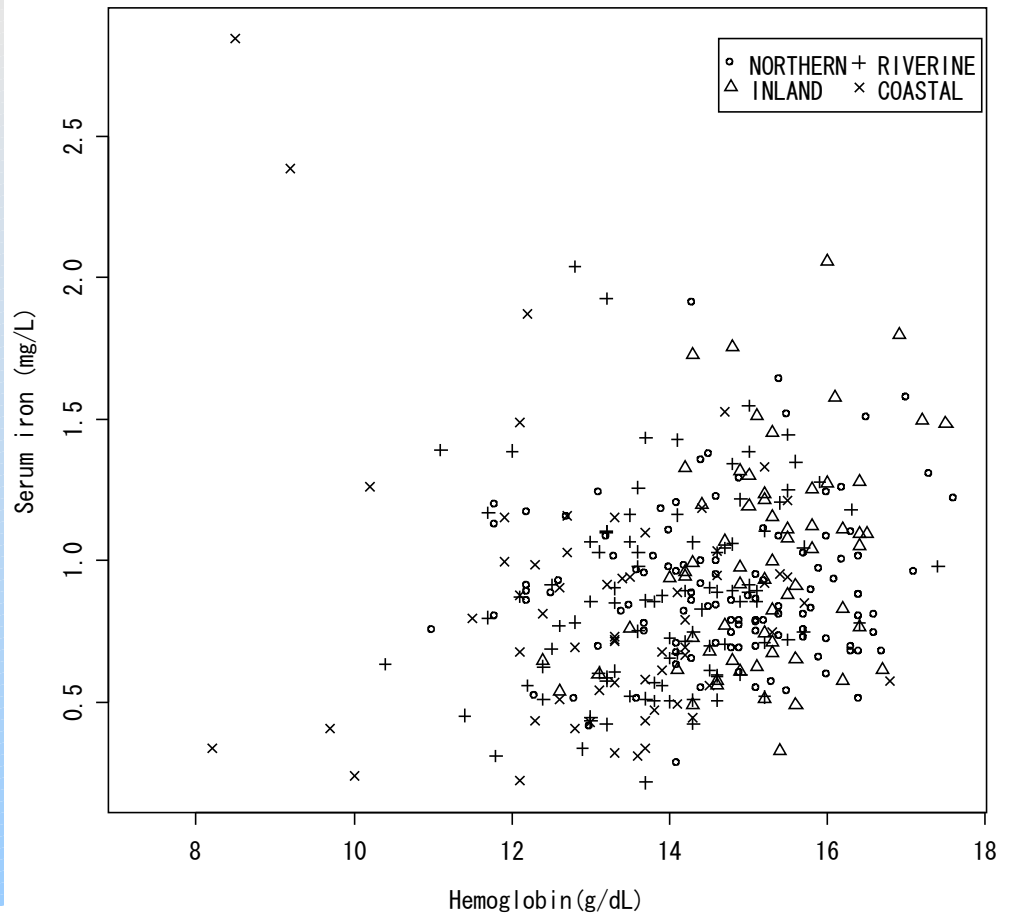
```
GOPTIONS DEVICE=LIPS3A4  
GACCESS='SASGASTD>D:$WORK$LIPS3.BIN'  
      HBY=0.8 CM CBY=BLACK FBY=SWISS;  
AXIS1 LABEL=(F=SWISS A=90 R=0)  
      LENGTH=14 CM OFFSET=(1 CM,1 CM)  
      ORIGIN=(4 CM,4 CM) WIDTH=4;  
AXIS2 LABEL=(F=SWISS A=0 R=0) LENGTH=14  
      CM OFFSET=(1 CM,1 CM)  
      ORIGIN=(4 CM,4 CM) WIDTH=4;  
SYMBOL1 C=BLACK V=CIRCLE R=1;  
SYMBOL2 C=BLACK V=DOT R=1;  
SYMBOL3 C=BLACK V=HASH R=1;  
SYMBOL4 C=BLACK V=STAR R=1;  
SYMBOL5 C=BLACK V=SQUARE R=1;  
PROC FORMAT;  
VALUE VNM 1='NORTHN' 2='INLAND'  
      3='RIVERN' 4='COASTL';  
RUN;  
PROC GPLOT;  
WHERE (1<=VGP<=4);  
FORMAT VGP VNM.;  
PLOT HB*FEST=VGP /HAXIS=AXIS2  
      VAXIS=AXIS1;  
RUN;
```

```
levels(VGP) <-  
  c("NORTHERN", "INLAND", "RIVE  
    RINE", "COASTAL")  
attach(gidra)  
win.metafile("./hbfest.emf")  
plot(HB,FEST,pch=as.integer(VGP),xla  
  b="Hemoglobin(g/dL)",ylab="Seru  
  m iron (mg/L)")  
# legend の場所は対話的に  
# legend(locator(1),...)の方がいい。  
legend(mean(HB,na.rm=T),max(FEST,n  
  a.rm=T),pch=1:4,legend=levels(VGP  
) ,ncol=2)  
title("Fig. Relationship between serum  
  iron and hemoglobin by village  
  groups.")  
dev.off()  
detach(gidra)
```

# グラフィック出力

- `win.metafile("./hbfe st.emf")` でできた Windows メタファイルが右図。これは PowerPoint や OpenOffice.org の Draw や Impress で 編集可能。
- 他に、`postscript()` や `png()` や `pdf()` が 使える。

Fig. Relationship between serum iron and hemoglobin by village groups.



# 分布の正規性をチェックする

```
PROC UNIVARIATE  
NORMAL PLOT;  
  
VAR FEST TFSAT;  
  
RUN;
```

```
library(Hmisc)  
describe.data.frame(data.frame(FEST=FEST, TFSAT=TFSAT))  
detach(package:Hmisc)  
summary(data.frame(FEST=FEST,  
TFSAT=TFSAT))  
tapply(FEST,VGP,summary)  
tapply(TFSAT,VGP,summary)  
shapiro.test(FEST)  
shapiro.test(TFSAT)  
win.metafile("./normality.emf  
")  
layout(matrix(c(1,2),nrow=2))  
qqnorm(FEST,main="Fig.  
Normality of serum iron  
(I/N/A/C/G method).")  
qqnorm(TFSAT,main="Fig.  
Normality of transferrin  
saturation.")  
dev.off()
```

# UNIVARIATE に対応する出力

```
> describe.data.frame(data.frame(FEST=FEST, TFSAT=TFSAT))
data.frame(FEST = FEST, TFSAT = TFSAT)
 2 Variables      727 Observations
-----
FEST
  n missing  unique   Mean    .05    .10    .25    .50    .75    .90
  336      391     289  0.8992  0.4295  0.5080  0.6710  0.8555  1.0860  1.3210
  .95
  1.5055
lowest : 0.214 0.221 0.236 0.280 0.307, highest: 1.926 2.039 2.059 2.387 2.849
-----
TFSAT
  n missing  unique   Mean    .05    .10    .25    .50    .75    .90
  213      514     211  29.76   10.35   14.78   20.70   28.55   35.56   44.95
  .95
  55.67
lowest : 7.806 8.010 8.316 8.702 8.765
highest: 63.300 67.499 67.558 71.782 129.163
-----
> summary(data.frame(FEST=FEST, TFSAT=TFSAT))
      FEST          TFSAT
Min. : 0.2140  Min. : 7.806
1st Qu.: 0.6710  1st Qu.: 20.703
Median : 0.8555  Median : 28.551
Mean   : 0.8992  Mean   : 29.755
3rd Qu.: 1.0860  3rd Qu.: 35.559
Max.  : 2.8490  Max.  :129.163
NA's   :391.0000 NA's   :514.000
```

# 正規性の検定

```
> shapiro.test(FEST)
Shapiro-Wilk normality test
```

```
data: FEST
W = 0.9375, p-value =
1.103e-10
```

```
> shapiro.test(TFSAT)
Shapiro-Wilk normality test
```

```
data: TFSAT
W = 0.8741, p-value =
2.673e-12
```

Fig. Normality of serum iron (I/N/A/C/G method).

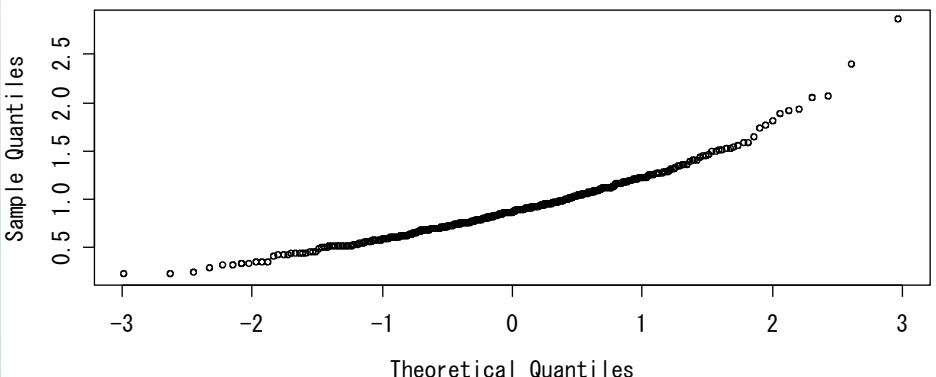
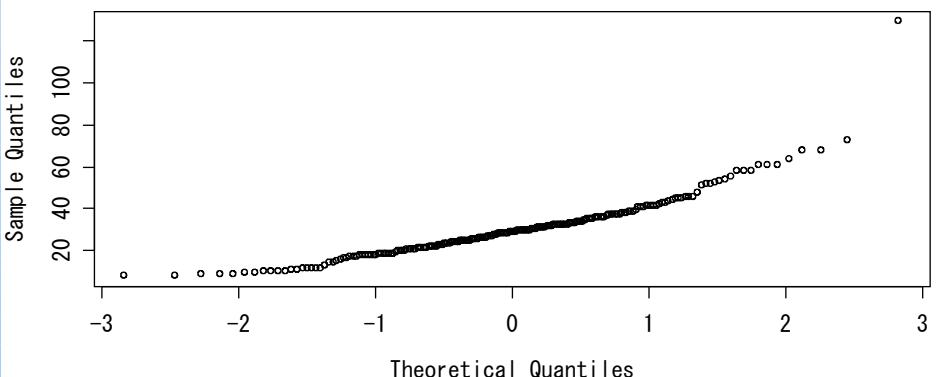


Fig. Normality of transferrin saturation.



# 分散分析

```
PROC GLM;  
WHERE HML IS NOT  
MISSING;  
CLASS HML;  
MODEL FEST=HML/SS2  
SOLUTION;  
MEANS HML/TUKEY LINES;  
RUN;
```

```
gidrawhml <-  
subset(gidra,!is.na(HM  
L),drop=T)  
attach(gidrawhml)  
library(car)  
stbyhml <- aov(FEST ~  
as.factor(HML))  
summary(stbyhml)  
TukeyHSD(stbyhml)  
pairwise.t.test(FEST,as.  
factor(HML),method="ho  
lm")  
Anova(lm(FEST ~  
as.factor(HML)))  
detach(gidrawhml)  
detach(package:car)
```

# 分散分析とTukey の多重比較の結果

```
> stbyhml <- aov(FEST ~ as.factor(HML))
> summary(stbyhml)
      Df Sum Sq Mean Sq F value    Pr(>F)
as.factor(HML)   3  6.214   2.071  19.238 1.589e-11 ***
Residuals     332 35.746   0.108
---
Signif. codes:  0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' '
1
> TukeyHSD(stbyhml)
  Tukey multiple comparisons of means
  95% family-wise confidence level
Fit: aov(formula = FEST ~ as.factor(HML))
$`as.factor(HML)`
    diff      lwr      upr      p adj
1-0 0.2361830 0.09550409 0.3768618 0.0001135
2-0 0.3377720 0.15362562 0.5219184 0.0000191
3-0 0.7206068 0.33815401 1.1030595 0.0000105
2-1 0.1015890 -0.11819042 0.3213685 0.6313713
3-1 0.4844238 0.08359563 0.8852520 0.0105365
3-2 0.3828348 -0.03523527 0.8009048 0.0860600
```

# Holm の多重比較と Type II の平方和による分散分析の結果( car ライブラリ)

```
> pairwise.t.test(FEST, as.factor(HML), method="holm")
Pairwise comparisons using t tests with pooled SD
```

```
data: FEST and as.factor(HML)
```

|   |         |               |
|---|---------|---------------|
| 0 | 1       | 2             |
| 1 | 7.7e-05 | -             |
| 2 | 1.6e-05 | 0.2335        |
| 3 | 1.1e-05 | 0.0059 0.0373 |

```
P value adjustment method: holm
```

```
> Anova(lm(FEST ~ as.factor(HML)))
Anova Table (Type II tests)
```

```
Response: FEST
```

|                | Sum Sq | Df  | F value | Pr(>F)        |
|----------------|--------|-----|---------|---------------|
| as.factor(HML) | 6.214  | 3   | 19.238  | 1.589e-11 *** |
| Residuals      | 35.746 | 332 |         |               |

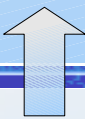
```
---
```

```
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' '
```

# クロス集計

```
DATA PLAC;
INPUT MAL $ PLACE $ FR;
CARDS;
NEG INBEDNET 34
POS INBEDNET 11
NEG INROOM 59
POS INROOM 28
NEG INOPENKT 122
POS INOPENKT 82
NEG OUTBLDG 87
POS OUTBLDG 41
NEG BUSH 1
POS BUSH 0
NEG TERRACE 53
POS TERRACE 30
NEG BATH 22
POS BATH 13
NEG SEA 1
POS SEA 0
NEG NOTOBS 143
POS NOTOBS 65
;
RUN;
PROC FREQ DATA=PLAC;
WEIGHT FR;
TABLES PLACE*MAL / NOCOL NOROW
NOPERCENT ALL;
RUN;
```

```
options(error =
quote({dump.frames(to.file=TRUE)}))
plac <-
matrix(c(34,11,59,28,122,
,82,87,41,1,0,53,30,22,1
3,1,0,143,65),nr=2)
rownames(plac) <-
c("NEG","POS")
colnames(plac) <-
c("INBEDNET","INROOM","INOPENKT",
"OUTBLDG","BUSH",
,"TERRACE","BATH","SEA",
,"NOTOBS")
print(plac)
fisher.test(plac,workspace
=10000000)
```



大きなクロス集計のときは、作業領域  
を広げないと計算できない

May 26, 2006 / Slide 19  
nminato@med.gunma-u.ac.jp

# クロス集計の出力

```
> print(plac)
   INBEDNET INROOM INOPENKT OUTBLDG BUSH TERRACE BATH SEA NOTOBS
NEG      34      59     122      87    1     53    22    1    143
POS      11      28      82      41    0     30    13    0     65
> fisher.test(plac,workspace=10000000)
```

Fisher's Exact Test for Count Data

```
data: plac
p-value = 0.4649
alternative hypothesis: two.sided
```

# カプランマイヤ推定と生存関数

```
DATA SOL;
  INPUT GEN PERIOD CI;
  CARDS;
  1 101 1
  1 37 1
  1 22 1
  1 40 1
  1 15 1
  1 23 1
  1 24 1
  1 28 1
  2 17 1
  2 14 1
  2 22 1
  2 37 1
  2 12 1
  2 15 1
  2 19 1
  2 26 1
  2 29 0
  2 23 0
  2 20 0
  2 18 0
  2 9 0
  2 9 0
  2 3 0
  2 2 0
;
RUN;
PROC LIFETEST OUTSURV=SURV METHOD=KM
  PLOTS=(S,LLS);
  TIME PERIOD*CI(0);
  STRATA GEN; RUN;
PROC PRINT DATA=SURV; RUN;
```

```
sol <- data.frame(
  GEN=c(rep(1,8),rep(2,16)),
  PERIOD=c(101,37,22,40,15,23,24,28,1
    ,14,22,37,12,15,19,26,29,23,20,
    18,9,9,3,2),
  CI=c(rep(1,16),rep(0,8)))
library(survival)
res <-
  survfit(Surv(PERIOD,CI)~as.factor(
    GEN),data=sol)
summary(res)
print(res)
survdiff(Surv(PERIOD,CI)~as.factor(
  GEN),data=sol)
png("./LT.png",width=640,height=480
  )
par(family="sans",cex=1.2)
plot(res,lty=c(1,2),xlab="periods
  (months)",
  ylab="Proportion never born 2nd
  baby",
  main="Periods between 1st and 2nd
  birth for Solomon women.")
dev.off()
```

# カプランマイヤ推定(1)

```
> summary(res)
Call: survfit(formula = Surv(PERIOD, CI) ~ as.factor(GEN), data =
sol)
              as.factor(GEN)=1
time n.risk n.event survival std.err lower 95% CI upper 95% CI
  15      8       1     0.875  0.117    0.6734 1.000
  22      7       1     0.750  0.153    0.5027 1.000
  23      6       1     0.625  0.171    0.3654 1.000
  24      5       1     0.500  0.177    0.2500 1.000
  28      4       1     0.375  0.171    0.1533 0.917
  37      3       1     0.250  0.153    0.0753 0.830
  40      2       1     0.125  0.117    0.0200 0.782
 101     1       1     0.000    NA      NA      NA
              as.factor(GEN)=2
time n.risk n.event survival std.err lower 95% CI upper 95% CI
  12     12       1     0.917  0.0798   0.773 1.000
  14     11       1     0.833  0.1076   0.647 1.000
  15     10       1     0.750  0.1250   0.541 1.000
  17      9       1     0.667  0.1361   0.447 0.995
  19      7       1     0.571  0.1462   0.346 0.944
  22      5       1     0.457  0.1553   0.235 0.890
  26      3       1     0.305  0.1619   0.108 0.863
  37      1       1     0.000    NA      NA      NA
```

# カプランマイヤ推定(2)

```
> print(res)
Call: survfit(formula = Surv(PERIOD, CI) ~ as.factor(GEN),
  data = sol)
      n events median 0.95LCL 0.95UCL
as.factor(GEN)=1 8       8       26       23       Inf
as.factor(GEN)=2 16      8       22       17       Inf
> survdiff(Surv(PERIOD,CI)~as.factor(GEN),data=sol)
Call:
survdiff(formula = Surv(PERIOD, CI) ~ as.factor(GEN), data =
  sol)
      N Observed Expected (O-E)^2/E (O-E)^2/V
as.factor(GEN)=1 8       8       9.78     0.323     1.03
as.factor(GEN)=2 16      8       6.22     0.508     1.03
Chisq= 1 on 1 degrees of freedom, p= 0.311
```

# 生存関数のグラフ(png出力の例)

Periods between 1st and 2nd birth for Solomon women.

