

Biostatistik, WS 2015/2016

**Faktorielle Varianzanalyse und F -Test,
sowie etwas zu multiplen Tests**

Matthias Birkner

<http://www.staff.uni-mainz.de/birkner/Biostatistik1516/>

22.1.2016



JOHANNES GUTENBERG
UNIVERSITÄT MAINZ

Inhalt

- 1 **Einfaktorielle Varianzanalyse und F -Test**
 - Exkurs: Varianzanalyse mit R
- 2 Über paarweise Vergleiche und multiples Testen
 - Exkurs: Bonferroni-Holm-Methode
- 3 Problematisch: „Aufhören, wenn es gut aussieht“
- 4 Exkurs: Kruskal-Wallis-Test

Erinnerung

Nehmen wir an, wir haben zufällige Stichproben aus 2 Gruppen:

x_1, x_2, \dots, x_{n_1} n_1 Beobachtungswerte aus Population 1,

y_1, y_2, \dots, y_{n_2} n_2 Beobachtungswerte aus Population 2

(beispielsweise die Länge von Backenzähnen für zwei Stichproben von zwei verschiedenen Urferdchen-Arten).

Erinnerung

Nehmen wir an, wir haben zufällige Stichproben aus 2 Gruppen:

x_1, x_2, \dots, x_{n_1} n_1 Beobachtungswerte aus Population 1,

y_1, y_2, \dots, y_{n_2} n_2 Beobachtungswerte aus Population 2

(beispielsweise die Länge von Backenzähnen für zwei Stichproben von zwei verschiedenen Urferdchen-Arten).

Der (uns unbekannt) wahre Populationsmittelwert ist

μ_1 in Population 1, μ_2 in Population 2.

Erinnerung

Nehmen wir an, wir haben zufällige Stichproben aus 2 Gruppen:

x_1, x_2, \dots, x_{n_1} n_1 Beobachtungswerte aus Population 1,

y_1, y_2, \dots, y_{n_2} n_2 Beobachtungswerte aus Population 2

(beispielsweise die Länge von Backenzähnen für zwei Stichproben von zwei verschiedenen Urferdchen-Arten).

Der (uns unbekannt) wahre Populationsmittelwert ist

μ_1 in Population 1, μ_2 in Population 2.

Frage Ist (angesichts der Beobachtungen) die Annahme

$\mu_1 = \mu_2$ plausibel?

Erinnerung

Gegeben

x_1, x_2, \dots, x_{n_1} n_1 Beobachtungswerte aus Population 1,

y_1, y_2, \dots, y_{n_2} n_2 Beobachtungswerte aus Population 2

Um die Nullhypothese

$H_0 : \mu_1 = \mu_2$ d.h. Mittelwerte in beiden Populationen gleich

zu prüfen

Erinnerung (ungepaarter t -Test)

Gegeben

x_1, x_2, \dots, x_{n_1} n_1 Beobachtungswerte aus Population 1,

y_1, y_2, \dots, y_{n_2} n_2 Beobachtungswerte aus Population 2

Um die Nullhypothese

$H_0 : \mu_1 = \mu_2$ d.h. Mittelwerte in beiden Populationen gleich

zu prüfen, können wir den ungepaarten t -Test verwenden.

Erinnerung

(zweiseitiger, ungepaarter t -Test, Ann. gleicher Varianzen)

Mit
$$\bar{x} = \frac{1}{n_1} \sum_{i=1}^{n_1} x_i, \quad \bar{y} = \frac{1}{n_2} \sum_{i=1}^{n_2} y_i,$$

$$s_1^2 = \frac{1}{n_1-1} \sum_{i=1}^{n_1} (x_i - \bar{x})^2, \quad s_2^2 = \frac{1}{n_2-1} \sum_{i=1}^{n_2} (y_i - \bar{y})^2$$

(Stichprobenmittelwerte und korrigierte Stichprobenvarianzen),

$$s^2 = \frac{(n_1-1)s_1^2 + (n_2-1)s_2^2}{n_1 + n_2 - 2}$$

(gepoolte Stichprobenvarianz) berechne $t = \frac{\bar{x}_1 - \bar{x}_2}{s \sqrt{\frac{1}{n_1} + \frac{1}{n_2}}}$

Erinnerung

(zweiseitiger, ungepaarter *t*-Test, Ann. gleicher Varianzen)

Mit
$$\bar{x} = \frac{1}{n_1} \sum_{i=1}^{n_1} x_i, \quad \bar{y} = \frac{1}{n_2} \sum_{i=1}^{n_2} y_i,$$

$$s_1^2 = \frac{1}{n_1-1} \sum_{i=1}^{n_1} (x_i - \bar{x})^2, \quad s_2^2 = \frac{1}{n_2-1} \sum_{i=1}^{n_2} (y_i - \bar{y})^2$$

(Stichprobenmittelwerte und korrigierte Stichprobenvarianzen),

$$s^2 = \frac{(n_1-1)s_1^2 + (n_2-1)s_2^2}{n_1 + n_2 - 2}$$

(gepoolte Stichprobenvarianz) berechne $t = \frac{\bar{x}_1 - \bar{x}_2}{s \sqrt{\frac{1}{n_1} + \frac{1}{n_2}}}$, lehne

$H_0 : \mu_1 = \mu_2$ zum Signifikanzniveau α ab, wenn

$$|t| > (1 - \frac{\alpha}{2})\text{-Quantil der } t\text{-Verteilung mit } n_1 + n_2 - 2 \text{ Freiheitsgraden.}$$

Erinnerung

(zweiseitiger, ungepaarter t -Test, Ann. gleicher Varianzen)

Mit
$$\bar{x} = \frac{1}{n_1} \sum_{i=1}^{n_1} x_i, \quad \bar{y} = \frac{1}{n_2} \sum_{i=1}^{n_2} y_i,$$

$$s_1^2 = \frac{1}{n_1-1} \sum_{i=1}^{n_1} (x_i - \bar{x})^2, \quad s_2^2 = \frac{1}{n_2-1} \sum_{i=1}^{n_2} (y_i - \bar{y})^2$$

(Stichprobenmittelwerte und korrigierte Stichprobenvarianzen),

$$s^2 = \frac{(n_1-1)s_1^2 + (n_2-1)s_2^2}{n_1 + n_2 - 2}$$

(gepoolte Stichprobenvarianz) berechne $t = \frac{\bar{x}_1 - \bar{x}_2}{s \sqrt{\frac{1}{n_1} + \frac{1}{n_2}}}$, lehne

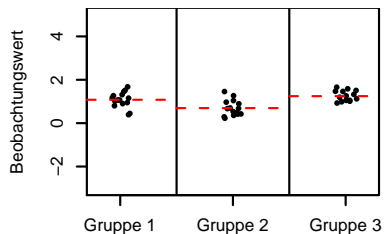
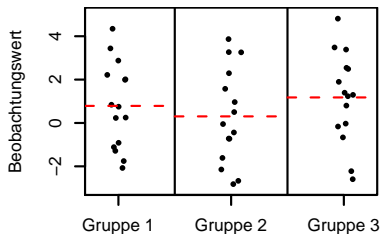
$H_0 : \mu_1 = \mu_2$ zum Signifikanzniveau α ab, wenn

$$|t| > (1 - \frac{\alpha}{2})\text{-Quantil der } t\text{-Verteilung mit } n_1 + n_2 - 2 \text{ Freiheitsgraden.}$$

Frage Was tun, wenn mehr als zwei Gruppen vorliegen?

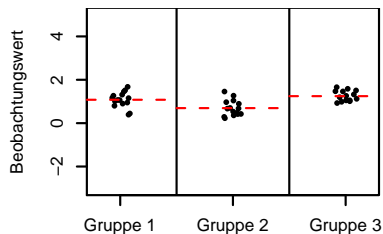
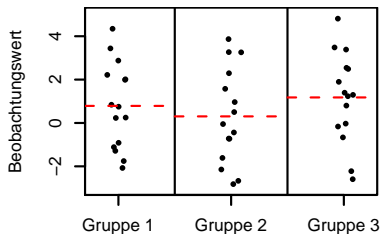
Grundidee der Varianzanalyse

Wir beobachten unterschiedliche Gruppenmittelwerte:



Grundidee der Varianzanalyse

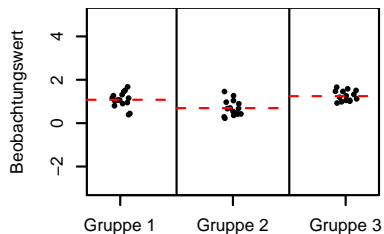
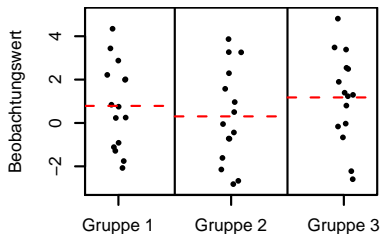
Wir beobachten unterschiedliche Gruppenmittelwerte:



Sind die beobachteten Unterschiede der Gruppenmittelwerte ernst zu nehmen — oder könnte das alles Zufall sein?

Grundidee der Varianzanalyse

Wir beobachten unterschiedliche Gruppenmittelwerte:

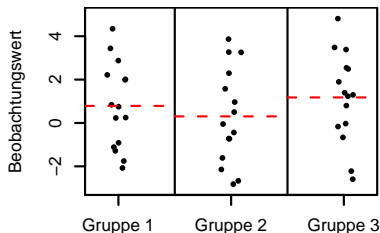


Sind die beobachteten Unterschiede der Gruppenmittelwerte ernst zu nehmen — oder könnte das alles Zufall sein?

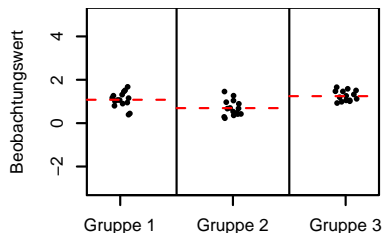
Das hängt vom Verhältnis der Variabilität der Gruppenmittelwerte und der Variabilität der Beobachtungen innerhalb der Gruppen ab

Grundidee der Varianzanalyse

Wir beobachten unterschiedliche Gruppenmittelwerte:



Variabilität innerhalb
der Gruppen groß



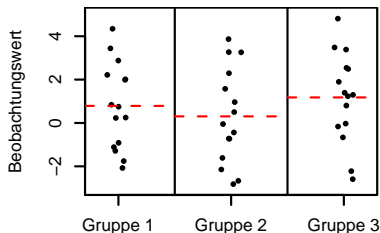
Variabilität innerhalb
der Gruppen klein

Sind die beobachteten Unterschiede der Gruppenmittelwerte ernst zu nehmen — oder könnte das alles Zufall sein?

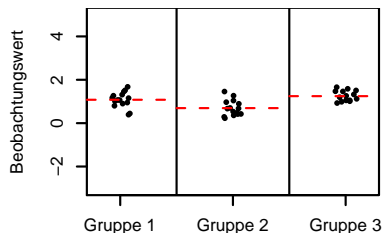
Das hängt vom Verhältnis der Variabilität der Gruppenmittelwerte und der Variabilität der Beobachtungen innerhalb der Gruppen ab

Grundidee der Varianzanalyse

Wir beobachten unterschiedliche Gruppenmittelwerte:



Variabilität innerhalb
der Gruppen groß



Variabilität innerhalb
der Gruppen klein

Sind die beobachteten Unterschiede der Gruppenmittelwerte ernst zu nehmen — oder könnte das alles Zufall sein?

Das hängt vom Verhältnis der Variabilität der Gruppenmittelwerte und der Variabilität der Beobachtungen innerhalb der Gruppen ab: die Varianzanalyse gibt eine (quantitative) Antwort.

Beispiel: Blutgerinnungszeiten

Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

Gruppe	Beobachtung							
1	62	60	63	59				
2	63	67	71	64	65	66		
3	68	66	71	67	68	68		
4	56	62	60	61	63	64	63	59

Beispiel: Blutgerinnungszeiten

Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

Gruppe	Beobachtung								
1	62	60	63	59					
2	63	67	71	64	65	66			
3	68	66	71	67	68	68			
4	56	62	60	61	63	64	63	59	

Globalmittelwert $\bar{x}_{..} = 64$,

Gruppenmittelwerte $\bar{x}_{1.} = 61$, $\bar{x}_{2.} = 66$, $\bar{x}_{3.} = 68$, $\bar{x}_{4.} = 61$.

Beispiel: Blutgerinnungszeiten

Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

Gruppe	Beobachtung							
1	62	60	63	59				
2	63	67	71	64	65	66		
3	68	66	71	67	68	68		
4	56	62	60	61	63	64	63	59

Globalmittelwert $\bar{x}_{..} = 64$,

Gruppenmittelwerte $\bar{x}_{1.} = 61$, $\bar{x}_{2.} = 66$, $\bar{x}_{3.} = 68$, $\bar{x}_{4.} = 61$.

Bemerkung: Der Globalmittelwert ist in diesem Beispiel auch der Mittelwert der Gruppenmittelwerte. Das muss aber nicht immer so sein!

Beispiel

Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

Gr.	\bar{x}_j	Beobachtung							
1	61	62	60	63	59				
		$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$				
2	66	63	67	71	64	65	66		
		$(63 - 66)^2$	$(67 - 66)^2$	$(71 - 66)^2$	$(64 - 66)^2$	$(65 - 66)^2$	$(66 - 66)^2$		
3	68	68	66	71	67	68	68		
		$(68 - 68)^2$	$(66 - 68)^2$	$(71 - 68)^2$	$(67 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$		
4	61	56	62	60	61	63	64	63	59
		$(56 - 61)^2$	$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(61 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(64 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$

Globalmittelwert $\bar{x}_{..} = 64$,

Gruppenmittelwerte $\bar{x}_1 = 61$, $\bar{x}_2 = 66$, $\bar{x}_3 = 68$, $\bar{x}_4 = 61$.

Beispiel

Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

Gr.	\bar{x}_j	Beobachtung							
1	61	62	60	63	59				
		$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$				
2	66	63	67	71	64	65	66		
		$(63 - 66)^2$	$(67 - 66)^2$	$(71 - 66)^2$	$(64 - 66)^2$	$(65 - 66)^2$	$(66 - 66)^2$		
3	68	68	66	71	67	68	68		
		$(68 - 68)^2$	$(66 - 68)^2$	$(71 - 68)^2$	$(67 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$		
4	61	56	62	60	61	63	64	63	59
		$(56 - 61)^2$	$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(61 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(64 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$

Globalmittelwert $\bar{x}_{..} = 64$,

Gruppenmittelwerte $\bar{x}_1 = 61$, $\bar{x}_2 = 66$, $\bar{x}_3 = 68$, $\bar{x}_4 = 61$.

Die roten Werte (ohne die Quadrate) heißen **Residuen**: die „Restvariabilität“ der Beobachtungen, die das Modell nicht erklärt.

Beispiel

Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

Gr.	\bar{x}_j	Beobachtung							
1	61	62	60	63	59				
		$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$				
2	66	63	67	71	64	65	66		
		$(63 - 66)^2$	$(67 - 66)^2$	$(71 - 66)^2$	$(64 - 66)^2$	$(65 - 66)^2$	$(66 - 66)^2$		
3	68	68	66	71	67	68	68		
		$(68 - 68)^2$	$(66 - 68)^2$	$(71 - 68)^2$	$(67 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$		
4	61	56	62	60	61	63	64	63	59
		$(56 - 61)^2$	$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(61 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(64 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$

Globalmittelwert $\bar{x}_{..} = 64$,

Gruppenmittelwerte $\bar{x}_1 = 61$, $\bar{x}_2 = 66$, $\bar{x}_3 = 68$, $\bar{x}_4 = 61$.

Die roten Werte (ohne die Quadrate) heißen Residuen: die „Restvariabilität“ der Beobachtungen, die das Modell nicht erklärt.

Quadratsumme innerhalb der Gruppen:

$$SS_{\text{innerh}} = 112,$$

Beispiel

Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

Gr.	\bar{x}_j	Beobachtung							
1	61	62	60	63	59				
		$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$				
2	66	63	67	71	64	65	66		
		$(63 - 66)^2$	$(67 - 66)^2$	$(71 - 66)^2$	$(64 - 66)^2$	$(65 - 66)^2$	$(66 - 66)^2$		
3	68	68	66	71	67	68	68		
		$(68 - 68)^2$	$(66 - 68)^2$	$(71 - 68)^2$	$(67 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$		
4	61	56	62	60	61	63	64	63	59
		$(56 - 61)^2$	$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(61 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(64 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$

Globalmittelwert $\bar{x}_{..} = 64$,

Gruppenmittelwerte $\bar{x}_1 = 61$, $\bar{x}_2 = 66$, $\bar{x}_3 = 68$, $\bar{x}_4 = 61$.

Die roten Werte (ohne die Quadrate) heißen Residuen: die „Restvariabilität“ der Beobachtungen, die das Modell nicht erklärt.

Quadratsumme innerhalb der Gruppen:

$ss_{\text{innerh}} = 112$, 20 Freiheitsgrade

Beispiel

Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

Gr.	\bar{x}_j	Beobachtung							
1	61	62	60	63	59				
		$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$				
2	66	63	67	71	64	65	66		
		$(63 - 66)^2$	$(67 - 66)^2$	$(71 - 66)^2$	$(64 - 66)^2$	$(65 - 66)^2$	$(66 - 66)^2$		
3	68	68	66	71	67	68	68		
		$(68 - 68)^2$	$(66 - 68)^2$	$(71 - 68)^2$	$(67 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$		
4	61	56	62	60	61	63	64	63	59
		$(56 - 61)^2$	$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(61 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(64 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$

Globalmittelwert $\bar{x}_{..} = 64$,

Gruppenmittelwerte $\bar{x}_1 = 61$, $\bar{x}_2 = 66$, $\bar{x}_3 = 68$, $\bar{x}_4 = 61$.

Die roten Werte (ohne die Quadrate) heißen Residuen: die „Restvariabilität“ der Beobachtungen, die das Modell nicht erklärt.

Quadratsumme innerhalb der Gruppen:

$$ss_{\text{innerh}} = 112, 20 \text{ Freiheitsgrade}$$

Quadratsumme zwischen den Gruppen:

$$ss_{\text{zw}} = 4 \cdot (61 - 64)^2 + 6 \cdot (66 - 64)^2 + 6 \cdot (68 - 64)^2 + 8 \cdot (61 - 64)^2 = 228,$$

Beispiel

Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

Gr.	\bar{x}_j	Beobachtung							
1	61	62	60	63	59				
		$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$				
2	66	63	67	71	64	65	66		
		$(63 - 66)^2$	$(67 - 66)^2$	$(71 - 66)^2$	$(64 - 66)^2$	$(65 - 66)^2$	$(66 - 66)^2$		
3	68	68	66	71	67	68	68		
		$(68 - 68)^2$	$(66 - 68)^2$	$(71 - 68)^2$	$(67 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$		
4	61	56	62	60	61	63	64	63	59
		$(56 - 61)^2$	$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(61 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(64 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$

Globalmittelwert $\bar{x} = 64$,

Gruppenmittelwerte $\bar{x}_1 = 61$, $\bar{x}_2 = 66$, $\bar{x}_3 = 68$, $\bar{x}_4 = 61$.

Die roten Werte (ohne die Quadrate) heißen Residuen: die „Restvariabilität“ der Beobachtungen, die das Modell nicht erklärt.

Quadratsumme innerhalb der Gruppen:

$$ss_{\text{innerh}} = 112, 20 \text{ Freiheitsgrade}$$

Quadratsumme zwischen den Gruppen:

$$ss_{\text{zw}} = 4 \cdot (61 - 64)^2 + 6 \cdot (66 - 64)^2 + 6 \cdot (68 - 64)^2 + 8 \cdot (61 - 64)^2 = 228,$$

3 Freiheitsgrade

Beispiel

Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

Gr.	\bar{x}_j	Beobachtung							
1	61	62	60	63	59				
		$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$				
2	66	63	67	71	64	65	66		
		$(63 - 66)^2$	$(67 - 66)^2$	$(71 - 66)^2$	$(64 - 66)^2$	$(65 - 66)^2$	$(66 - 66)^2$		
3	68	68	66	71	67	68	68		
		$(68 - 68)^2$	$(66 - 68)^2$	$(71 - 68)^2$	$(67 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$	$(68 - 68)^2$		
4	61	56	62	60	61	63	64	63	59
		$(56 - 61)^2$	$(62 - 61)^2$	$(60 - 61)^2$	$(61 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(64 - 61)^2$	$(63 - 61)^2$	$(59 - 61)^2$

Globalmittelwert $\bar{x}.. = 64$,

Gruppenmittelwerte $\bar{x}_1 = 61$, $\bar{x}_2 = 66$, $\bar{x}_3 = 68$, $\bar{x}_4 = 61$.

Die roten Werte (ohne die Quadrate) heißen Residuen: die „Restvariabilität“ der Beobachtungen, die das Modell nicht erklärt.

Quadratsumme innerhalb der Gruppen:

$$ss_{\text{innerh}} = 112, 20 \text{ Freiheitsgrade}$$

Quadratsumme zwischen den Gruppen:

$$ss_{\text{zw}} = 4 \cdot (61 - 64)^2 + 6 \cdot (66 - 64)^2 + 6 \cdot (68 - 64)^2 + 8 \cdot (61 - 64)^2 = 228,$$

3 Freiheitsgrade

$$F = \frac{ss_{\text{zw}}/3}{ss_{\text{innerh}}/20} = \frac{76}{5,6} = 13,57$$

Beispiel: Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

ANOVA-Tafel („ANalysis Of VAriance“)

	Freiheits- grade (DF)	Quadrat- summe (SS)	mittlere Quadrat- summe (SS/DF)	<i>F</i> -Wert
Gruppe	3	228	76	13,57
Residuen	20	112	5,6	

Beispiel: Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

ANOVA-Tafel („ANalysis Of VAriance“)

	Freiheits- grade (DF)	Quadrat- summe (SS)	mittlere Quadrat- summe (SS/DF)	F -Wert
Gruppe	3	228	76	13,57
Residuen	20	112	5,6	

Unter der Hypothese H_0 „die Gruppenmittelwerte sind gleich“ (und einer Normalverteilungsannahme an die Beobachtungen) ist F Fisher-verteilt mit 3 und 20 Freiheitsgraden

Beispiel: Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

ANOVA-Tafel („ANalysis Of VAriance“)

	Freiheits- grade (DF)	Quadrat- summe (SS)	mittlere Quadrat- summe (SS/DF)	F -Wert
Gruppe	3	228	76	13,57
Residuen	20	112	5,6	

Unter der Hypothese H_0 „die Gruppenmittelwerte sind gleich“ (und einer Normalverteilungsannahme an die Beobachtungen) ist F Fisher-verteilt mit 3 und 20 Freiheitsgraden, das 95%-Quantil der $F_{\text{Fisher}_{3,20}}$ -Verteilung ist 3,098 ($< 13,57$).

Beispiel: Blutgerinnungszeit bei Ratten unter 4 versch. Behandlungen

ANOVA-Tafel („ANalysis Of VAriance“)

	Freiheits- grade (DF)	Quadrat- summe (SS)	mittlere Quadrat- summe (SS/DF)	F -Wert
Gruppe	3	228	76	13,57
Residuen	20	112	5,6	

Unter der Hypothese H_0 „die Gruppenmittelwerte sind gleich“ (und einer Normalverteilungsannahme an die Beobachtungen) ist F Fisher-verteilt mit 3 und 20 Freiheitsgraden, das 95%-Quantil der $F_{\text{Fisher}_{3,20}}$ -Verteilung ist 3,098 ($< 13,57$).

Wir können demnach H_0 zum Signifikanzniveau 5% ablehnen.

(Der p -Wert ist $F_{\text{Fisher}_{3,20}}([13,57, \infty)) \leq 5 \cdot 10^{-5}$.)



Sir Ronald Aylmer Fisher,
1890–1962

F -Test, allgemein

$n = n_1 + n_2 + \dots + n_l$ Beobachtungen in l Gruppen,
 $X_{ij} = j$ -te Beobachtung in der i -ten Gruppe, $j = 1, \dots, n_i$.

F -Test, allgemein

$n = n_1 + n_2 + \dots + n_l$ Beobachtungen in l Gruppen,

X_{ij} = j -te Beobachtung in der i -ten Gruppe, $j = 1, \dots, n_i$.

Modellannahme: $X_{ij} = \mu_i + \varepsilon_{ij}$,

mit unabhängigen, normalverteilten ε_{ij} , $\mathbb{E}[\varepsilon_{ij}] = 0$, $\text{Var}[\varepsilon_{ij}] = \sigma^2$

F -Test, allgemein

$n = n_1 + n_2 + \dots + n_l$ Beobachtungen in l Gruppen,

X_{ij} = j -te Beobachtung in der i -ten Gruppe, $j = 1, \dots, n_i$.

Modellannahme: $X_{ij} = \mu_i + \varepsilon_{ij}$,

mit unabhängigen, normalverteilten ε_{ij} , $\mathbb{E}[\varepsilon_{ij}] = 0$, $\text{Var}[\varepsilon_{ij}] = \sigma^2$

(μ_i ist der „wahre“ Mittelwert innerhalb der i -ten Gruppe.)

F-Test, allgemein

$n = n_1 + n_2 + \dots + n_l$ Beobachtungen in l Gruppen,

X_{ij} = j -te Beobachtung in der i -ten Gruppe, $j = 1, \dots, n_i$.

Modellannahme: $X_{ij} = \mu_i + \varepsilon_{ij}$,

mit unabhängigen, normalverteilten ε_{ij} , $\mathbb{E}[\varepsilon_{ij}] = 0$, $\text{Var}[\varepsilon_{ij}] = \sigma^2$

(μ_i ist der „wahre“ Mittelwert innerhalb der i -ten Gruppe.)

$\bar{X}_{..} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^l \sum_{j=1}^{n_i} X_{ij}$ (empirisches) „Globalmittel“

$\bar{X}_{i.} = \frac{1}{n_i} \sum_{j=1}^{n_i} X_{ij}$ (empirischer) Mittelwert der i -ten Gruppe

F-Test, allgemein

$n = n_1 + n_2 + \dots + n_l$ Beobachtungen in l Gruppen,

X_{ij} = j -te Beobachtung in der i -ten Gruppe, $j = 1, \dots, n_i$.

Modellannahme: $X_{ij} = \mu_i + \varepsilon_{ij}$,

mit unabhängigen, normalverteilten ε_{ij} , $\mathbb{E}[\varepsilon_{ij}] = 0$, $\text{Var}[\varepsilon_{ij}] = \sigma^2$

(μ_i ist der „wahre“ Mittelwert innerhalb der i -ten Gruppe.)

$\bar{X}_{..} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^l \sum_{j=1}^{n_i} X_{ij}$ (empirisches) „Globalmittel“

$\bar{X}_{i.} = \frac{1}{n_i} \sum_{j=1}^{n_i} X_{ij}$ (empirischer) Mittelwert der i -ten Gruppe

$SS_{\text{innerh}} = \sum_{i=1}^l \sum_{j=1}^{n_i} (X_{ij} - \bar{X}_{i.})^2$ Quadratsumme innerhalb d. Gruppen,
 $n - l$ Freiheitsgrade

$SS_{\text{zw}} = \sum_{i=1}^l n_i (\bar{X}_{i.} - \bar{X}_{..})^2$ Quadratsumme zwischen d. Gruppen,
 $l - 1$ Freiheitsgrade

F-Test, allgemein

$n = n_1 + n_2 + \dots + n_l$ Beobachtungen in l Gruppen,

X_{ij} = j -te Beobachtung in der i -ten Gruppe, $j = 1, \dots, n_i$.

Modellannahme: $X_{ij} = \mu_i + \varepsilon_{ij}$,

mit unabhängigen, normalverteilten ε_{ij} , $\mathbb{E}[\varepsilon_{ij}] = 0$, $\text{Var}[\varepsilon_{ij}] = \sigma^2$

(μ_i ist der „wahre“ Mittelwert innerhalb der i -ten Gruppe.)

$\bar{X}_{..} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^l \sum_{j=1}^{n_i} X_{ij}$ (empirisches) „Globalmittel“

$\bar{X}_{i.} = \frac{1}{n_i} \sum_{j=1}^{n_i} X_{ij}$ (empirischer) Mittelwert der i -ten Gruppe

$SS_{\text{innerh}} = \sum_{i=1}^l \sum_{j=1}^{n_i} (X_{ij} - \bar{X}_{i.})^2$ Quadratsumme innerhalb d. Gruppen,
 $n - l$ Freiheitsgrade

$SS_{\text{zw}} = \sum_{i=1}^l n_i (\bar{X}_{i.} - \bar{X}_{..})^2$ Quadratsumme zwischen d. Gruppen,
 $l - 1$ Freiheitsgrade

$$F = \frac{SS_{\text{zw}} / (l - 1)}{SS_{\text{innerh}} / (n - l)}$$

F-Test

X_{ij} = j -te Beobachtung in der i -ten Gruppe, $j = 1, \dots, n_i$,

Modellannahme: $X_{ij} = \mu_i + \varepsilon_{ij}$. $\mathbb{E}[\varepsilon_{ij}] = 0$, $\text{Var}[\varepsilon_{ij}] = \sigma^2$

$SS_{\text{innerh}} = \sum_{i=1}^I \sum_{j=1}^{n_i} (X_{ij} - \bar{X}_{i.})^2$ Quadratsumme innerhalb d. Gruppen,
 $n - I$ Freiheitsgrade

$SS_{\text{zw}} = \sum_{i=1}^I n_i (\bar{X}_{i.} - \bar{X}_{..})^2$ Quadratsumme zwischen d. Gruppen,
 $I - 1$ Freiheitsgrade

$$F = \frac{SS_{\text{zw}} / (I - 1)}{SS_{\text{innerh}} / (n - I)}$$

F-Test

X_{ij} = j -te Beobachtung in der i -ten Gruppe, $j = 1, \dots, n_i$,

Modellannahme: $X_{ij} = \mu_i + \varepsilon_{ij}$. $\mathbb{E}[\varepsilon_{ij}] = 0$, $\text{Var}[\varepsilon_{ij}] = \sigma^2$

$SS_{\text{innerh}} = \sum_{i=1}^I \sum_{j=1}^{n_i} (X_{ij} - \bar{X}_{i.})^2$ Quadratsumme innerhalb d. Gruppen,
 $n - I$ Freiheitsgrade

$SS_{\text{zw}} = \sum_{i=1}^I n_i (\bar{X}_{i.} - \bar{X}_{..})^2$ Quadratsumme zwischen d. Gruppen,
 $I - 1$ Freiheitsgrade

$$F = \frac{SS_{\text{zw}} / (I - 1)}{SS_{\text{innerh}} / (n - I)}$$

Unter der Hypothese $H_0 : \mu_1 = \dots = \mu_I$ („alle μ_i sind gleich“) ist F Fisher-verteilt mit $I - 1$ und $n - I$ Freiheitsgraden (unabhängig vom tatsächlichen gemeinsamen Wert der μ_i).

F-Test: Wir lehnen H_0 zum Signifikanzniveau α ab, wenn $F \geq q_\alpha$, wobei q_α das $(1 - \alpha)$ -Quantil der Fisher-Verteilung mit $I - 1$ und $n - I$ Freiheitsgraden ist.

Tabelle der 95%-Quantile der F-Verteilung

Die folgende Tabelle zeigt (auf 2 Nachkommastellen gerundet) das 95%-Quantil der Fisher-Verteilung mit k_1 und k_2 Freiheitsgraden (k_1 Zähler- und k_2 Nennerfreiheitsgrade)

$k_2 \backslash k_1$	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	161.45	199.5	215.71	224.58	230.16	233.99	236.77	238.88	240.54	241.88	242.98
2	18.51	19	19.16	19.25	19.3	19.33	19.35	19.37	19.38	19.4	19.4
3	10.13	9.55	9.28	9.12	9.01	8.94	8.89	8.85	8.81	8.79	8.76
4	7.71	6.94	6.59	6.39	6.26	6.16	6.09	6.04	6	5.96	5.94
5	6.61	5.79	5.41	5.19	5.05	4.95	4.88	4.82	4.77	4.74	4.7
6	5.99	5.14	4.76	4.53	4.39	4.28	4.21	4.15	4.1	4.06	4.03
7	5.59	4.74	4.35	4.12	3.97	3.87	3.79	3.73	3.68	3.64	3.6
8	5.32	4.46	4.07	3.84	3.69	3.58	3.5	3.44	3.39	3.35	3.31
9	5.12	4.26	3.86	3.63	3.48	3.37	3.29	3.23	3.18	3.14	3.1
10	4.96	4.1	3.71	3.48	3.33	3.22	3.14	3.07	3.02	2.98	2.94
11	4.84	3.98	3.59	3.36	3.2	3.09	3.01	2.95	2.9	2.85	2.82
12	4.75	3.89	3.49	3.26	3.11	3	2.91	2.85	2.8	2.75	2.72
13	4.67	3.81	3.41	3.18	3.03	2.92	2.83	2.77	2.71	2.67	2.63
14	4.6	3.74	3.34	3.11	2.96	2.85	2.76	2.7	2.65	2.6	2.57
15	4.54	3.68	3.29	3.06	2.9	2.79	2.71	2.64	2.59	2.54	2.51
16	4.49	3.63	3.24	3.01	2.85	2.74	2.66	2.59	2.54	2.49	2.46
17	4.45	3.59	3.2	2.96	2.81	2.7	2.61	2.55	2.49	2.45	2.41
18	4.41	3.55	3.16	2.93	2.77	2.66	2.58	2.51	2.46	2.41	2.37
19	4.38	3.52	3.13	2.9	2.74	2.63	2.54	2.48	2.42	2.38	2.34
20	4.35	3.49	3.1	2.87	2.71	2.6	2.51	2.45	2.39	2.35	2.31

Bemerkung: F -Test mit 2 Gruppen $\hat{=}$ t -Test

Für $I = 2$ Gruppen ist $\bar{X}_{..} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^2 \sum_{j=1}^{n_i} X_{ij} = \frac{n_1}{n_1+n_2} \bar{X}_{1.} + \frac{n_2}{n_1+n_2} \bar{X}_{2.}$

und somit

$$\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{..} = \frac{n_2}{n_1+n_2} (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{2.}), \quad \bar{X}_{2.} - \bar{X}_{..} = \frac{n_1}{n_1+n_2} (\bar{X}_{2.} - \bar{X}_{1.})$$

Bemerkung: F-Test mit 2 Gruppen $\hat{=}$ t-Test

Für $I = 2$ Gruppen ist $\bar{X}_{..} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^2 \sum_{j=1}^{n_i} X_{ij} = \frac{n_1}{n_1+n_2} \bar{X}_{1.} + \frac{n_2}{n_1+n_2} \bar{X}_{2.}$

und somit

$$\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{..} = \frac{n_2}{n_1+n_2} (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{2.}), \quad \bar{X}_{2.} - \bar{X}_{..} = \frac{n_1}{n_1+n_2} (\bar{X}_{2.} - \bar{X}_{1.}), \quad \text{d.h.}$$

$$SS_{\text{zw}} = n_1 (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{..})^2 + n_2 (\bar{X}_{2.} - \bar{X}_{..})^2 = \frac{n_1 n_2}{n_1 + n_2} (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{2.})^2.$$

Bemerkung: F-Test mit 2 Gruppen $\hat{=}$ t-Test

Für $I = 2$ Gruppen ist $\bar{X}_{..} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^2 \sum_{j=1}^{n_i} X_{ij} = \frac{n_1}{n_1+n_2} \bar{X}_{1.} + \frac{n_2}{n_1+n_2} \bar{X}_{2.}$

und somit

$$\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{..} = \frac{n_2}{n_1+n_2} (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{2.}), \quad \bar{X}_{2.} - \bar{X}_{..} = \frac{n_1}{n_1+n_2} (\bar{X}_{2.} - \bar{X}_{1.}), \quad \text{d.h.}$$

$$SS_{\text{zw}} = n_1 (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{..})^2 + n_2 (\bar{X}_{2.} - \bar{X}_{..})^2 = \frac{n_1 n_2}{n_1 + n_2} (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{2.})^2.$$

Weiter ist

$$SS_{\text{innerh}} = \sum_{j=1}^{n_1} (X_{1j} - \bar{X}_{1.})^2 + \sum_{j=1}^{n_2} (X_{2j} - \bar{X}_{2.})^2 = (n_1 + n_2 - 2) s^2$$

($s^2 = \frac{n_1-1}{n_1+n_2-2} s_1^2 + \frac{n_2-1}{n_1+n_2-2} s_2^2$ ist die gepoolte Stichprobenvarianz)

Bemerkung: F-Test mit 2 Gruppen $\hat{=}$ t-Test

Für $I = 2$ Gruppen ist $\bar{X}_{..} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^2 \sum_{j=1}^{n_i} X_{ij} = \frac{n_1}{n_1+n_2} \bar{X}_{1.} + \frac{n_2}{n_1+n_2} \bar{X}_{2.}$

und somit

$$\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{..} = \frac{n_2}{n_1+n_2} (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{2.}), \quad \bar{X}_{2.} - \bar{X}_{..} = \frac{n_1}{n_1+n_2} (\bar{X}_{2.} - \bar{X}_{1.}), \quad \text{d.h.}$$

$$SS_{\text{zw}} = n_1 (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{..})^2 + n_2 (\bar{X}_{2.} - \bar{X}_{..})^2 = \frac{n_1 n_2}{n_1 + n_2} (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{2.})^2.$$

Weiter ist

$$SS_{\text{innerh}} = \sum_{j=1}^{n_1} (X_{1j} - \bar{X}_{1.})^2 + \sum_{j=1}^{n_2} (X_{2j} - \bar{X}_{2.})^2 = (n_1 + n_2 - 2) s^2$$

($s^2 = \frac{n_1-1}{n_1+n_2-2} s_1^2 + \frac{n_2-1}{n_1+n_2-2} s_2^2$ ist die gepoolte Stichprobenvarianz)

Insgesamt:

$$F = \frac{SS_{\text{zw}}/1}{SS_{\text{innerh}}/(n_1 + n_2 - 2)} = \frac{n_1 n_2}{n_1 + n_2} \frac{(\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{2.})^2}{s^2}$$

Bemerkung: F-Test mit 2 Gruppen $\hat{=}$ t-Test

Für $I = 2$ Gruppen ist $\bar{X}_{..} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^2 \sum_{j=1}^{n_i} X_{ij} = \frac{n_1}{n_1+n_2} \bar{X}_{1.} + \frac{n_2}{n_1+n_2} \bar{X}_{2.}$

und somit

$$\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{..} = \frac{n_2}{n_1+n_2} (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{2.}), \quad \bar{X}_{2.} - \bar{X}_{..} = \frac{n_1}{n_1+n_2} (\bar{X}_{2.} - \bar{X}_{1.}), \quad \text{d.h.}$$

$$SS_{\text{zw}} = n_1 (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{..})^2 + n_2 (\bar{X}_{2.} - \bar{X}_{..})^2 = \frac{n_1 n_2}{n_1 + n_2} (\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{2.})^2.$$

Weiter ist

$$SS_{\text{innerh}} = \sum_{j=1}^{n_1} (X_{1j} - \bar{X}_{1.})^2 + \sum_{j=1}^{n_2} (X_{2j} - \bar{X}_{2.})^2 = (n_1 + n_2 - 2) s^2$$

$$(s^2 = \frac{n_1-1}{n_1+n_2-2} s_1^2 + \frac{n_2-1}{n_1+n_2-2} s_2^2 \text{ ist die gepoolte Stichprobenvarianz})$$

Insgesamt:

$$F = \frac{SS_{\text{zw}}/1}{SS_{\text{innerh}}/(n_1 + n_2 - 2)} = \frac{(\bar{X}_{1.} - \bar{X}_{2.})^2}{s^2 \left(\frac{1}{n_1} + \frac{1}{n_2} \right)} = T^2$$

Inhalt

- 1 **Einfaktorielle Varianzanalyse und F -Test**
 - **Exkurs: Varianzanalyse mit R**
- 2 Über paarweise Vergleiche und multiples Testen
 - Exkurs: Bonferroni-Holm-Methode
- 3 Problematisch: „Aufhören, wenn es gut aussieht“
- 4 Exkurs: Kruskal-Wallis-Test

Berechnung der Signifikanz mit R

Wie muss man q wählen, damit $\mathbb{P}(F \leq q) = 0.95$ für Fisher(6,63)-verteiltes F ?

```
> qf(0.95, df1=6, df2=63)
[1] 2.246408
```

Berechnung der Signifikanz mit R

Wie muss man q wählen, damit $\mathbb{P}(F \leq q) = 0.95$ für Fisher(6,63)-verteiltes F ?

```
> qf(0.95, df1=6, df2=63)
[1] 2.246408
```

p -Wert-Berechnung: Wie wahrscheinlich ist es, dass eine Fisher(3,20)-verteilte Zufallsgröße einen Wert ≥ 13.57 annimmt?

```
> pf(13.57, df1=3, df2=20, lower.tail=FALSE)
[1] 4.66169e-05
```

Varianzanalyse komplett in R

Die Text-Datei gerinnung.txt enthält eine Spalte "bgz" mit den Blutgerinnungszeiten und eine Spalte "beh" mit der Behandlung (A,B,C,D).

```
> rat<-read.table("gerinnung.txt",header=TRUE)
> rat.aov <- aov(bgz~beh,data=rat)
> summary(rat.aov)
```

	Df	Sum Sq	Mean Sq	F value	Pr(>F)
beh	3	228	76.0	13.571	4.658e-05 ***
Residuals	20	112	5.6		

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

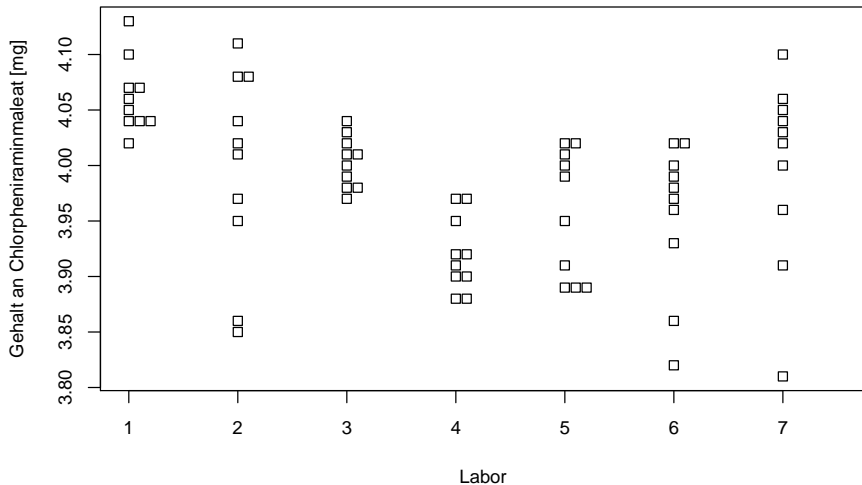
Ein weiteres Beispiel

7 verschiedene Labors haben jeweils 10 Messungen des Chlorpheniraminmaleat-Gehalts von Medikamentenproben vorgenommen.

Die Daten liegen in der Datei `chlorpheniraminmaleat.txt` als Tabelle vor:

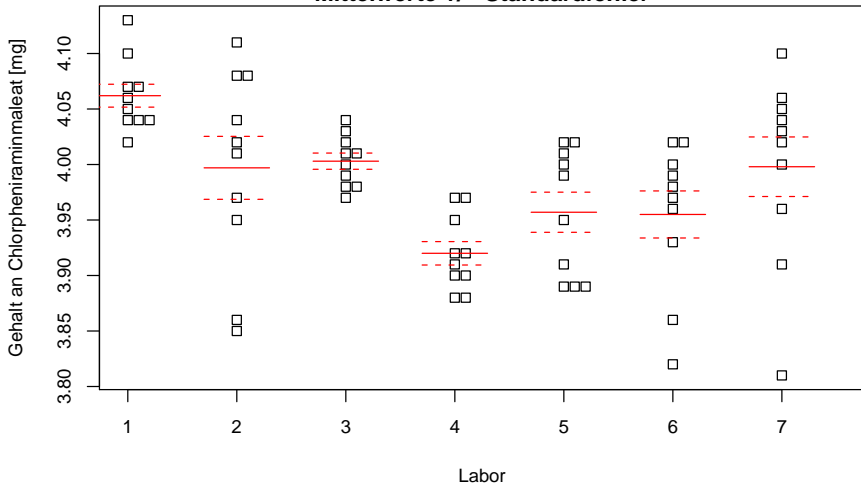
```
Gehalt Labor
1 4.13 1
2 4.07 1
3 4.04 1
4 4.07 1
5 4.05 1
6 4.04 1
7 4.02 1
8 4.06 1
9 4.1 1
10 4.04 1
11 3.86 2
12 3.85 2
13 4.08 2
14 4.11 2
15 4.08 2
16 4.01 2
17 4.02 2
18 4.04 2
...
```

7 verschiedene Labors haben jeweils 10 Messungen des Chlorpheniraminmaleat-Gehalts von Medikamentenproben vorgenommen:



Daten aus R.D. Kirchhoefer, Semiautomated method for the analysis of chlorpheniramine maleate tablets: collaborative study, *J. Assoc. Off. Anal. Chem.* 62(6):1197-1201 (1979),
zitiert nach John A. Rice, *Mathematical statistics and data analysis*, 2nd ed., Wadsworth, 1995

7 verschiedene Labors haben jeweils 10 Messungen des Chlorpheniraminmaleat-Gehalts von Medikamentenproben vorgenommen: Mittelwerte \pm Standardfehler



Daten aus R.D. Kirchhoefer, Semiautomated method for the analysis of chlorpheniramine maleate tablets: collaborative study, *J. Assoc. Off. Anal. Chem.* 62(6):1197-1201 (1979),
zitiert nach John A. Rice, *Mathematical statistics and data analysis*, 2nd ed., Wadsworth, 1995

Beachte: Die Labore sind mit Zahlen nummeriert. Damit R das nicht als numerische Werte sondern als Nummern der Labore auffasst, müssen wir die Variable "Labor" in einen sog. Factor umwandeln:

```
> chlor <- read.table("chlorpheniraminmaleat.txt")
> str(chlor)
'data.frame': 70 obs. of 2 variables:
 $ Gehalt: num 4.13 4.07 4.04 4.07 4.05 4.04 4.02 4.06 4.1 4
 $ Labor : int 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
> chlor$Labor <- as.factor(chlor$Labor)
> str(chlor)
'data.frame': 70 obs. of 2 variables:
 $ Gehalt: num 4.13 4.07 4.04 4.07 4.05 4.04 4.02 4.06 4.1 4
 $ Labor : Factor w/ 7 levels "1","2","3","4",...: 1 1 1 1 1 1
```

Nun können wir die Varianzanalyse durchführen:

```
> chlor.aov <- aov(Gehalt~Labor,data=chlor)
```

```
> summary(chlor.aov)
```

	Df	Sum Sq	Mean Sq	F value	Pr(>F)
Labor	6	0.12474	0.020789	5.6601	9.453e-05 ***
Residuals	63	0.23140	0.003673		

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

Inhalt

- 1 Einfaktorielle Varianzanalyse und F -Test
 - Exkurs: Varianzanalyse mit R
- 2 Über paarweise Vergleiche und multiples Testen
 - Exkurs: Bonferroni-Holm-Methode
- 3 Problematisch: „Aufhören, wenn es gut aussieht“
- 4 Exkurs: Kruskal-Wallis-Test

In vorigem Beispiel:

Sei μ_i der (uns unbekannte, wahre Populations-)Mittelwert der Messungen aus Labor i , für $i = 1, \dots, 7$.

In vorigem Beispiel:

Sei μ_i der (uns unbekannte, wahre Populations-)Mittelwert der Messungen aus Labor i , für $i = 1, \dots, 7$.

Die Varianzanalyse zeigte, dass es signifikante Unterschiede zwischen den Laboren gibt.

In vorigem Beispiel:

Sei μ_i der (uns unbekannte, wahre Populations-)Mittelwert der Messungen aus Labor i , für $i = 1, \dots, 7$.

Die Varianzanalyse zeigte, dass es signifikante Unterschiede zwischen den Laboren gibt.

Aber welche Labore unterscheiden sich signifikant?

In vorigem Beispiel:

Sei μ_i der (uns unbekannte, wahre Populations-)Mittelwert der Messungen aus Labor i , für $i = 1, \dots, 7$.

Die Varianzanalyse zeigte, dass es signifikante Unterschiede zwischen den Laboren gibt.

Aber welche Labore unterscheiden sich signifikant?

Wir könnten dazu für jedes Paar i, j von Labors jeweils einen (zwei-Stichproben-) t -Test durchführen, um die Nullhypothese

$$H_{0,(i,j)} : \mu_i = \mu_j$$

(zu einem vorgegebenen Signifikanzniveau α , sagen wir $\alpha = 5\%$) zu testen.

Welche Labore unterscheiden sich signifikant?

Wert der t -Statistik aus paarweisen Vergleichen mittels t -Tests:

	Lab2	Lab3	Lab4	Lab5	Lab6	Lab7
Lab1	2.154	4.669	9.632	5.046	4.539	2.227
Lab2		-0.205	2.545	1.189	1.186	-0.026
Lab3			6.470	2.359	2.140	0.180
Lab4				-1.768	-1.478	-2.706
Lab5					0.072	-1.268
Lab6						-1.258

Welche Labore unterscheiden sich signifikant?

Wert der t -Statistik aus paarweisen Vergleichen mittels t -Tests:

	Lab2	Lab3	Lab4	Lab5	Lab6	Lab7
Lab1	2.154	4.669	9.632	5.046	4.539	2.227
Lab2		-0.205	2.545	1.189	1.186	-0.026
Lab3			6.470	2.359	2.140	0.180
Lab4				-1.768	-1.478	-2.706
Lab5					0.072	-1.268
Lab6						-1.258

Das 97,5%-Quantil der t -Verteilung mit 18 Freiheitsgraden ist 2.101

Welche Labore unterscheiden sich signifikant?

Wert der t -Statistik aus paarweisen Vergleichen mittels t -Tests:
 [(zweiseitiger) zwei-Stichproben t -Tests mit Annahme gleicher Varianzen]

	Lab2	Lab3	Lab4	Lab5	Lab6	Lab7
Lab1	2.154	4.669	9.632	5.046	4.539	2.227
Lab2		-0.205	2.545	1.189	1.186	-0.026
Lab3			6.470	2.359	2.140	0.180
Lab4				-1.768	-1.478	-2.706
Lab5					0.072	-1.268
Lab6						-1.258

Das 97,5%-Quantil der t -Verteilung mit 18 Freiheitsgraden ist 2.101, also würde für die **rot markierten** Paare (jeweils für sich betrachtet) ein t -Test $H_{0,(i,j)}$ zum Signifikanzniveau 5% ablehnen.

Welche Labore unterscheiden sich signifikant?

Alternative Darstellung:

p -Werte aus paarweisen Vergleichen mittels t -Tests:

Erinnerung:

p -Wert = W'keit (unter der Nullhypothese) einen mindestens so extremen Wert der t -Statistik wie den beobachteten zu erhalten

[Hier: $2(1 - F_{Student(18)}(|t|))$, mit $F_{Student(18)}$ Verteilungsfunktion der Student-Verteilung mit 18 Freiheitsgraden]

Welche Labore unterscheiden sich signifikant?

Alternative Darstellung:

 p -Werte aus paarweisen Vergleichen mittels t -Tests:[(zweiseitiger) zwei-Stichproben t -Tests mit Annahme gleicher Varianzen]

	Lab2	Lab3	Lab4	Lab5	Lab6	Lab7
Lab1	0.04506	0.00019	0.00000	0.00008	0.00025	0.03894
Lab2		0.84000	0.02033	0.24980	0.25103	0.97985
Lab3			0.00000	0.02982	0.04626	0.85929
Lab4				0.09398	0.15662	0.01446
Lab5					0.94356	0.22113
Lab6						0.22459

Erinnerung:

 p -Wert = W'keit (unter der Nullhypothese) einen mindestens so extremen Wert der t -Statistik wie den beobachteten zu erhalten[Hier: $2(1 - F_{Student(18)}(|t|))$, mit $F_{Student(18)}$ Verteilungsfunktion der Student-Verteilung mit 18 Freiheitsgraden]

Problem des multiplen Testens

Wir haben $7 \cdot 6 \cdot \frac{1}{2} = 21$ paarweise Vergleiche; auf dem 5%-Niveau zeigen einige davon Signifikanz an.

Problem des multiplen Testens

Wir haben $7 \cdot 6 \cdot \frac{1}{2} = 21$ paarweise Vergleiche; auf dem 5%-Niveau zeigen einige davon Signifikanz an.

Wenn die Nullhypothese(n) („alles nur Zufallsschwankungen“) stimmt/en, verwirft man im Schnitt bei 5% der Tests die Nullhypothese zu Unrecht.

Problem des multiplen Testens

Wir haben $7 \cdot 6 \cdot \frac{1}{2} = 21$ paarweise Vergleiche; auf dem 5%-Niveau zeigen einige davon Signifikanz an.

Wenn die Nullhypothese(n) („alles nur Zufallsschwankungen“) stimmt/en, verwirft man im Schnitt bei 5% der Tests die Nullhypothese zu Unrecht.

Testet man mehr als 20 mal und gelten jeweils die Nullhypothesen, wird man also im Schnitt mehr als eine Nullhypothese zu Unrecht verwerfen.

Problem des multiplen Testens

Wir haben $7 \cdot 6 \cdot \frac{1}{2} = 21$ paarweise Vergleiche; auf dem 5%-Niveau zeigen einige davon Signifikanz an.

Wenn die Nullhypothese(n) („alles nur Zufallsschwankungen“) stimmt/en, verwirft man im Schnitt bei 5% der Tests die Nullhypothese zu Unrecht.

Testet man mehr als 20 mal und gelten jeweils die Nullhypothesen, wird man also im Schnitt mehr als eine Nullhypothese zu Unrecht verwerfen.

Dieses Phänomen müssen wir bei multiplen Tests berücksichtigen

(und mit entsprechend angepassten Tests bzw. mit korrigierten p -Werten arbeiten).

Eine ganz allgemeine Korrektur für multiples Testen ist die **Bonferroni¹-Methode**:

Wenn m Tests zum *multiplen Signifikanzniveau* $\alpha \in (0, 1)$ durchgeführt werden sollen,

so führe jeden Test für sich zum *lokalen Signifikanzniveau* $\frac{\alpha}{m}$ durch.

¹Carlo Emilio Bonferroni, 1892–1960

Eine ganz allgemeine Korrektur für multiples Testen ist die **Bonferroni¹-Methode**:

Wenn m Tests zum *multiplen Signifikanzniveau* $\alpha \in (0, 1)$ durchgeführt werden sollen,

so führe jeden Test für sich zum *lokalen Signifikanzniveau* $\frac{\alpha}{m}$ durch.

Alternativ bedeutet dies: Multipliziere jeden (individuellen) p -Wert mit der Anzahl m der durchgeführten Tests.

[denn wenn die jeweilige Nullhypothese zutrifft, so ist der p -Wert uniform verteilt in $[0, 1]$]

¹Carlo Emilio Bonferroni, 1892–1960

Eine ganz allgemeine Korrektur für multiples Testen ist die **Bonferroni¹-Methode**:

Wenn m Tests zum *multiplen Signifikanzniveau* $\alpha \in (0, 1)$ durchgeführt werden sollen,

so führe jeden Test für sich zum *lokalen Signifikanzniveau* $\frac{\alpha}{m}$ durch.

Alternativ bedeutet dies: Multipliziere jeden (individuellen) p -Wert mit der Anzahl m der durchgeführten Tests.

[denn wenn die jeweilige Nullhypothese zutrifft, so ist der p -Wert uniform verteilt in $[0, 1]$]

Dann gilt: Die Wahrscheinlichkeit, dass *irgendeine zutreffende* Nullhypothese zu Unrecht ablehnt wird,
beträgt höchstens α .

¹Carlo Emilio Bonferroni, 1892–1960

Labor-Vergleichs-Beispiel mit Bonferroni-Korrektur

Wert der t -Statistik aus paarweisen Vergleichen mittels t -Tests:

	Lab2	Lab3	Lab4	Lab5	Lab6	Lab7
Lab1	2.154	4.669	9.632	5.046	4.539	2.227
Lab2		-0.205	2.545	1.189	1.186	-0.026
Lab3			6.470	2.359	2.140	0.180
Lab4				-1.768	-1.478	-2.706
Lab5					0.072	-1.268
Lab6						-1.258

Labor-Vergleichs-Beispiel mit Bonferroni-Korrektur

Wert der t -Statistik aus paarweisen Vergleichen mittels t -Tests:

	Lab2	Lab3	Lab4	Lab5	Lab6	Lab7
Lab1	2.154	4.669	9.632	5.046	4.539	2.227
Lab2		-0.205	2.545	1.189	1.186	-0.026
Lab3			6.470	2.359	2.140	0.180
Lab4				-1.768	-1.478	-2.706
Lab5					0.072	-1.268
Lab6						-1.258

Betrachte $\alpha = 5\%$. Hier $m = 21$, das $(1 - \frac{1}{2} \frac{\alpha}{m})$ -Quantil
 $(1 - \frac{1}{2} \frac{\alpha}{m} = 0.99881)$ der
 t -Verteilung mit 18 Freiheitsgraden ist 3.532

Labor-Vergleichs-Beispiel mit Bonferroni-Korrektur

Wert der t -Statistik aus paarweisen Vergleichen mittels t -Tests:

	Lab2	Lab3	Lab4	Lab5	Lab6	Lab7
Lab1	2.154	4.669	9.632	5.046	4.539	2.227
Lab2		-0.205	2.545	1.189	1.186	-0.026
Lab3			6.470	2.359	2.140	0.180
Lab4				-1.768	-1.478	-2.706
Lab5					0.072	-1.268
Lab6						-1.258

Betrachte $\alpha = 5\%$. Hier $m = 21$, das $(1 - \frac{1}{2} \frac{\alpha}{m})$ -Quantil

$(1 - \frac{1}{2} \frac{\alpha}{m} = 0.99881)$ der

t -Verteilung mit 18 Freiheitsgraden ist 3.532,

also können wir für die **rot markierten** Paare $H_{0,(i,j)}$ zum multiplen Signifikanzniveau 5% ablehnen.

Labor-Vergleichs-Beispiel mit Bonferroni-Korrektur

Alternativ: $21 \times$ (p -Wert aus paarweisem t -Test)

	Lab2	Lab3	Lab4	Lab5	Lab6	Lab7
Lab1	0.94626	0.00399	0.00000	0.00168	0.00525	0.8177
Lab2		17.64000	0.42693	5.24580	5.27163	20.576
Lab3			0.00000	0.62622	0.97146	18.045
Lab4				1.97358	3.28902	0.3036
Lab5					19.81476	4.6437
Lab6						4.7163

Für die rot markierten Paare ist der korrigierte p -Wert < 0.05 .

Bonferroni-Korrektur: Theoretischer Hintergrund

Sei $\alpha \in (0, 1)$, es seien m Nullhypothesen $H_{0,1}, H_{0,2}, \dots, H_{0,m}$ und m Tests $\mathcal{T}_1, \dots, \mathcal{T}_m$ gegeben mit

$$\mathbb{P}_{H_{0,i}}(\mathcal{T}_i \text{ lehnt } H_{0,i} \text{ ab}) \leq \frac{\alpha}{m}, \quad i = 1, \dots, m$$

(d.h. wenn $H_{0,i}$ [und ggfs. noch irgendwelche anderen $H_{0,j}$] zutrifft, so wird sie von \mathcal{T}_i nur mit W'keit $\leq \alpha/m$ zu Unrecht abgelehnt).

Bonferroni-Korrektur: Theoretischer Hintergrund

Sei $\alpha \in (0, 1)$, es seien m Nullhypothesen $H_{0,1}, H_{0,2}, \dots, H_{0,m}$ und m Tests $\mathcal{T}_1, \dots, \mathcal{T}_m$ gegeben mit

$$\mathbb{P}_{H_{0,i}}(\mathcal{T}_i \text{ lehnt } H_{0,i} \text{ ab}) \leq \frac{\alpha}{m}, \quad i = 1, \dots, m$$

(d.h. wenn $H_{0,i}$ [und ggfs. noch irgendwelche anderen $H_{0,j}$] zutrifft, so wird sie von \mathcal{T}_i nur mit W'keit $\leq \alpha/m$ zu Unrecht abgelehnt).

Eine gewisse Teilmenge $W \subset \{1, 2, \dots, m\}$ der Nullhypothesen sei wahr. Dann ist

$$\begin{aligned} & \mathbb{P}_{\cap_{i \in W} H_{0,i}} \left(\text{es gibt ein } j \in W, \text{ so dass } H_{0,j} \text{ von } \mathcal{T}_j \text{ abgelehnt wird} \right) \\ & \leq \sum_{j \in W} \mathbb{P}_{H_{0,j}}(\mathcal{T}_j \text{ lehnt } H_{0,j} \text{ ab}) \leq \sum_{j \in W} \frac{\alpha}{m} = |W| \frac{\alpha}{m} \leq \alpha. \end{aligned}$$

Nochmal das Ratten-Beispiel: Paarweise Vergleiche (mittels t -Test) für die Blutgerinnungszeiten bei vier verschiedenen Behandlungen, zunächst ohne Korrektur für multiples Testen:

	B	C	D
A	0.0147	0.00024	1.00000
B		0.16689	0.00509
C			0.00010

Nochmal das Ratten-Beispiel: Paarweise Vergleiche (mittels t -Test) für die Blutgerinnungszeiten bei vier verschiedenen Behandlungen, zunächst ohne Korrektur für multiples Testen:

	B	C	D
A	0.0147	0.00024	1.00000
B		0.16689	0.00509
C			0.00010

Nun mit Bonferroni-Korrektur (alle Werte mit $\binom{4}{2} = 6$ multiplizieren):

	B	C	D
A	0.0882	0.00144	6.00000
B		1.00134	0.03054
C			0.00060

Nochmal das Ratten-Beispiel: Paarweise Vergleiche (mittels t -Test) für die Blutgerinnungszeiten bei vier verschiedenen Behandlungen, zunächst ohne Korrektur für multiples Testen:

	B	C	D
A	0.0147	0.00024	1.00000
B		0.16689	0.00509
C			0.00010

Nun mit Bonferroni-Korrektur (alle Werte mit $\binom{4}{2} = 6$ multiplizieren):

	B	C	D
A	0.0882	0.00144	6.00000
B		1.00134	0.03054
C			0.00060

Nach Bonferroni-Korrektur führen folgende Paare von Behandlungen zu jeweils signifikant unterschiedlichen Ergebnissen: A/C, B/D sowie C/D.

Nochmal das Ratten-Beispiel: Paarweise Vergleiche (mittels t -Test) für die Blutgerinnungszeiten bei vier verschiedenen Behandlungen, zunächst ohne Korrektur für multiples Testen:

	B	C	D
A	0.0147	0.00024	1.00000
B		0.16689	0.00509
C			0.00010

Nun mit Bonferroni-Korrektur (alle Werte mit $\binom{4}{2} = 6$ multiplizieren):

	B	C	D
A	0.0882	0.00144	6.00000
B		1.00134	0.03054
C			0.00060

Nach Bonferroni-Korrektur führen folgende Paare von Behandlungen zu jeweils signifikant unterschiedlichen Ergebnissen: A/C, B/D sowie C/D. (Der Bonferroni-korrigierte p -Wert von 6.0 für den Vergleich der Behandlungen A und D ist natürlich nicht als echter p -Wert zu interpretieren.)

Inhalt

- 1 Einfaktorielle Varianzanalyse und F -Test
 - Exkurs: Varianzanalyse mit R
- 2 Über paarweise Vergleiche und multiples Testen
 - Exkurs: Bonferroni-Holm-Methode
- 3 Problematisch: „Aufhören, wenn es gut aussieht“
- 4 Exkurs: Kruskal-Wallis-Test

Die Bonferroni-Methode ist sehr *konservativ*, d.h. um auf der sicheren Seite zu sein, lässt man sich lieber die eine oder andere Signifikanz entgehen.

Die Bonferroni-Methode ist sehr *konservativ*, d.h. um auf der sicheren Seite zu sein, lässt man sich lieber die eine oder andere Signifikanz entgehen.

Eine Verbesserung der Bonferroni-Methode ist die

Bonferroni-Holm-Methode:

Ist m die Anzahl der Tests, so multipliziere den kleinsten p -Wert mit m , den zweitkleinsten mit $m - 1$, den drittkleinsten mit $m - 2$ usw.,

lehne all die Nullhypothesen ab,

deren so korrigierter p -Wert $< \alpha$ ist.

Die Bonferroni-Methode ist sehr *konservativ*, d.h. um auf der sicheren Seite zu sein, lässt man sich lieber die eine oder andere Signifikanz entgehen.

Eine Verbesserung der Bonferroni-Methode ist die

Bonferroni-Holm-Methode:

Ist m die Anzahl der Tests, so multipliziere den kleinsten p -Wert mit m , den zweitkleinsten mit $m - 1$, den drittkleinsten mit $m - 2$ usw.,

lehne all die Nullhypothesen ab,

deren so korrigierter p -Wert $< \alpha$ ist.

Dies ist ein Test aller m Nullhypothesen gleichzeitig zum multiplen Signifikanzniveau α .

Im Ratten-Beispiel:

Unkorrigierte p -Werte (aus paarweisen t -Tests)

	B	C	D
A	0.0147	0.00024	1.00000
B		0.16689	0.00509
C			0.00010

Im Ratten-Beispiel:

Unkorrigierte p -Werte (aus paarweisen t -Tests)

	B	C	D
A	0.0147	0.00024	1.00000
B		0.16689	0.00509
C			0.00010

$0.00010 < 0.00024 < 0.00509 < 0.01470 < 0.16689 < 1.00000$

Im Ratten-Beispiel:

Unkorrigierte p -Werte (aus paarweisen t -Tests)

	B	C	D
A	0.0147	0.00024	1.00000
B		0.16689	0.00509
C			0.00010

$$0.00010 < 0.00024 < 0.00509 < 0.01470 < 0.16689 < 1.00000$$

p -Werte nach Bonferroni-Holm-Korrektur

	B	C	D
A	$0.0147 \cdot 3 = 0.0441$	$0.00024 \cdot 5 = 0.0012$	$1.0 \cdot 1 = 1.0$
B		$0.16689 \cdot 2 = 0.33378$	$0.00509 \cdot 4 = 0.02036$
C			$0.0001 \cdot 6 = 0.0006$

Im Ratten-Beispiel:

Unkorrigierte p -Werte (aus paarweisen t -Tests)

	B	C	D
A	0.0147	0.00024	1.00000
B		0.16689	0.00509
C			0.00010

$$0.00010 < 0.00024 < 0.00509 < 0.01470 < 0.16689 < 1.00000$$

p -Werte nach Bonferroni-Holm-Korrektur

	B	C	D
A	$0.0147 \cdot 3 = 0.0441$	$0.00024 \cdot 5 = 0.0012$	$1.0 \cdot 1 = 1.0$
B		$0.16689 \cdot 2 = 0.33378$	$0.00509 \cdot 4 = 0.02036$
C			$0.0001 \cdot 6 = 0.0006$

Wir sehen: Nun sind auf multiplen 5%-Niveau die Paare **A/B**, **A/C**, **B/C** und **C/D** signifikant verschieden.

Übrigens:

In R gibt es den Befehl `p.adjust`, der p -Werte für multiples Testen korrigiert und dabei defaultmäßig die Bonferroni-Holm-Korrektur verwendet:

```
> pwerte <- c(0.01470, 0.00024, 0.16689, 1.00000,
+ 0.00509, 0.00010)
> pwerte
[1] 0.01470 0.00024 0.16689 1.00000 0.00509 0.00010

> p.adjust(pwerte)
[1] 0.04410 0.00120 0.33378 1.00000 0.02036 0.00060

> p.adjust(pwerte, method="bonferroni")
[1] 0.08820 0.00144 1.00000 1.00000 0.03054 0.00060
```

Übrigens, 2:

Für paarweise t -Tests gibt es ebenfalls eine R-Funktion, die per default die Bonferroni-Holm-Korrektur verwendet:

```
> pairwise.t.test(rat$bgz, rat$beh,  
+                 pool.sd=FALSE, var.equal=TRUE)
```

Pairwise comparisons using t tests with non-pooled SD

```
data:  rat$bgz and rat$beh
```

	A	B	C
B	0.04410	-	-
C	0.00121	0.33378	-
D	1.00000	0.02036	0.00059

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

Übrigens, $2\frac{1}{2}$:

Wenn man keine p -Wert-Korrektur wünscht, kann man sie im R-Befehl `pairwise.t.test` mit dem Zusatzparameter `p.adjust.method='none'` explizit ausschalten.

```
> pairwise.t.test(rat$bgz, rat$beh,  
+ pool.sd=FALSE, var.equal=TRUE, p.adjust.method="none")
```

Pairwise comparisons using t tests with non-pooled SD

data: rat\$bgz and rat\$beh

	A	B	C
B	0.01470	-	-
C	0.00024	0.16689	-
D	1.00000	0.00509	9.9e-05

P value adjustment method: none

Bonferroni-Holm-Korrektur: Theoretischer Hintergrund

Gegeben m Nullhypothesen $H_{0,1}, H_{0,2}, \dots, H_{0,m}$
und m Tests $\mathcal{T}_1, \dots, \mathcal{T}_m$, P_i sei der p -Wert aus dem i -ten Test

Bonferroni-Holm-Korrektur: Theoretischer Hintergrund

Gegeben m Nullhypothesen $H_{0,1}, H_{0,2}, \dots, H_{0,m}$
und m Tests $\mathcal{T}_1, \dots, \mathcal{T}_m$, P_i sei der p -Wert aus dem i -ten Test
(\mathcal{T}_i ist ein gültiger Test für $H_{0,i}$, d.h. $\mathbb{P}_{H_{0,i}}(P_i \leq u) \leq u$ für $u \in [0, 1]$).

Seien

$$P_{(1)} < P_{(2)} < \dots < P_{(m)}$$

die der Größe nach sortierten p -Werte und
 $H_{0,(1)}, H_{0,(2)}, \dots, H_{0,(m)}$ die entsprechend umsortierten
Hypothesen, $\alpha \in (0, 1)$.

Bonferroni-Holm-Korrektur: Theoretischer Hintergrund

Gegeben m Nullhypothesen $H_{0,1}, H_{0,2}, \dots, H_{0,m}$
und m Tests $\mathcal{T}_1, \dots, \mathcal{T}_m$, P_i sei der p -Wert aus dem i -ten Test
(\mathcal{T}_i ist ein gültiger Test für $H_{0,i}$, d.h. $\mathbb{P}_{H_{0,i}}(P_i \leq u) \leq u$ für $u \in [0, 1]$).

Seien

$$P_{(1)} < P_{(2)} < \dots < P_{(m)}$$

die der Größe nach sortierten p -Werte und
 $H_{0,(1)}, H_{0,(2)}, \dots, H_{0,(m)}$ die entsprechend umsortierte
Hypothesen, $\alpha \in (0, 1)$.

Wenn

$$mP_{(1)}, (m-1)P_{(2)}, \dots, (m-\ell-1)P_{(\ell)} < \alpha \leq (m-\ell)P_{(\ell+1)}$$

gilt, so lehne $H_{0,(1)}, H_{0,(2)}, \dots, H_{0,(\ell)}$ (zum multiplen Niveau α ab)
(und behalte $H_{0,(\ell+1)}, \dots, H_{0,(m)}$ bei).

Bonferroni-Holm-Korrektur: Theoretischer Hintergrund

Sei $W \subset \{1, \dots, m\}$ (mit $|W| = k$, sagen wir) und die Nullhypothesen $H_{0,i}$, $i \in W$ seien wahr.

Es gilt $\bigcap_{i \in W} \{P_i > \frac{\alpha}{k}\} \subset \{P_{(m-(k-1))} > \frac{\alpha}{k}\}$

Bonferroni-Holm-Korrektur: Theoretischer Hintergrund

Sei $W \subset \{1, \dots, m\}$ (mit $|W| = k$, sagen wir) und die Nullhypothesen $H_{0,i}$, $i \in W$ seien wahr.

Es gilt $\bigcap_{i \in W} \{P_i > \frac{\alpha}{k}\} \subset \{P_{(m-(k-1))} > \frac{\alpha}{k}\}$,

insbesondere stoppt das Verfahren dann in Schritt $\ell \leq m - k + 1$ und alle $H_{0,i}$, $i \in W$ werden akzeptiert.

Bonferroni-Holm-Korrektur: Theoretischer Hintergrund

Sei $W \subset \{1, \dots, m\}$ (mit $|W| = k$, sagen wir) und die Nullhypothesen $H_{0,i}$, $i \in W$ seien wahr.

Es gilt $\bigcap_{i \in W} \{P_i > \frac{\alpha}{k}\} \subset \{P_{(m-(k-1))} > \frac{\alpha}{k}\}$,

insbesondere stoppt das Verfahren dann in Schritt $\ell \leq m - k + 1$ und alle $H_{0,i}$, $i \in W$ werden akzeptiert.

Weiter ist

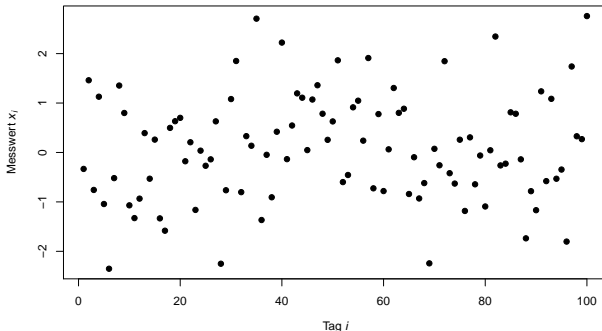
$$\begin{aligned} \mathbb{P}_{\cap_{i \in W} H_{0,i}} \left(\bigcap_{i \in W} \{P_i > \frac{\alpha}{k}\} \right) &= 1 - \mathbb{P}_{\cap_{i \in W} H_{0,i}} \left(\bigcup_{i \in W} \{P_i \leq \frac{\alpha}{k}\} \right) \\ &\geq 1 - \sum_{i \in W} \mathbb{P}_{H_{0,i}} (P_i \leq \frac{\alpha}{k}) \geq 1 - \sum_{i \in W} \frac{\alpha}{k} = 1 - \alpha. \end{aligned}$$

Inhalt

- 1 Einfaktorielle Varianzanalyse und F -Test
 - Exkurs: Varianzanalyse mit R
- 2 Über paarweise Vergleiche und multiples Testen
 - Exkurs: Bonferroni-Holm-Methode
- 3 **Problematisch: „Aufhören, wenn es gut aussieht“**
- 4 Exkurs: Kruskal-Wallis-Test

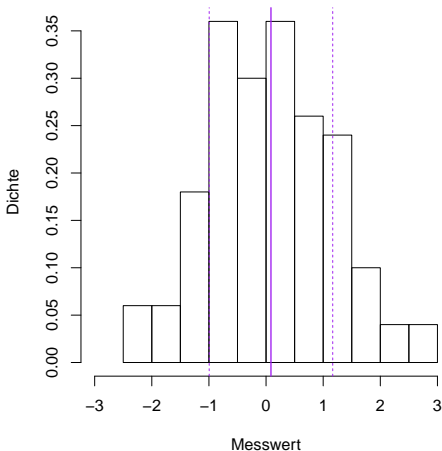
Ein simuliertes Experiment

Ein Versuch werde an $n = 100$ aufeinanderfolgenden Tagen unabhängig unter identischen Bedingungen wiederholt, $x_i =$ Messergebnis am i -ten Tag



(unter der Nullhypothese $\mu = 0$ simulierte Daten, d.h. es gibt in Wirklichkeit keinen Effekt)

Ein simuliertes Experiment



$n = 100$, $\bar{x} = 0.086$, $s/\sqrt{n} = 0.108$, $t = 0.794$, p -Wert ist 0.43
(zweiseitiger t -Test)

„Aufhören, wenn es gut aussieht“

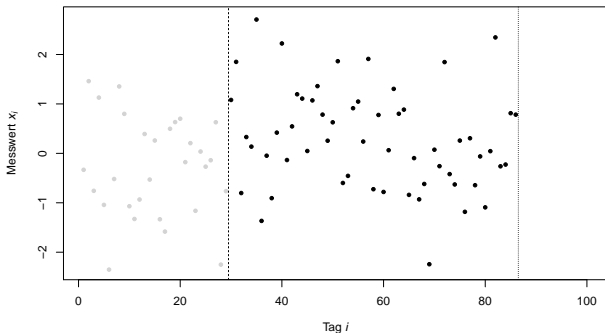
Der Experimentator überlegt am Tag 86:

Der Monat erste war noch eine Übungs- und Kalibrierungsphase,

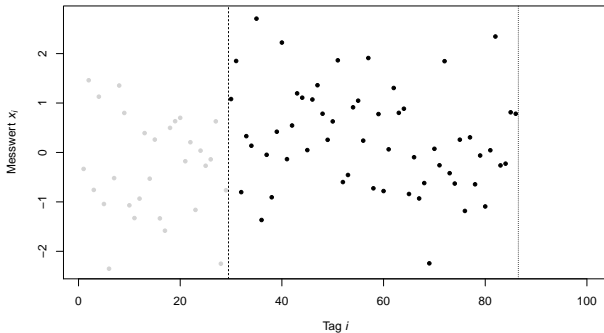
ich lasse einmal die ersten 29 Beobachtungen weg und schaue, was ich dann bis jetzt so habe (57 Beobachtungen)

„Aufhören, wenn es gut aussieht“

Der Experimentator überlegt am Tag 86:
Der Monat erste war noch eine Übungs- und
Kalibrierungsphase,
ich lasse einmal die ersten 29 Beobachtungen weg und schaue,
was ich dann bis jetzt so habe (57 Beobachtungen)

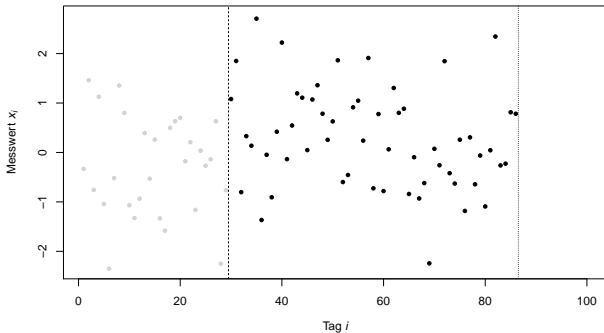


„Aufhören, wenn es gut aussieht“



Mit den $n = 57$ Messwerten $x_{30}, x_{31}, \dots, x_{85}, x_{86}$ ergibt sich $\bar{x} = 0.293$, $s = 1.021$, $s/\sqrt{n} = 0.135$, $t = 2.167$, p -Wert ist 0.035 (zweiseitiger t -Test)

„Aufhören, wenn es gut aussieht“

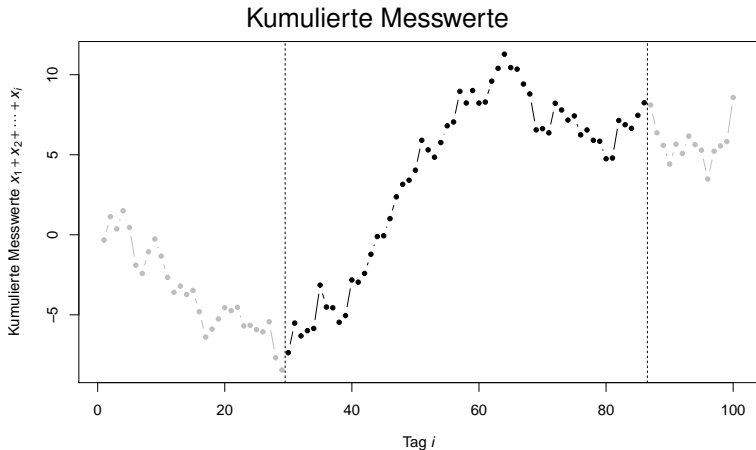


Mit den $n = 57$ Messwerten $x_{30}, x_{31}, \dots, x_{85}, x_{86}$ ergibt sich $\bar{x} = 0.293$, $s = 1.021$, $s/\sqrt{n} = 0.135$, $t = 2.167$, p -Wert ist 0.035 (zweiseitiger t -Test)

Demnach: Wir sehen scheinbar eine signifikante Abweichung von der 0?

Was ist hier passiert?

„Aufhören, wenn es gut aussieht!“



Problem des multiplen Testens

Wenn wir den Beginn und die Länge der „richtigen“ Versuchsreihe nicht im vorhinein festlegen, haben wir ein multiples Testproblem vorliegen:

Problem des multiplen Testens

Wenn wir den Beginn und die Länge der „richtigen“ Versuchsreihe nicht im vorhinein festlegen, haben wir ein multiples Testproblem vorliegen:

Angenommen, an jedem Tag $i = 50, 51, \dots, 100$ geht der Experimentator die $i - 50 + 1$ möglichen Messreihen

$$X_1, X_2, \dots, X_{i-1}, X_i$$

$$X_2, X_3, \dots, X_{i-1}, X_i$$

$$\vdots$$

$$X_{i-50+1}, X_{i-50+2} \dots, X_{i-1}, X_i$$

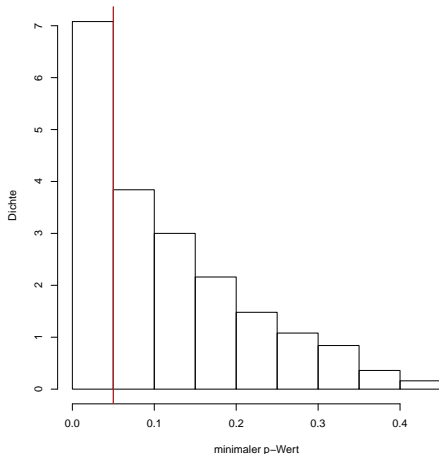
der Länge ≥ 50 , die mit dem heutigen Tag enden, durch und führt mit jeder davon einen (zweiseitigen ein-Stichproben) t -Test zur Nullhypothese $\mu = 0$ aus.

Problem des multiplen Testens

Dann wurden insgesamt $1 + 2 + \dots + 51 = \frac{51 \cdot 52}{2} = 1326$ Tests ausgeführt. Wie wahrscheinlich ist es, dass mindestens einer einen p -Wert < 0.05 liefert?

Problem des multiplen Testens

Dann wurden insgesamt $1 + 2 + \dots + 51 = \frac{51 \cdot 52}{2} = 1326$ Tests ausgeführt. Wie wahrscheinlich ist es, dass mindestens einer einen p -Wert < 0.05 liefert?



500 simulierte Versuchsreihen

W'keit, dass mindestens einer der Tests anschlägt ≈ 0.35 .

Inhalt

- 1 Einfaktorielle Varianzanalyse und F -Test
 - Exkurs: Varianzanalyse mit R
- 2 Über paarweise Vergleiche und multiples Testen
 - Exkurs: Bonferroni-Holm-Methode
- 3 Problematisch: „Aufhören, wenn es gut aussieht“
- 4 Exkurs: Kruskal-Wallis-Test

Die einfaktorielle Varianzanalyse basiert auf der Annahme, dass die gemessenen Werte unabhängig und normalverteilt sind. Die Mittelwerte $\mu_1, \mu_2, \dots, \mu_m$ können verschieden sein (das herauszufinden ist Ziel des Tests), aber die Varianzen innerhalb der verschiedenen Gruppen müssen gleich sein.

Die einfaktorielle Varianzanalyse basiert auf der Annahme, dass die gemessenen Werte unabhängig und normalverteilt sind. Die Mittelwerte $\mu_1, \mu_2, \dots, \mu_m$ können verschieden sein (das herauszufinden ist Ziel des Tests), aber die Varianzen innerhalb der verschiedenen Gruppen müssen gleich sein.

In Formeln: Ist X_{ij} die j -te Messung in der i -ten Gruppe, so muss gelten

$$X_{ij} = \mu_i + \varepsilon_{ij},$$

wobei alle ε_{ij} unabhängig $\mathcal{N}(0, \sigma^2)$ -verteilt sind, mit demselben σ^2 für alle Gruppen!

Die einfaktorielle Varianzanalyse basiert auf der Annahme, dass die gemessenen Werte unabhängig und normalverteilt sind. Die Mittelwerte $\mu_1, \mu_2, \dots, \mu_m$ können verschieden sein (das herauszufinden ist Ziel des Tests), aber die Varianzen innerhalb der verschiedenen Gruppen müssen gleich sein.

In Formeln: Ist X_{ij} die j -te Messung in der i -ten Gruppe, so muss gelten

$$X_{ij} = \mu_i + \varepsilon_{ij},$$

wobei alle ε_{ij} unabhängig $\mathcal{N}(0, \sigma^2)$ -verteilt sind, mit demselben σ^2 für alle Gruppen!

Die zu testende Nullhypothese ist $\mu_1 = \mu_2 = \dots = \mu_m$.

Nicht jede Abweichung von der Normalverteilung stellt ein Problem dar.

Nicht jede Abweichung von der Normalverteilung stellt ein Problem dar.

Die Anova ist aber nicht robust gegenüber Ausreißern bzw. Verteilungen, die seltene extrem große Werte liefern.

Nicht jede Abweichung von der Normalverteilung stellt ein Problem dar.

Die Anova ist aber nicht robust gegenüber Ausreißern bzw. Verteilungen, die seltene extrem große Werte liefern.

In diesem Fall kann man den **Kruskal-Wallis-Test** verwenden, der wie der Wilcoxon-Test die *Ränge* statt der tatsächlichen Werte verwendet. Es handelt sich also um einen *nicht-parameterischen Test*, d.h. es wird keine bestimmte Wahrscheinlichkeitsverteilung vorausgesetzt.

Nicht jede Abweichung von der Normalverteilung stellt ein Problem dar.

Die Anova ist aber nicht robust gegenüber Ausreißern bzw. Verteilungen, die seltene extrem große Werte liefern.

In diesem Fall kann man den **Kruskal-Wallis-Test** verwenden, der wie der Wilcoxon-Test die *Ränge* statt der tatsächlichen Werte verwendet. Es handelt sich also um einen *nicht-parameterischen Test*, d.h. es wird keine bestimmte Wahrscheinlichkeitsverteilung vorausgesetzt.

Nullhypothese des Kruskal-Wallis-Tests: alle Werte X_{ij} kommen aus derselben Verteilung, unabhängig von der Gruppe.

Nicht jede Abweichung von der Normalverteilung stellt ein Problem dar.

Die Anova ist aber nicht robust gegenüber Ausreißern bzw. Verteilungen, die seltene extrem große Werte liefern.

In diesem Fall kann man den **Kruskal-Wallis-Test** verwenden, der wie der Wilcoxon-Test die *Ränge* statt der tatsächlichen Werte verwendet. Es handelt sich also um einen *nicht-parameterischen Test*, d.h. es wird keine bestimmte Wahrscheinlichkeitsverteilung vorausgesetzt.

Nullhypothese des Kruskal-Wallis-Tests: alle Werte X_{ij} kommen aus derselben Verteilung, unabhängig von der Gruppe.

Grundvoraussetzung ist auch beim Kruskal-Wallis-Test, dass die Werte unabhängig voneinander sind.

- Sei R_{ij} der Rang von X_{ij} innerhalb der Gesamtstichprobe.

- Sei R_{ij} der Rang von X_{ij} innerhalb der Gesamtstichprobe.
- Sei

$$\bar{R}_{i.} = \frac{1}{n_i} \sum_{j=1}^{n_i} R_{ij}$$

der durchschnittliche Rang in Gruppe i , wobei n_i die Anzahl der Messungen in Gruppe i ist.

- Sei R_{ij} der Rang von X_{ij} innerhalb der Gesamtstichprobe.
- Sei

$$\bar{R}_i = \frac{1}{n_i} \sum_{j=1}^{n_i} R_{ij}$$

der durchschnittliche Rang in Gruppe i , wobei n_i die Anzahl der Messungen in Gruppe i ist.

- Der mittlere Rang der Gesamtstichprobe ist

$$\bar{R}_{..} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^I \sum_{j=1}^{n_i} R_{ij} = \frac{n+1}{2},$$

wobei I die Anzahl der Gruppen ist und n der Umfang der Gesamtstichprobe.

- Sei R_{ij} der Rang von X_{ij} innerhalb der Gesamtstichprobe.
- Sei

$$\bar{R}_i = \frac{1}{n_i} \sum_{j=1}^{n_i} R_{ij}$$

der durchschnittliche Rang in Gruppe i , wobei n_i die Anzahl der Messungen in Gruppe i ist.

- Der mittlere Rang der Gesamtstichprobe ist

$$\bar{R}_{..} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^I \sum_{j=1}^{n_i} R_{ij} = \frac{n+1}{2},$$

wobei I die Anzahl der Gruppen ist und n der Umfang der Gesamtstichprobe.

- Unter der Nullhypothese haben die mittleren Ränge der Gruppen denselben Erwartungswert $\bar{R}_{..}$.

- Die Abweichung von dieser Erwartung kann man messen mit der Teststatistik

$$S = \sum_{i=1}^I n_i \cdot (\bar{R}_i - \bar{R}_{..})^2.$$

- Die Abweichung von dieser Erwartung kann man messen mit der Teststatistik

$$S = \sum_{i=1}^I n_i \cdot (\bar{R}_i - \bar{R}_{..})^2.$$

- Um aus S einen p -Wert zu erhalten, muss man die Verteilung von S unter der Nullhypothese kennen. Diese kann man für verschiedene I und n_i in Tabellen finden.

- Die Abweichung von dieser Erwartung kann man messen mit der Teststatistik

$$S = \sum_{i=1}^I n_i \cdot (\bar{R}_i - \bar{R}_{..})^2.$$

- Um aus S einen p -Wert zu erhalten, muss man die Verteilung von S unter der Nullhypothese kennen. Diese kann man für verschiedene I und n_i in Tabellen finden.
- Für $I \geq 3$ und $n_i \geq 5$ sowie $I > 3$ und $n_i \geq 4$ kann man ausnutzen, dass die folgende Skalierung K von S approximativ χ^2 -verteilt ist mit $I - 1$ Freiheitsgraden:

$$K = \frac{12}{n \cdot (n+1)} S = \frac{12}{n \cdot (n+1)} \cdot \left(\sum_{i=1}^I n_i \cdot \bar{R}_i^2 \right) - 3 \cdot (n+1)$$

Kruskal-Wallis-Test mit R

```
> kruskal.test(bgz~beh,data=rat)
```

```
Kruskal-Wallis rank sum test
```

```
data:  bgz by beh
```

```
Kruskal-Wallis chi-squared = 17.0154, df = 3,  
p-value = 0.0007016
```

```
> kruskal.test(Gehalt~Labor,data=chlor)
```

```
Kruskal-Wallis rank sum test
```

```
data:  Gehalt by Labor
```

```
Kruskal-Wallis chi-squared = 29.606, df = 6,  
p-value = 4.67e-05
```