Selección de predictores y mejor modelo lineal múltiple: subset selection, ridge regression, lasso regression y dimension reduction

Joaquín Amat Rodrigo j.amatrodrigo@gmail.com

Diciembre 2016

Tabla de contenidos

Introducción	3
Estimaciones del test error	4
Mallow's (Cp)	4
AIC	5
BIC	5
R²-ajustado	5
Validation and Cross-Validation	6
Subset Selection	7
Best Subset Selection	7
Forward Stepwise Selection	8
Backward Stepwise Selection	8
Hibrid (double) Stepwise Selection	9
Shrinkage/regularization methods	
Ridge regression	10
Lasso	11
Comparación entre Lasso y Ridge regression	11
Selección del tunning parameter λ	11
Dimension reduction methods	12
Principal Components Regression PCR	12
Partial Least Square PLS	13
Ejemplos con R	14
Best Subset Selection	14
Forward and Backward Stepwise Selection	19
Validation set v K-Cross-Validation	21

Simple validation set	21
k-Cross-Validation	25
Ridge regression	29
Lasso	33
Principal Component regression PCR	36
Comparación entre métodos	38
Ejemplo: Caso de estudio	38
Apuntes varios (miscellaneous)	46
Comparación de métodos	46
Bibliografía	60

Introducción

Lecturas previas recomendadas:

- Introducción a la Regresión Lineal Múltiple
- Validación de modelos de regresión: Cross-validation, OneLeaveOut, Bootstrap

Definiciones:

El *bias* o sesgo de un modelo estadístico es el error que se introduce al intentar explicar la relación existente entre variables del mundo real, que suele ser extremadamente complicada, mediante un modelo matemático mucho más simple. El *bias* de un modelo es independiente de los datos empleados para crearlo, depende únicamente del tipo de modelo utilizado para intentar explicar la relación entre variables.

La varianza de un modelo estadístico se define como la variación que tiene un modelo dependiendo de las observaciones que se empleen para ajustarlo (*training data*).

Los modelos de regresión lineal múltiples suelen, a modo general, ajustarse mediante regresión por mínimos cuadrados. Existen dos aspectos principales a tener en cuenta a la hora de emplear este método de ajuste:

Precisión de predicción: Si la relación existente entre los predictores y la variable dependiente es aproximadamente lineal, el método de mínimos cuadrados tendrá un *bias* pequeño. Si además, el número de observaciones con las que se ajusta el modelo es mucho mayor que el número de predictores (n>>p), las estimaciones obtenidas por mínimos cuadrados tienden a tener poca varianza. Cumpliéndose ambas condiciones, un modelo lineal múltiple generado mediante mínimos cuadrados tendrá una buena capacidad de predicción (un *test error rate* bajo). A medida que el número de observaciones deja de ser mucho mayor que el número de predictores, la varianza aumenta, hasta llegar al punto en que, si p>n, la varianza es infinita y por lo tanto el método de mínimos cuadrados no debe utilizarse.

Interpretabilidad del modelo: Cuantos más predictores se introduzcan en un modelo, más compleja se hace su interpretación. Por esta razón, es conveniente limitar el modelo a aquellos predictores que tengan una influencia importante sobre la variable respuesta estudiada, excluyendo aquellos que son irrelevantes y que añaden complejidad innecesaria. El método de regresión por mínimos cuadrados difícilmente obtendrá estimaciones de coeficientes que sean exactamente o, por lo que tenderá a considerar útiles todos los predictores.

Así pues, cuando se dispone de pocas observaciones o muchos predictores, es conveniente emplear un método de regresión que permita excluir predictores irrelevantes o, mejor dicho, identificar los más relevantes. A este proceso se le conoce como *feature selection* o *variable selection* y 3 de los métodos más empleados son: *subset selection*, *shrinkage/regularization* y *dimension reduction*. Cabe destacar que todos estos métodos reducen la varianza de las estimaciones pero siguen siendo modelos lineales.

Estimaciones del test error

Cuando se quiere elegir el mejor de entre un conjunto de modelos, es necesaria una medida que permita compararlos. Algunas medidas de bondad de ajuste de un modelo son:

- La Suma de Cuadrados Residuales (*Residual Sum of Squares RSS*) y *R*²: ambos para modelos por mínimos cuadrados.
- Deviance: para modelos que no emplean mínimos cuadrados, como por ejemplo la regresión logística.

Estos estadísticos miden el *training error* y por lo tanto solo se pueden emplear para comparar modelos que tienen el mismo número de predictores, ya que por definición, cuantos más predictores se introducen en un modelo, menor es su *training error*. Sin embargo, lo que realmente permite cuantificar cómo de útil es un modelo no es el *training error* si no el *test error*, por lo que es esta última medida en la que hay que basarse para elegir entre modelos con diferente número de predictores. Generalmente, al hablar de *test error* se hace referencia al *test mean square error* (*test-MSE*), que equivale al *test Residual Sum of Squares* dividido por el número de observaciones $MSE = \frac{RSS}{n}$.

Existen dos tipos de aproximaciones para estimar el test error:

- Estimación indirecta del *test error* a partir de un ajuste hecho sobre el *training error* que compense el *bias* por *overfitting*: C_p , AIC, BIC y $R_{ajustado}^2$.
- Estimación directa del test error mediante validation set o cross-validation.

Mallow's (Cp)

El estadístico C_p introduce una penalización (en sentido creciente) de $2d \hat{\sigma}^2$ al training-RSS con el objetivo de compensar el hecho de que, a medida que se introducen más predictores, el training-RSS estima a la baja el test-RSS. Cuanto menor es el valor de C_p , mejor el modelo.

$$C_p = \frac{1}{n} (RSS + 2d \,\hat{\sigma}^2)$$

Siendo d el número de predictores y $\hat{\sigma}^2$ la estimación de la varianza del error ϵ .

Dado que requiere estimar $\hat{\sigma}^2$, este método no es aplicable si el número de predictores es mayor que el número de observaciones. Tampoco es recomendable si el número de predictores se aproxima al de observaciones.

AIC

El estadístico Akaike Information Criterion (AIC) se puede aplicar a una gran cantidad de modelos ajustados mediante maximum likelihood (mínimos cuadrados es un caso particular de maximum likelihood). Para regresión lineal por mínimos cuadrados, el valor de AIC es proporcional al de C_p por lo que ambos llevan a la selección del mismo modelo.

$$AIC = \frac{1}{n \, \hat{\sigma}^2} (RSS + 2d \, \hat{\sigma}^2)$$

BIC

El método *Bayesian Point of View (BIC)* para modelos de mínimos cuadrados se define como:

$$C_p = \frac{1}{n}(RSS + \log(n)d\,\hat{\sigma}^2)$$

A diferencia de C_p , en BIC la penalización está determinada por log(n), siendo n el número de observaciones. Esto implica que, cuando n > 7, el método BIC introduce mayores penalizaciones, tendiendo a seleccionar modelos con menos predictores que los seleccionados por C_p (y también que AIC).

R²-ajustado

El valor de R^2 se define como el porcentaje de varianza de la variable respuesta explicada por el modelo respecto del total de varianza observada. En los modelos múltiples, cuantos más predictores se incluyan en el modelo, mayor es el valor de R^2 , ya que, por poco que sea, cada predictor va a explicar una parte de la varianza observada. La idea detrás de $R^2_{ajustado}$ es que, una vez que los predictores correctos se han incluido en el modelo, la varianza extra que se consigue explicar añadiendo más predictores no compensa la penalización.

$$R_{ajustado}^{2} = 1 - \frac{RSS}{TSS}x \frac{n-1}{n-k-1} = R^{2} - (1-R^{2}) \frac{n-1}{n-k-1} = 1 - \frac{RSS/df_{e}}{TSS/df_{f}}$$

Al contrario que C_p , AIC y BIC, cuanto mayor sea el valor de $R^2_{ajustado}$, mejor el modelo. $R^2_{ajustado}$ no requiere de la estimación de $\hat{\sigma}^2$ por lo que se puede emplear cuando el número de predictores supera al número de observaciones. $R^2_{ajustado}$ no es generalizable a modelos no lineales.

Ninguno de los métodos mencionados anteriormente, a excepción de $R_{ajustado}^2$, se debe utilizar cuando el número de predictores se aproxima o supera al número de observaciones, ya que requieren de la estimación de $\hat{\sigma}^2$ y está no es precisa es este tipo de situaciones.

Validation and Cross-Validation

Mediante Simple Validation y Cross-Validation se puede estimar el test error de cada modelo y seleccionar aquel para el que sea menor. La ventaja de este método frente a los anteriormente descritos es que se trata de una estimación directa que requiere de menos asunciones. Al no ser necesaria una estimación de la varianza residual, ni conocer el número de predictores, se puede aplicar en un rango mayor de modelos. Dado que en la actualidad no suponen un problema computacional, en el libro ISLR consideran este método superior a los anteriores.

One standard error rule

La estimación de *test error* de cada modelo tiene asociado un error estándar. La norma de *one-standar-error* recomienda elegir como mejor modelo aquel que contenga menos predictores y cuya estimación de *test error* no se aleje más de 1 error estándar del modelo con menor *test error*. La idea es que si varios modelos tienen semejantes valores de *test error*, es decir, son aproximadamente igual de buenos, se debe escoger el más simple de ellos (principio de parsimonia).

Subset Selection

Los métodos conocidos como *subset selection* tienen la finalidad de identificar y seleccionar, de entre todos los predictores disponibles, aquellos que están más relacionados con la variable respuesta y así crear el mejor modelo. Dentro de este grupo se diferencian: *best subset selection* y *stepwise selection* (*forward*, *backward* e *hybrid*). Para un mismo conjunto de datos, no todos tienen por qué converger en un mismo modelo final.

El esquema general de los métodos de subset selection consiste en:

- 1. Crear un conjunto de modelos, todos los posibles (*best subset*) o bien un conjunto considerable de ellos (*stepwise*), mediante diferentes combinaciones de los predictores disponibles.
- 2. Para cada posible tamaño de modelo (1 predictor, 2 predictores...) se selecciona el mejor basándose en el *training error*, normalmente el *RSS*.
- 3. Los modelos finalistas de cada tamaño se comparan entre ellos para identificar el mejor basándose en la estimación del test error (cross-validation error, C_p , AIC, BIC o $R_{ajustado}^2$).

Best Subset Selection

El proceso de *Best Subset Selection* consiste en evaluar todos los posibles modelos que se pueden crear por combinación de los predictores disponibles. El algoritmo a seguir es el siguiente:

- 1. Se genera lo que se conoce como modelo nulo (M_0) , que es el modelo sin ningún predictor.
- 2. Se generan todos los posibles modelos que contienen un único predictor y se selecciona el que tiene menor *Residual Sum of Squares (RSS)* o mayor R^2 . Al modelo seleccionado se denomina (M_1) .
- 3. Se repite el paso anterior para modelos con dos predictores y así sucesivamente hasta llegar al modelo con todos los predictores (M_k) .
- 4. De entre los mejores modelos seleccionados para cada número de predictores $(M_0, M_1, M_2,...,M_k)$ se identifica el mejor modelo, esta vez empleando *cross-validation error*, C_p , AIC, BIC o $R_{ajustado}^2$.

A pesar de que este método explora todas las posibilidades, tiene dos limitaciones fundamentales:

- Requerimientos computacionales: Se requiere calcular 2^p modelos distintos, lo que lo hace inviable para más de 40 predictores.
- Problemas de *overfitting* y varianza: Al generarse tantos modelos, por simple azar se pueden encontrar buenos resultados. En los vídeos de *ISLR* no lo recomiendan si hay más de 10 predictores.

Forward Stepwise Selection

Es una alternativa computacionalmente más eficiente que *Best Subset Selection* en la que no se evalúan todas las posibles combinaciones de predictores sino un subconjunto de las mismas. El proceso se inicia generando el modelo nulo (M_0) sin predictores. A continuación se generan todos los posibles modelos que se pueden crear introduciendo un predictor más al modelo nulo. De entre todos estos modelos con 1 predictor se selecciona el mejor basándose en *Residual Sum of Squares (RSS)* o R^2 , al modelo elegido se denomina M_1 . Se repite el paso anterior pero esta vez partiendo del último modelo seleccionado y así sucesivamente hasta llegar al modelo con todos los predictores. De entre los mejores modelos seleccionados para cada número de predictores $(M_0, M_1, M_2,...,M_k)$ se identifica el mejor, esta vez empleando *crossvalidation error*, C_p , AIC, BIC o $R_{ajustado}^2$.

Al crear modelos anidados, en los que el modelo k se construye a partir del modelo k-1, el método forward stepwise selection no garantiza que se seleccione el mejor modelo de entre todos los posibles ya que no se evalúan todas las posibles combinaciones. Sin embargo, suele llegar a modelos muy optimizados consiguiendo un buen rendimiento computacional y evitando el overfitting. Forward stepwise selection puede emplearse incluso cuando el número de predictores es mayor que el de observaciones.

Backward Stepwise Selection

El concepto es equivalente al de *forward stepwise selection* pero en este caso iniciando el proceso a partir del modelo que contiene todos los posibles predictores, *full model*. En cada iteración se generan todos los modelos que se pueden crear eliminando un único predictor a la vez y se selecciona el que tiene menor *Residual Sum of Squares (RSS)* o mayor R^2 . El proceso se repite hasta llegar al modelo nulo sin predictores. De entre los mejores modelos seleccionados para cada número de predictores $(M_0, M_1, M_2,...,M_k)$ se identifica el mejor, esta vez empleando *cross-validation error*, C_p , AIC, BIC o $R^2_{ajustado}$. *Backward stepwise selection* permite evaluar cada variable en presencia de las otras, lo que es una ventaja frente a *forward stepwise selection*. Sin embargo, dado que el método se inicia con el modelo que contiene todos los predictores, si la regresión es por mínimos cuadrados, no se puede aplicar *backward stepwise selection* cuando el número de predictores es mayor que el número de observaciones.

Hibrid (double) Stepwise Selection

Este método se inicia al igual que el *forward* pero, tras cada nueva incorporación, se realiza un test de extracción de predictores no útiles (como en el *backward*). Este método se aproxima más al *Best Subset Selection* pero sin caer en limitaciones computacionales.

Shrinkage/regularization methods

Los métodos de *subset selection* descritos anteriormente emplean mínimos cuadrados para ajustar un modelo lineal que contiene únicamente un subconjunto de predictores. Otra alternativa, conocida como *shrinkage* o *regularization*, consiste en ajustar el modelo incluyendo todos los predictores pero empleando un método que fuerce a que las estimaciones de los coeficientes de regresión tiendan a cero, es decir, que tienda a minimizar la influencia de los predictores menos importantes. Dos de los métodos más empleados son:

- *Ridge regression*: aproxima a cero los coeficientes de los predictores pero sin llegar a excluir ninguno.
- Lasso: aproxima a cero los coeficientes, llegando a excluir predictores.

Ambos métodos están especialmente indicados para situaciones en las que hay un mayor número de predictores que de observaciones.

La magnitud de los coeficientes de correlación de los predictores de un modelo lineal depende de la escala en que se mida cada predictor. El *data set* diamonds del paquete ggplot2 contiene información sobre el precio (*price*), peso (*carat*) y tamaño (*depth*) de diamantes. Supóngase que se quiere generar un modelo lineal múltiple que prediga el precio en función del peso y tamaño, siendo las unidades dólares, gramos y milímetros respectivamente.

```
require(ggplot2)
data("diamonds")
coef(lm(price ~ carat + depth, data = diamonds))
```

```
## (Intercept) carat depth
## 4045.3332 7765.1407 -102.1653
```

Acorde al modelo, por cada unidad que se incrementa el peso de un diamante, manteniéndose constante el tamaño, el precio aumenta en promedio 7765.1407 dólares. Si en lugar de medir el peso en gramos se hace en miligramos, el resultado obtenido es el siguiente:

Esta vez, por cada unidad que se incrementa el peso de un diamante, manteniéndose constante el tamaño, el precio aumenta en promedio 7.7651407 dólares. Esto pone de manifiesto que la magnitud de los coeficientes de correlación no puede emplearse para comparar la importancia que tienen los predictores en el modelo si estos se miden en distinta escala. Para poder considerar que, cuanto más próximo a cero es el coeficiente de regresión de un predictor, menor su influencia sobre la variable respuesta en comparación al resto, es necesario estandarizar todos los predictores antes de ajustar el modelo. La función scale(center = TRUE, scale = TRUE) permite hacerlo. Los métodos de ridge regression y Lasso requieren una estandarización previa de los predictores.

Ridge regression

Ridge regression es similar al ajuste por mínimos cuadrados en cuanto que ambos tratan de minimizar el Residual Sum of Squares (RSS). La diferencia reside en que ridge regression incorpora un término llamado shrinkage penalty que fuerza a que los coeficientes de los predictores tiendan a cero. El efecto de esta penalización está controlada por el parámetro λ . Cuando $\lambda = 0$ la penalización es nula y los resultados son equivalentes a los obtenidos por mínimos cuadrados, cuando $\lambda = \infty$ todos los coeficientes son cero, lo que equivale al modelo sin ningún predictor (modelo nulo).

La principal ventaja del ajuste por *ridge regression* frente al ajuste por mínimos cuadrados es la reducción de varianza. Por lo general, en situaciones en las que la relación entre la variable respuesta y los predictores es aproximadamente lineal, las estimaciones por mínimos cuadrados tienen poco *bias* pero aún pueden sufrir alta varianza (pequeños cambios en los datos de entrenamiento tienen mucho impacto en el modelo resultante). Este problema se acentúa conforme el número de predictores introducido en el modelo se aproxima al número de observaciones de entrenamiento, llegando al punto en que, si p > n, no es posible ajustar por mínimos cuadrados. Empleando un valor adecuado de λ , identificado mediante *crossvalidation*, el método de *ridge regression* es capaz de reducir varianza sin apenas aumentar el *bias*, consiguiendo así un menor error total.

La limitación del método de ajuste por *ridge regression* en comparación a los métodos de *subset selection* es que el modelo final va a incluir todos los predictores. Esto es así porque, si bien la penalización empleada fuerza a que los coeficientes tiendan a cero, nunca llegan a ser exactamente cero (solo si $\lambda = \infty$). Este método consigue minimizar la influencia sobre el modelo de los predictores menos relacionados con la variable respuesta, pero en el modelo final van a seguir apareciendo. Aunque esto no supone un problema para la precisión del modelo, sí lo es para su interpretación.

Lasso

El método *lasso* es una alternativa al ajuste por *ridge regression* que permite superar su principal desventaja, la incapacidad de excluir predictores del modelo. El método *lasso*, al igual que *ridge regression*, fuerza a que las estimaciones de los coeficientes de los predictores tiendan a cero. La diferencia es que *lasso* sí es capaz de fijar algunos de ellos exactamente a cero, lo que permite además de reducir la varianza, realizar selección de predictores. Como resultado, el método *lasso* tiende a generar modelos más fáciles de interpretar que los obtenidos mediante *ridge regression*. A esto se le conoce como *sparse modeling*.

Comparación entre Lasso y Ridge regression

La superioridad de un método sobre el otro depende del escenario en el que se apliquen, siendo en ocasiones muy similares. Por lo general, cuando solo un pequeño número de predictores de entre todos los incluidos tienen coeficientes estandarizados sustanciales y el resto tienen valores muy pequeños o iguales a cero, *lasso* genera mejores modelos. Si por el contrario, todos los predictores incluidos tienen coeficientes diferentes a cero y aproximadamente de la misma magnitud, *ridge regression* tiende a funcionar mejor.

Selección del tunning parameter λ

La precisión del modelo obtenido mediante *lasso* o *ridge regression* depende de la elección del valor λ empleado, ya que determina el grado de penalización. Mediante *Cross-Validation* es posible identificar cual es el valor de λ más adecuado. Para ello se selecciona un rango de valores de λ y se estima el *cross-validation error* resultante para cada uno, finalmente se selecciona el valor de λ para el que el error es menor y se ajusta de nuevo el modelo, esta vez empleando todas las observaciones.

Dimension reduction methods

Los métodos anteriormente descritos controlan la varianza, bien empleando únicamente un subconjunto de predictores o bien haciendo que los coeficientes de regresión tiendan a cero. En ambos casos se emplean las variables originales sin ser modificadas o como máximo habiendo sido estandarizadas.

Las técnicas conocidas como *dimension reduction* crean un número reducido de nuevas variables (componentes) a partir de combinaciones lineales de las variables originales y con ellas se ajusta el modelo. De este modo se consigue generar modelos con menor número de predictores pero que abarcan casi la misma información que la que aportan todas las variables originales. Existen diferentes aproximaciones para lograr este fin, dos de las más utilizadas son: *Principal Components (PCA)* y *Partial Least Square (PLS)*.

Por lo general, ambos métodos tienen buenos resultados en aquellos casos en los que los predictores están altamente correlacionados. Cuando esto ocurre, con pocas componentes principales se puede capturar la mayor parte de la varianza de los predictores así como la relación con la variable respuesta. Es importante tener en cuenta que, aunque permiten generar modelos que contienen un número menor de predictores, no se trata de un método de selección de variables, ya que las nuevas variables (componentes) son combinaciones lineales de todos los predictores originales.

Dado que no dejan de ser un ajuste lineale por mínimos cuadrados que emplean componentes principales como predictores, para que sean válidos se tienen que cumplir las condiciones requeridas para la regresión por mínimos cuadrados.

A continuación se describen de forma muy superficial los métodos *PCR* y *PLS*. Para información más detallada sobre reducción de dimensionalidad consultar Análisis de Componentes Principales (Principal Component Analysis, PCA).

Principal Components Regression PCR

Principal Components Regression consiste en ajustar un modelo de regresión lineal mediante mínimos cuadrados empleando como predictores las componentes generadas a partir de un Principal Component Analysis (PCA). De esta forma, con un número reducido de componentes se puede explicar la mayor parte de la varianza.

Algunas definiciones que permiten entender mejor PCA y PCR:

- Las *principal components* se crean como combinación lineal de las variables originales.
- El vector de la primera componente principal (*first principal component*) define la línea más próxima a todos los puntos.
- La dirección del vector de la primera componente es aquella en la que las observaciones tienen mayor varianza.
- Proyectar un punto en una línea o un plano consiste en encontrar la localización de dicha línea o plano más próxima al punto.
- La segunda componente principal es la combinación lineal de las variables que explica mayor varianza después de la primera componente y que no está correlacionada con esta última. La condición de no correlación entre componentes principales equivale a decir que las direcciones de las componentes son perpendiculares u ortogonales.
- Cuando el número de componentes es igual al número de predictores originales, el resultado de *Principal Components Regression* es equivalente al de regresión por mínimos cuadrados.
- El número óptimo de componentes principales se puede elegir mediante *cross-validation*.
- Cuando se realiza *PCR* hay que estandarizar los predictores antes de calcular las *PCA*, de lo contrario, las variables que se miden en una escala mayor o las que presenten mayor varianza tendrán más peso. Si todos los predictores se miden con la misma escala y presentan la misma varianza, entonces no es necesaria la estandarización.

Partial Least Square PLS

El método *Partial Least Squares (PLS)* es muy similar al *PCR* en cuanto que ambos emplean las componentes principales resultantes de un análisis *PCA* como predictores. La diferencia reside en que, mientras *PCR* ignora la variable respuesta *Y* para determinar las combinaciones lineales, *PLS* busca aquellas que, además de explicar la varianza observada, predicen *Y* lo mejor posible. Puede considerarse como una versión *supervised* de *PCR*. En el libro *ISL* no mencionan ninguna ventaja específica de PLS frente a PCA o viceversa.

Ejemplos con R

Best Subset Selection

En este ejemplo se emplea el set de datos Hitters del paquete ISLR que contiene 19 variables con información técnica sobre jugadores de béisbol. El objetivo es encontrar el modelo que permita predecir con mayor precisión el salario de un jugador.

```
library(ISLR)
data("Hitters")
names(Hitters)
   [1] "AtBat"
                     "Hits"
                                               "Runs"
                                                            "RBI"
                                  "HmRun"
   [6] "Walks"
                                  "CAtBat"
                                               "CHits"
                                                            "CHmRun"
##
                     "Years"
## [11] "CRuns"
                     "CRBI"
                                  "CWalks"
                                               "League"
                                                            "Division"
## [16] "PutOuts"
                     "Assists"
                                               "Salary"
                                  "Errors"
                                                            "NewLeague"
```

```
str(Hitters)
```

```
322 obs. of 20 variables:
  'data.frame':
##
   $ AtBat
               : int 293 315 479 496 321 594 185 298 323 401 ...
   $ Hits
               : int 66 81 130 141 87 169 37 73 81 92 ...
##
##
   $ HmRun
               : int 1 7 18 20 10 4 1 0 6 17 ...
    $ Runs
               : int 30 24 66 65 39 74 23 24 26 49 ...
##
               : int 29 38 72 78 42 51 8 24 32 66 ...
##
    $ RBI
   $ Walks
               : int 14 39 76 37 30 35 21 7 8 65 ...
##
               : int 1 14 3 11 2 11 2 3 2 13 ...
##
   $ Years
               : int 293 3449 1624 5628 396 4408 214 509 341 5206 ...
##
   $ CAtBat
               : int 66 835 457 1575 101 1133 42 108 86 1332 ...
    $ CHits
##
##
   $ CHmRun
               : int 1 69 63 225 12 19 1 0 6 253 ...
               : int 30 321 224 828 48 501 30 41 32 784 ...
   $ CRuns
##
##
   $ CRBI
               : int
                      29 414 266 838 46 336 9 37 34 890 ...
                      14 375 263 354 33 194 24 12 8 866 ...
    $ CWalks
               : int
##
               : Factor w/ 2 levels "A", "N": 1 2 1 2 2 1 2 1 2 1 ...
   $ League
##
   $ Division : Factor w/ 2 levels "E","W": 1 2 2 1 1 2 1 2 2 1 ...
##
              : int 446 632 880 200 805 282 76 121 143 0 ...
##
   $ PutOuts
   $ Assists
               : int
                     33 43 82 11 40 421 127 283 290 0 ...
##
   $ Errors
               : int 20 10 14 3 4 25 7 9 19 0 ...
##
               : num NA 475 480 500 91.5 750 70 100 75 1100 ...
##
   $ Salary
   $ NewLeague: Factor w/ 2 levels "A", "N": 1 2 1 2 2 1 1 1 2 1 ...
##
```

```
1 - (sum(complete.cases(Hitters))/nrow(Hitters))
```

```
## [1] 0.1832298
```

El *dataset* contiene aproximadamente un 18% de observaciones a las que les falta al menos una variable (*missing value*). Existen técnicas para manejar *missing values* pero en este caso simplemente se van a excluir los registros que no estén completos.

```
datos <- na.omit(Hitters)
dim(datos)</pre>
```

```
## [1] 263 20
```

El número de observaciones supera en más de 10 veces al número de predictores. Esto es importante a la hora de elegir el método con el que se va a ajustar el modelo. Como se ha descrito previamente, si el número de predictores se aproxima o supera al de observaciones, la regresión por mínimos cuadrados no es adecuada.

La función regsubsets() del paquete leaps realiza best subset selection de modelos ajustados mediante regresión lineal por mínimos cuadrados. En primer lugar identifica el mejor modelo de cada tamaño (mejor modelo con 1 predictor, mejor modelo con 2 predictores...), entendiendo por mejor modelo aquel que tiene menor RSS.

```
require(leaps)
mejores_modelos <- regsubsets(Salary ~ ., data = datos, nvmax = 19)
# El argumento nvmax determina el tamaño máximo de los modelos a
# inspeccionar. Si se quiere realizar best subset selection evaluando todos
# los posibles modelos, nvmax tiene que ser igual al número de variables
# disponibles</pre>
```

La función summary() aplicada a un objeto regsubsets() devuelve una tabla en la que se muestra, para cada posible tamaño de modelo, cual es el mejor. El nombre de la fila indica el tamaño del modelo (el número de predictores que contiene). El "*" indica qué variables se han incluido. Por ejemplo, el mejor modelo formado por dos predictores incorpora las variables *Hits* y *CRBI*.

```
## Subset selection object
## Call: regsubsets.formula(Salary ~ ., data = datos, nvmax = 19)
   19 Variables (and intercept)
                 Forced in Forced out
##
## AtBat
                      FALSE
                                   FALSE
## Hits
                      FALSE
                                   FALSE
## HmRun
                      FALSE
                                   FALSE
                      FALSE
                                   FALSE
## Runs
## RBI
                      FALSE
                                   FALSE
## Walks
                      FALSE
                                   FALSE
## Years
                      FALSE
                                   FALSE
## CAtBat
                      FALSE
                                   FALSE
## CHits
                      FALSE
                                   FALSE
## CHmRun
                      FALSE
                                   FALSE
## CRuns
                      FALSE
                                   FALSE
## CRBI
                      FALSE
                                   FALSE
## CWalks
                      FALSE
                                   FALSE
## LeagueN
                      FALSE
                                   FALSE
## DivisionW
                      FALSE
                                   FALSE
## PutOuts
                      FALSE
                                   FALSE
## Assists
                      FALSE
                                   FALSE
## Errors
                      FALSE
                                   FALSE
                      FALSE
## NewLeagueN
                                   FALSE
## 1 subsets of each size up to 19
## Selection Algorithm: exhaustive
##
                AtBat Hits HmRun Runs RBI Walks Years CAtBat CHits CHmRun CRuns
## 1
       (1)
                .. ..
                       "*"
                              .. ..
                                       "
                                                        "
                                                         "
                                                               .. ..
                                                                               .. ..
                                                                                        .. ..
## 2
         1)
                .. ..
                                       "
                                                11
                                                        "
                                                         "
                                                               .. ..
                                                                        "
                                                                               . .
## 3
       (1)
                .. ..
                              .. ..
                                     11
                                       11
                                                "
                                                        .. ..
                                                               .. ..
                                                                               11 11
         1
## 4
            )
                "*"
                       " * "
                              .. ..
                                       "
                                                        .. ..
                                                               .. ..
                                                                               .. ..
## 5
       (1)
                               "
                                                        .. ..
                                                               .. ..
                                                                               .. ..
                "*"
                       " * "
                                       11
         1)
## 6
                .. ..
                              .. ..
                                                        .. ..
                                                                        " * "
                                                                               "*"
                       " * "
                                                               " * "
## 7
       ( 1
            )
                              .. ..
                                                        .. ..
                                                                               "*"
                "*"
                       "*"
                                                                                        "*"
         1
## 8
            )
                "*"
                                                               "*"
                                                                                        "*"
       (1)
## 9
                               "
                                     .. ..
                                                        .. ..
                                                               "*"
                                                                               ......
                "*"
                                                                                        "*"
## 10
        ( 1
                              .. ..
                                                        "*"
                                                                               .. ..
                "*"
          1
## 11
                "*"
                              11 11
                                     "*"
                                                        .. ..
                                                               "*"
                                                                          11
                                                                               .......
                                                                                        "*"
        (1
## 12
                                                                               1
                "*"
                       " * "
                              .. ..
                                                        .. ..
                                                               "*"
                                                                                        "*"
## 13
        (
                                                                               .. ..
                              "*"
                                                        .. ..
                                                               "*"
                                                                                        "*"
                "*"
## 14
          1
        (
                "*"
                       11 * II
                              11 * II
                                     11 * 11
                                                        .. ..
                                                               "*"
                                                                        "*"
                                                                               .. ..
                                                                                        "*"
## 15
        ( 1
                                                                               .. ..
                                                                                        "*"
                       "*"
                              "*"
                                                               "*"
                                                                        "*"
          1
                "*"
## 16
        (
                "*"
                              "*"
                                     "*"
                                                "*"
                                                        .......
                                                               "*"
                                                                        "*"
                                                                                        "*"
                       " * "
                                           "*"
## 17
           1
        (
                              "*"
                                                        "*"
                                                               "*"
                                                                        "*"
                                                                                        "*"
        (1
                "*"
## 18
```

summary(mejores_modelos)

```
"*" "*"
                                                                                              "*"
                 "*"
                                                                                    "*"
## 19
         (1)
##
                       CWalks LeagueN DivisionW PutOuts Assists Errors NewLeagueN
                 CRBI
                          "
                                 .. ..
                                           11 11
                                                                              .....
## 1
        (1)
                                           .. ..
                                                                                       .. ..
                        ......
                                 .......
                                                         .. ..
                                                                   .. ..
                                                                              .. ..
## 2
          1)
                 "*"
                        .. ..
                                 .. ..
                                            .. ..
                                                         " * "
                                                                              .. ..
                 "*"
## 3
        (1)
                        .. ..
                                 .. ..
                                           "*"
                                                                   .. ..
                 "*"
                                                         11 * II
## 4
          1)
                 "*"
                                           "*"
                                                         "*"
##
   5
          1
                                           "*"
                                                         "*"
                 "*"
          1)
## 6
                                            "*"
                                                         "*"
## 7
          1
                        "*"
                                            "*"
##
   8
          1
                                           "*"
                                                         "*"
                                                                   .. ..
                                                                              .. ..
   9
        (1)
##
                                                                              .. ..
                 "*"
                        "*"
                                            "*"
                                                         "*"
                                                                   " * "
         (1
## 10
                                 "*"
                                           "*"
                                                         "*"
                                                                   "*"
                                                                              11 11
                                                                                          11
## 11
           1
                 "*"
                        11 * 11
                                 "*"
                                           "*"
                                                         "*"
                                                                   "*"
           1
                 "*"
## 12
                                                                   "*"
                        "*"
                                 "*"
                                           "*"
                                                         "*"
                                                                              "*"
                 "*"
## 13
           1
           1
                 "*"
                                 "*"
                                           "*"
                                                         11 * II
                                                                   "*"
                                                                              "*"
   14
##
                                                                   "*"
                                                                              "*"
                 "*"
                                 "*"
                                           "*"
                                                         "*"
         (1
## 15
                                 "*"
                                           "*"
                                                         "*"
                                                                   "*"
           1
##
   16
                 "*"
                                 " * "
                                            "*"
                                                                   "*"
                                                                              "*"
           1
   17
##
                                 "*"
                                           "*"
                                                                   "*"
                                                                              "*"
                                                                                       "*"
   18
           1
##
                                            "*"
                                                         "*"
                                                                    "*"
                                                                              "*"
                                                                                       "*"
                                 "*"
## 19
         (1
```

Una vez identificado el mejor modelo de cada tamaño, se tiene que escoger el mejor de entre todos ellos. La función regsubsets() también devuelve los valores de R^2 , RSS, $R^2_{ajustado}$, Cp y BIC.

```
names(summary(mejores_modelos))
## [1] "which" "rsq" "rss" "adjr2" "cp" "bic" "outmat" "obj"

summary(mejores_modelos)$adjr2

## [1] 0.3188503 0.4208024 0.4450753 0.4672734 0.4808971 0.4972001 0.5007849
## [8] 0.5137083 0.5180572 0.5222606 0.5225706 0.5217245 0.5206736 0.5195431
## [15] 0.5178661 0.5162219 0.5144464 0.5126097 0.5106270
```

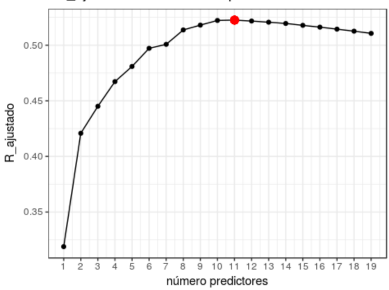
```
# se identifica que modelo tiene el valor máximo de R ajustado
which.max(summary(mejores_modelos)$adjr2)
```

[1] 11

El modelo que ocupa la posición 11 es el que mayor $R_{ajustado}^2$ alcanza. Dado que las posiciones en la tabla creada por regsubsets() se corresponden con el número de predictores, el mejor modelo es el que contiene 11 predictores.

Una representación gráfica del estadístico escogido para comparar los modelos, en este caso $R^2_{ajustado}$, frente al número de predictores permite evaluar la evolución de la precisión del modelo en función del tamaño y si la mejora es sustancial.





Para conocer cuáles son los coeficientes del mejor modelo y su estimación:

```
coef(object = mejores_modelos, id = 11)
##
    (Intercept)
                        AtBat
                                       Hits
                                                   Walks
                                                                CAtBat
##
    135.7512195
                                 6.9236994
                                               5.6202755
                                                            -0.1389914
                   -2.1277482
##
          CRuns
                         CRBI
                                     CWalks
                                                 LeagueN
                                                             DivisionW
##
      1.4553310
                    0.7852528
                                -0.8228559
                                              43.1116152 -111.1460252
##
        PutOuts
                      Assists
##
      0.2894087
                    0.2688277
```

Si bien el modelo con mayor $R_{ajustado}^2$ es el formado por 11 predictores, la mejora conseguida a partir de 6 predictores es mínima:

```
summary(mejores_modelos)$adjr2[11]
## [1] 0.5225706
```

```
summary(mejores_modelos)$adjr2[6]
```

```
## [1] 0.4972001
```

Acorde al principio de parsimonia, el modelo que se debe seleccionar como adecuado es el formado por entre 6 y 8 predictores.

Forward and Backward Stepwise Selection

Del mismo modo que se realiza best subset selection, con la función regsubsets() se puede realizar stepwise selection en ambos sentidos (forward o backward) indicándolo en el argumento method.

Backward

```
## [1] 11
```

coef(object = mejores_modelos_backward, 11) (Intercept) Walks ## AtBat Hits CAtBat ## 135.7512195 -2.1277482 6.9236994 5.6202755 -0.1389914 ## **CRuns** CRBI CWalks LeagueN DivisionW 1.4553310 0.7852528 -0.8228559 43.1116152 -111.1460252 ## ## PutOuts Assists ## 0.2894087 0.2688277

Forward

```
mejores_modelos_forward <- regsubsets(Salary ~ ., data = datos, nvmax = 19,
    method = "forward")
# se identifica el valor máximo de R ajustado
which.max(summary(mejores_modelos_forward)$adjr2)</pre>
```

[1] 11

```
coef(object = mejores_modelos_forward, 11)
##
    (Intercept)
                        AtBat
                                      Hits
                                                   Walks
                                                                CAtBat
                                 6.9236994
##
    135.7512195
                   -2.1277482
                                               5.6202755
                                                            -0.1389914
                                    CWalks
                                                 LeagueN
                                                             DivisionW
##
          CRuns
                         CRBI
                   0.7852528
                                              43.1116152 -111.1460252
##
      1.4553310
                                -0.8228559
##
        PutOuts
                      Assists
##
      0.2894087
                   0.2688277
```

Ambos métodos (*backward* y *forward*) identifican como mejor modelo el formado por los mismos 11 predictores.

Validation set y K-Cross-Validation

Simple validation set

El primer paso del método *validation set* requiere dividir aleatoriamente las observaciones disponibles en *training set* y *test set*. En \mathbb{R} se pueden conseguir una división aleatoria empleando índices aleatorios.

```
set.seed(1)
datos <- na.omit(Hitters)
# Se emplean como training aproximadamente 2/3 de las observaciones. Se seleccionan
# indices aleatorios que forman el training dataset
train <- sample(x = 1:263, size = 180, replace = FALSE)
# Los restantes forman el test dataset</pre>
```

Empleando el *training dataset* se identifica el mejor modelo para cada posible tamaño. En este paso pueden estudiarse todas las posibles combinaciones de predictores (*best subset selection*) o solo parte de ellos (*stepwise selection*).

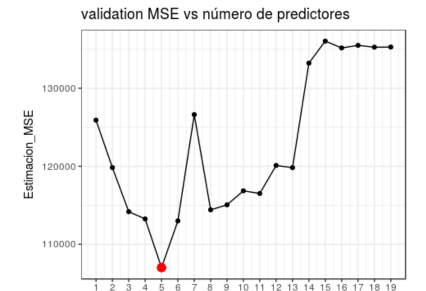
Como resultado del proceso de evaluación de <u>regsubsets()</u> se han seleccionado 19 modelos, el mejor para cada tamaño. Para poder compararlos se procede a estimar el *validation test error* empleando las observaciones que se han excluido del *training* y que se han designado como *test*.

```
# Se genera un vector que almacenará el test-error de cada modelo validation_error <- rep(NA, 19)

# No existe una función predefinida para obtener el validation-test-error,
# se tiene que programar. Para facilitar el proceso es conveniente trabajar
# con matrices. Los valores de los predictores de cada observación se
# almacenan en forma de matriz. La función model.matrix() devuelve una
# matriz formada con los predictores indicados en la fórmula e introduce
# para todas las observaciones un intercept con valor 1, así al multiplicar
# por los coeficientes se obtiene el valor de la predicción (producto matricial).
```

```
test matrix <- model.matrix(Salary ~ ., data = datos[-train, ])</pre>
# Para cada uno de los modelos almacenados en la variable mejores modelos:
for (i in 1:19) {
    # Se extraen los coeficientes del modelo
    coeficientes <- coef(object = mejores_modelos, id = i)</pre>
    # Se identifican los predictores que forman el modelo y se extraen de la
    # matriz modelo
    predictores <- test_matrix[, names(coeficientes)]</pre>
    # Se obtienen las predicciones mediante el producto matricial de los
    # predictores extraídos y los coeficientes del modelo
    predicciones <- predictores %*% coeficientes</pre>
    # Finalmente se calcula la estimación del test error como el promedio de los
    # residuos al cuadrado (MSE)
    validation error[i] <- mean((datos$Salary[-train] - predicciones)^2)</pre>
}
which.min(validation error)
```

[1] 5



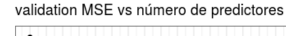
El modelo con menor *validation test error* es el que contiene 5 predictores. Se puede considerar que 5 es el número de predictores que debe contener el modelo para alcanzar la mayor precisión predictiva. Por último, una vez identificada la cantidad de predictores que debe contener el modelo y para obtener las estimaciones de los coeficientes de la forma más precisa posible, se vuelven a ajustar los posibles modelos con 5 predictores empleando todas las observaciones (*training* + *test*). Es importante volver a seleccionar el mejor de entre los modelos con 5 predictores ya que al incluir nuevas observaciones puede que esos 5 predictores no sean los mismos que los seleccionados previamente con el *training dataset*.

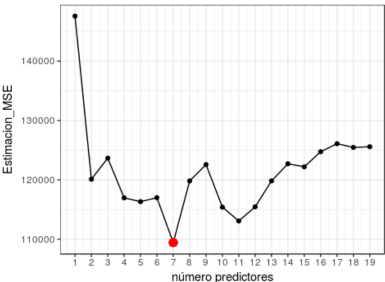
número predictores

```
## (Intercept) AtBat Hits CRBI DivisionW
## 97.7684116 -1.4401428 7.1753197 0.6882079 -129.7319386
## PutOuts
## 0.2905164
```

A pesar de que la validación simple es un método muy sencillo, tiene el inconveniente de sufrir mucha varianza. Los resultados pueden variar mucho dependiendo de cómo se repartan las observaciones entre *tranining set* y *test set*. Por ejemplo, si se establece <code>set.seed(1388)</code>, el reparto generado da como resultado que el mejor modelo es el formado por 7 predictores.

[1] 7





k-Cross-Validation

El primer paso en el proceso de K-Cross-Validation es dividir las observaciones de forma aleatoria en k grupos de aproximadamente el mismo tamaño. En este caso se va a emplear un valor de k=10.

```
library(ISLR)
library(leaps)
datos <- na.omit(Hitters)
set.seed(11)
# Sample() mezcla aleatoriamente las posiciones.
# Es importante que la asignación sea aleatoria.
grupo <- sample(rep(x = 1:10, length = nrow(datos)))
# Se comprueba que la distribución es aproximadamente equitativa
table(grupo)</pre>
```

```
## grupo
## 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10
## 27 27 27 26 26 26 26 26 26 26
```

A continuación se inicia un proceso iterativo con *k* ciclos en el que:

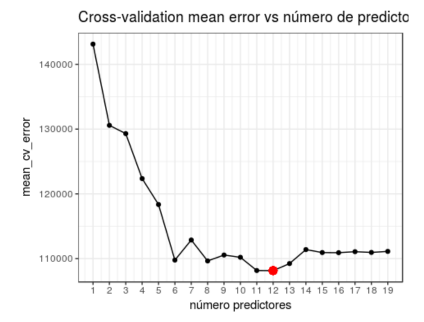
- 1. Se identifica el mejor modelo para cada tamaño (1 predictor,..., 19 predictores), empleando como *training set* las observaciones de todos los *k* grupos excepto uno y evaluándolos acorde a menor *RSS*. Esto puede hacerse empleando la función regsubsets().
- 2. Se estima y almacena el *test error (MSE)* para cada uno de los modelos seleccionados empleando las observaciones del grupo que se excluyó en el paso anterior.
- 3. Se repite el proceso k veces, excluyendo en cada iteración un grupo distinto del training set.
- 4. Se calcula el promedio de los *k test error (MSE)* para cada tamaño de modelo. A este valor promedio se le conoce como estimación del Mean-Cross-Validation Test Error. Cuanto menor sea, mejor precisión predictiva tiene el modelo.
- 5. Identificación del tamaño de modelo que consigue el menor *mean-Cross-validation test* error.
- 6. Reajuste e identificación del mejor modelo con el número de predictores obtenido en el paso 5, empleando todas las observaciones como *training*. Esto puede hacerse empleando la función regsubsets().

En este ejemplo, dado que hay 19 modelos y 10 grupos de validación (k), para cada uno de los 19 modelos se calculan 10 estimaciones de *test error* haciendo un total de 190 valores. La mejor forma de almacenarlos es en formato de matriz. El mejor modelo de todos ellos será aquel que tenga un promedio de error menor (*mean cv-test error*).

```
# Función descrita en libro ISLR p.250 Dado un objeto creado por la función
# regsubsets(), que es una lista de modelos, y un nuevo set de
# observaciones, la función predict.regsubsets() devuelve las predicciones
# para cada uno de los modelos.
predict.regsubsets <- function(object, newdata, id, ...) {</pre>
    # Extraer la fórmula del modelo (variable dependiente ~ predictores)
    form <- as.formula(object$call[[2]])</pre>
    # Generar una matriz modelo con los nuevos datos y la fórmula
    mat <- model.matrix(form, newdata)</pre>
    # Extraer los coeficientes del modelo
    coefi <- coef(object, id = id)</pre>
    # Almacenar el nombre de las variables predictoras del modelo
    xvars <- names(coefi)</pre>
    # Producto matricial entre los coeficientes del modelo y los valores de los
    # predictores de las nuevas observaciones para obtener las predicciones
    mat[, xvars] %*% coefi
}
# Matriz que almacena los test-error estimados. Cada columna representa un
# modelo. Cada fila representa uno de los 10 grupos en los que se han dividido las
# observaciones
```

```
error matrix <- matrix(data = NA, nrow = 10, ncol = 19,
                        dimnames = list(NULL, c(1:19)))
# Loop en el que se excluye en cada iteración un grupo distinto
# ESTE LOOP ESTA HECHO PARA UN DATA FRAME CON 19 PREDICTORES
num validaciones <- 10
num_predictores <- 19</pre>
for (k in 1:num validaciones) {
    # Identificación de datos empleados como training
    train <- datos[grupo != k, ]</pre>
    # Selección de los mejores modelos para cada tamaño basándose en RSS
    mejores modelos <- regsubsets(Salary ~ ., data = train, nvmax = 19,</pre>
                                   method = "forward")
    # Para cada uno de los modelos 'finalistas' se calcula el test-error con el
    # grupo excluido
    for (i in 1:num predictores) {
        test <- datos[grupo == k, ]</pre>
        # Las predicciones del modelo i almacenado en el objeto regsubsets se
        # extraen mediante la función predict.regsubsets() definida arriba
        predicciones <- predict.regsubsets(object = mejores modelos,</pre>
                                            newdata = test, id = i)
        # Cálculo y almacenamiento del MSE para el modelo i
        error matrix[k, i] <- mean((test$Salary - predicciones)^2)</pre>
    }
# Cada columna de la matriz error matrix contiene los 10 valores de error
# calculados por cv
mean cv error <- apply(X = error matrix, MARGIN = 2, FUN = mean)</pre>
# plot(sqrt(mean cv error), type = 'b', pch = 19)
which.min(x = mean_cv_error)
```

12



El mejor modelo identificado mediante 10-Cross-Validation es el formado por 12 predictores. Finalmente se identifica el mejor modelo formado por 12 predictores empleando todas las observaciones (training + test).

```
modelo_final <- regsubsets(Salary ~ ., data = datos, nvmax = 19, method ="forward")</pre>
coef(object = modelo final, 12)
##
    (Intercept)
                                       Hits
                                                                  Walks
                        AtBat
                                                     Runs
##
    135.5194919
                   -2.0563475
                                  7.5064072
                                               -1.7965622
                                                             6.0619776
##
         CAtBat
                                       CRBI
                                                   CWalks
                                                                LeagueN
                        CRuns
##
     -0.1524448
                    1.5589219
                                  0.7775813
                                               -0.8350722
                                                            39.0865444
##
      DivisionW
                      PutOuts
                                    Assists
##
  -112.6442519
                    0.2842332
                                  0.2434442
```

Si bien el modelo con 12 predictores es el que menor *cv test error* estimado tiene, el gráfico muestra que a partir de 6 predictores la mejora es mínima. Acorde al principio de parsimonia, según el cual se recomienda emplear de entre los modelos buenos el más simple, el modelo más adecuado es el de 6 predictores.

Ridge regression

-Al Newman

De nuevo, se pretende crear un modelo que permita predecir el salario de los jugadores empleando las variables disponibles en el *dataset* Hitters.

Para realizar *ridge regression* se va a emplear la función <code>glmnet()</code> del paquete <code>glmnet()</code>. Esta función se caracteriza por no recibir como argumento una función <code>sino</code> una matriz modelo <code>que contiene</code> el valor de los predictores para cada observación y un vector <code>y</code> que contiene la variable respuesta. La función <code>model.matrix()</code> permite crear de forma rápida una matriz modelo a partir de un *data frame*, identificando los predictores y generando las variables *dummy* necesarias en caso de que los predictores sean cualitativos.

El objeto devuelto por la función <code>glmnet()</code> contiene toda la información relevante del o de los modelos ajustados. Además, el paquete incorpora funciones que permiten extraer dicha información de forma eficiente: <code>plot()</code>, <code>print()</code>, <code>coef()</code> y <code>predict()</code>.

Más información del paquete glmnet en:

https://web.stanford.edu/~hastie/glmnet/glmnet_alpha.html

```
datos <- na.omit(Hitters)</pre>
x <- model.matrix(Salary ~ ., data = datos)[, -1]</pre>
head(x)
                       AtBat Hits HmRun Runs RBI Walks Years CAtBat CHits
##
## -Alan Ashby
                                       7
                                            24
                                                38
                                                       39
                                                              14
                                                                   3449
                         315
                                81
                                                                           835
## -Alvin Davis
                         479
                              130
                                      18
                                            66
                                                72
                                                       76
                                                               3
                                                                   1624
                                                                           457
                         496
                                                78
## -Andre Dawson
                              141
                                      20
                                            65
                                                       37
                                                              11
                                                                   5628
                                                                          1575
## -Andres Galarraga
                         321
                                87
                                      10
                                            39
                                                42
                                                       30
                                                                    396
                                                               2
                                                                           101
## -Alfredo Griffin
                              169
                                       4
                                            74
                                                51
                                                       35
                                                                   4408
                                                                          1133
                         594
                                                              11
```

##		CHmRun	CRuns	CRBI	CWalks	LeagueN	DivisionW	PutOuts
##	-Alan Ashby	69	321	414	375	1	1	632
##	-Alvin Davis	63	224	266	263	0	1	880
##	-Andre Dawson	225	828	838	354	1	0	200
##	-Andres Galarraga	12	48	46	33	1	0	805
##	-Alfredo Griffin	19	501	336	194	0	1	282
##	-Al Newman	1	30	9	24	1	0	76

##		ASSISTS	Errors	newLeaguen
##	-Alan Ashby	43	10	1
##	-Alvin Davis	82	14	0
##	-Andre Dawson	11	3	1
##	-Andres Galarraga	40	4	1
##	-Alfredo Griffin	421	25	0
##	-Al Newman	127	7	0

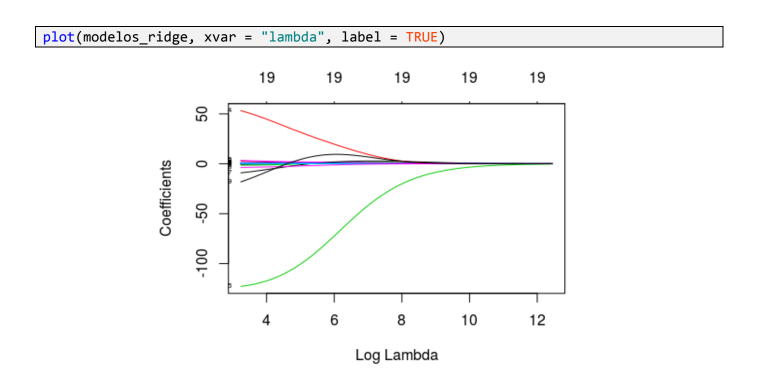
```
y <- datos$Salary
```

El resultado de un ajuste por *ridge regression* depende del *tunning parameter* λ que determina el grado de penalización. Mediante el argumento lambda se puede especificar un valor concreto obteniendo un único modelo. Si no se tiene conocimiento previo de qué valor de λ es el adecuado, se puede abarcar el rango 10^{10} a 10^{-2} , que va desde un modelo muy estricto que no contiene ningún predictor, hasta uno sin penalización equivalente al ajuste por mínimos cuadrados.

La función <code>glmnet()</code> estandariza por defecto las variables antes de realizar el ajuste del modelo.

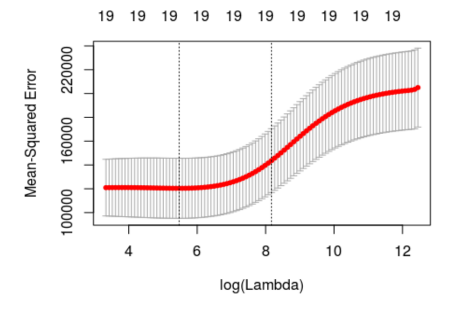
```
library(glmnet)
# Para obtener un ajuste mediante ridge regression se indica argumento alpha=0.
modelos_ridge <- glmnet(x = x, y = y, alpha = 0)</pre>
```

glmnet() almacena en una matriz el valor de los coeficientes de regresión de los predictores para cada valor de λ . Esto permite acceder mediante la función coef() a los coeficientes resultantes para un determinado valor de λ (que haya sido incluido en el rango cuando se han generado los modelos) y también para graficar la evolución de los coeficientes a medida que se incrementa λ .



Como es de esperar, los coeficientes se van haciendo más pequeños a medida que se incrementa el valor de λ .

Con el fin de identificar el valor de λ que da lugar al mejor modelo, se puede recurrir a Cross-Validation. La función cv.glmnet() calcula el cv.test-error, utilizando por defecto k=10.



El gráfico muestra el cv-test-error ($Mean\ Square\ Error$) para cada valor de λ junto con la barra de error correspondiente. Entre la información almacenada en el objeto devuelto por la función cv-glmnet() se encuentra el valor de λ con el que se consigue el menor cv-test error y el valor de λ con el que se consigue el modelo más sencillo que se aleja menos de 1 desviación estandar del mínimo cv-test-error posible.

```
# Valor lambda con el que se consigue el mínimo test-error cv_error_ridge$lambda.min
```

[1] 238.0769

```
# Valor lambda óptimo: mayor valor de lambda con el que el test-error no se
# aleja más de 1 sd del mínimo test-error posible.
cv_error_ridge$lambda.1se
```

```
## [1] 3535.367
```

Acorde al principio de parsimonia y la norma de *one standard error rule*, el mejor modelo es el que se obtiene con $\lambda = 3535.367$. lambda.1se siempre es mayor que lambda.min.

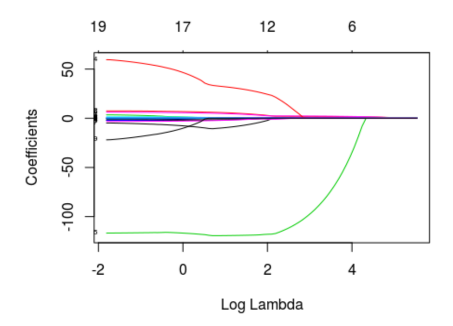
```
# Se muestra el valor de los coeficientes para el valor de lambda óptimo
modelo_final_ridge <- glmnet(x = x, y = y, alpha = 0, lambda = 3535.367)
coef(modelo_final_ridge)</pre>
```

```
## 20 x 1 sparse Matrix of class "dgCMatrix"
##
## (Intercept) 254.528726621
## AtBat
                 0.079397926
## Hits
                 0.317341743
## HmRun
                 1.064954804
## Runs
                 0.515808839
                 0.520487677
## RBI
## Walks
                 0.661883701
## Years
                 2.231109592
## CAtBat
                 0.006679349
## CHits
                 0.025457534
## CHmRun
                 0.189674596
## CRuns
                 0.051060307
## CRBI
                 0.052777074
## CWalks
                 0.052169935
## LeagueN
                 2.114763532
## DivisionW
               -17.479810164
## PutOuts
                 0.043040055
## Assists
                 0.006296905
## Errors
                -0.099466782
## NewLeagueN
                 2.085830168
```

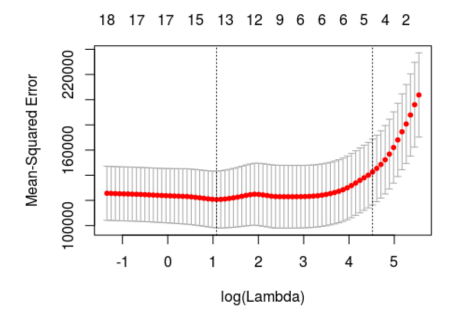
Lasso

El proceso para realizar un ajuste mediante *lasso* y la identificación del mejor valor de λ es equivalente al seguido en el caso de *ridge regression* pero indicando en la función glmnet() que alpha=1.

```
library(glmnet)
# x e y son la matriz modelo y el vector respuesta creados anteriormente con
# los datos de Hitters
modelos_lasso <- glmnet(x = x, y = y, alpha = 1)
plot(modelos_lasso, xvar = "lambda", label = TRUE)</pre>
```



```
set.seed(1)
cv_error_lasso <- cv.glmnet(x = x, y = y, alpha = 1, nfolds = 10)
plot(cv_error_lasso)</pre>
```



cv_error_lasso\$lambda.min

[1] 2.935124

cv_error_lasso\$lambda.1se

[1] 91.74363

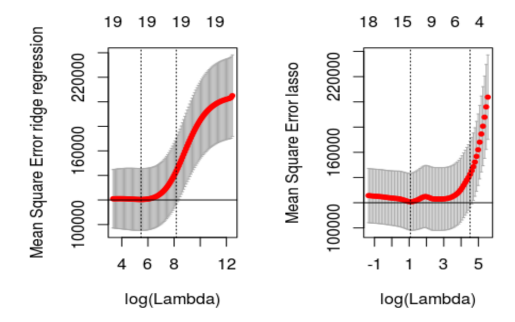
```
# Se reajusta el modelo con todas las observaciones empleando el valor de
# lambda óptimo
modelo_final_lasso <- glmnet(x=x, y=y, alpha=1,lambda=cv_error_lasso$lambda.1se)
coef(modelo_final_lasso)</pre>
```

```
## 20 x 1 sparse Matrix of class "dgCMatrix"
##
## (Intercept) 193.91035035
## AtBat
## Hits
                 1.21576856
## HmRun
## Runs
## RBI
## Walks
                 1.29215655
## Years
## CAtBat
## CHits
## CHmRun
## CRuns
                 0.12267555
```

```
## CRBI 0.32146185
## CWalks .
## LeagueN .
## DivisionW .
## PutOuts 0.02499026
## Assists .
## Errors .
## NewLeagueN .
```

Tanto el método ridge regression como el de lasso consiguen, empleando sus respectivos valores óptimos de λ , reducir el MSE $(test\ error)$ a unos niveles muy parecidos. La ventaja del modelo final obtenido por lasso es que es mucho más simple ya que contiene únicamente 5 predictores.

```
par(mfrow = c(1, 2))
plot(cv_error_ridge, ylab = "Mean Square Error ridge regression")
abline(h = 120000)
plot(cv_error_lasso, ylab = "Mean Square Error lasso")
abline(h = 120000)
```



Principal Component regression PCR

De nuevo, se pretende crear un modelo que permita predecir el salario de los jugadores empleando las variables disponibles en el *dataset* Hitters.

Los modelos de regresión basados en *Principal Components* pueden ajustarse mediante la función pcr() del paquete pls.

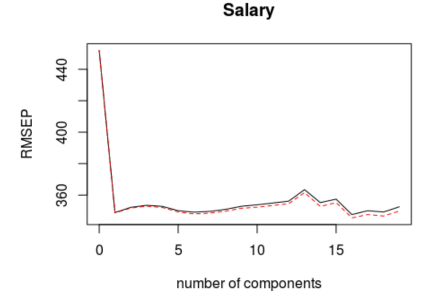
```
library(pls)
datos <- na.omit(Hitters)</pre>
set.seed(2)
# Importante estandarizar las variables indicándolo con el argumento scale=TRUE
# Indicando validation = CV, se emplea 10-fold-cross-validation para
# identificar el número óptimo de componentes.
modelo pcr <- pcr(Salary ~ ., data = datos, scale = TRUE, validation = "CV")
summary(modelo_pcr)
## Data:
            X dimension: 263 19
## Y dimension: 263 1
## Fit method: svdpc
## Number of components considered: 19
##
## VALIDATION: RMSEP
## Cross-validated using 10 random segments.
##
          (Intercept)
                       1 comps
                                 2 comps
                                          3 comps
                                                   4 comps
                                                             5 comps
                                                                      6 comps
## CV
                          348.9
                                   352.2
                                                      352.8
                                                                         349.1
                  452
                                            353.5
                                                               350.1
## adjCV
                  452
                          348.7
                                   351.8
                                            352.9
                                                      352.1
                                                               349.3
                                                                         348.0
                                                                     13 comps
##
          7 comps
                  8 comps
                             9 comps
                                      10 comps
                                                11 comps 12 comps
            349.6
                      350.9
                               352.9
                                         353.8
                                                    355.0
                                                              356.2
                                                                         363.5
## CV
## adjCV
            348.5
                     349.8
                               351.6
                                         352.3
                                                    353.4
                                                              354.5
                                                                        361.6
##
          14 comps
                    15 comps
                               16 comps
                                         17 comps
                                                    18 comps
                                                              19 comps
## CV
             355.2
                        357.4
                                  347.6
                                            350.1
                                                       349.2
                                                                 352.6
## adjCV
             352.8
                       355.2
                                  345.5
                                            347.6
                                                       346.7
                                                                 349.8
##
## TRAINING: % variance explained
           1 comps 2 comps 3 comps
                                       4 comps
                                                5 comps
                                                          6 comps
                                                                   7 comps
##
             38.31
                                         79.03
## X
                      60.16
                                70.84
                                                   84.29
                                                            88.63
                                                                     92.26
             40.63
                                42.17
                                         43.22
                                                   44.90
## Salary
                      41.58
                                                            46.48
                                                                     46.69
##
           8 comps 9 comps
                              10 comps
                                        11 comps
                                                  12 comps
                                                             13 comps
                                                                       14 comps
             94.96
                                 97.26
                                           97.98
                      96.28
                                                      98.65
                                                                99.15
                                                                           99.47
## X
## Salary
             46.75
                      46.86
                                 47.76
                                           47.82
                                                      47.85
                                                                48.10
                                                                           50.40
##
           15 comps
                     16 comps
                                17 comps
                                          18 comps
                                                     19 comps
## X
              99.75
                         99.89
                                   99.97
                                              99.99
                                                       100.00
## Salary
              50.55
                         53.01
                                   53.85
                                              54.61
                                                        54.61
```

El summary del modelo per devuelve la estimación del *RMSEP* (raíz cuadrada del *MSE*) para cada posible número de componentes introducidas en el modelo. También se muestra el %

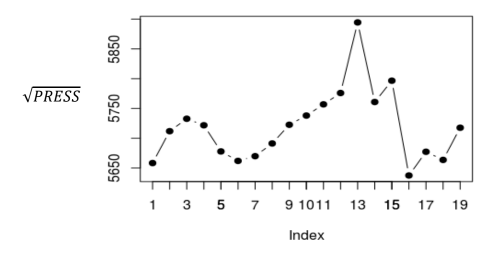
de varianza explicada acumulada por cada número de componentes. Si se incluye hasta la 6 componente, se explica un 88.63% de la varianza observada.

Es posible obtener una representación gráfica con la función validationplot() que facilite la identificación del número de componentes óptimo que debe contener el modelo.

```
validationplot(modelo_pcr, val.type = "RMSEP")
```



```
# Para ver con más detalle a partir de la componente1
#PRESS es el Predicted Sum of Squares
plot(as.numeric(sqrt(modelo_pcr$validation$PRESS)), type = "b", pch = 19)
axis(side = 1, at = 1:19)
```



```
# Para conocer el número de componentes con el que se minimiza el error
which.min(x = modelo_pcr$validation$PRESS)
```

[1] 16

Si bien el menor error se alcanza con 16 componentes, se observa que a partir de la primera componente la mejora es mínima. El modelo que incluye únicamente la primera componente cumple el principio de parsimonia.

Comparación entre métodos

Tal como se ha ido describiendo a lo largo de este capítulo, no existe un método que por defecto supere a los otros. Dependiendo del escenario (pocos predictores importantes, muchos predictores importantes, muchos predictores correlacionados...) un método puede superar de forma sustancial a los otros, o puede que todos alcancen aproximadamente la misma precisión.

La forma de identificar cuál es el mejor método para un determinado estudio consiste en dividir las observaciones disponibles en dos grupos (*trainig* y *test*). Siguiendo los pasos de cada uno de los métodos se ajusta el modelo empleando únicamente el *trainig set* y se calcula el *MSE* (mean(predicción - valor real)^2) utilizando el *test set*. Aquel método con el que se obtenga menor *MSE* es el que mejor precisión logra.

Ejemplo: Caso de estudio

Se dispone del set de datos Hitters que contiene 19 variables sobre jugadores de la liga de béisbol. Se quiere crear un modelo lineal múltiple que permita predecir el salario de los jugadores. Se van a comparar los siguientes métodos de regresión: ordinary least squares (OLS) con todos los predictores, subset selection, ridge regression, lasso y PCR.

En primer lugar se divide aleatoriamente el set de datos en dos grupos, uno se empleará para entrenar los modelos y el otro para validarlos.

```
require(ISLR)
data("Hitters")
Hitters <- na.omit(Hitters)
dim(Hitters)</pre>
```

```
## [1] 263 20
```

Ordinary least square (regresión por mínimos cuadrados)

```
modelo_OLS <- lm(formula = Salary ~ ., data = Hitters_1)
test_MSE_OLS <- mean((predict(modelo_OLS, Hitters_2) - Hitters_2$Salary)^2)
test_MSE_OLS</pre>
```

[1] 129504

Best subset selection mediante k-cross-validation

```
set.seed(3553)
require(leaps)
require(ggplot2)
grupo <- sample(rep(x = 1:10, length = nrow(Hitters_1)))
# Se comprueba que la distribución es aproximadamente equitativa
table(grupo)</pre>
```

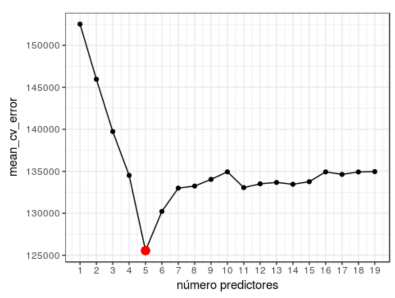
```
## grupo
## 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10
## 18 18 18 18 18 17 17 17 17
```

```
predict.regsubsets <- function(object, newdata, id, ...) {
    # Extraer la fórmula del modelo (variable dependiente ~ predictores)
    form <- as.formula(object$call[[2]])
    # Generar una matriz modelo con los nuevos datos y la fórmula
    mat <- model.matrix(form, newdata)
    # Extraer los coeficientes del modelo
    coefi <- coef(object, id = id)</pre>
```

```
# Almacenar el nombre de las variables predictoras del modelo
    xvars <- names(coefi)</pre>
    # Producto matricial entre los coeficientes del modelo y los valores de los
    # predictores de las nuevas observaciones para obtener las predicciones
    mat[, xvars] %*% coefi
}
# Matriz que almacena los test-error estimados. Cada columna representa un
# modelo Cada fila es uno de los 10 grupos en los que se han dividido las
# observaciones
error_matrix <- matrix(data = NA, nrow = 10, ncol = 19, dimnames = list(NULL,
                       c(1:19)))
# Loop en el que se excluye en cada iteración un grupo distinto
for (k in 1:10) {
    # Identificación de Hitters empleados como training
    train <- Hitters_1[grupo != k, ]</pre>
    # Selección de los mejores modelos para cada tamaño basándose en RSS
    mejores_modelos <- regsubsets(Salary ~ ., data = train, nvmax = 19, method =</pre>
                      "backward")
    # Para cada uno de los modelos 'finalistas' se calcula el test-error con el
    # grupo excluido
    for (i in 1:19) {
        test <- Hitters 1[grupo == k, ]
        # Las predicciones del modelo i almacenado en el objeto regsubsets se
        # extraen mediante la función predict.regsubsets() definida arriba
        predicciones <- predict.regsubsets(object = mejores modelos, newdata =</pre>
                                            test, id = i)
        # Cálculo y almacenamiento del MSE para el modelo i
        error matrix[k, i] <- mean((test$Salary - predicciones)^2)</pre>
    }
}
mean_cv_error <- apply(X = error_matrix, MARGIN = 2, FUN = mean)</pre>
which.min(x = mean cv error)
```

5





El mejor modelo identificado mediante 10-Cross-Validation es el formado por 5 predictores. Finalmente se identifica el mejor modelo formado por 5 predictores empleando todas las observaciones de Hitters_1 y se calcula el *test-MSE* empleando el set de datos Hitters_2.

```
## (Intercept) Walks CRuns CWalks DivisionW
## 63.6749055 6.2709156 1.1857930 -0.8033519 -159.8153519
## PutOuts
## 0.3716267
```

[1] 103517.5

Ridge regression

```
# La función glmnet() requiere pasar los predictores como matriz y la
# variable dependiente como vector.
x Hitters 1 <- model.matrix(Salary ~ ., data = Hitters 1)[, -1]
y_Hitters_1 <- Hitters_1$Salary</pre>
x_Hitters_2 <- model.matrix(Salary ~ ., data = Hitters_2)[, -1]</pre>
y_Hitters_2 <- Hitters_2$Salary</pre>
library(glmnet)
set.seed(1)
# Se identifica mediante k-cross-validation el mejor valor de lambda para la
# ridge regresion
cv_error_ridge <- cv.glmnet(x=x_Hitters_1, y = y_Hitters_1, alpha = 0, nfolds = 10,</pre>
                             type.measure = "mse")
# Para obtener un ajuste mediante *ridge regression* se indica argumento alpha=0
modelo_ridge <- glmnet(x = x_Hitters_1, y = y_Hitters_1, alpha = 0,</pre>
                        lambda = cv_error_ridge$lambda.1se)
# Se almacenan las predicciones en una variable separada para no concatenar
# tanto código
predicciones <- predict(object = modelo ridge, newx = x Hitters 2,</pre>
                         s = cv error ridge$lambda.1se, exact = TRUE)
test MSE ridge <- mean((predicciones - Hitters 2$Salary)^2)</pre>
test MSE ridge
```

[1] 124221.7

Lasso

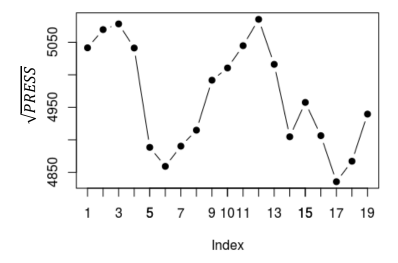
```
## [1] 117791.5
```

Principal Component Regresion PCR

```
library(pls)
set.seed(233)
# Importante estandarizar las variables indicándolo con el argumento scale=TRUE
# Indicando validation = CV, se emplea 10-fold-cross-validation para
# identificar el número óptimo de componentes.
modelo_pcr <- pcr(Salary ~ ., data = Hitters_1, scale = TRUE, validation = "CV")
validationplot(modelo_pcr, val.type = "RMSEP")</pre>
```

Salary Was Eben and the second of the secon

```
# Para ver con más detalle a partir de la componente 1
# PRESS es el Predicted Sum of Squares
plot(as.numeric(sqrt(modelo_pcr$validation$PRESS)), type = "b", pch = 19)
axis(side = 1, at = 1:19)
```



```
# Para conocer el número de componentes con el que se minimiza el error
which.min(x = modelo_pcr$validation$PRESS)
```

```
## [1] 17
```

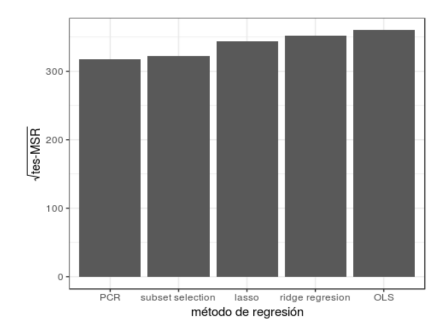
A pesar de que el mínimo PRESS se alcanza con 17 componentes, con 6 se consigue prácticamente la misma precisión. Acorde al principio de parsimonia, el mejor modelo es el que incluye solo las 6 primeras componentes.

```
predicciones <- predict(object = modelo_pcr, newdata = Hitters_2, ncomp = 6)
test_MSE_PCR <- mean((predicciones - Hitters_2$Salary)^2)
test_MSE_PCR</pre>
```

```
## [1] 100962.9
```

Conclusión

```
ggplot(data = resultados, aes(x = reorder(metodo, test_MSE), y = sqrt(test_MSE))) +
geom_bar(stat = "identity") +
labs(x = "método de regresión", y = expression(sqrt("tes-MSR"))) +
theme_bw()
```



Para el set de datos disponible, no existen grandes diferencias entre los resultados obtenidos por los distintos métodos. De entre todos ellos, el que consigue mayor precisión (*menor tes-MSR*) es *PCR* con las 6 primeras componentes.

Apuntes varios (miscellaneous)

En este apartado recojo comentarios, definiciones y puntualizaciones que he ido encontrando en diferentes fuentes y que, o bien no he tenido tiempo de introducir en el cuerpo principal del documento, o que he considerado que es mejor mantenerlos al margen como información complementaria.

Comparación de métodos

Linear Models with R, by Julian J. Faraway

La cuantificación del contenido en grasa de la carne pude hacerse mediante técnicas de analítica química, sin embargo, este proceso es costoso en tiempo y recursos. Una posible alternativa para reducir costes y optimizar tiempo es emplear un espectrofotómetro (instrumento capaz de detectar la absorbancia que tiene un material a diferentes tipos de luz en función de sus características). Para comprobar su efectividad se mide el espectro de absorbancia de 100 longitudes de onda en 215 muestras de carne, cuyo contenido en grasa se obtiene también por análisis químico para poder comparar los resultados. El set de datos meatspec del paquete faraway contiene toda la información.

```
library(faraway)
data(meatspec)
dim(meatspec)
```

[1] 215 101

El set de datos contiene 101 columnas. Las 100 primeras, nombradas como V1, ..., V100 recogen el valor de absorbancia para cada una de las 100 longitudes de onda analizadas, y la columna *fat* el contenido en grasa medido por técnicas químicas.

Para poder evaluar la capacidad predictiva del modelo, se dividen las observaciones disponibles en dos grupos: uno de entrenamiento para ajustar el modelo (80% de los datos) y uno de test (20% de los datos).

```
training <- meatspec[1:172, ]
test <- meatspec[173:215, ]</pre>
```

En primer lugar se ajusta un modelo incluyendo todas las longitudes de onda como predictores.

```
modelo <- lm(fat ~ ., data = training)</pre>
summary(modelo)
## Call:
   lm(formula = fat ~ ., data = training)
##
## Residuals:
##
        Min
                   1Q
                        Median
                                      3Q
                                              Max
  -2.09837 -0.35779
##
                       0.04555
                                0.38080
                                          2.33860
##
## Coefficients:
                  Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
                                         3.143 0.002439 **
##
  (Intercept)
                     6.324
                                2.012
## V1
                 12134.077
                             3659.798
                                         3.316 0.001443 **
## V2
                             5971.891
                -12585.857
                                        -2.108 0.038605 *
## V3
                 -5107.556
                             9390.265
                                        -0.544 0.588200
## V4
                 23880.493
                            17143.644
                                         1.393 0.167977
                            22129.359
## V5
                -40509.555
                                        -1.831 0.071360
## V6
                 28469.416
                            19569.400
                                         1.455 0.150134
## V7
                -20901.082
                            12501.639
                                        -1.672 0.098952 .
## V8
                  8369.465
                             7515.467
                                         1.114 0.269193
## V9
                 -1539.328
                             5397.505
                                        -0.285 0.776327
## V10
                 4706.267
                             7406.895
                                         0.635 0.527217
                 7012.943
## V11
                            11720.620
                                         0.598 0.551516
## V12
                 14891.444
                            20169.170
                                         0.738 0.462749
                -30963.902
## V13
                            26186.839
                                        -1.182 0.240983
## V14
                 34338.612
                            22323.830
                                         1.538 0.128444
## V15
                -22235.237
                            13842.268
                                        -1.606 0.112640
## V16
                 -7466.797
                             8558.172
                                        -0.872 0.385890
## V17
                  6716.653
                             6561.805
                                         1.024 0.309500
                             6741.330
## V18
                 -2033.071
                                        -0.302 0.763851
                             9419.998
## V19
                 8541.212
                                         0.907 0.367627
## V20
                 -1667.207
                            17300.433
                                        -0.096 0.923500
## V21
                -31972.494
                            24622.615
                                        -1.299 0.198317
                 59526.389
                            27730.712
                                         2.147 0.035244 *
## V22
## V23
                -49241.388
                            23117.226
                                        -2.130 0.036632 *
## V24
                 16184.597
                            16679.609
                                         0.970 0.335180
## V25
                 12077.951
                            10751.912
                                         1.123 0.265081
## V26
                -12632.330
                             6774.573
                                        -1.865 0.066361 .
## V27
                 -6298.837
                             7032.334
                                        -0.896 0.373442
                 29625.988
                             9011.227
## V28
                                         3.288 0.001573
## V29
                -39374.835
                            13561.228
                                        -2.903 0.004914 **
## V30
                 31251.427
                            18742.000
                                         1.667 0.099829 .
## V31
                -27238.189
                            21335.756
                                        -1.277 0.205887
## V32
                 23009.543
                            19776.156
                                         1.163 0.248522
## V33
                 -4584.373
                            14572.471
                                        -0.315 0.753995
## V34
                 -5437.943
                            10344.728
                                        -0.526 0.600754
## V35
                 -6128.931
                             8762.663
                                        -0.699 0.486564
```

```
## V36
                             6652.640
                                         0.842 0.402776
                  5599.605
                             6670.198
## V37
                 -5569.160
                                        -0.835 0.406557
## V38
                    97.451
                             9291.480
                                         0.010 0.991661
## V39
                 36021.407
                            12574.711
                                         2.865 0.005488
                -54273.400
                            17144.384
                                        -3.166 0.002280 **
## V40
## V41
                 52084.876
                            21758.024
                                         2.394 0.019318 *
                -48458.089
                            23950.549
                                        -2.023 0.046813 *
## V42
## V43
                 29334.488
                            20232.617
                                         1.450 0.151500
                -18282.834
## V44
                            13508.157
                                        -1.353 0.180200
## V45
                 22110.934
                             9725.348
                                         2.274 0.026020 *
                             6631.245
## V46
                -11735.692
                                        -1.770 0.081061
## V47
                  -514.521
                             3800.612
                                        -0.135 0.892696
## V48
                  2551.480
                             6131.893
                                         0.416 0.678592
## V49
                  3707.639
                             8970.401
                                         0.413 0.680618
## V50
                -25762.703
                            10934.783
                                        -2.356 0.021236 *
## V51
                 46844.468
                            15367.852
                                         3.048 0.003233
## V52
                -47783.626
                            18069.344
                                        -2.644 0.010065 *
                 26233.604
                            18822.491
                                         1.394 0.167744
## V53
## V54
                    87.825
                            17403.836
                                         0.005 0.995988
                 -8475.119
                            13232.005
## V55
                                        -0.641 0.523908
## V56
                  3488.507
                             7228.428
                                         0.483 0.630858
## V57
                 -1520.733
                             4988.093
                                        -0.305 0.761355
## V58
                  2275.175
                             5495.630
                                         0.414 0.680124
## V59
                 -5415.427
                              5721.475
                                        -0.947 0.347099
## V60
                  7152.015
                             4754.317
                                         1.504 0.136935
                 -4494.234
## V61
                             4512.937
                                        -0.996 0.322702
## V62
                  3662.045
                             4811.634
                                         0.761 0.449129
                 13993.987
                             7098.106
                                         1.972 0.052563
## V63
                -23252.133
                             8973.839
                                        -2.591 0.011604
## V64
## V65
                  4373.731
                            10048.591
                                         0.435 0.664695
                  4580.913
## V66
                            10146.146
                                         0.451 0.653011
                  -837.676
                            10747.974
                                        -0.078 0.938097
## V67
## V68
                 -7074.425
                            10852.430
                                        -0.652 0.516587
                  9506.571
## V69
                             9739.256
                                         0.976 0.332325
                                        -0.290 0.772295
                 -2765.100
                             9519.031
## V70
## V71
                 -1125.135
                             8586.061
                                        -0.131 0.896113
                 -7295.096
                             7489.488
                                        -0.974 0.333341
## V72
## V73
                 17059.811
                             6522.093
                                         2.616 0.010870
## V74
                 -9889.553
                             6543.945
                                        -1.511 0.135162
                             6125.973
                                        -0.053 0.957759
## V75
                  -325.615
## V76
                   782.219
                             5421.002
                                         0.144 0.885677
## V77
                  8058.935
                             5793.416
                                         1.391 0.168554
## V78
                -15869.978
                             6448.208
                                        -2.461 0.016282 *
                                         3.382 0.001172 **
## V79
                 21768.619
                             6435.678
## V80
                -28338.145
                             8180.874
                                        -3.464 0.000906 ***
                  8523.317
## V81
                            10053.153
                                         0.848 0.399384
## V82
                 22319.451
                            12098.046
                                         1.845 0.069226
                -17244.722
                            13991.685
## V83
                                        -1.232 0.221829
## V84
                -18325.836
                            14959.964
                                        -1.225 0.224627
## V85
                 33345.457
                            13868.197
                                         2.404 0.018808 *
```

```
-7955.157
                           14571.278
                                      -0.546 0.586813
## V86
## V87
                -7837.966
                           16141.553
                                      -0.486 0.628762
## V88
                -1815.552
                           17261.928
                                      -0.105 0.916532
## V89
                  631.595
                           15684.751
                                       0.040 0.967992
## V90
                -2701.955
                           16187.612
                                      -0.167 0.867911
## V91
                 4375.678
                           19400.005
                                       0.226 0.822199
## V92
                12925.188
                           16456.244
                                       0.785 0.434816
## V93
                -7441.235
                           12417.883
                                      -0.599 0.550923
## V94
                -2464.532
                           11815.234
                                      -0.209 0.835366
## V95
                -2090.635
                            9666.576
                                      -0.216 0.829394
                10912.352
## V96
                            9950.716
                                       1.097 0.276505
## V97
               -20331.405
                           11022.234
                                      -1.845 0.069270 .
## V98
                 3948.443
                            8227.133
                                       0.480 0.632753
## V99
                 6358.930
                            8652.372
                                       0.735 0.464800
## V100
                 -263.365
                            4104.463
                                     -0.064 0.949019
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 1.074 on 71 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.997, Adjusted R-squared:
## F-statistic: 237.5 on 100 and 71 DF, p-value: < 2.2e-16
```

El valor $R_{ajustado}^2$ obtenido es muy alto (0.9928) lo que indica que el modelo es capaz de predecir con gran exactitud el contenido en grasa de las observaciones con las que se ha entrenado. El hecho de que el modelo en conjunto sea significativo (p-value: < 2.2e-16), pero que muy pocos de los predictores lo sean a nivel individual, es indicativo de una posible redundancia entre los predictores (colinealidad).

¿Cómo de bueno es el modelo prediciendo nuevas observaciones que no han participado en el ajuste? Al tratarse de un modelo de regresión, la estimación del error de predicción se obtiene mediante el *Mean Square Error (MSE)*.

$$MSE = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (\hat{y}_i - y_i)^2$$

```
# MSE empleando las observaciones de entrenamiento
training_mse <- mean((modelo$fitted.values - training$fat)^2)
training_mse</pre>
```

[1] 0.4765372

```
# MSE empleando nuevas observaciones
predicciones <- predict(modelo, newdata = test)
test_mse <- mean((predicciones - test$fat)^2)
test_mse</pre>
```

```
## [1] 14.54659
```

Se observa que el modelo tiene un MSE muy bajo (0.48) cuando predice las mismas observaciones con las que se ha entrenado, pero 30 veces más alto (14.54) al predecir nuevas observaciones. Esto significa que el modelo no es útil, ya que el objetivo es aplicarlo para predecir el contenido en grasa de futuras muestras de carne. A este problema se le conoce como *overfitting*. Una de las causas por las que un modelo puede sufrir *overfitting* es la incorporación de predictores innecesarios, que no aportan información o que la información que aportan es redundante.

Stepwise Selection

Se recurre en primer lugar a la selección de predictores mediante *stepwise selection* empleando el *AIC* como criterio de evaluación:

```
modelo_step_selection <- step(object = modelo, trace = FALSE)

# Número de predictores del modelo resultante
length(modelo_step_selection$coefficients)</pre>
```

```
## [1] 73
```

```
# Training-MSE
training_mse <- mean((modelo_step_selection$fitted.values - training$fat)^2)
training_mse</pre>
```

[1] 0.5034001

```
# Test-MSE
predicciones <- predict(modelo_step_selection, newdata = test)
test_mse <- mean((predicciones - test$fat)^2)
test_mse</pre>
```

```
## [1] 12.88986
```

El proceso de *stepwise selection* devuelve como mejor modelo el formado por 73 de los 100 predictores disponibles. Al haber eliminado predictores del modelo, el *training MSE* siempre aumenta, en este caso de 0.48 a 0.5, pero el *test-MSE* se ha reducido a 12.88986.

PCR

Véase ahora el resultado si se ajusta el modelo empleando las componentes principales por PCR:

```
# Cálculo de componentes principales. Se excluye la columna con la variable
# respuesta *fat*
pca <- prcomp(training[, -101], scale. = TRUE)

# Se muestra la proporción de varianza explicada y acumulada de las 9
# primeras componentes
summary(pca)$importance[, 1:9]</pre>
```

```
PC2
                                     PC3
##
                       PC1
                                             PC4
                                                     PC5
## Standard deviation
                   9.92492 1.043606 0.5357885 0.3312792 0.07898436
## Proportion of Variance 0.98504 0.010890 0.0028700 0.0011000 0.00006000
## Cumulative Proportion
                   0.98504 0.995930 0.9988000 0.9999000 0.99996000
                         PC6
                                 PC7
                                          PC8
##
## Standard deviation
                   0.04974461 0.02700194 0.02059129 0.008603878
## Cumulative Proportion
```

El estudio de la proporción de varianza explicada muestra que la primera componente recoge la mayor parte de la información (98%), decayendo drásticamente la varianza en las sucesivas componentes.

Una vez obtenido el valor de las componentes para cada observación (*principal component scores*), puede ajustarse el modelo lineal empleando dichos valores junto con la variable respuesta que le corresponde a cada observación. Con la función pcr() del paquete pls se evita tener que codificar cada uno de los pasos intermedios. Acorde a la proporción de varianza acumulada, emplear las 4 primeras componentes podría ser una buena elección, ya que en conjunto explican el 99.99 % de varianza.

```
library(pls)
modelo_pcr <- pcr(formula = fat ~ ., data = training, scale. = TRUE, ncomp = 4)
# Test-MSE
predicciones <- predict(modelo_pcr, newdata = test, ncomp = 4)
test_mse <- mean((predicciones - test$fat)^2)
test_mse</pre>
```

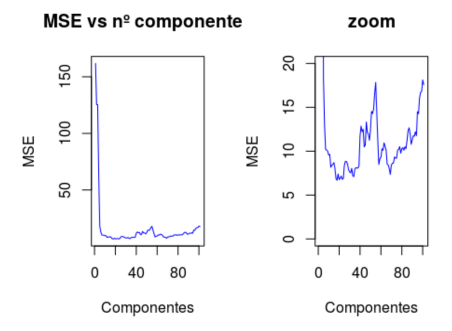
```
## [1] 20.55699
```

El *test-MSE* obtenido (20.56) para el modelo que emplea como predictores las 4 primeras componentes es mucho mayor que el obtenido con el modelo generado por *stepwise selection* (12.89) e incluso que el obtenido incluyendo todos los predictores (14.54659). Esto significa que, o bien el hecho de emplear componentes principales como predictores no es útil para este caso, o que el número de componentes incluido no es el adecuado.

La función per () incluye la posibilidad de recurrir a *cross validation* para identificar el número óptimo de componentes con el que se minimiza el *MSE*.

[1] 18

```
par(mfrow = c(1, 2))
plot(modelo_pcr_CV$val, main = "MSE vs nº componentes", type = "l", ylab = "MSE",
        col = "blue", xlab = "Componentes")
plot(modelo_pcr_CV$val, main = "zoom", type = "l", ylab = "MSE",
        xlab = "Componentes", col = "blue", ylim = c(0, 20))
```



```
# Test-MSE
predicciones <- predict(modelo_pcr, newdata = test, ncomp = 18)
test_mse <- mean((predicciones - test$fat)^2)
test_mse</pre>
```

[1] 4.524698

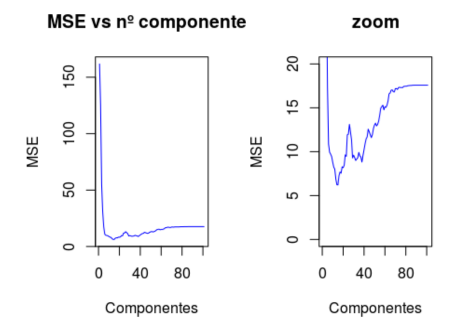
El número óptimo de componentes principales identificado por *cross validation* es de 18. Empleando este número en la *PCR* se consigue reducir el *test-MSE* a 4.52, un valor muy por debajo del conseguido con los otros modelos.

PLS

Véase ahora el resultado si se ajusta el modelo empleando las componentes principales por *PLS*:

[1] 15

```
par(mfrow = c(1, 2))
plot(modelo_pls_CV$val, main = "MSE vs nº componentes", type = "l", ylab = "MSE",
        col = "blue", xlab = "Componentes")
plot(modelo_pls_CV$val, main = "zoom", type = "l", ylab = "MSE",
        xlab = "Componentes", col = "blue", ylim = c(0, 20))
```



```
# Test-MSE
predicciones <- predict(modelo_pls, newdata = test, ncomp = 15)
test_mse <- mean((predicciones - test$fat)^2)
test_mse</pre>
```

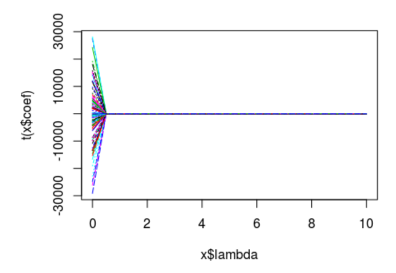
[1] 3.888104

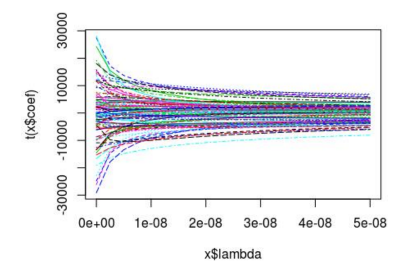
Si se comparan los resultados obtenidos por *PCR* y *PLS* se observa que el número de componentes óptimo es inferior en *PLS*. Esto suele ser así ya que en el proceso de *PLS* se está incluyendo información adicional a través de la variable respuesta. Para este ejemplo, el método *PLS* consigue un *test-MSE* ligeramente inferior al obtenido por *PCR*. En el caso de querer utilizar cualquiera de los modelos anteriores con fines predictivos, es necesario verificar que se cumplen las condiciones necesarias para regresión por mínimos cuadrados.

Ridge Regression

Nota: Dos de las funciones de R que permiten realizar ajustes por ridge regression son [m.ridge()] y [glmnet()]. Los resultados obtenidos por cada una de las funciones no son iguales. La razón de ello es que una utiliza "penalized least squares" y la otra "penalized mean squared error". Esto significa que una minimiza la suma de los residuos al cuadrado y la otra la media de los residuos al cuadrado, ambas con la penalización de ridge. Desconozco las ventajas y desventajas de cada método, pero es importante tener en cuenta que existe esta diferencia.

En esta ocasión se recurre a la función lm.ridge() del paquete MASS para ajustar el modelo lineal por ridge regression.





Empleando cross-validation se puede identificar el valor óptimo de $lambda \lambda$. La función $\boxed{ 1m.ridge() }$ tiene implementado el método $generalized \ cross-validation \ (GCV)$, que es similar a cross-validation pero computacionalmente más sencillo. La estimación del error para cada λ se almacena en el elemento GCV.

```
which.min(modelo_ridge$GCV)
```

```
## 1.75e-08
## 8
```

Acorde a generalized cross-validation (GCV), el valor de λ con el que se minimiza el MSE es 1.75e-08. Este es el octavo valor de la secuencia de lambdas testadas. Los coeficientes de regresión del modelo cuando se emplea este λ se encuentran en la octava fila de la matriz coef(modelo_ridge).

Una vez identificado el valor óptimo de λ , se calcula el *test-MSE*.

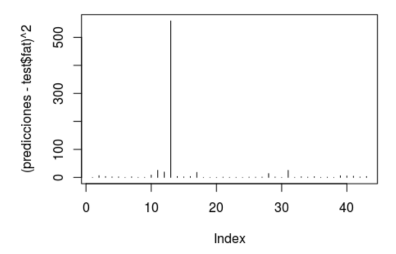
```
# No existe método predict() aplicable a modelos lm.ridge, por lo que las
# predicciones se obtienen por producto matricial del valor de los
# predictores y los coeficientes del modelo

predicciones <- cbind(1, as.matrix(test[, -101])) %*% coef(modelo_ridge)[8, ]
test_mse <- mean((predicciones - test$fat)^2)
test_mse</pre>
```

[1] 16.81874

El valor de *test-MSE* obtenido es sorprendentemente alto, por encima del obtenido empleando regresión lineal por mínimos cuadrados incluyendo todos los predictores.

Una evaluación detallada de los residuos muestra que hay una observación muy atípica, la 13.



[1] 13

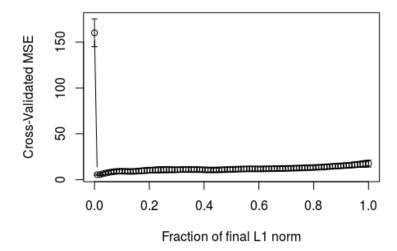
Si se excluye esta observación de la estimación del test-MSE se reduce en gran medida.

[1] 3.918271

Lasso

La función lars() del paquete lars permite ajustar modelos mediante Lasso. Esta función no acepta fórmula, por lo que se tienen que pasar como argumentos una matriz con el valor de los predictores y un vector con la variable respuesta.

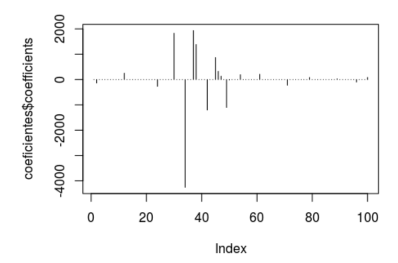
Al igual que en *Ridge Regression*, el valor óptimo de penalización λ se puede identificar mediante *cross-validations*.



```
cv_modelo_lasso$index[which.min(cv_modelo_lasso$cv)]
```

[1] 0.01010101

En este caso, el λ óptimo es 0.01010101. Para conocer el valor de los coeficientes de regresión del modelo empleando esta lambda



```
# Los predictores seleccionados por Lasso son aquellos cuyo valor de
# coeficiente ha resultado diferente de cero
coeficientes$coefficients[coeficientes$coefficients != 0]
```

```
##
            V2
                        V12
                                     V24
                                                  V30
                                                               V34
                                                                            V37
    -137.11044
                  249.46016
                              -266.11921
                                           1827.73322 -4255.89431
                                                                    1931.27628
##
##
           V38
                        V42
                                     V45
                                                  V46
                                                               V47
                                                                            V49
    1383.86494 -1202.58184
##
                               867.17648
                                            324.93092
                                                         131.61133 -1102.57134
##
           V50
                                                               V79
                                                                            V89
                        V54
                                     V61
                                                  V71
##
     -15.74004
                  189.47166
                               205.20030
                                           -223.67400
                                                          80.76254
                                                                       27.25873
           V96
##
                       V100
##
     -96.86846
                   81.65118
```

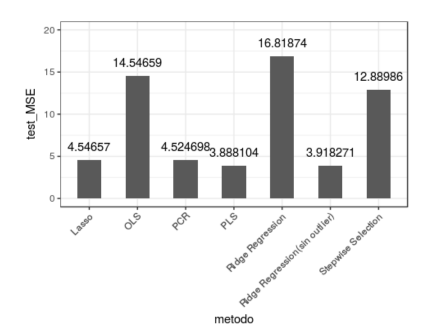
```
length(coeficientes$coefficients[coeficientes$coefficients != 0])
```

[1] 20

La estimación del *test-MSE* del modelo ajustado por Lasso empleando este valor de $\lambda=0.0101$ es:

[1] 4.54657

Conclusión



Los modelos obtenidos por *PLS*, *Ridge Regression*, *PCR* y *Lasso* son aproximadamente igual de buenos y superiores a los obtenidos por *OLS* y *Stepwise Selection*. Cabe mencionar que si bien el método *Ridge Regression* consigue un *test-RME* bajo, ha sido necesario excluir una observación. Sin su eliminación, es el peor modelo. Esto pone de manifiesto la sensibilidad de *Ridge Regression* a valores atípicos.

Para este escenario, en el que obtener los valores de las 100 longitudes de onda es aproximadamente igual de costoso que el obtener solo unas pocas, cualquiera de los 4 primeros métodos es aproximadamente igual de bueno. Sin embargo, si leer solo unas pocas longitudes de onda supone un ahorro en costes, el modelo *Lasso* presenta la ventaja frente a los otros de que solo necesita 20 de ellas.

Bibliografía

Introduction to Statistical Learning, Gareth James, Daniela Witten, Trevor Hastie and Robert Tibshirani *Linear Models with R, by Julian J. Faraway*

Regularization and variable selection via the elastic net, Hui Zou and Trevor Hastie, J. R. Statist. Soc.B (2005)



This work by Joaquín Amat Rodrigo is licensed under a Creative Commons Attribution-ShareAlike 4.0 International License.