Una primera aproximación a la Estadística Bayesiana

Asunción M. Mayoral y Javier Morales. IUI CIO-UMH

Noviembre 2022

Contents

1	Con	texto	5
	1.1	Objetivos de aprendizaje	5
	1.2	Contenidos propuestos	6
	1.3	Contenidos definitivos	6
	1.4	INLA	6
2	Reg	resión lineal	9
	2.1	Introducción	9
	2.2	Variables y relaciones	10
	2.3	Verosimilitud	11
	2.4	Hiperparámetros	12
	2.5	Efectos fijos	13
	2.6	Resultados	14
	2.7	Distribuciones posteriores	18
	2.8	Simulación de la posterior	21
	2.9	Regresión lineal múltiple con INLA	24
	2.10	Conclusiones	32
3	Mod	delo de ANOVA	35
	3.1	Introducción	35
	3.2	El modelo de ANOVA	35
	3.3	Anova de una vía	36
	3.4	Anova de varias vías	43

3.	5	Análisis de ANCOVA \hdots
3.	6	Efectos aleatorios
3.	7	${\it Modelos\ mixtos\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\$
3.	8	Conclusiones
4 N	loc	delos lineales generalizados
4 M		delos lineales generalizados Modelos jerárquicos bayesianos
	1	0
4.	1	Modelos jerárquicos bayesianos

Chapter 1

Contexto

El curso "Una primera aproximación a la Estadística Bayesiana", con una duración de 10 horas, está ofertado a alumnado de doctorado con una formación científica en el ámbito BIO.

El curso se desarrollará íntegramente online a través de videoconferencia síncrona, durante un total de 10 horas, seccionadas en 4 sesiones de dos horas y media cada una de ellas, los días 8, 10, 15 y 17 de noviembre de 2022, de 16 a 18:30h.

Se presentarán los contenidos a través de ejemplos prácticos programados en R, para que el estudiantado pueda ir generando resultados y comentando las interpretaciones derivadas del análisis.

La evaluación es continua basada en la interacción con el profesorado durante las sesiones de trabajo.

1.1 Objetivos de aprendizaje

- Conocer los conceptos básicos en el planteamiento bayesiano de la Estadística.
- Identificar la relevancia de la información previa y de expertos, y la proporcionada por los datos.
- Conocer los procedimientos básicos para conjugar la información disponible.
- Aplicar los conocimientos básicos en problemas sencillos.
- Descubrir las dificultades computacionales en la inferencia bayesiana.

1.2 Contenidos propuestos

- 1. De probabilidad va la historia: la relevancia de las probabilidades condicionadas y el teorema de Bayes.
- 2. La jerga base: incertidumbre, a priori, a posteriori y verosímil.
- 3. Manos en la masa 1: ¿con qué probabilidad ocurrió?
- 4. Manos en la masa 2: ¿con qué abundancia ocurrió?
- 5. Curioseando para saber más: manuales y software.

1.3 Contenidos definitivos

- 1. SESIÓN 1: Probabilidades, Bayes y las proporciones.
- 2. SESIÓN 2: INLA y la regresión.
- 3. SESIÓN 3: INLA y el ANOVA.
- 4. SESIÓN 4: INLA y los GLM.

1.4 INLA

INLA es una librería de R que aproxima la inferencia Bayesiana para modelos gausianos latentes (LGM). Sus siglas provienen de Integrated Nested Laplace Approximation (INLA), que es un método para aproximar las inferencias bayesianas a través de la aproximación de Laplace.

Aunque la metodología INLA se ha desarrollado sobre modelos que se pueden expresar como campos aleatorios markovianos gausianos ($Gaussian\ Markov\ random\ fields,\ GMRF$), es viable para una gran familia de modelos habituales en la práctica estadística.

Disponemos de referencias múltiples y documentación de esta librería en la web r-inla.org, y en particular en el manual de referencia de Gómez-Rubio (2021) titulado Bayesian inference with INLA, también publicado por Chapman & Hall-CRC Press.

1.4.1 Instalación

Para instalar la librería INLA hemos de ejecutar, desde R, el comando

1.4. INLA 7

Para instalar actualizaciones, basta con ejecutar

Las descargas y documentación completa sobre INLA está disponible en R-INLA home.

Ya desde R, para pedir ayuda sobre funciones en INLA, basta usar el comando inla.doc(), especificando dentro y entrecomillada, la función/objeto sobre el que se solicita ayuda. Por ejemplo, inla.doc("ar1") o inla.doc("loggamma").

También utilizaremos una librería accesoria de INLA, brinla, desarrollada por Faraway, Yue y Wan, 2022.

```
install.packages("remotes")
remotes::install_github("julianfaraway/brinla")
```

1.4.2 Fundamentos

INLA está basado en la resolución de integrales vía la aproximación de Laplace, que aproxima el integrando a través de una expansión de Taylor de segundo grado que permite calcular la integral analíticamente.

$$\begin{split} I_n &= \int_x exp[nf(x)]dx \\ &\approx \int_x exp[n(f(x_0) + 1/2(x - x_0)^2 f''(x_0))]dx \\ &= exp[nf(x_0)] \cdot \sqrt{\frac{2\pi}{-nf''(x_0)}} \end{split}$$

Evita así los largos tiempos de simulación de las cadenas de Markov Monte Carlo. Cuando las distribuciones a integrar son Gausianas, Laplace da órdenes buenos de aproximación. Y este es el principio que usa para modelizar la mayoría de los modelos habituales, que se integran dentro de la amplia clase de los modelos gausianos latentes, en los que se aplica INLA.

INLA se ha aplicado en mapeo estadístico, modelos de cohorte multidimensionales, modelos de asociación espacial, genética, análisis medioambientales, salud y epidemiología, dinámicas de infecciones, estudios agronómicos, meta-análisis, impacto del cambio climático y muchos más ámbitos (Rue et al, 2017).

Chapter 2

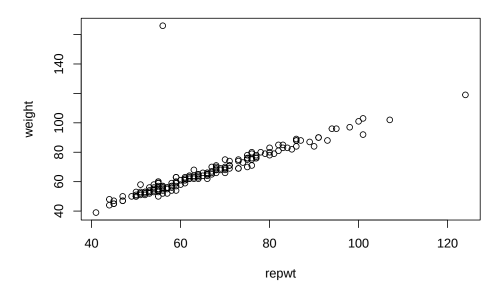
Regresión lineal

2.1 Introducción

Una vez presentados los fundamentos de INLA vamos a utilizarlo para trabajar progresivamente desde los modelos más sencillos a los más sofisticados. Empezamos aquí con el modelo de regresión lineal simple, para continuar generalizando con el de regresión lineal múltiple.

Partimos de la base de datos Davis (en la librería carData), que contiene 200 registros de 5 variables relacionadas con un estudio sobre habituación de hombres y mujeres a la realización de ejercicio físico de forma regular. Las variables que se registraron son sexo, peso y altura (reales y reportados). Vamos a indagar la relación entre el peso real (weight) y el reportado (repwt) a través de un análisis de regresión lineal simple.

```
data(Davis,package="carData")
plot(weight ~ repwt, data=Davis)
```



```
# Excluimos el valor outlier y los NA
davis=Davis %>%
filter(weight<160) %>%
slice(which(!is.na(repwt)))
```

2.2 Variables y relaciones

Entendemos como variable respuesta y=weight, de tipo numérico (continua), y como variable explicativa o covariable, x=repwt, también numérica.

La especificación de respuesta y y predictores $x_1, x_2, ...$, en INLA se registra en una fórmula del tipo:

```
formula= y \sim 1 + x_1 + x_2 + ...
```

en la que podemos prescindir del 1 que identifica la interceptación, pues el ajuste, por defecto, siempre se resolverá con su estimación, salvo que en su lugar se escriba un '-1'.

En nuestro problema tendríamos pues:

```
formula = weight ~ repwt
```

A continuación es procedente elegir el modelo sobre la respuesta, o lo que es lo mismo, la verosimilitud.

2.3 Verosimilitud

En principio es razonable asumir normalidad en la respuesta, además de independencia entre todas las observaciones. Así, el modelo propuesto para la respuesta es:

$$(y_i|\mu_i,\sigma^2) \sim N(\mu_i,\sigma^2), i=1,...,n$$

donde y=weight y x=repwt, e i=1,...,n es un subíndice que identifica a cada uno de los registros disponibles en el banco de datos. La media esperada contiene la relación lineal entre covariable y respuesta, $\mu_i=\theta+\beta x_i$, donde θ es la interceptación de la recta de regresión y β el coeficiente que explica la relación lineal entre x e y. El vector (θ,β) identifica los **efectos latentes**, en cuya inferencia posterior estamos interesados, y que están involucrados directamente en la media o predictor lineal. El modelo, o lo que es lo mismo, la verosimilitud, depende también de un parámetro de dispersión σ^2 sobre el que también querremos inferir.

Veamos cómo especificar este modelo con INLA. La función names(inla.models()) proporciona un listado de todos los tipos de modelos posibles, tanto para los datos (likelihood), para los efectos latentes (latent), los parámetros (prior), y otras opciones que de momento no nos interesan. El listado completo de todas las distribuciones disponibles para cada uno de los tipos de modelos lo obtenemos con el comando inla.list.models(). En particular, si ejecutamos names(inla.models()\$likelihood), obtenemos todas las distribuciones disponibles para modelizar los datos.

La distribución gaussian identifica la distribución normal que hemos planteado en nuestro modelo de regresión lineal. Para obtener información sobre cómo está parametrizada y cuáles son las priors por defecto, basta consultar la documentación gaussian con el comando:

```
# documentación (parametrización y priors) del modelo normal inla.doc("gaussian")
```

Para ajustar un modelo sencillo en INLA hay que echar mano de la función inla, en la que introducimos en primer lugar la formula, con la relación entre las variables, a continuación el modelo, en el argumento family, y después el banco de datos sobre el que trabajamos. Si no especificamos el argumento family, la función inla interpreta por defecto la opción gaussian, esto es, normalidad para los datos, de modo que podríamos excluir dicha especificación cuando modelizamos datos normales.

```
# Asumiendo datos normales
fit=inla(formula, family="gaussian", data)
```

```
# equivalente a
fit=inla(formula, data)
```

Adelantamos pues un paso más en nuestro problema, añadiendo la verosimilitud normal y la base de datos.

```
# ajuste del modelo
formula = weight ~ 1+ repwt
fit=inla(formula, family="gaussian", data=davis)
```

2.4 Hiperparámetros

INLA identifica como hiperparámetros todos aquellos parámetros en el modelo que no se corresponden con efectos latentes, esto es, relacionados con el predictor o respuesta esperada. En nuestro modelo, el único hiperparámetro es la varianza σ^2 , sobre la que es preciso especificar una distribución a priori. Para la varianza σ^2 es habitual asumir una gamma inversa difusa, con media y varianza grandes.

En INLA, en lugar de asignar distribuciones a priori sobre las varianzas, se hace sobre el logaritmo de las precisiones, para facilitar el cálculo del máximo de la log-posterior (obtenida de la log-verosimilitud y la log-prior). Así, asumir una gamma inversa difusa $GaI(\alpha,\beta)$ para la varianza es equivalente a una Gamma difusa $Ga(\alpha,\beta)$ para la precisión $\tau=1/\sigma^2$, y una log-gamma difusa $Log-Gamma(\alpha,\beta)$ para la log-precisión $log(\tau)$.

Por defecto, como ya verificamos en la documentación de la verosimilitud gausiana, (con inla.doc("gaussian")), la distribución a priori por defecto sobre la log-precisión (θ_1 en la ayuda) es la log-gamma difusa $LogGa(1,5\cdot 10^{-5})$, lo que da un valor esperado para la precisión τ de 20000 y una varianza de $4\cdot 10^8$.

Para modificar la distribución a priori de un parámetro podemos utilizar cualquiera de las distribuciones que ofrece INLA en su listado names(inla.models()\$prior) (siempre buscando coherencia con la información sobre el parámetro en cuestión).

Para definir una prior para los parámetros o hiperparámetros en INLA hay que definir los siguientes argumentos:

- prior, el nombre de la distribución a priori (para hiperparámetros, alguna de las opciones en names(inla.models()\$prior))
- param, los valores de los parámetros de la prior
- initial, el valor inicial para el hiperparámetro
- fixed, variable booleana para decir si el hiperparámetro es fijo o aleatorio.

La modificación la haremos con el argumento control.family=list(hyper=list(...)) en la función inla, al que le proporcionaremos una lista con el nombre de los parámetros (el short name con el que los identifica INLA en la documentación), que apunta a una lista con la distribución (prior) y los parámetros (param) a utilizar.

En nuestro problema, si tenemos información previa sobre la precisión del modelo, reconocida como prec (short name), y queremos especificar una a priori Ga(1,0.001) para la precisión, habremos de utilizar la siguiente sintaxis:

Si nos conformamos con la previa por defecto de INLA, el modelo que estamos asumiendo en nuestro problema de regresión lineal simple será:

$$\begin{array}{lll} (y_i|\mu_i,\sigma^2) & \sim & N(\mu_i,\sigma^2), i=1,...,n \\ \tau = 1/\sigma^2 & \sim & Ga(1,0.00005) \end{array}$$

2.5 Efectos fijos

Una variable explicativa entra en el modelo como **efecto fijo** cuando se piensa que afecta a todas las observaciones del mismo modo, y que su efecto es de interés primario en el estudio.

En un modelo de regresión lineal todos los efectos latentes en el predictor lineal, interceptación y coeficientes de covariables, son efectos fijos. Ante ausencia de información, las priors para los efectos fijos, esto es, (θ, β) en nuestro caso, se asumen normales centradas en cero y con varianzas grandes. En INLA la interceptación β tiene por defecto una prior gausiana con media y precisión igual a cero (una distribución plana objetiva, que no integra 1), y los coeficientes β también tienen una prior gausiana con media cero y precisión igual a 0.001. Estos valores por defecto se pueden consultar con el comando inla.set.control.fixed.default(), que da la siguiente información:

- mean=0 y mean.intercept=0 son las medias de la distribución normal para los coeficientes β y la interceptación θ respectivamente
- prec=0.001 y prec.intercept=0 son las precisiones respectivas de las normales para β y θ .

Con todo, los parámetros de las priors sobre los efectos fijos se pueden modificar a través del argumento control.fixed=list(...) en la función inla,

utilizando siempre los nombres que atribuye INLA a los diferentes parámetros e hiperparámetros ($short\ name$). Por ejemplo, si queremos modificar la precisión de los efectos fijos para hacerla igual a 0.001 (esto es, varianza 1000), utilizamos la siguiente sintaxis:

Volvemos sobre nuestro ejemplo, y asumiendo las a priori por defecto de INLA tendremos:

$$\begin{array}{ccc} (y_i|\theta,\beta,\sigma^2) & \sim & N(\theta+\beta x_i,\sigma^2), i=1,...,n \\ & \theta & \sim & N(0,\infty) \\ & \beta & \sim & N(0,1000) \\ & \tau=1/\sigma^2 & \sim & Ga(1,0.00005) \end{array}$$

2.6 Resultados

Para mostrar una descriptiva de los resultados del ajuste obtenido con fit=inla(...), utilizamos la sintaxis siguiente:

- summary(fit) proporciona una descriptiva del ajuste
- names(fit\$marginals.fixed) lista los nombres de todos los efectos fijos
- fit\$summary.fixed resume la inferencia posterior sobre los efectos fijos
- names(fit\$marginals.hyperpar) lista los nombres de todos los hiperparámetros
- fit\$summary.hyperpar da un resumen de la inferencia posterior de los parámetros e hiperparámetros
- fit\$summary.fitted.values resume la inferencia posterior sobre los valores ajustados
- fit\$mlik da la estimación de la log-verosimilitud marginal, útil para evaluar y comparar modelos.

Veamos los resultados para nuestro problema de regresión.

```
# ajuste del modelo
formula = weight ~ 1+ repwt
fit=inla(formula,family="gaussian",data=davis)
summary(fit)
#>
#> Call:
```

2.6. RESULTADOS 15

```
c("inla.core(formula = formula, family = family,
      contrasts = contrasts, ", " data = data, quantiles =
#>
      quantiles, E = E, offset = offset, ", " scale =
#>
#>
      scale, weights = weights, Ntrials = Ntrials, strata =
#>
      strata, ", " lp.scale = lp.scale, link.covariates =
#>
      link.covariates, verbose = verbose, ", " lincomb =
#>
      lincomb, selection = selection, control.compute =
#>
      control.compute, ", " control.predictor =
#>
      control.predictor, control.family = control.family,
      ", " control.inla = control.inla, control.fixed =
#>
      control.fixed, ", " control.mode = control.mode,
#>
#>
      control.expert = control.expert, ", " control.hazard
#>
      = control.hazard, control.lincomb = control.lincomb,
      ", " control.update = control.update,
#>
#>
      control.lp.scale = control.lp.scale, ", "
#>
      control.pardiso = control.pardiso, only.hyperparam =
#>
      only.hyperparam, ", " inla.call = inla.call, inla.arg
      = inla.arq, num.threads = num.threads, ", "
      blas.num.threads = blas.num.threads, keep = keep,
#>
      working.directory = working.directory, ", " silent =
#>
      silent, inla.mode = inla.mode, safe = FALSE, debug =
      debug, ", " .parent.frame = .parent.frame)")
#>
#> Time used:
      Pre = 2.51, Running = 0.184, Post = 0.019, Total = 2.71
#> Fixed effects:
               mean
                        sd 0.025quant 0.5quant 0.975quant mode
#> (Intercept) 2.734 0.814 1.135 2.734
                                                    4.333
              0.958 0.012
                                0.935
                                         0.958
                                                    0.982
                                                            NA
#> repwt
#>
               kld
#> (Intercept)
#> repwt
#>
#> Model hyperparameters:
                                                    sd
                                            mean
#> Precision for the Gaussian observations 0.199 0.021
#>
                                           0.025quant 0.5quant
#> Precision for the Gaussian observations
                                                0.161
                                                         0.198
#>
                                           0.975quant mode
#> Precision for the Gaussian observations
                                                0.242
#> Marginal log-Likelihood: -426.74
#> is computed
#> Posterior summaries for the linear predictor and the fitted values are computed
#> (Posterior marginals needs also 'control.compute=list(return.marginals.predictor=TRUE)')
fit$mlik
```

```
#> [,1]
#> log marginal-likelihood (integration) -426.7335
#> log marginal-likelihood (Gaussian) -426.7397
```

Obtenemos pues la salida con un descriptivo de la distribución posterior para los efectos fijos interceptación, θ , y el coeficiente del regresor repwt, β , con la media, desviación típica y cuantiles con los que podemos evaluar la región creíble al 95%.

También muestra a continuación una tabla con los descriptivos de la distribución posterior para la precisión $\tau = 1/\sigma^2$ de los datos.

Si queremos obtener los nombres con los que INLA reconoce los efectos fijos (interceptación y coeficiente del regresor) e hiperparámetros (precisión de los datos), llamamos a

```
names(fit$marginals.fixed)
#> [1] "(Intercept)" "repwt"
names(fit$marginals.hyperpar)
#> [1] "Precision for the Gaussian observations"
```

Y podemos pedir descriptivos específicos de las distribuciones de los efectos fijos y de los hiperparámetros.

```
# descriptivos efectos fijos
fit$summary.fixed
                               sd 0.025quant 0.5quant
                   mean
#> (Intercept) 2.7338085 0.81431642 1.135036 2.7338084
#> repwt 0.9583742 0.01213561 0.934548 0.9583742
#>
             0.975quant mode
#> (Intercept) 4.3325811 NA 6.171958e-10
#> repwt 0.9822004 NA 6.168562e-10
# descriptivos varianza
fit$summary.hyperpar
                                             mean
#> Precision for the Gaussian observations 0.199095 0.02084843
                                          0.025quant
#> Precision for the Gaussian observations 0.1609577
                                          0.5quant
#> Precision for the Gaussian observations 0.1983988
#>
                                          0.975quant mode
#> Precision for the Gaussian observations 0.2417161
# medias de los efectos fijos
fit$summary.fixed$mean
#> [1] 2.7338085 0.9583742
```

2.6. RESULTADOS

Para describir la marginal posterior sobre cada uno de los datos ajustados:

```
head(fit$summary.fitted.values)
                           me.a.n.
                                      sd 0.025quant 0.5quant
#> fitted.Predictor.001 76.52862 0.2162516 76.10409 76.52862
#> fitted.Predictor.002 51.61089 0.2441289 51.13163 51.61089
#> fitted.Predictor.003 54.48602 0.2189884 54.05611 54.48602
#> fitted.Predictor.004 69.82000 0.1750207 69.47641 69.82000
#> fitted.Predictor.005 59.27789 0.1855856 58.91356 59.27789
#> fitted.Predictor.006 75.57025 0.2087497
                                           75.16044 75.57025
#>
                      0.975quant mode
#> fitted.Predictor.001 76.95315
#> fitted.Predictor.002 52.09015
#> fitted.Predictor.003 54.91592
                                  NA
#> fitted.Predictor.004 70.16359
#> fitted.Predictor.005 59.64222
                                   NA
#> fitted.Predictor.006 75.98005
```

Si queremos hacer un **análisis de sensibilidad** sobre las distribuciones a priori, reajustamos el modelo con otras priors y comparamos los resultados.

```
# ajuste del modelo
formula = weight ~ 1+ repwt
fit2=inla(formula, family="gaussian", data=davis,
         control.fixed = list(mean.intercept = 100,
                                prec.intercept = 0.001,
                                prec = 0.001),
            control.family = list(hyper = list(
             prec = list(prior="loggamma", param =c(1,0.001))))
fit2$summary.fixed
                                sd 0.025quant 0.5quant
                   me.a.n.
#> (Intercept) 2.7982896 0.81422152 1.2006777 2.7979443
             0.9574337 0.01213435 0.9335956 0.9574387
#>
              0.975quant mode
#> (Intercept) 4.3978602 NA 6.415897e-10
              0.9812432 NA 6.409249e-10
fit2$summary.hyperpar
```

```
#> mean

#> Precision for the Gaussian observations 0.1990639

#> sd

#> Precision for the Gaussian observations 0.02085645

#> 0.025quant

#> Precision for the Gaussian observations 0.1607983

#> Precision for the Gaussian observations 0.1983283

#> 0.975quant mode

#> Precision for the Gaussian observations 0.2416909 NA
```

2.7 Distribuciones posteriores

Para obtener la distribución marginal de los valores ajustados y predichos necesitamos incorporar a la función inla el argumento control.compute=list(return.marginals.predictor

Tras conseguir un ajuste con inla, podemos acceder a todas las distribuciones marginales posteriores y predictivas a través de:

- fit\$marginals.fixed da las distribuciones posteriores marginales de los efectos fijos
- fit\$marginals.fixed\$xx da la distribución del efecto fijo xx, y también se puede seleccionar con su ordinal en el conjunto de efectos fijos fit\$marginals.fixed[[i]]
- fit.marginals.hyperpar da las distribuciones posteriores marginales de los parámetros e hiperparámetros
- fit\$marginals.fitted.values da las distribuciones posteriores marginales para los valores ajustados

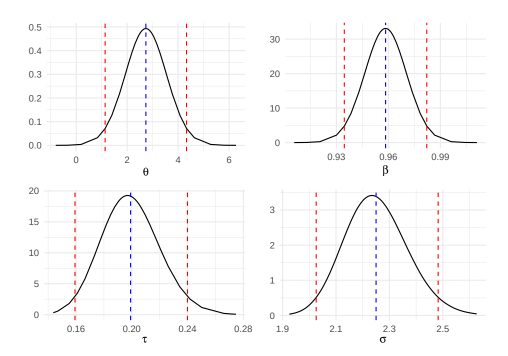
Con estas distribuciones, reconocidas como marginal, podemos hacer cálculos y gráficos de interés a través de estas funciones que operan sobre las distribuciones y que podemos consultar con ?inla.marginal:

- inla.dmarginal(x, marginal, ...) da la densidad en x
- inla.pmarginal(q, marginal, ...) da las probabilidades o función de distribución
- inla.qmarginal(p, marginal,...) da los cuantiles
- inla.rmarginal(n, marginal) permite obtener n simulaciones
- inla.hpdmarginal(p, marginal,...) da la región HPD
- inla.smarginal(marginal, ...) da un suavizado con splines de la distribución marginal
- inla.emarginal(fun, marginal, ...) calcula el valor esperado de una función

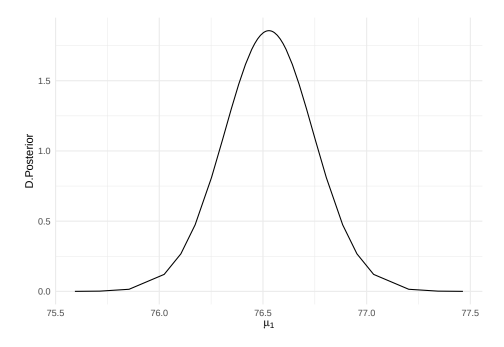
- inla.mmarginal(marginal,...) calcula la moda posterior
- inla.tmarginal(fun, marginal,...) transforma la distribución marginal de una función del parámetro
- inla.zmarginal(marginal,...) calcula descriptivos de la marginal.

Veamos algunos ejemplos sobre nuestro problema. Vamos a mostrar a continuación, en un único gráfico, las distribuciones posteriores de los efectos fijos y el parámetro de dispersión de los datos \$*, con líneas verticales que marquen el valor esperado posterior (en azul) y el HPD95% en rojo.

```
# library(gridExtra)
# library(ggplot2)
g=list() # lista en que almacenamos los gráficos con d.posteriores
# Efectos fijos
names.fixed=names(fit$marginals.fixed)
n.fixed=length(names.fixed)
names=c(expression(theta),expression(beta))
for (i in 1:n.fixed){
 g[[i]] = ggplot(as.data.frame(fit$marginals.fixed[[i]])) +
  geom_line(aes(x = x, y = y)) +
  labs(x=names[i],y="")+
   geom_vline(xintercept=inla.hpdmarginal(0.95,fit$marginals.fixed[[i]]),
             linetype="dashed",color="red")+
  geom_vline(xintercept=inla.emarginal(function(x) x,fit$marginals.fixed[[i]]),
             linetype="dashed",color="blue")
}
# Parámetros
g[[3]] = ggplot(as.data.frame(fit$marginals.hyperpar[[1]])) +
  geom_line(aes(x = x, y = y)) +
  labs(x=expression(tau),y="")+
  geom_vline(xintercept=inla.hpdmarginal(0.95,fit$marginals.hyperpar[[1]]),
             linetype="dashed",color="red")+
  geom_vline(xintercept=inla.emarginal(function(x) x,fit$marginals.hyperpar[[1]]),
             linetype="dashed",color="blue")
# Transformamos la posterior en tau para obtener la posterior de sigma
sigma.post=inla.tmarginal(function(tau) tau^(-1/2),
  fit$marginals.hyperpar[[1]])
# y la pintamos
g[[4]] = ggplot(as.data.frame(sigma.post)) +
  geom line(aes(x = x, y = y)) +
  labs(x=expression(sigma),y="")+
```



Si queremos la distribución posterior de alguna de las medias $\mu_i = \theta + \beta x_i$, necesitamos añadir el argumento control.compute=list(return.marginals.predictor=TRUE) en inla. Así podremos representar, por ejemplo, la distribución posterior sobre el peso esperado para el individuo que aparece en el registro 1 de la base de datos, $\mu_1 = \theta + \beta x_1$:



2.8 Simulación de la posterior

Cuando queremos inferir sobre funciones de los efectos latentes e hiperparámetros que no proporciona INLA por defecto , podemos recurrir a simular de las distribuciones posteriores de los efectos involucrados, y con ellas evaluar la función que nos interesa, para conseguir una muestra de su distribución posterior.

Para ello es preciso que al ajustar el modelo con inla hayamos incluido el argumento control.compute=list(config=TRUE).

Para obtener simulaciones de las correspondientes distribuciones posteriores, utilizamos las funciones:

- inla.posterior.sample(n, fit,selection), para simular los efectos latentes, donde n es el número de simulaciones pretendido, fit es el ajuste obtenido con inla y selection es una lista con el nombre de las componentes (efectos latentes) a simular.
- inla.hyperpar.sample(n,fit,improve.marginals=TRUE) para simular de parámetros e hiperparámetros.

Para describir las distribuciones de los nuevos parámetros que queremos evaluar con dichas simulaciones, utilizaremos:

- inla.posterior.eval() para funciones sobre los efectos fijos
- inla.hyperpar.eval() para funciones sobre los hiperparámetros

Imaginemos que queremos obtener la distribución posterior de $(\theta + \beta \cdot 50)$, que correspondería con el peso real de un sujeto que ha declarado un peso de 50kg. Hemos de simular pues, de las distribuciones posteriores de θ y de β , para luego aplicar la función correspondiente sobre las simulaciones y obtener una muestra posterior de $\theta + \beta \cdot 50$.

Esto nos devuelve una lista de la dimensión del número de simulaciones (cada simulación en un elemento de la lista), y en cada uno de los elementos tenemos los valores simulados de los hiperparámetros (hyper), de los efectos latentes (latent)

y la log-densidad de la posterior en esos valores (logdens)

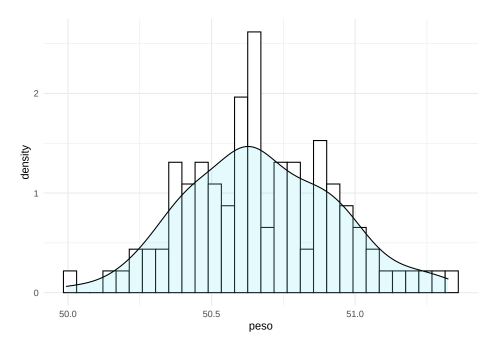
```
sims[[1]]$logdens
#> $hyperpar
#> [1] 0.1924735
#>
#> $latent
#> [1] 996.3662
#>
#> $joint
#> [1] 996.5587
```

Ahora con la función inla.posterior.sample.eval, dado que nuestra función depende de efectos fijos (latentes), (θ, β) , evaluamos la operación pretendida, y con descriptivos gráficos y numéricos de las simulaciones, podemos aproximar los descriptivos de la distribución posterior.

```
peso_real=inla.posterior.sample.eval(function(...) {(Intercept)+repwt*50},sims)
peso real
```

```
sample:1 sample:2 sample:3 sample:4 sample:5
#> fun[1] 50.86579 50.89538 51.09465 50.71465 50.38396
       sample:6 sample:7 sample:8 sample:9 sample:10
#> fun[1] 50.65722 50.77603 50.85807 50.63386 50.28752
        sample:11 sample:12 sample:13 sample:14 sample:15
#> fun[1] 50.44614 50.45864 50.57781 50.24088 50.85531
        sample:16 sample:17 sample:18 sample:19 sample:20
#> fun[1] 50.13312 50.6642 50.62995 50.45869 50.60721
     sample:21 sample:22 sample:23 sample:24 sample:25
#> fun[1] 50.41325 50.74671 50.80277 50.37647 50.25302
     sample:26 sample:27 sample:28 sample:29 sample:30
#> fun[1] 50.66802 50.91902 50.4654 50.44875 51.24394
#>
       sample:31 sample:32 sample:33 sample:34 sample:35
#> fun[1] 50.9707 50.79271 50.39421 50.50856 50.97919
       sample:36 sample:37 sample:38 sample:39 sample:40
#> fun[1] 50.74982 50.91259 50.64017 51.32363 50.38884
#> sample:41 sample:42 sample:43 sample:44 sample:45
#> fun[1] 50.5467 50.66474 50.93771 50.60902 50.63853
      sample:46 sample:47 sample:48 sample:49 sample:50
#>
#> fun[1] 50.43444 50.50807 50.58097 50.89323 50.21297
       sample:51 sample:52 sample:53 sample:54 sample:55
#> fun[1] 50.61234 50.87661 50.2872 50.85447 49.99438
     sample:56 sample:57 sample:58 sample:59 sample:60
#> fun[1] 50.99365 50.72923 50.56832 50.70239 51.00291
       sample:61 sample:62 sample:63 sample:64 sample:65
#> fun[1] 50.53311 50.40532 50.64676 50.31922 50.59357
#>
     sample:66 sample:67 sample:68 sample:69 sample:70
#> fun[1] 50.43569 50.5898 51.18225 50.38654 50.88152
       sample:71 sample:72 sample:73 sample:74 sample:75
#> fun[1] 50.61014 50.61749 50.62882 50.65423 51.07567
       sample:76 sample:77 sample:78 sample:79 sample:80
#> fun[1] 50.95653 50.43595 50.7832 50.9119 51.00373
        sample:81 sample:82 sample:83 sample:84 sample:85
#> fun[1] 50.35394 50.75666 50.74961
                                     50.795 51.04961
        sample:86 sample:87 sample:88 sample:89 sample:90
#> fun[1] 50.93668 50.72991 50.80578 51.16795 51.27285
       sample:91 sample:92 sample:93 sample:94 sample:95
#> fun[1] 50.61401 50.51941 50.44312 50.69318 50.83754
#> sample:96 sample:97 sample:98 sample:99 sample:100
```

```
#> fun[1] 50.56541 50.32859 50.97397 50.63413
                                                     50.52274
pred=data.frame(peso=as.vector(peso_real))
summary(pred)
#>
         peso
#>
    Min.
           :49.99
    1st Qu.:50.46
#>
    Median :50.64
#>
           :50.67
    Mean
    3rd Qu.:50.86
#>
          :51.32
   Max.
ggplot(pred,aes(x=peso))+
  geom_histogram(aes(y=..density..), colour="black", fill="white")+
  geom_density(alpha=.2, fill="#80E7F5")
#> `stat_bin()` using `bins = 30`. Pick better value with
#> `binwidth`.
```



2.9 Regresión lineal múltiple con INLA

Vemos a continuación cómo se trabaja la regresión múltiple con INLA, simplemente añadiendo más predictores.

El modelo de regresión asume una distribución normal para los datos, datos los efectos latentes (todos los relacionados con el valor esperado o predictor

lineal) y el resto de parámetros o hiperparámetros del modelo (en nuestro caso la varianza de los datos).

Si tenemos n observaciones

$$(y_i|\mu_i,\sigma^2) \sim N(\mu_i,\sigma^2), i = 1,...n$$

donde μ_i representa la media y σ^2 la varianza de los datos.

$$E(y_i|\mu_i,\sigma^2)=\mu_i,\ Var(y_i|\mu_i,\sigma^2)=\sigma^2$$

Si tenemos varios regresores $x_1, x_2, ..., x_J$, la media μ_i coincide con el predictor lineal η_i que se construye a partir de una combinación lineal de los predictores:

$$\mu_i = \eta_i = \theta + \sum_{j=1}^J \beta_j x_{ij}$$

Nos queda a continuación especificar las distribuciones a priori sobre el vector de efectos latentes, en nuestro caso efectos fijos, $(\theta, \beta_1, ..., \beta_J)$, y sobre el parámetro de dispersión o hiperparámetro σ^2 .

Cuando no tenemos información previa especificamos distribuciones difusas (vagas) sobre los parámetros. En INLA por defecto tendremos:

$$\begin{array}{ccc} \theta & \sim & N(0,\sigma_{\theta}^2) \\ \beta_j & \sim & N(0,\sigma_{\beta}^2) \\ log(\tau=1/\sigma^2) & \sim & Log-Ga(1,0.00005) \end{array}$$

con
$$\sigma_{\theta}^2 = \infty$$
 y $\sigma_{\beta}^2 = 1000$.

Ejemplificamos el análisis de regresión lineal múltiple sobre la base de datos usair, en la librería brinla. Esta BD contiene datos recopilados para investigar los factores determinantes de la polución, utilizando el nivel de SO2 como variable dependiente y las restantes como variables explicativas potenciales. Las relaciones entre las variables que incluye se muestra en la Figura 2.1 a continuación.

```
#>
     .. $ colour
                       : NULL
#>
     ..$ size
                       : num 6
#>
     .. $ hjust
                       : NULL
     ..$ vjust
                       : NULL
#>
#>
     ..$ angle
                       : NULL
#>
     ..$ lineheight
                       : NULL
#>
                       : NULL
     ..$ margin
#>
     ..$ debug
                       : NULL
#>
     ..$ inherit.blank: logi FALSE
     ..- attr(*, "class")= chr [1:2] "element_text" "element"
#>
    - attr(*, "class")= chr [1:2] "theme" "gg"
#>
    - attr(*, "complete") = logi FALSE
   - attr(*, "validate") = logi TRUE
pairs.chart
```

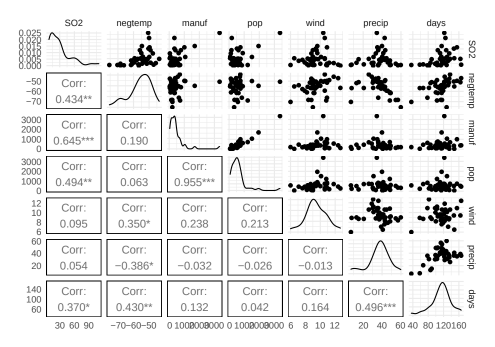


Figure 2.1: Relaciones entre variables en la base de datos usair(brinla).

Apreciamos ya en el gráfico una correlación positiva muy alta entre las variables pop y manuf, y relevante para negtemp y days y también para precip y days, lo que posteriormente condicionará la selección de variables.

2.9.1 Selección de variables

Cuando trabajamos con más de una variable predictora en regresión lineal (realmente en cualquier modelo) surge un problema adicional, que es la **selección de variables**, o selección del mejor modelo de predicción. Esto se resuelve en INLA utilizando diversos criterios de selección entre los que destacamos:

- la verosimilitud marginal (valor de la log-verosimilitud): mlik; al cambiarle el signo tendremos -(log-likelihood)
- el criterio de información de la deviance (DIC): dic
- el criterio de información bayesiana ampliado (WAIC): waic
- la transformada integral predictiva (PIT): cpo

El procedimiento a utilizar para la selección del modelo (de variables) es el siguiente:

- 1. ajustar todos los modelos resultantes de todas las combinaciones posibles de predictoras,
- 2. calcular los índices de selección para cada uno de ellos
- 3. proceder con la selección en base a dichos valores.

Siempre se prefieren modelos con los valores más bajos para estos criterios y se descartan los que proporcionan valores más altos. Cuando no es el mismo modelo el que proporciona el valor mínimo en estos criterios, habremos de optar por alguno de ellos.

Por defecto, al ajustar un modelo con inla, nos devuelve la log-verosimilitud marginal (accesible con fit\$mlik si el ajuste se guardó en el objeto fit). Para obtener las otras medidas de selección, hemos de incluir como argumento de la función inla, la opción control.compute = list(dic = TRUE, waic = TRUE)). Los valores por defecto de control.compute los podemos consultar ejecutando el comando inla.set.control.compute.default().

Vayamos pues con el ajuste del modelo de regresión con todas las variables. Recordemos que si no especificamos el argumento family, interpreta por defecto la opción gaussian, esto es, normalidad para los datos. Así ajustamos el modelo y obtenemos las siguientes inferencias sobre los efectos fijos.

```
#> neqtemp
             1.769 0.634
                                0.519
                                         1.769
                                                   3.019
#> manuf
               0.026 0.005
                                0.017
                                         0.026
                                                   0.035
#> wind
               -3.723 1.933
                                -7.534
                                        -3.723
                                                   0.090
#> precip
              0.625 0.387
                               -0.138
                                                   1.388
                                       0.625
#> days
              -0.057 0.174
                                -0.400 -0.057
                                                   0.287
#>
             mode \ kld
#> (Intercept)
              NA
#> negtemp
                    0
               NA
#> manuf
               NA
                    0
#> wind
                    0
               NA
#> precip
               NA
                    0
#> days
               NA
                    0
```

La inferencia posterior sobre la desviación típica de los datos, σ , la resolvemos con sus descriptivos.

Para seleccionar las variables relevantes seguimos el procedimiento descrito anteriormente. Añadimos también el ajuste del modelo de regresión frecuentista, para el que calculamos como criterio de bondad de ajuste el AIC.

```
# Ajuste de todos los modelos posibles
for(i in 1:nmodels){
   formula <- as.formula(paste("SO2 ~ ",predterms[[i]]))
   # modelo frecuentista
   lmi <- lm(formula, data=usair)
   # modelo bayesiano
   result <- inla(formula, family="gaussian", data=usair, control.compute=list(dic=TRUE, waic=TRUE, coefm[i,1] <- AIC(lmi)
   coefm[i,2] <- result$dic$dic
   coefm[i,3] <- result$waic$waic
   coefm[i,4] <- -result$mlik[1]
}</pre>
```

Ya solo resta comparar los resultados, respecto de cada uno de los criterios, para seleccionar con qué variables nos quedamos, y por lo tanto con qué modelo de predicción. Basta con encontrar el modelo que proporciona el mínimo valor en cada uno de los criterios.

```
gana.aic = predterms[which.min(coefm[,1])]
gana.dic = predterms[which.min(coefm[,2])]
gana.waic = predterms[which.min(coefm[,3])]
gana.mlik = predterms[which.min(coefm[,4])]
gana.aic;gana.dic
#> [[1]]
#> [1] "negtemp+manuf+pop+wind+precip"
#> [[1]]
#> [1] "negtemp+manuf+pop+wind+precip"
gana.waic;gana.mlik
#> [[1]]
#> [1] "negtemp+manuf+pop+wind+precip"
#> [1] "megtemp+manuf+pop+wind+precip"
#> [1] "manuf"
```

Concluimos pues que, tanto el criterio AIC en el modelo de regresión frecuentista, como los criterios DIC y WAIC en el modelo de regresión bayesiano, proporcionan el mejor ajuste. Este mejor modelo incluye como predictores las variables 'negtemp+manuf+pop+wind+precip'. Reajustamos el modelo con estas variables para derivar las inferencias y predicciones.

Las inferencias sobre los efectos fijos y la precisión de los datos se muestran a continuación.

```
formula=S02 ~ negtemp+manuf+pop+wind+precip
fit=inla(formula, family="gaussian", data=usair, control.compute=list(dic=TRUE, waic=TRUE))
fit$summary.fixed
```

```
#>
                     mean
                                  sd
                                       0.025quant
#> (Intercept) 100.01565253 30.13431608 40.590639313
#> negtemp 1.12026924 0.41421997 0.303478081
#> manuf
              0.06489626 0.01548778 0.034359550
#> pop
              -0.03934763 0.01488144 -0.068690399
              -3.07258328 1.75630871 -6.534678138
#> wind
              0.41922241 0.21543912 -0.005577881
#> precip
#>
                 0.5quant 0.975quant mode
                                                   kld
#> (Intercept) 100.01918280 159.42046898 NA 1.155563e-08
              1.12029551 1.93691015 NA 1.158415e-08
#> negtemp
              #> manuf
#> pop
              -0.03934731 -0.01000673 NA 1.159470e-08
              -3.07283615 0.39095841 NA 1.152924e-08
#> wind
               0.41922869 0.84398682 NA 1.159252e-08
#> precip
fit$summary.hyperpar
#> Precision for the Gaussian observations 0.005066272
#>
#> Precision for the Gaussian observations 0.001178658
#>
                                        0.025quant
#> Precision for the Gaussian observations 0.003036285
#>
                                          0.5quant
#> Precision for the Gaussian observations 0.004975753
                                        0.975 quant mode
#> Precision for the Gaussian observations 0.007616001
```

Y en la Figura 2.2 se muestran las distribuciones posteriores de todos los efectos latentes (efectos fijos) en el modelo: interceptación y coeficientes de los regresores.

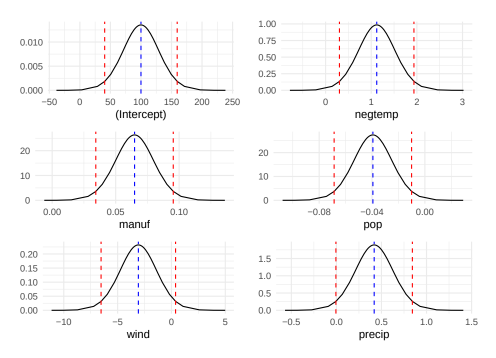


Figure 2.2: Distribuciones posteriores de los efectos latentes.

2.9.2 Predicción de medias

Por último, si queremos predecir la respuesta esperada para ciertos valores de las variables explicativas, no necesariamente existentes en la base de datos, utilizamos el argumento control.predictor en la función inla, especificando en una lista los valores a predecir. Veamos cómo hacerlo con inla, ajustando un modelo sobre un data.frame combinado, en el que añadimos tantas filas como predicciones queremos conseguir, con los valores deseados para los predictores (y valores faltantes en la respuesta), y especificamos los valores a predecir en un vector indicador, a través del argumento control.predictor(list(link=vector.indicador)). Las predicciones se obtienen después, con el resumen de los datos ajustados fitted.values. Recordemos que para poder mostrar las distribuciones predictivas, hemos de añadir en inla el argumento control.compute=list(return.marginals.predictor=TRUE).

```
precip = c(10, 30, 20),
                       days=c(NA, NA,NA))
## añadimos los tres escenarios de predicción a la bd original,
## dejando como faltantes los valores a predecir de la v.dpte
usair.combinado <- rbind(usair, data.frame(SO2=c(NA,NA,NA),new.data))
## creamos un vector con NA's para observaciones y 1's para predicciones
usair.indicador <- c(rep(NA, nrow(usair)), rep(1, nrow(new.data)))
## reajustamos el modelo añadiendo la opción de predicción de datos
fit.pred <- inla(formula, data = usair.combinado,</pre>
                 control.compute=list(return.marginals.predictor=TRUE),
                 control.predictor = list(link = usair.indicador))
## y describimos los valores ajustados para los tres escenarios añadidos
fit.pred$summary.fitted.values[(nrow(usair)+1):nrow(usair.combinado),]
#>
                                      sd 0.025quant 0.5quant
                           mean
#> fitted.Predictor.42 31.62381 8.207164
                                           15.44174 31.62456
#> fitted.Predictor.43 26.42290 5.475918
                                           15.62638 26.42325
#> fitted.Predictor.44 53.16291 7.094087
                                           39.17572 53.16346
                       0.975quant mode
#> fitted.Predictor.42 47.80136
#> fitted.Predictor.43
                        37.21722
                                    NA
#> fitted.Predictor.44
                       67.14678
                                    NA
```

Así graficamos en la Figura 2.3 la distribución predictiva del nivel de SO2 para una combinación dada de valores de las variables predictivas, específicamente la que aparece en el escenario 1 propuesto, o lo que es lo mismo, en el registro 42 de la base de datos completada con las nuevas predicciones: negtem=-50, manuf=150, pop=200, wind=6 y precip=10.

2.10 Conclusiones

En este tema hemos trabajado con el ajuste con INLA de modelos lineales de regresión, esto es, con efectos fijos. En posteriores temas trabajaremos modelos

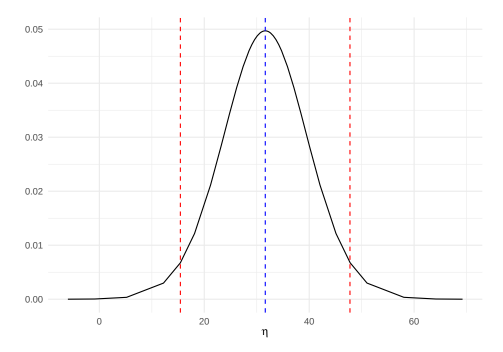


Figure 2.3: Distribución predictiva a posteriori de SO2 para una configuración dada de los predictores.

más sofisticados en los que incluiremos los efectos aleatorios, generalizaremos el modelo lineal y entenderemos el planteamiento de modelos a través de modelos jerárquicos bayesianos.

Chapter 3

Modelo de ANOVA

3.1 Introducción

El modelo de ANOVA se plantea para comparar poblaciones normales, especialmente cuando son más de dos las poblaciones a comparar. Las poblaciones a comparar se identifican a través de una variable clasificadora (de tipo categórico) que actúa como predictora para estimar respuestas medias supuestamente distintas a comparar.

3.2 El modelo de ANOVA

Consideremos una variable respuesta Y que se distribuye normal, y que viene afectada por una variable de clasificación A con a niveles de respuesta distintos (uno por cada una de las poblaciones a comparar). Supongamos que tenemos n_i observaciones de la respuesta para cada uno de los niveles de respuesta de la variable clasificadora, i=1,...,a. El modelo de ANOVA se plantea asumiendo que en cada nivel o subpoblación, esperamos un valor distinto para la respuesta,

$$(y_{ij}|\mu_i,\sigma^2) \sim N(\mu_i,\sigma^2)$$

de modo que

$$E(y_{ij}|\mu_i,\sigma^2) = \mu_i; \ Var(y_{ij}|\mu_i,\sigma^2) = \sigma^2, \quad i = 1,...,a; \ j = 1,...,n_i$$

La formulación habitual de este modelo se suele dar en términos de un efecto global y común a todas las observaciones, θ , y un efecto diferencial respecto del primer nivel del factor de clasificación A, α_i , con los que se construye la media (identificada generalmente por μ) o predictor lineal (identificada generalmente por η) y que en el modelo lineal coinciden:

$$\mu_{ij} = \eta_{ij} = \theta + \alpha_i$$

```
donde \alpha_i=\mu_i-\mu_1 y \mu_1=\theta, para i\geq 1, esto es, \alpha_1=0.
```

Estamos pues asumiendo que todos los n_i sujetos en el subgrupo de población i identificado por la variable clasificadora A, comparten una media común μ_i y cierta variabilidad σ^2 . Podríamos asumir varianzas distintas para cada subpoblación, pero por simplicidad consideramos que son iguales.

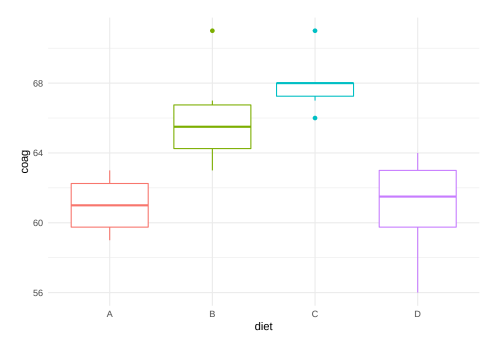
En la modelización bayesiana es preciso añadir distribuciones a priori para cada uno de los parámetros del modelo: los efectos fijos θ, α_i , y la varianza σ^2 de los datos. Ante ausencia de información, se asumirán las distribuciones difusas habituales en INLA:

$$\begin{split} (Y_{ij}|\mu_i,\sigma^2) &\sim & N(\mu_i,\sigma^2) \\ &\mu_i = \theta + \alpha_i, i \geq 1 \\ \theta &\sim & N(0,\infty) \\ \alpha_i &\sim & N(0,1000), i \geq 1 \\ \tau = 1/\sigma^2 &\sim & Ga(1,0.00005) \end{split}$$

3.3 Anova de una vía

Vamos a ilustrar el análisis ANOVA en INLA a través de la base de datos coagulation, en la librería faraway, referidos a un estudio de tiempos de coagulación de la sangre en 24 animales a los que aleatoriamente se les asignó una de entre tres dietas distintas (variable clasificadora diet). Posteriormente, para estudiar el efecto de dichas dietas en la coagulación, se tomaron muestras de los tiempos de coagulación (en la variable coag, que es la respuesta).

```
data(coagulation, package="faraway")
str(coagulation)
#> 'data.frame': 24 obs. of 2 variables:
#> $ coag: num 62 60 63 59 63 67 71 64 65 66 ...
#> $ diet: Factor w/ 4 levels "A", "B", "C", "D": 1 1 1 1 2 2 2 2 2 2 2 ...
ggplot(coagulation, aes(x=diet, y=coag))+
   geom_boxplot(aes(color=diet))+
   theme(legend.position="none")
```



Estamos planteando un modelo de Anova como el propuesto en la sección anterior, donde α_i identifica el efecto diferencial sobre la respuesta con la dieta A, para el resto de las dietas B y C. Los parámetros del modelo son, como en regresión, los efectos fijos (θ,α_i) y la varianza σ^2 , para los que asumimos las priors difusas que por defecto propone INLA. Ajustamos el modelo y obtenemos las inferencias a posteriori

```
formula=coag ~ diet
fit=inla(formula,family="gaussian",data=coagulation,
         control.compute=list(config=TRUE,return.marginals.predictor=TRUE))
fijos=round(fit$summary.fixed,3);fijos
                          sd\ 0.025 quant\ 0.5 quant\ 0.975 quant
#>
                 mean
#> (Intercept) 61.016 1.172
                                 58.699
                                          61.016
                                                      63.338
#> dietB
                4.979 1.513
                                  1.982
                                           4.980
                                                       7.971
#> dietC
                6.977 1.513
                                  3.980
                                           6.978
                                                       9.968
               -0.016 1.436
                                 -2.859
#> dietD
                                          -0.016
                                                       2.822
#>
               mode kld
#> (Intercept)
                 NA
                       0
#> dietB
                 NA
                      0
#> dietC
                 NA
                       0
#> dietD
                 NA
tau=round(fit$summary.hyperpar,3);tau
                                                     sd
                                              mean
#> Precision for the Gaussian observations 0.197 0.06
                                             0.025quant 0.5quant
```

```
#> Precision for the Gaussian observations 0.099 0.19  
#> 0.975 quant mode  
#> Precision for the Gaussian observations 0.323 NA medias=round(fit$summary.linear.predictor,4)
```

Atendiendo a los descriptivos de la distribución posterior para los efectos fijos, concluimos:

- El tiempo esperado de coagulación para los animales que han seguido la dieta A es de 61.016(58.699,63.338).
- Los animales que han seguido la dieta B tienen un tiempo de coagulación esperado superior en 4.979 unidades a los de la dieta A, y dicha diferencia es *significativamente distinta de cero* en el contexto bayesiano, dado que su RC no incluye al cero, (1.982,7.971).
- Una conclusión similar se deriva para la dieta C, que da un tiempo de coagulación esperado superior en 6.977 unidades a los de la dieta A, y una RC (3.98,9.968).
- Las diferencias en los tiempos de coagulación de seguir una dieta D frente a la dieta A no son relevantes. De hecho, la diferencia entre ellos es de -0.016 y el intervalo RC contiene al cero, (-2.859,2.822).

Pintamos a continuación en la Figura 3.1 la distribución posterior de los tiempos esperados de coagulación μ_i (o predictores lineales) para cada una de las dietas. En la Figura 3.2 se añaden las medias posteriores y las regiones creíbles.

```
dietas=levels(coagulation$diet)
pred=NULL
for(i in 1:length(dietas)){
index=which(coagulation$diet==dietas[i])[1]
# distrib. posterior
post=as.data.frame(fit$marginals.fitted.values[[index]])
# media
e=fit$summary.fitted.values[index,1]
rc.low=fit$summary.fitted.values[index,3]
rc.up=fit$summary.fitted.values[index,5]
pred=rbind(pred,data.frame(dieta=dietas[i],
                           post,e,rc.low,rc.up))
}
ggplot(pred, aes(x = x, y = y)) +
  geom_line(aes(color=dieta))+
  labs(x=expression(paste("Tiempo medio de coagulación:",mu)),
       y="D.Posterior")
```

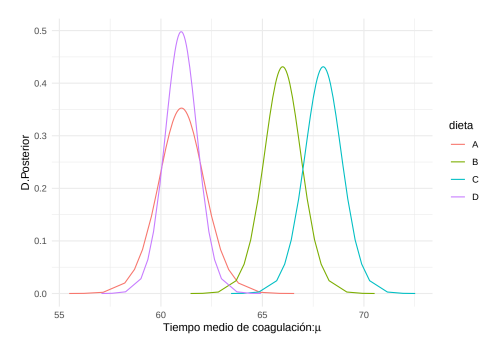


Figure 3.1: Distribución posterior del tiempo medio de coagulación para las 4 dietas.

Podríamos ajustar el modelo prescindiendo del efecto de interceptación y estimar directamente los efectos.

```
formula=coag \sim -1 + diet
fit=inla(formula, family="gaussian", data=coagulation,
         control.compute=list(config=TRUE,return.marginals.predictor=TRUE))
round(fit$summary.fixed,3)
                   sd 0.025quant 0.5quant 0.975quant mode kld
           mean
#> dietA 60.916 1.176
                          58.577
                                   60.919
                                               63.233
                                                        NA
                                   65.942
                                                             0
#> dietB 65.939 0.961
                          64.030
                                               67.832
                                                        NA
#> dietC 67.937 0.961
                          66.028
                                   67.940
                                               69.830
                                                        NA
                                                             0
#> dietD 60.958 0.832
                          59.306
                                    60.960
                                               62.599
                                                             0
                                                        NA
round(fit$summary.hyperpar,3)
#>
                                                    sd
                                             mean
#> Precision for the Gaussian observations 0.197 0.06
                                            0.025quant 0.5quant
#> Precision for the Gaussian observations
                                                 0.098
                                                           0.19
                                            0.975quant mode
#> Precision for the Gaussian observations
                                                 0.324
                                                         NA
```

Con lo cual la representación gráfica se simplifica a través, directamente, de las

distrubuciones posteriores de los efectos fijos.

```
pred=NULL
for(i in 1:length(names(fit$marginals.fixed))){
  pred=rbind(pred,data.frame(as.data.frame(fit$marginals.fixed[[i]]),
                  dieta=names(fit$marginals.fixed)[i],
                  mean=fit$summary.fixed$mean[i],
                  rc.low=fit$summary.fixed$'0.025quant'[i],
                  rc.up=fit$summary.fixed$'0.975quant'[i]))}
ggplot(pred, aes(x = x, y = y)) +
  geom_line(aes(color=dieta))+
  geom_vline(aes(xintercept=mean,color=dieta),linetype="dashed")+
  geom_vline(aes(xintercept=rc.low,color=dieta),linetype="dotted")+
  geom_vline(aes(xintercept=rc.up,color=dieta),linetype="dotted")+
  facet_wrap(vars(dieta))+
  labs(x=expression(paste("Tiempo medio de coagulación:",mu)),
       y="D.Posterior", title="D.Posterior, medias y RC95%")+
  theme(legend.position="none")
```

D.Posterior, medias y RC95%

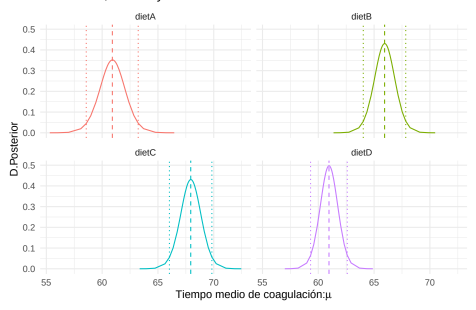


Figure 3.2: Distribuciones posteriores, medias y RC del tiempo esperado de coagulación.

Como ya hacíamos en regresión, podemos inferir sobre la desviación típica de

los datos, σ , transformando la distribución para la precisión τ . La distribución posterior junto con su media y RC95% se muestra en la Figura 3.3.

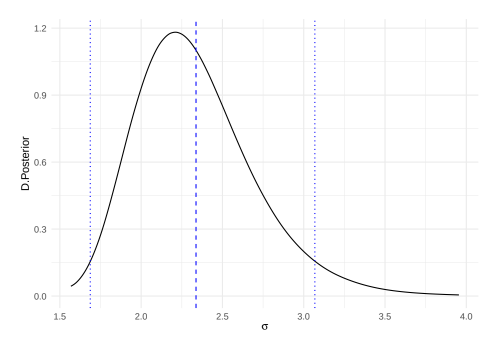
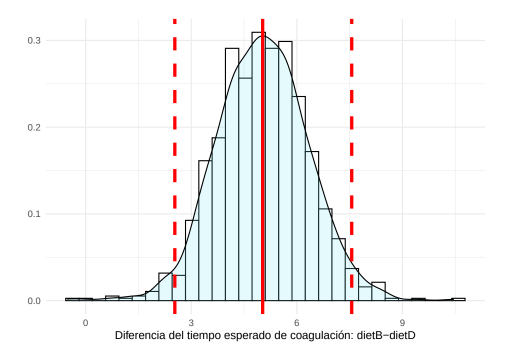


Figure 3.3: Distribución posterior, media y RC, de la desviación típica de los datos (sigma)

```
# Valor esperado
sigma.e=round(inla.emarginal(function(tau) tau^(-1/2),
   fit$marginals.hyperpar[[1]]),4)
# HPD95%
sigma.hpd=round(inla.hpdmarginal(0.95,sigma.post),3)
paste("E(sigma.post)=",sigma.e,"HPD95%=(",sigma.hpd[1],",",sigma.hpd[2],")")
#> [1] "E(sigma.post)= 2.3379 HPD95%=( 1.687 , 3.068 )"
```

Si queremos inferir sobre la diferencia entre cualesquiera de los efectos podemos recurrir a simular la distribución posterior de las diferencias. Por ejemplo, supongamos que queremos comparar la dieta B con la dieta D. Simulamos entonces de las distribuciones posteriores de μ_B y de μ_D , y obtenemos la diferencia $\mu_B - \mu_D$.

```
sims=inla.posterior.sample(1000,fit,selection=list(dietB=1,dietD=1))
dif_BD=as.vector(inla.posterior.sample.eval(function(...) dietB-dietD, sims))
pred=data.frame(dif=dif_BD)
ggplot(pred,aes(x=dif))+
    geom_histogram(aes(y=..density..), colour="black", fill="white")+
    geom_density(alpha=.2, fill="#80E7F5")+
    geom_vline(xintercept=mean(dif_BD),color="red",size=1.5)+
    geom_vline(xintercept=quantile(dif_BD,probs=c(0.025,0.975)),color="red",size=1.5,linclabs(x="Diferencia del tiempo esperado de coagulación: dietB-dietD",y="")
#> `stat_bin()` using `bins = 30`. Pick better value with
#> `binwidth`.
```



3.4 Anova de varias vías

Generalmente, y en especial cuando trabajamos con experimentación, son varios los factores que controlamos para investigar el efecto que producen en una respuesta continua. Hablamos de modelos de Anova de varias vías.

Utilizamos la base de datos butterfat en la librería faraway para ilustrar el ajuste con INLA de un modelo de Anova de varias vías. Esta base de datos contiene 100 registros del contenido en grasa láctea, Butterfat, para muestras aleatorias de 20 vacas (10 de ellas de 2 años y 10 maduras, con más de 4 años -en la variable Age) de cada una de cinco razas (en la variable Breed).

El objetivo es investigar las diferencias en materia grasa entre razas y edad, con el fin último de identificar cuáles producen más materia grasa y cuáles menos. Veamos los datos en la Figura 3.4.

A la vista del gráfico, apreciamos que por lo general, en la mayoría de las razas, las vacas más jóvenes tienen menor contenido en materia grasa que las más viejas. Sin embargo, tal afirmación no parece tan clara en las razas *Guernsey* y *Holstein-Fresian*, de modo que para modelizar nuestros datos vamos a considerar a priori, la posibilidad de interacciones entre los factores de clasificación Breed y Age.

Cuando nos enfrentamos a varios factores de clasificación, cabe la posibilidad de que interaccionen entre ellos, esto es, que en algunos niveles de un factor actúen de forma diferente a los otros cuando se combinan con los niveles de algún otro factor. El orden de una interacción viene dado por el número de factores de clasificación que involucra, de modo que hablamos de interacciones de orden 2 si consideramos la interacción entre dos factores, de orden 3 si consideramos la interacción entre tres factores, etc. Generalmente trabajamos con interacciones de orden bajo, dada la complejidad de las conclusiones en interacciones de orden alto. Por otro lado, siempre es importante tener en cuenta de cuántos datos disponemos para conocer a priori la posibilidad de estimar con fiabilidad los distintos efectos de interacción: una interacción de dos factores con n_1 y n_2 niveles de clasificación respectivamente, revierte en la estimación de $(n_1-1)\times (n_2-1)$ efectos de interacción adicionales.

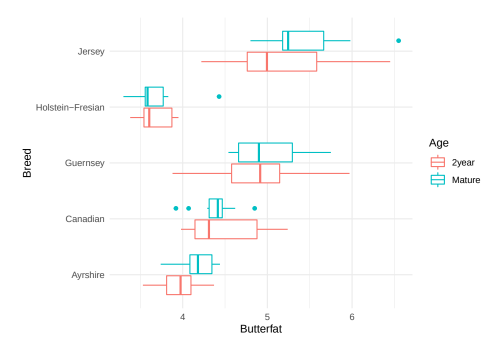


Figure 3.4: Base de datos butterfat, en la librería Faraway

Así, en nuestro problema si estamos planteando la posibilidad de que haya interacciones entre los dos factores de clasificación, estamos asumiendo un modelo de tipo siguiente, asumiendo normalidad en la respuesta:

$$(y_{ijk}|\mu_{ij},\sigma^2) \sim N(\mu_{ij},\sigma^2)$$

con

$$\mu_{ij} = \theta + \alpha_i + \beta_j + \alpha \beta_{ij}$$

donde en nuestro ejemplo, α_i es el efecto diferencial (respecto del primer nivel) que aporta el nivel i de la variable Breed, β_j el efecto asociado a la variable Age, y $\alpha\beta$ la correspondiente interacción entre ellas. En R una interacción de orden 2 entre dos variables f_1 y f_2 se especifica con $f_1:f_2$; los efectos principales y la interacción se pueden especificar de varios modos alternativos:

$$f_1 + f_2 + f_1 : f_2 \equiv f_1 * f_2 \equiv (f_1 + f_2)2$$

Veamos cómo ajustar con INLA este modelo, recabando también los criterios de selección DIC y WAIC.

```
round(fit$summary.fixed,3)
                                              sd 0.025quant
                                      mean
#> (Intercept)
                                     3.966 0.131
                                                      3.708
                                                      0.157
#> BreedCanadian
                                     0.522 0.186
#> BreedGuernsey
                                     0.933 0.186
                                                      0.568
#> BreedHolstein-Fresian
                                                     -0.668
                                    -0.303 0.186
#> BreedJersey
                                    1.167 0.186
                                                     0.802
#> AgeMature
                                     0.188 0.186
                                                     -0.177
#> BreedCanadian:AgeMature
                                    -0.287 0.263
                                                     -0.804
                                                     -0.603
#> BreedGuernsey:AgeMature
                                    -0.086 0.263
#> BreedHolstein-Fresian:AgeMature -0.175 0.263
                                                     -0.692
#> BreedJersey:AgeMature
                                     0.131 0.263
                                                     -0.386
#>
                                    0.5quant 0.975quant mode
#> (Intercept)
                                       3.966
                                                  4.224
                                                          NA
#> BreedCanadian
                                       0.522
                                                  0.887
                                                          NA
#> BreedGuernsey
                                       0.933
                                                  1.298
                                                          NA
#> BreedHolstein-Fresian
                                      -0.303
                                                  0.062
                                                          NA
#> BreedJersey
                                       1.167
                                                  1.532
                                                          NA
#> AgeMature
                                                  0.553
                                       0.188
                                                          NA
#> BreedCanadian:AgeMature
                                      -0.287
                                                  0.230
                                                          NA
                                                  0.431
#> BreedGuernsey:AgeMature
                                      -0.086
                                                          NA
#> BreedHolstein-Fresian:AgeMature
                                      -0.175
                                                  0.342
                                                          NA
#> BreedJersey:AgeMature
                                       0.131
                                                  0.648
                                                          NA
#>
                                    kld
#> (Intercept)
                                      0
#> BreedCanadian
                                      0
#> BreedGuernsey
                                      0
#> BreedHolstein-Fresian
                                      0
#> BreedJersey
                                      0
#> AgeMature
                                      0
#> BreedCanadian:AgeMature
                                      0
#> BreedGuernsey:AgeMature
#> BreedHolstein-Fresian:AgeMature
                                      0
#> BreedJersey:AgeMature
fit$dic$dic
#> [1] 120.4906
fit$waic$waic
#> [1] 121.7376
```

Observamos en la inferencia posterior para los efectos fijos, que todas las RC asociadas a los efectos de interacción contienen al cero, lo que descarta la relevancia de la interacción a la hora de predecir la respuesta. Reajustamos pues el modelo eliminando la interacción, y comprobamos que efectivamente al eliminarla conseguimos reducir los valores del DIC y WAIC que usamos habitualmente para la selección de variables.

```
formula=Butterfat ~ Breed + Age
fit=inla(formula, data=butterfat,
           control.predictor=list(compute=TRUE),
           control.compute=list(return.marginals.predictor=TRUE,
                                     dic = TRUE, waic = TRUE))
fit$summary.fixed
                                                      sd 0.025quant
                                      mean

      #> (Intercept)
      4.0077184 0.10124855 3.80873711

      #> BreedCanadian
      0.3784787 0.13071130 0.12159375

      #> BreedGuernsey
      0.8899744 0.13071130 0.63308926

#> BreedHolstein-Fresian -0.3905147 0.13071130 -0.64739949
0.5quant 0.975quant mode
#>
#> BreedHolstein-Fresian -0.3905145 -0.1336307
                                                            NA

      #> BreedJersey
      1.2324717
      1.4893550
      NA

      #> AgeMature
      0.1045993
      0.2670691
      NA

#>
                                          kld
#> (Intercept) 2.524841e-09
#> BreedCanadian 2.524863e-09
#> BreedGuernsey 2.524860e-09
#> BreedHolstein-Fresian 2.524863e-09
#> BreedJersey 2.524862e-09
                              2.525095e-09
#> AgeMature
fit$waic$waic
#> [1] 116.3439
fit$dic$dic
#> [1] 115.3808
```

Observamos ya a partir del modelo ajustado, que el efecto de la edad no es relevante (su RC incluye al cero), pero sin embargo sí que hay diferencias debido a las razas.

Reajustamos de nuevo el modelo, excluyendo la variable Age, y verificamos la reducción (ligera) del DIC/WAIC, lo cual justifica usar este modelo para la predicción.

```
#>
                                             sd 0.025quant
#> (Intercept)
                           4.0600181 0.09271688
                                                 3.8778080
#> BreedCanadian
                           0.3784786 0.13112176
                                                 0.1207926
#> BreedGuernsey
                           0.8899742 0.13112176
                                                 0.6322881
#> BreedHolstein-Fresian -0.3905148 0.13112176 -0.6482006
#> BreedJersey
                           1.2324713 0.13112176
                                                 0.9747851
#>
                            0.5quant 0.975quant mode
#> (Intercept)
                           4.0600180 4.2422293
                                                   NA
#> BreedCanadian
                           0.3784788 0.6361634
                                                  NA
                           0.8899745 1.1476589
#> BreedGuernsey
                                                  NA
#> BreedHolstein-Fresian -0.3905146 -0.1328298
                                                   NA
#> BreedJersey
                           1.2324715 1.4901558
                                                  NA
#>
                                   kld
#> (Intercept)
                          2.471424e-09
#> BreedCanadian
                          2.471522e-09
#> BreedGuernsey
                          2.471521e-09
#> BreedHolstein-Fresian 2.471522e-09
#> BreedJersey
                          2.471523e-09
fit$waic$waic
#> [1] 115.9279
fit$dic$dic
#> [1] 115.0093
```

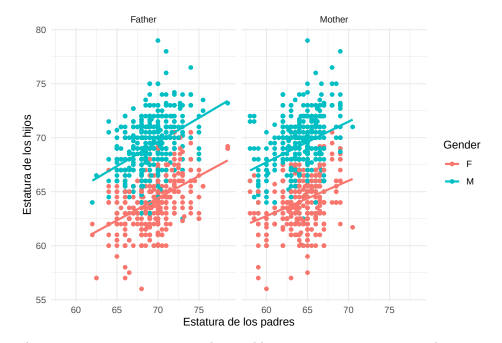
Procederíamos igual que en el modelo de Anova de una vía para la representación de las distribuciones posteriores sobre las medias o predictores lineales en cada una de las razas. Igualmente representaremos la distribución posterior del parámetro de dispersión de los datos σ .

3.5 Análisis de ANCOVA

En ocasiones tenemos una variable respuesta de tipo numérico, y como posibles predictores, tanto variables de tipo numérico como variables clasificadoras o factores. Surge entonces la posibilidad de que los predictores numéricos afecten a la respuesta de modo distinto en diferentes niveles de clasificación de los factores; hablamos entonces de **interacción entre covariables y factores**. Veamos un ejemplo para comprender cómo funcionan estos modelos y cómo se ajustan con INLA.

Consideramos los datos de Galton sobre la regresión de las alturas de los hijos sobre la de los padres (Fte: Galton's Height Data). Tenemos la estatura del padre, de la madre y del hijo/a, identificado/a por su sexo. Vamos a formular un modelo de regresión de la estatura de los hijos en función de la de sus padres y su género.

```
url="https://raw.githubusercontent.com/BayesModel/data/main/Galton.txt"
datos<-read.csv(file=url,header=TRUE,dec=".", sep="")</pre>
str(datos)
                   898 obs. of 6 variables:
#> 'data.frame':
                   "1" "1" "1" "1" ...
    $ Family: chr
                   78.5 78.5 78.5 78.5 75.5 75.5 75.5 75.75 75 ...
    $ Father: num
                   67 67 67 67 66.5 66.5 66.5 66.5 64 64 ...
    $ Mother: num
                   "M" "F" "F" "F" \dots
    $ Gender: chr
                  73.2 69.2 69 69 73.5 72.5 65.5 65.5 71 68 ...
   $ Height: num
#> $ Kids
                   444444422...
           : int
datos %>%
 pivot_longer(cols=c("Father","Mother"),
              names_to = "Parents", values_to="Height_parents") %>%
  ggplot(aes(x=Height_parents,y=Height))+
  geom_point(aes(color=Gender))+
  geom_smooth(method="lm",aes(color=Gender),se=FALSE)+
  facet_wrap(vars(Parents))+
  labs(x="Estatura de los padres",y="Estatura de los hijos")
   `geom_smooth()` using formula 'y ~ x'
```



Asumimos pues como respuesta la variable y=Height, como regresores las variables x_1 =Father y x_2 =Mother con las estaturas del padre y la madre respectivamente, y con factor de clasificación la variable G =Gender, con niveles M/F. En principio cabrían posibles interacciones entre los regresores (estaturas del padre y de la madre) y los factores de clasificación (sexo del sujeto). Esto

implicaría que las pendientes de relación 'estatura padres' versus 'estatura hijos' no serían paralelas para los sujetos hombres y mujeres. Planteamos pues el modelo:

$$(y_{ij}|\mu_{ij},\sigma^2) \sim N(\mu_{ij},\sigma^2)$$

con el predictor lineal

$$\eta_{ij} = \mu_{ij} = \beta_0 + (\beta_1 + \alpha_{1M}) x_{1j} + (\beta_2 + \alpha_{2M}) x_{2j} + \alpha_M; \quad j = 1, ..., n_i; i = M, F$$

donde α_M es el efecto diferencial global de los hombres frente a las mujeres al predecir la estatura, y α_{1M}, α_{2M} son los efectos diferenciales que afectan a los regresores, y por lo tanto que provocan pendientes distintas al predecir la estatura del sujeto con las de los padres, en función de si este es hombre o mujer.

Asumimos una distribución vaga sobre todos los efectos fijos y $\tau=1/\sigma^2$, y ajustamos el modelo Gausiano en INLA:

```
formula = Height ~ 1+(Father+Mother)*Gender
fit = inla(formula, family = "gaussian", data=datos)
round(fit$summary.fixed,3)
                    mean
                            sd 0.025quant 0.5quant 0.975quant
#> (Intercept)
                  16.652 3.887
                                    9.027
                                          16.652
                                                       24.277
#> Father
                   0.400 0.039
                                    0.324
                                                        0.477
                                             0.400
#> Mother
                  0.307 0.045
                                    0.218
                                             0.307
                                                        0.396
               2.707 5.428
                                   -7.940
                                             2.707
                                                       13.354
#> GenderM
#> Father: GenderM 0.012 0.058
                                                        0.126
                                   -0.103
                                             0.012
#> Mother: GenderM 0.027 0.062
                                   -0.096
                                             0.027
                                                        0.149
#>
                  mode kld
#> (Intercept)
                   NA
#> Father
                    NA
                         0
#> Mother
                    NA
                         0
#> GenderM
                    NA
                         0
#> Father:GenderM
                    NA
                         0
#> Mother:GenderM
                    NA
```

Observamos que ninguna de las interacciones tienen un efecto a considerar (su RC posterior incluye al cero), de modo que las descartamos y reajustamos el modelo sin ellas.

$$\eta_{ij} = \mu_{ij} = \beta_0 + \beta_1 x_{1j} + \beta_2 x_{2j} + \alpha_M; \quad j = 1, ..., n_i; i = M, F.$$

```
control.compute=list(return.marginals.predictor=TRUE,
                           dic = TRUE, waic = TRUE))
round(fit$summary.fixed,3)
#>
               mean sd 0.025quant 0.5quant 0.975quant
#> (Intercept) 15.345 2.747
                             9.957 15.345
                                                20.733
          0.406 0.029
#> Father
                             0.349 0.406
                                                 0.463
#> Mother
              0.321 0.031
                             0.260 0.321
                                                 0.383
#> GenderM
             5.226 0.144
                             4.943 5.226
                                                 5.508
#>
             mode kld
#> (Intercept) NA
#> Father
               NA
                    0
#> Mother
               NA
                    0
#> GenderM
                    0
               NA
```

Ahora todos los efectos fijos son relevantes para predecir la estatura de los hijos. Utilizamos este modelo para derivar las inferencias.

Representamos a continuación en la Figura ??fig:galton1) las distribuciones posteriores de los efectos fijos:

```
fixed=names(fit$marginals.fixed)
g=list()
for(i in 1:length(fixed)){
  g[[i]]=ggplot(as.data.frame(fit$marginals.fixed[[i]]),aes(x=x,y=y))+
     geom_line()+
     geom_vline(xintercept=fit$summary.fixed$mean[i],linetype="dashed")+
     geom_vline(xintercept=fit$summary.fixed[i,3],linetype="dotted")+
     geom_vline(xintercept=fit$summary.fixed[i,5],linetype="dotted")+
     labs(x=fixed[i],y="D.posterior")
}
grid.arrange(g[[1]],g[[2]],g[[3]],g[[4]],ncol=2)
```

En media observamos que la estatura de los hombres es 5.23 unidades superior a la de las mujeres.

Con estas distribuciones podemos calcular cualquier probabilidad, como por ejemplo, la probabilidad de que la estatura de un hombre supere en 5 unidades a la de una mujer, independientemente de cómo sean sus padres:

```
1-inla.pmarginal(5,fit$marginals.fixed$"GenderM")
#> [1] 0.9414323
```

Podemos acceder a las distribuciones posteriores de la estatura esperada de un sujeto concreto y posicionar las estaturas de sus padres, que se muestran en la Figura $3.6\,$

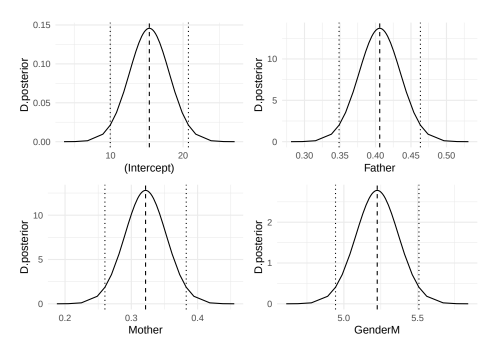


Figure 3.5: Distribución posterior de los efectos fijos

```
# la predicción del predictor lineal para cada sujeto es:
pred<-fit$marginals.linear.predictor
# que en este caso coincide con los valores ajustados
fitted<-fit$marginals.fitted.values
ggplot(as.data.frame(pred$Predictor.1),aes(x=x,y=y))+
    geom_line()+
    labs(x="Estatura media del sujeto 1",y="D.posterior")+
    geom_vline(xintercept=fit$summary.fitted.values$mean[1],linetype="dashed")+
    geom_vline(xintercept=datos$Father[1],linetype="dashed",color="blue")+
    geom_vline(xintercept=datos$Mother[1],linetype="dashed",color="pink")+
    annotate("text",x=datos$Mother[1]+1,y=1,label="Madre")+
    annotate("text",x=datos$Father[1]-1,y=1,label="Padre")</pre>
```

Podemos ir más allá, prediciendo la estatura (esperada) de un sujeto, sea hombre o mujer, cuando su padre mide 1.75m (68.9 pulgadas) y su madre 1.70m (66.9 pulgadas). Expresamos los resultados en centímetros.

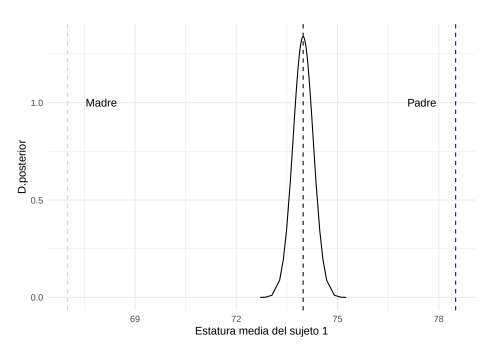


Figure 3.6: Predicción de la estatura del primer sujeto en la muestra

```
## creamos un vector con NA's para observaciones y 1's para predicciones
datos.indicador <- c(rep(NA, nrow(datos)), rep(1, nrow(new.data)))</pre>
## reajustamos el modelo añadiendo la opción de predicción de datos
fit.pred <- inla(formula, data = datos.combinado,</pre>
                 control.compute=list(return.marginals.predictor=TRUE),
                 control.predictor = list(link = datos.indicador))
## y describimos los valores ajustados para los escenarios añadidos
round(fit.pred$summary.fitted.values[(nrow(datos)+1):nrow(datos.combinado),]*2.54,1)
#>
                         mean sd 0.025quant 0.5quant
                                        177.3
#> fitted.Predictor.899 177.9 0.3
                                                 177.9
#> fitted.Predictor.900 164.7 0.3
                                        164.0
                                                 164.7
                        0.975quant mode
#>
#> fitted.Predictor.899
                             178.6
                              165.3
#> fitted.Predictor.900
                                      NA
```

También graficar las distribuciones posteriores y calcular las probabilidades, por ejemplo, de que dicho sujeto supere el 1.65m si es mujer, o el 1.78m si es hombre (Figura 3.7).

```
# Distribuciones predictivas
pred.M=as.data.frame(fit.pred$marginals.fitted.values[[(nrow(datos)+1)]])*2.54
```

```
pred.F=as.data.frame(fit.pred$marginals.fitted.values[[(nrow(datos)+2)]])*2.54
d.pred=rbind(pred.M,pred.F)
# atributo Gender
d.pred$Gender=rep(c("M","F"),c(nrow(pred.M),nrow(pred.F)))
# objetivo de estatura
d.pred$obj=rep(c(178,165),c(nrow(pred.M),nrow(pred.F)))
# cálculo de probabilidades
p165F=round(1-inla.pmarginal(165,pred.F),2)
cat(paste("Pr(estatura>165|mujer,padre=175,madre=170)=",p165F))
#> Pr(estatura>165/mujer, padre=175, madre=170) = 0.16
cat("\n")
p178M=round(1-inla.pmarginal(178,pred.M),2)
cat(paste("Pr(estatura>178|hombre,padre=175,madre=170)=",p178M))
#> Pr(estatura>178/hombre, padre=175, madre=170)= 0.42
d.pred$prob=rep(c(p178M,p165F),c(nrow(pred.M),nrow(pred.F)))
ggplot(d.pred, aes(x=x,y=y))+
  geom_line(aes(color=Gender))+
  geom_vline(aes(xintercept=obj),linetype="dashed")+
  facet_wrap(vars(Gender),scales="free")+
  labs(x="Estatura",y="D.posterior")+
    theme(legend.position = "none")
```

Podríamos también, modificar las especificaciones a priori sobre los parámetros β_0 y β_1 mediante el comando control.fixed. Por ejemplo, queremos asumir a priori $\beta_0 \sim N(0,10^4)$ y $\beta_1 \sim N(0,100)$ y ver cómo afecta a las inferencias.

```
fit<-inla(formula,family="gaussian",data=datos,</pre>
                 control.fixed=list(mean=0,prec=0.01,
                 mean.intercept=0, prec.intercept=0.0001))
round(fit\$summary.fixed,3)
                      sd 0.025quant 0.5quant 0.975quant
              mean
#> (Intercept) 15.335 2.746 9.949 15.335 20.721
#> Father 0.406 0.029 0.349 0.406 
#> Mother 0.322 0.031 0.260 0.322
                                              0.463
                            0.260 0.322
                                              0.383
#> GenderM
             5.225 0.144 4.942 5.225 5.507
#> mode kld
#> (Intercept) NA 0
#> Father
             NA O
#> Mother
              NA O
          NA O
#> GenderM
```

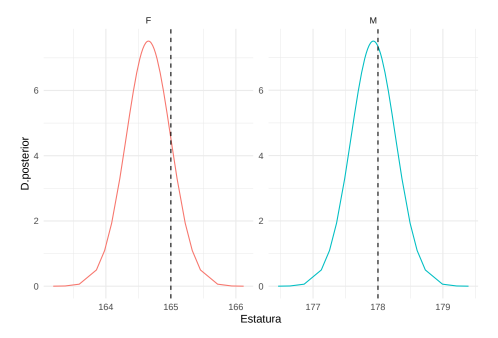


Figure 3.7: Distribución posterior de la estatura de un sujeto cuyo padre mide 1,75cm y madre 1,07cm.

Si queremos especificar medias a priori diferentes para los coeficientes de los distintos regresores, hemos de especificarlos con listas.

```
fit = inla(formula, family = "gaussian", data=datos,
                   control.fixed=list(mean=list(Father=0.2,Mother=0.1)))
round(fit$summary.fixed,3)
                 mean
                          sd 0.025quant 0.5quant 0.975quant
#> (Intercept) 15.345 2.747
                                  9.957
                                          15.345
                                                      20.733
                0.406 0.029
                                  0.349
                                           0.406
                                                       0.463
#> Father
#> Mother
                 0.321 0.031
                                  0.260
                                           0.321
                                                       0.383
#> GenderM
                                  4.943
                                            5.226
                                                       5.508
                5.226 0.144
#>
               mode kld
#> (Intercept)
                 NA
                       0
#> Father
                 NA
                       0
#> Mother
                 NA
                       0
#> GenderM
                 NA
                       0
```

Si queremos modificar la especificación de la prior en σ^2 , o lo que es equivalente, en la precisión τ , con la distribución $log(\tau) \sim N(0,1)$ en lugar de $\tau \sim Ga(1,10^{-5})$, vemos cómo afecta a la inferencia posterior sobre la precisión.

```
fit_n = inla(formula, family="gaussian", data=datos,
                   control.family=list(hyper=list(
                     prec=list(prior="gaussian",param=c(0,1)))))
# con el modelo log-gamma para precisión
round(fit$summary.hyperpar,3)
#>
                                            mean
                                                   sd
#> Precision for the Gaussian observations 0.216 0.01
#>
                                           0.025quant 0.5quant
#> Precision for the Gaussian observations
                                                0.197
                                                         0.216
                                           0.975quant mode
#> Precision for the Gaussian observations
                                                0.236
# con el modelo normal para precisión
round(fit_n$summary.hyperpar,3)
                                            mean
#> Precision for the Gaussian observations 0.216 0.01
                                           0.025quant 0.5quant
#> Precision for the Gaussian observations
                                                0.197
                                                       0.216
                                           0.975quant mode
#> Precision for the Gaussian observations
                                                0.236
```

Cuando tenemos información previa disponible sobre la variación de los datos, será generalmente más intuitivo expresarla en términos de la desviación estándar σ . Bastará con conseguir la equivalencia en la escala de $log(\tau)$ para incluirla en el modelo. Por ejemplo, si sabemos que la desviación típica está entre 2 y 14, $\sigma \sim Unif(2,14)$, podemos calcular una prior para la log-precisión del siguiente modo:

- 1. simular una muestra de $\sigma \sim Unif(2,14)$
- 2. transformar a precisiones
- 3. calcular los parámetros de la Gamma para la precisión, a partir de su media y varianza

Hacemos los cálculos y graficamos la prior en la Figura 3.8.

```
# parámetros para sigma~Un(a1,b1)
a1<-2
b1<-14
# simulamos sigma de una distribución Unif(a1,b1)
sigma<-runif(n=10000,min=a1,max=b1)
# obtenemos la precisión
tau<-1/sigma^2
# Calculamos los parámetros alpha,beta de una distrib. Gamma para la precisión
# mean=alpha/beta; var=alpha/beta^2
beta= mean(tau)/var(tau)</pre>
```

```
alpha<-mean(tau)*beta
# dibujamos los valores de la precisión
tau.seq=sort(tau)
    # seq(min(tau), max(tau), length=1000)
prior=data.frame(tau=tau.seq,dprior=dgamma(tau.seq,alpha,beta))
ggplot(prior, aes(x=tau))+
    geom_histogram(aes(y=..density..),color="grey",fill="white")+
    geom_line(aes(y=dprior))
#> `stat_bin()` using `bins = 30`. Pick better value with
#> `binwidth`.
```

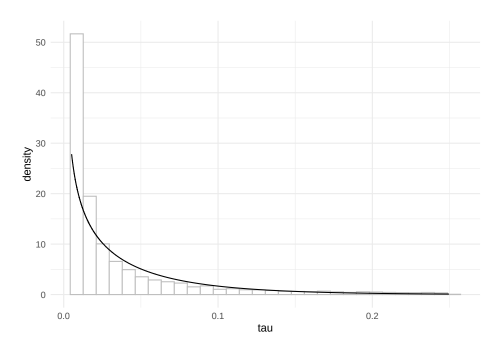


Figure 3.8: Distribución a prior para tau con sigma ~ Uniforme(2,14)

Utilicemos pues esos parámetros para especificar la prior sobre τ en INLA:

3.6 Efectos aleatorios

Desde una perspectiva frecuentista un modelo básico de Anova podría ser un modelo de efectos fijos, pero también de efectos aleatorios. Así por ejemplo el 'tratamiento' dado en un ensayo clínico es un efecto relevante para comparar y diferenciar cómo afecta a la respuesta; 'tratamiento' sería entonces un efecto fijo, por ser un efecto de interés primario. En otro ejemplo, se han aplicado varios fertilizantes a cultivos en fincas distintas; el interés primario será comparar los fertilizantes, pero la diversidad de fincas solo se ha incluido para introducir variabilidad e incrementar, por supuesto, el número de datos en el estudio; así pues, 'fertilizante' será un efecto fijo, pero no es un objetivo comparar las fincas, por lo que se considerará como un efecto aleatorio.

Una variable predictiva, numérica o categórica, entra en el modelo como **efecto fijo** cuando se piensa que afecta a todas las observaciones del mismo modo, y que su efecto es de interés primario en el estudio. En un contexto bayesiano un efecto fijo tendrá un coeficiente asociado al que se le asigna a menudo una distribución a priori vaga (mínimo informativa), como una gausiana con media cero y varianza (conocida) grande. En cualquier caso, la distribución a priori que se asume para los efectos fijos es siempre una distribución conocida.

Un efecto aleatorio identifica a variables de tipo categórico que no son de interés primario en la investigación, pero que se considera que añaden incertidumbre y por lo tanto variabilidad a la respuesta. La modelización habitual de los efectos aleatorios es una prior gausiana con media cero y una precisión desconocida, para la que será preciso asignar, así mismo, una distribución a priori. La distribución a priori de los efectos aleatorios tiene parámetros desconocidos, llamados hiperparámetros, a los que habrá que asignar también distribuciones a priori.

Puesto que no salimos del modelo lineal, seguiremos asumiendo una respuesta normal, gaussian, con media igual a un predictor lineal $\mu = \eta = \theta + Zu$, donde Z es la correspondiente matriz de diseño para los efectos aleatorios z_1, z_2, \ldots Se asume además una varianza desconocida σ^2 .

En INLA la fórmula de predicción de una respuesta y a partir de un conjunto de efectos aleatorios z1,z2,... se especifica como:

```
formula = y \sim 1 + f(z1, model="") + f(z2, model="")
```

donde la función f() especifica la relación entre el predictor lineal de la respuesta y los efectos aleatorios z. La función f() tiene muchos argumentos, que se pueden consultar con el comando ?f. El tipo de relación asumida se

incluye en el argumento model o modelo latente, que tiene como posibilidades names(inla.models()\$latent). En el modelo lineal, la opción habitual es model="iid", que asume efectos aleatorios independientes e idénticamente distribuidos.

```
names(inla.models()$latent)
   [1] "linear"
                         "iid"
                                         "mec"
        "meb"
    [4]
                         "rgeneric"
                                         "cgeneric"
                         "rw2"
#>
    [7] "rw1"
                                         "crw2"
#> [10] "seasonal"
                         "besag"
                                         "besaq2"
#> [13] "bym"
                         "bym2"
                                         "besagproper"
   [16] "besagproper2"
                         "fgn"
                                         "fgn2"
                                         "ar"
#> [19] "ar1"
                         "ar1c"
#> [22] "ou"
                         "intslope"
                                         "generic"
#> [25] "generic0"
                         "generic1"
                                         "generic2"
                         "spde"
#> [28] "generic3"
                                         "spde2"
#> [31] "spde3"
                         "iid1d"
                                         "iid2d"
                                         "iid5d"
#> [34] "iid3d"
                         "iid4d"
#> [37]
         "iidkd"
                         "2diid"
                                         "z"
#> [40] "rw2d"
                         "rw2diid"
                                         "slm"
#> [43] "matern2d"
                         "dmatern"
                                         "copy"
#> [46] "clinear"
                         "siqm"
                                         "revsigm"
                         "loqdist"
#> [49] "log1exp"
```

Veamos cómo ajustar un modelo de efectos aleatorios a partir de un ejemplo sencillo. Comenzamos con la base de datos broccoli en la librería faraway. Varios cultivadores suministran brócoli a una planta de procesamiento de alimentos. La planta da instrucciones a los cultivadores para que empaquen el brócoli en cajas de tamaño estándar. Debe haber 18 racimos de brócoli por caja y cada racimo debe pesar entre 1,33 y 1,5 libras. Debido a que los productores utilizan diferentes variedades, métodos de cultivo, etc., hay cierta variación en el peso de los racimos. El responsable de la planta seleccionó 3 cultivadores al azar y luego 4 cajas al azar suministradas por estos cultivadores. Se seleccionaron 3 racimos de brocoli de cada caja (a modo de repeticiones).

La variable de interés es el peso del racimo de brócoli, en la variable wt. Sin embargo, dado cómo se ha seleccionado la muestra, el objetivo no es ni la comparación entre cultivadores (grower), ni entre cajas (box), asumiendo que tenemos varios racimos (cluster) en cada una de las combinaciones de los anteriores factores. Sin embargo, de manera lógica intuimos que habrá variabilidad entre cajas (efecto aleatorio box) y también entre cultivadores (efecto aleatorio grower), lo que nos conduce a un modelo en el que todos los predictores, box y grower intervienen como efectos aleatorios; la variable cluster la aprovechamos a modo de repeticiones de medidas en una misma caja de un mismo cultivador.

La base de datos cuenta con 36 registros (3 observaciones en cada combinación grower-box.

$$(y_{ijk}|\mu_{ij},\sigma^2) \sim N(\mu_{ij},\sigma^2)$$

con

$$\eta_{ij} = \mu_{ij} = \theta + \alpha_i^G + \beta_j^B; \quad i = 2, 3; j = 2, 3, 4$$

el peso medio que comparten todos los racimos en cada combinación de agricultor-caja: k=1,2,3, y donde α^G representa el efecto aleatorio asociado al cultivador (grower) y β^B a la caja (box).

Así el vector de efectos latentes está compuesto por el efecto fijo de interceptación theta y los efectos aleatorios $u=(\alpha_2^G,\alpha_3^G,\beta_2^B,\beta_3^B,\beta_4^B)$.

El siguiente paso es especificar una distribución a priori sobre los parámetros. INLA por defecto asigna una prior difusa sobre la interceptación θ y también sobre la precisión de los datos $\tau=1/\sigma^2$. Dado que los α_i^G representan el efecto diferencial asociado al cultivador, es razonable asumir independencia entre todos estos parámetros y una distribución idéntica, centrada en el cero (ante ausencia de información) y con una varianza desconocida. Con esto estamos diciendo que en principio no tenemos información sobre que efectivamente el efecto cultivador sea relevante (media cero), pero sí que añade cierta variabilidad σ_{α}^2 a la respuesta. Del mismo modo, se asume que los β_j^B son a priori independientes e idénticamente distribuidos (iid) con una normal centrada en el cero (ante ausencia de información) y con varianza desconocida σ_{β}^2 .

$$\begin{array}{ccc} \theta & \sim & N(0,\sigma_{\theta}^2), \; \sigma_{\theta}^2 = \infty \\ log(\tau) & \sim & Log - Ga(1,5\cdot 10^{-5}) \\ \alpha_i^G & \sim_{iid} & N(0,\sigma_{\alpha}^2), i = 2,3 \\ \beta_j^B & \sim_{iid} & N(0,\sigma_{\beta}^2), j = 2,3,4 \end{array}$$

Surgen pues, dos nuevos parámetros en las a priori, o hiperparámetros, σ_{α}^2 y σ_{β}^2 , a los que también habrá que asignar una distribución a priori. Dado que se trata de varianzas, por defecto INLA asume gammas inversas difusas, o lo que es lo mismo, log-gammas difusas para las precisiones

$$\begin{split} \tau_\alpha &= 1/\sigma_\alpha^2 &\sim & Ga(1,5\cdot 10^{-5}) \\ \tau_\beta &= 1/\sigma_\beta^2 &\sim & Ga(1,5\cdot 10^{-5}) \end{split}$$

Surgen pues, tres niveles de especificación del modelo: datos, parámetros e hiperparámetros, que generan un **modelo jerárquico de tres niveles**, y sobre el que hablaremos más adelante.

Cuando queremos mostrar los resultados a posteriori sobre los efectos aleatorios a partir de un ajuste fit con inla, tenemos las siguientes opciones:

- fit\$summary.random resume la inferencia posterior sobre los efectos aleatorios
- names(fit\$marginals.random) lista los nombre de todos los efectos aleatorios
- fit\$marginals.random da las distribuciones posteriores marginales de los efectos aleatorios

```
fit$summary.random
#> $grower
#> ID
                           sd 0.025quant
                                             0.5quant
              mean
#> 1 1 1.035948e-06 0.009384736 -0.02022570 6.480437e-07
#> 2 2 -7.251671e-06 0.009384740 -0.02024555 -4.536316e-06
0.975quant mode
                          kld
#> 1 0.02023066 NA 7.092376e-05
#> 2 0.02021083 NA 7.092399e-05
#> 3 0.02024307 NA 7.092393e-05
#>
#> $box
#> ID
                           sd 0.025quant
                                             0.5quant
               mean
#> 1 1 1.807571e-05 0.01111679 -0.02367752 1.150969e-05
#> 2 2 -1.036339e-05 0.01111678 -0.02373933 -6.598834e-06
#> 3 3 -4.579201e-06 0.01111677 -0.02372674 -2.915765e-06
#> 4  4 -3.133138e-06  0.01111677 -0.02372360 -1.994989e-06
#> 0.975quant mode
                          kld
#> 1 0.02375611 NA 3.384651e-05
#> 2 0.02369427 NA 3.384620e-05
#> 3 0.02370684 NA 3.384607e-05
#> 4 0.02370998 NA 3.384605e-05
```

Sin embargo, lo relevante en un modelo de efectos aleatorios es la inferencia sobre las varianzas asociadas a los datos, pero también la variabilidad extra que añaden los efectos aleatorios:

```
fit$summary.hyperpar
                                                   mean.
#> Precision for the Gaussian observations 3.861781e-03
#> Precision for grower
                                          2.727532e+04
#> Precision for box
                                          2.464126e+04
#>
                                                    sd
#> Precision for the Gaussian observations 9.341128e-04
#> Precision for grower
                                          2.869902e+04
#> Precision for box
                                          2.968833e+04
#>
                                           0.025quant
#> Precision for the Gaussian observations 2.258235e-03
#> Precision for grower
                                          2.030081e+03
#> Precision for box
                                          2.438123e+03
#>
                                               0.5quant
#> Precision for the Gaussian observations 3.788796e-03
#> Precision for grower
                                   1.866263e+04
#> Precision for box
                                          1.573675e+04
#>
                                           0.975quant mode
#> Precision for the Gaussian observations 5.906495e-03
                                                         NA
#> Precision for grower
                                          1.033388e+05
                                                         NA
                                          1.012917e+05
#> Precision for box
                                                         NA
```

Vemos que tanto la precisión asociada al efecto aleatorio caja (box), como al efecto cultivador, grower, son muy grandes, lo que implica varianzas muy pequeñas que posiblemente nos permitiría prescindir de dichos efectos aleatorios para ajustar un mejor modelo. Cuando transformamos a escala de desviaciones estándar, tenemos la distribución posterior para los tres tipos de error, representados en la Figura 3.9.

```
ggplot(sigma,aes(x=x,y=y)) +
  geom_line(aes(color=efecto)) +
  labs(x=expression(sigma),y="D.Posterior")+
  facet_wrap(vars(efecto),scales = "free")+
  theme(axis.text.x = element_text(angle = 45))
```

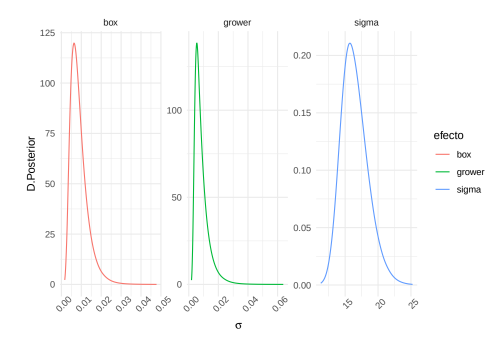


Figure 3.9: Distribución posterior de la desviación típica para las tres fuentes de error: datos, caja y cultivador

No obstante, antes de tomar una decisión sobre la exclusión de los efectos aleatorios, vamos a hacer una aproximación del porcentaje de varianza explicada por cada una de estas fuentes de variación. Utilizando simulaciones de las distribuciones posteriores de $\sigma^2, \sigma_\alpha^2$ y σ_β^2 vamos a calcular la contribución a la varianza del efecto cultivador, \$ { }^2/(2 + { }^2)^{\$}y la contribución a la varianza del efecto caja, \$ { }^2/(^2 + { }^2)^{\$}y la contribución a la varianza del efecto caja, \$ { }^2/(^2 + { }^2)^{\$}y la contribución a la varianza del efecto caja, \$ { }^2/(^2 + { }^2)^{\$}y la contribución a la varianza del efecto caja, \$ { }^2/(^2 + { }^2)^{\$}y la contribución a la varianza del efecto caja, \$ { }^2/(^2 + { }^2)^{\$}y la contribución a la varianza del efecto caja, \$ { }^2/(^2 + { }^2)^{\$}y la contribución a la varianza del efecto caja, \$ { }^2/(^2 + { }^2)^{\$}y la contribución a la varianza del efecto caja, \$ { }^2/(^2 + { }^2)^{\$}y la contribución a la varianza del efecto caja, \$ { }^2/(^2 + { }^2)^{\$}y la contribución a la varianza del efecto caja, \$ }^2/(^2 + { }^2)^{\$}y la contribución a la varianza del efecto caja, \$ }^2/(^2 + { }^2)^{\$}y la contribución a la varianza del efecto caja, \$ }^2/(^2 + { }^2)^2/(^2 +

```
n=1000
tau=as.data.frame(inla.hyperpar.sample(n,fit,improve.marginals=TRUE))
sigma2=apply(tau,2,function(x) 1/x)
colnames(sigma2)=c("sigma2d","sigma2G","sigma2B")
# contribución a la varianza de grower
cG= sigma2[,2]/apply(sigma2,1,sum)
# contribución a la varianza de grower
```

```
cB= sigma2[,3]/apply(sigma2,1,sum)
cat(paste("Contribución media de grower a la varianza:",round(mean(cG)*100,6),"por 100","\n"))
#> Contribución media de grower a la varianza: 4.2e-05 por 100
cat(paste("Contribución media de box a la varianza:",round(mean(cB)*100,6),"por 100"))
#> Contribución media de box a la varianza: 3.7e-05 por 100
```

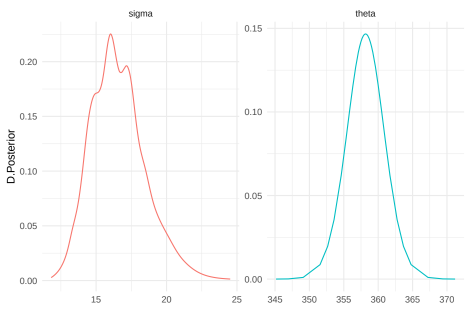
Ante estos resultados, y dados los valores del DIC (307.8836159) y del WAIC (307.7710699), se justifica la opción de prescindir de los efectos grower y box como efectos aleatorios y ajustar el modelo con un único efecto fijo global.

```
formula = wt ~ 1
fit = inla(formula, family="gaussian",data=broccoli,
           control.compute = list(dic=TRUE, waic=TRUE))
fit$summary.fixed
                   mean
                              sd 0.025quant 0.5quant
#> (Intercept) 358.1667 2.791819 352.6576 358.1667
               0.975quant mode
#> (Intercept) 363.6758 NA 1.101882e-08
fit$summary.hyperpar
#>
                                                  me.a.n.
#> Precision for the Gaussian observations 0.003781456
#> Precision for the Gaussian observations 0.0008716478
                                            0.025quant
#> Precision for the Gaussian observations 0.002266918
#>
                                              0.5quant
#> Precision for the Gaussian observations 0.003710019
                                            0.975quant mode
#> Precision for the Gaussian observations 0.005672855
```

Vemos que la variación en los indicadores DIC (308.3780813) y WAIC (308.0948098) es despreciable para este nuevo modelo.

Inferimos a continuación con las distribuciones posteriores para la media global y la varianza de los datos.

```
labs(x="",y="D.Posterior")+
facet_wrap(vars(efecto),scales = "free")+
theme(legend.position = "none")
```



Hemos concluido con este análisis, que todos los cultivadores han respetado los protocolos de calidad establecidos para el empaquetado en cajas.

3.7 Modelos mixtos

En ocasiones cuando ajustamos un modelo lineal tendremos algunos factores de clasificación que operan como efectos fijos y otros que operan como efectos aleatorios. Estaremos ante **modelos lineales mixtos**. Siendo estrictos, realmente el modelo con solo efectos aleatorios ya es un modelo mixto, puesto que incluye como efecto fijo una interceptación global.

En un modelo lineal mixto seguimos asumiendo una respuesta normal, gaussian, con media igual a un predictor lineal $\eta = X\beta + Zu$, donde X es una matriz de diseño con los efectos fijos $x_1, x_2, ..., y$ Z la correspondiente para los efectos aleatorios $z_1, z_2, ...$ Se asume además una varianza desconocida que puede ser distinta para distintos niveles de los predictores, e incluso contener correlaciones entre niveles distintos, y que en general se suele expresar a través de una matriz de covarianzas Σ , $(y|\eta, \Sigma) \sim N(\eta, \Sigma)$.

En INLA la fórmula de predicción de una respuesta y a partir de un conjunto de efectos fijos x1,x2,..., y un conjunto de efectos aleatorios z1,z2,... se especifica como:

```
formula = y \sim 1 + x1 + x2 + f(z1, model="") + f(z2, model="")
```

De nuevo mencionar que la opción más habitual para los efectos aleatorios en un modelo lineal es model="iid".

3.7.1 Datos longitudinales con pendientes iguales

Veamos cómo resolver las inferencias a través de un ejemplo disponible en R-bloggers, proporcionado por Patrick Curran y descargable desde Github. Se refieren estos datos, a un estudio con 405 niños en los dos primeros años de la escuela infantil, medidos a lo largo de cuatro instantes equidistantes (no medidos todos en todos los sujetos) para registrar su progreso en lectura y en comportamiento antisocial. Nos centramos aquí exclusivamente en intentar predecir los progresos en lectura (variable read) para cada sujeto (identificado como id) a lo largo de los 4 instantes de medición (occasion).

Cargamos los datos, prescindimos de los que tienen valores faltantes, y los inspeccionamos en la Figura 3.10.

```
url="https://raw.githubusercontent.com/BayesModel/data/main/curran_dat.csv"
curran_dat=read.csv(url) %>%
    select(id, occasion, read) %>%
    filter(complete.cases(.))
# el identificador de cada sujeto lo convertimos a factor
curran_dat$id=as.factor(curran_dat$id)
curran_dat$occasion=as.double(curran_dat$occasion)
# Relaciones
g1=ggplot(curran_dat, aes(x=as.factor(occasion),y=read))+
    geom_boxplot()
g2=ggplot(curran_dat, aes(x=occasion,y=read))+
    geom_line(aes(group=id),color="grey",size=0.4)
grid.arrange(g1,g2,ncol=2)
```

Como base vamos a asumir normalidad en la respuesta de un sujeto i en un instante j, y plantear un modelo lineal para obtener nuestras conclusiones.

$$(y_{ij}|\mu_{ij},\sigma^2) \sim N(\mu_{ij},\sigma^2); i = 1,...,450; j = 1,2,3,4$$

A la vista de la Figura 3.10 podríamos considerar el tiempo afecta de modo positivo y lineal sobre las habilidades lectoras (a más tiempo, mejores habilidades), lo que convierte a la variable occasion en una covariable numérica (efecto fijo): nos interesará cuantificar cómo afecta el tiempo a la capacidad lectora.

Sin embargo, también en el gráfico apreciamos que cada sujeto arranca de un inicio diferente, o lo que es lo mismo, su recta de predicción tiene una interceptación

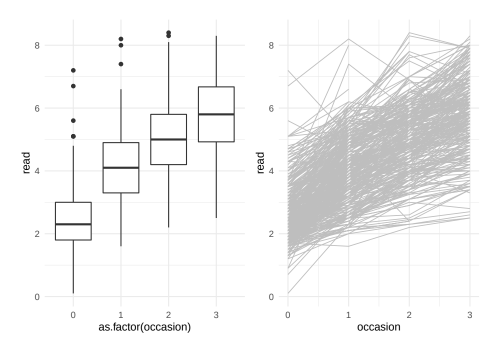


Figure 3.10: Descripción de la BD CurranLong sobre desarrollo de las habilidades lectoras en niños.

distinta. Puesto que no nos interesa comparar los individuos, planteamos incorporar un efecto aleatorio del sujeto (variable id). Estamos pues, hablando de predecir la habilidad lectora de un sujeto i en un instante $t_{ij}=j$ con:

$$\mu_{ij} = \theta + \alpha_i + \beta \cdot t_{ij}$$

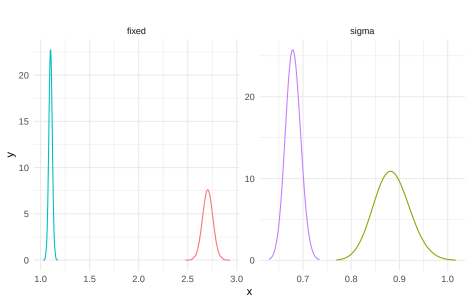
con

$$\begin{array}{cccc} \text{Nivel II} & & & & \\ \theta & \sim & N(0, 100) \\ \beta & \sim & N(0, 100) \\ \alpha_i & \sim & N(0, \sigma_{\alpha}^2) \\ \tau = 1/\sigma^2 & \sim & Ga(0.001, 0.001) \\ \text{Nivel III} & & \\ \tau_{\alpha} = 1/\sigma_{\alpha}^2 & \sim & Ga(0.001, 0.001) \end{array}$$

La varianza σ_{α}^2 representa la variabilidad existente entre las distintas interceptaciones o niveles cognitivos de los sujetos en el inicio del estudio.

En la Figura ?? se muestran las distribuciones posteriores obtenidas sobre efectos fijos y varianzas.

```
prec.prior=list(prec=list(param=c(0.001,0.001)))
formula= read ~ occasion + f(id,model="iid",hyper = prec.prior)
fit=inla(formula,family="gaussian",data=curran_dat,
          control.family=list(hyper=prec.prior))
fit$summary.fixed
                                sd 0.025quant 0.5quant
#>
                   mean
#> (Intercept) 2.703751 0.05266781
                                   2.600408 2.703757
#> occasion 1.101333 0.01760835
                                     1.066782 1.101336
              0.975quant mode
                                        kld
#> (Intercept) 2.807060
                          NA 1.184712e-11
#> occasion
                1.135862 NA 5.371108e-12
fit$summary.hyperpar
#>
                                               me.a.n.
                                                           sd.
#> Precision for the Gaussian observations 2.169684 0.1012606
#> Precision for id
                                           1.286140 0.1092218
                                           0.025quant 0.5quant
#> Precision for the Gaussian observations
                                             1.975960 2.167754
#> Precision for id
                                             1.083707 1.281813
                                           0.975quant mode
#> Precision for the Gaussian observations
                                            2.374848
#> Precision for id
                                             1.513735
                                                        NA
# Agrupamos todas las distribuciones posteriores
nfixed=length(names(fit$marginals.fixed))
nhyp=length(names(fit$marginals.hyperpar))
res=NULL
for(i in 1:nfixed){
res=rbind(res,data.frame(fit$marginals.fixed[[i]],
                         id=names(fit$marginals.fixed)[i],
                          tipo="fixed"))
}
for(j in 1:nhyp){
   res=rbind(res,data.frame(
    inla.tmarginal(function(tau) tau^(-1/2),fit$marginals.hyperpar[[j]]),
                         id=str_sub(names(fit$marginals.hyperpar)[j], start =15, end = -1L),
                          tipo="sigma"))
ggplot(res, aes(x=x, y=y))+
  geom_line(aes(color=id))+
  facet_wrap(vars(tipo),scales="free")+
  theme(legend.position="top",
        legend.title=element_blank(),
        legend.text = element_text(size=5))
```



Datos longitudinales con pendientes distintas

Belenky et al. (2003) describen un estudio de los tiempos de reacción en pacientes a los que se ha privado de sueño durante 10 días; cada día se ha ido registrando la respuesta para cada uno de los 18 sujetos en el estudio. Los datos están disponibles como sleepstudy en la librería lme4 y tienen como variables el tiempo medio de reacción en microsegundos (Reaction), el número de días con privación de sueño (Days) y un id para cada sujeto (Subject). Los tiempos de reacción se transforman a segundos para tener mayor estabilidad. Aun así, en la Figura 3.11 se aprecia que el número de días de falta de sueño afecta de modo distinto a cada sujeto.

Un modelo razonable para estos datos es un modelo lineal que relacione los tiempos de reacción con los días, pero que tenga interceptaciones y pendientes diferentes para cada sujeto. El efecto sujeto entraría en el modelo como un efecto aleatorio para relacionar todos los datos del mismo sujeto sin perder la asunción de independencia entre las observaciones de sujetos distintos. Si llamamos y=

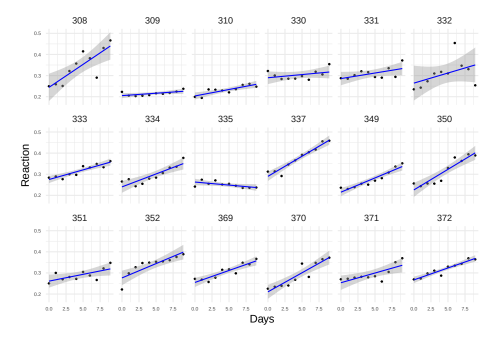


Figure 3.11: Tiempos de reacción en función del número de días con falta de sueño (sleepstudy) para los 18 sujetos en el estudio

Reaction a la respuesta, estaríamos planteando el siguiente modelo:

$$y_{ij}|\mu_{ij},\sigma^2 \sim N(\mu,\sigma^2), i=1,...,18; j=1,...,10$$

con

$$\mu_{ij} = \theta + \alpha_i + \beta \cdot x_{ij} + \gamma_{ij}$$

donde el predictor x es la variable Days, (θ, β) se tratarían como efectos fijos con a prioris difusas ante falta de información, y (α_i, γ_{ij}) como efectos aleatorios, con normales centradas en cero y una varianza desconocida a la que habría que asignar así mismo, una distribución a priori. El modelo jerárquico que surge es pues:

```
\begin{array}{lll} \text{Nivel I} \\ y_{ij}|\mu_{ij},\sigma^2 & \sim & N(\mu,\sigma^2), i=1,...,18; j=1,...,10 \\ \text{Nivel II} & \theta & \sim & N(0,1000) \\ \beta & \sim & N(0,1000) \\ \alpha_i & \sim & N(0,\sigma_\alpha^2) \\ \gamma_{ij} & \sim & N(0,\sigma_\gamma)^2 \\ \tau = 1/\sigma^2 & \sim & Ga(0.001,0.001) \\ \text{Nivel III} & \\ \tau_\alpha = 1/\sigma_\alpha^2 & \sim & Ga(0.001,0.001) \\ \tau_\gamma = 1/\sigma_\alpha^2 & \sim & Ga(0.001,0.001) \end{array}
```

En INLA modelizamos esta propuesta utilizando como predictores;

- la covariable para generar una interceptación 'media' (efecto fijo),
- el efecto aleatorio de cada sujeto para generar interceptaciones distintas,
- la interacción entre la covariable y el efecto aleatorio, a través de la matriz de diseño que hemos de construir específicamente, y definir en paralelo un índice de la misma dimensión de los datos, para aplicarla. En la interacción la primera variable define el número de grupos y la segunda el valor de la covariable.

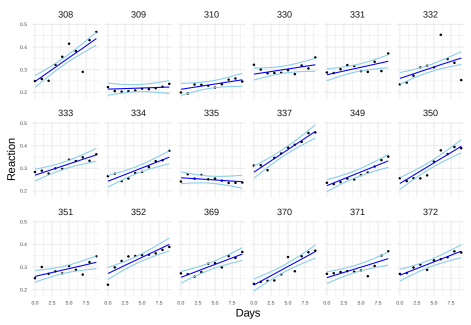
Obtenemos en consecuencia, efectos fijos e hiperparámetros, cuyas inferencias posteriores se resumen con:

```
round(fit$summary.fixed,3)
                     sd 0.025quant 0.5quant 0.975quant mode
              mean
#> (Intercept) 0.251 0.008 0.236 0.251
                                              0.267
                                       0.010
                                                  0.017 NA
            0.010 0.003
                              0.004
#> Days
#>
              kld
#> (Intercept)
#> Days
round(fit$summary.hyperpar,3)
                                             me.a.n.
#> Precision for the Gaussian observations 1566.714 182.872
#> Precision for Subject
                                         1314.753 571.889
#> Precision for DayR
                                         6067.455 2128.986
#>
                                         0.025quant 0.5quant
#> Precision for the Gaussian observations 1231.362 1558.539
#> Precision for Subject
                                           520.886 1209.117
#> Precision for DayR
                                           2819.871 5762.940
#>
                                         0.975quant mode
#> Precision for the Gaussian observations 1950.856
                                           2728.330
#> Precision for Subject
                                                      NA
#> Precision for DayR
                                          11105.474
                                                     NA
```

Y los efectos aleatorios:

```
names(fit$marginals.random)
#> [1] "Subject" "DayR"
head(fit$summary.random$Subject)
#>
     ID
              mean
                           sd
                                0.025 quant
                                              0.5quant
#> 1 308 -0.003768867 0.01446453 -0.0322859865 -0.003748483
#> 2 309 -0.037614952 0.01485945 -0.0674456479 -0.037392778
#> 3 310 -0.038204854 0.01487071 -0.0680611526 -0.037981153
#> 4 330  0.028705983  0.01469940  0.0002843575  0.028533726
#> 5 331  0.025993637  0.01465099  -0.0023753031  0.025835648
#>
      0.975quant mode
                       kld
#> 1 0.024632712 NA 5.824738e-09
#> 2 -0.009029224 NA 2.027857e-08
#> 3 -0.009601953 NA 2.046393e-08
#> 4 0.058095500 NA 1.427013e-08
#> 5 0.055251166
                NA 1.290461e-08
#> 6 0.038554309 NA 6.836884e-09
head(fit$summary.random$DayR)
#> ID
        mean
                        sd 0.025 quant
#> 1 1 6.924220e-06 0.001501481 -0.002937713 6.924424e-06
#> 2 2 1.056644e-02 0.004274277 0.002188707 1.055373e-02
#> 3  3  2.106572e-02  0.008121905  0.005144071  2.103765e-02
```

En la Figura ?? mostramos los datos y también los valores ajustados para las rectas, en términos de las interceptaciones y pendientes medias de las correspondientes distribuciones posteriores, además de la banda de estimación que construimos con los correspondientes percentiles de las posterioris.



En la Figura 3.12 mostramos la distribución posterior de los errores de datos y aleatorios.

3.7.2 Efectos anidados

Hablamos de efectos anidados cuando cada miembro de un grupo está contenido completamente dentro de una única unidad de otro grupo. Que un factor A esté anidado en otro B, implica que cada nivel de B contiene niveles distintos de A, esto es, cada nivel de A está vinculado solo a algún nivel de B.

La base de datos eggs en la librería faraway nos resulta útil para describir este

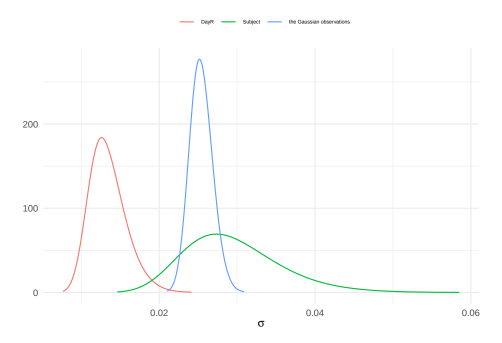


Figure 3.12: Distribución posterior del error de los datos y el error aleatorio

tipo de modelos con efectos anidados. Estos datos son los resultantes de un experimento para testar la consistencia en los tests de laboratorio que realizaban laboratorios distintos, técnicos distintos. Para ello se dividió en varias muestras un tarro de polvo de huevo seco homogeneizado (con idéntico contenido graso). Se enviaron 4 muestras a cada uno de los 6 laboratorios. De esas 4 muestras, 2 se etiquetaron como G y 2 como H (aun siendo idénticas). Se dieron instrucciones a los laboratorios de dar dos muestras a dos técnicos distintos. Los técnicos recibieron instrucciones de dividir sus muestras en dos partes y medir el contenido graso de cada una. Así, cada laboratorio reportó 8 mediciones del contenido graso (Fat), cada técnico 4 mediciones, con 2 réplicas en cada una de las dos muestras.

Realmente, el laboratorio, el técnico y la muestra solo deberían generar variabilidad en la respuesta, pero en ningún caso generar mediciones distintas. Estamos pues interesados en investigar la magnitud del error debido al laboratorio, al técnico y a la identificación de muestras. Es por ello que tiene sentido considerarlos efectos aleatorios.

Tenemos así en este ejemplo, a los técnicos (Technician) anidados en los laboratorios (Lab). En la Figura 3.13 se muestra claramente la variación entre laboratorios, entre técnicos, y debida al efecto irreal de tener dos muestras distintas G y H (Sample).

```
data(eggs,package="faraway")
ggplot(eggs,aes(x=Lab,y=Fat))+
  geom_boxplot(aes(color=Technician))+
  facet_wrap(vars(Sample))
```

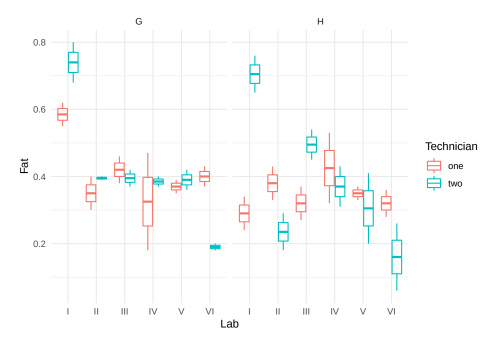


Figure 3.13: Descripción de eggs: variación entre laboratorios y técnicos.

El modelo que planteamos para estimar la respuesta y_{ijk} , contenido graso de la muestra k (k=1,2) del laboratorio i (i=1,...,6), por el técnico j (j=1,2) está basado como siempre, en el modelo normal, $(y_{ijk}|\mu_{ijk},\sigma^2) \sim N(\mu_{ijk},\sigma^2)$, con una media o predictor lineal representado por:

$$\mu_{ijk} = \theta + \alpha_i^{lab} + \beta_{j:i}^{tec} + \gamma_{k:(j:i)}^{sam}$$

y asumiendo en un segundo nivel del modelo las distribuciones a priori:

$$\begin{array}{rcl} \theta & \sim & N(0,1000) \\ \tau = 1/\sigma^2 & \sim & Ga(0.001,0.001) \\ \alpha_i^{lab} & \sim & N(0,\sigma_{lab}^2); \ i=1,...,4 \\ \beta_{j:i}^{tec} & \sim & N(0,\sigma_{tec}^2); \ j:i=1,...,12 \\ \gamma_{k:(j:i)}^{sam} & \sim & N(0,\sigma_{sam}^2); \ k:(j:i)=1,...,24 \end{array}$$

El tercer nivel recibiría las distribuciones a priori para los hiperparámetros

 $\sigma^2_{lab}, \sigma^2_{tec}, \sigma^2_{sam}$, sobre los que interesa inferir. A priori, con mínima información asumiremos GaI(0.001,0.001).

Para especificar en INLA los efectos anidados hemos de recurrir a la matriz del modelo, model.matrix(), para crear las matrices de los efectos aleatorios anidados.

A continuación hemos de crear los correspondientes índices, de longitud similar a la del número de registros en la base de datos, para aplicarles las correspondientes matrices de efectos anidados, y ya proceder con el ajuste como habitualmente hacemos.

```
# matrices de efectos aleatorios anidados
Zlt <- as(model.matrix( ~ 0 + Lab:Technician, data = eggs), "Matrix")</pre>
Zlts <- as(model.matrix( ~ 0 + Lab:Technician:Sample, data = eggs), "Matrix")</pre>
# indices para aplicar los efectos aleatorios
eggs$IDt = eggs$IDts = 1:nrow(eggs)
# Ajuste
prec.prior=list(prec=list(param=c(0.001,0.001)))
formula = Fat ~ 1 + f(Lab, model="iid", hyper=prec.prior) +
  f(IDt,model="z",Z=Zlt,hyper=prec.prior)+
  f(IDts,model="z",Z=Zlts,hyper=prec.prior)
fit <- inla(formula, data = eggs,</pre>
            control.predictor = list(compute = TRUE),
            control.family=list(hyper=prec.prior),
            control.fixed=list(prec.intercept=0.001))
# inferencias de interés
round(fit$summary.hyperpar,4)
#>
                                                mean
                                                            sd
#> Precision for the Gaussian observations 142.0220 39.6763
#> Precision for Lab
                                            349.8815 651.0655
#> Precision for IDt
                                            206.0487 210.5024
                                            366.9425 335.2814
#> Precision for IDts
#>
                                            0.025quant 0.5quant
#> Precision for the Gaussian observations
                                               77.8351 137.4882
#> Precision for Lab
                                                22.4904 170.1958
#> Precision for IDt
                                               26.6543 144.1459
                                                59.8950 270.7284
#> Precision for IDts
                                            0.975quant mode
#> Precision for the Gaussian observations
                                              232.9087
#> Precision for Lab
                                             1808.4456
                                                          NA
#> Precision for IDt
                                              762.2327
                                                          NA
#> Precision for IDts
                                             1256.5557
                                                          NA
```

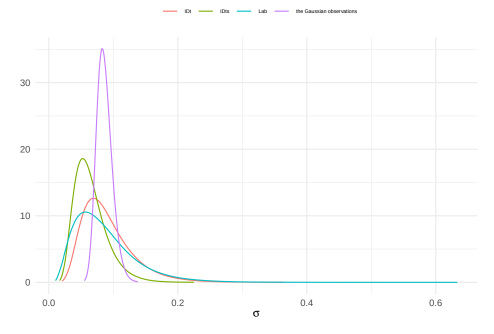


Figure 3.14: Distribución posterior del error de los datos y el error aleatorio

Alternativamente podríamos crear una variable índice a partir de las matrices de efectos aleatorios, para utilizarlas con model="iid" para describir los efectos aleatorios:

```
eggs$labtech <- as.factor(apply(Zlt, 1, function(x){names(x)[x == 1]}))
eggs$labtechsamp <- as.factor(apply(Zlts, 1, function(x){names(x)[x == 1]}))
formula=Fat ~ 1 + f(Lab, model = "iid", hyper = prec.prior) +</pre>
```

```
f(labtech, model = "iid", hyper = prec.prior) +
  f(labtechsamp, model = "iid", hyper = prec.prior)
fit=inla(formula, data = eggs,
            control.predictor = list(compute = TRUE),
            control.family=list(hyper=prec.prior),
         control.fixed=list(prec.intercept=0.001))
round(fit$summary.fixed,4)
                mean
                          sd 0.025quant 0.5quant 0.975quant
#> (Intercept) 0.3875 0.0554 0.2756 0.3875
                                                     0.4994
#>
              mode kld
#> (Intercept)
                NA
round(fit$summary.hyperpar,4)
#>
                                               me.a.n.
                                                          sd.
#> Precision for the Gaussian observations 141.9177 39.6200
#> Precision for Lab
                                          349.8582 651.0912
#> Precision for labtech
                                          206.0572 210.5234
#> Precision for labtechsamp
                                          366.9650 335.2954
                                           0.025quant 0.5quant
#> Precision for the Gaussian observations
                                              77.8075 137.3951
#> Precision for Lab
                                              22.4890 170.1735
#> Precision for labtech
                                              26.6540 144.1474
#> Precision for labtechsamp
                                              59.8980 270.7476
#>
                                           0.975quant mode
#> Precision for the Gaussian observations
                                            232.6625
#> Precision for Lab
                                            1808.3970
                                                        NA
#> Precision for labtech
                                             762.2928
                                                        NA
#> Precision for labtechsamp
                                            1256.6148
                                                        NA
```

En la Figura 3.15 se muestra la distribución posterior del error de los datos y de los errores aleatorios.

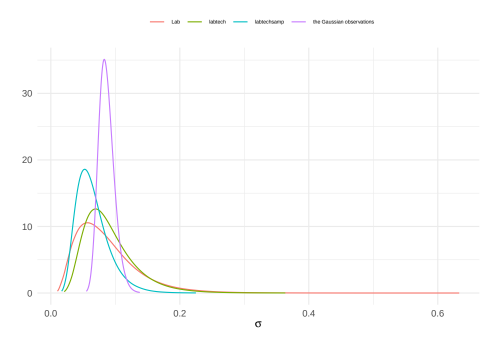


Figure 3.15: Distribución posterior del error de los datos y el error aleatorio

3.8 Conclusiones

Hasta aquí desarrollamos los modelos lineales basados en Anova, esto es, en la integración de factores de clasificación como variables que van a explicar diferencias en la respuesta, como los efectos fijos, o variabilidad extra en los datos, como los efectos aleatorios, a veces incluso con otros predictores de tipo numérico, e incluso interaccionando con ellos.

Chapter 4

Modelos lineales generalizados

Los modelos lineales generalizados (Generalized Linear Models or GLM), son una clase de modelos introducidos por Nelder y Wedderburn (1972) y McCullagh y Nelder (1989), con el objetivo de extender la regresión lineal al caso en el que la variable dependiente no se distribuya necesariamente según una normal, pero su distribución todavía pertenezca a la familia exponencial (Binomial, Poisson, Gamma, Gausiana inversa básicamente). Trabajamos a continuación con dos de los GLM más comunes en epidemiología y ciencias sociales: la regresión logística y la de Poisson, mostrando cómo usar R-INLA.

Un modelo lineal generalizado está basado en asumir, además de una distribución de los datos dentro de la familia exponencial, una relación lineal entre cierta transformación del valor esperado de la respuesta $E(y_i)$ y los predictores disponibles, sean covariables, efectos fijos, efectos aleatorios, o incluso alguna función de estos.

Si y representa una respuesta observada, $x_1,x_2,...$ una serie de covariables o efectos fijos, y $z_1,z_2,...$ efectos aleatorios, el valor esperado de la respuesta lo denotamos como μ , que

$$E(y_i|x,z,\theta) = \mu_i$$

Pues bien, la relación entre esta media μ y un predictor lineal η que construimos a partir de los predictores disponibles, viene dado por una función link q tal que:

$$g(\mu_i) = \eta_i = \mu + \beta_1 x_{1i} + \beta_2 x_{2i} + \dots + z_{1i} + z_{2i} + \dots$$

Todos los parámetros involucrados en el predictor lineal η son los efectos latentes del modelo (fijos o aleatorios). Estos, junto con el resto de parámetros definidos

en este primer nivel de la modelización (nivel de datos), han de modelizarse a continuación, en un segundo nivel del modelo, con sus correspondientes distribuciones a priori.

El predictor lineal η está relacionado linealmente con los predictores según:

$$\eta_i = \mu + \beta_1 x_{1i} + \beta_2 x_{2i} + \dots + z_{1i} + z_{2i} + \dots$$

relación que se suele representar en forma matricial como

$$\eta = X\beta + Zu$$

Los modelos lineales que hemos visto antes (regresión, anova, ancova, modelos mixtos) se engloban dentro del modelo lineal generalizado.

El argumento control.predictor=list(compute=TRUE) en la función inla permite obtener las distribuciones predictivas para el predictor lineal, que en estos casos es distinto a los valores ajustados, fit\$summary.fitted. Además para obtener la distribución marginal de los valores ajustados y predichos necesitamos incorporar a la función inla el argumento control.compute=list(return.marginals.predictor=TRUE), y ya con todo ello podemos:

- fit\$summary.linear.predictor resumir la inferencia posterior sobre los predictores lineales (distintos a los fitted cuando hay una función link)
- fit\$marginals.linear.predictor graficar y describir las distribuciones posteriores marginales para los predictores lineales

4.1 Modelos jerárquicos bayesianos

A lo largo del curso ya hemos ido comentando en ocasiones, algo sobre la especificación de un modelo en varios niveles. Presentamos ya de lleno estos modelos lineales generalizados como modelos multi-nivel o modelos jerárquicos, denominados así porque se va especificando por niveles (o jerarquías) la información disponible sobre todo aquello que es desconocido, distribución de los datos y parámetros.

Un modelo bayesiano se modeliza a través de un modelo jerárquico o multinivel en el que en el nivel I se define la distribución asumida sobre la variable respuesta y que determina la verosimilitud. Esta variable depende de unos parámetros que definen los efectos fijos y aleatorios, y para los que hay que proporcionar la información previa disponible a través de una distribución a priori en el segundo nivel del modelo jerárquico. La distribución a priori para los efectos fijos generalmente será común a todos ellos, mientras que la distribución a priori para los efectos aleatorios estará vinculada a otros hiperparámetros para los que

también será preciso especificar una distribución a priori en un tercer nivel de la modelización, y así sucesivamente.

$$\begin{array}{lll} NivelI & \\ (y|X,Z,\theta) & \sim & f(y|x,z,\theta) \text{f en fam.exponencial} \\ & E(y|x,z,\theta) = \mu; Var(y|x,z,\theta) = \Sigma \\ & g(\mu) = \eta = X\beta + Zu \\ NivelII & & \beta & \sim & N(0,\sigma_{\beta}), \text{ con un valor dado para } \sigma_{\beta} \\ & u|\sigma_{u}^{2} & \sim_{iid} & N(0,\sigma_{u}^{2}) \\ & \Sigma|s & \sim & F_{\Sigma|s} \\ NivelIII & & & & & & & & & & \\ s & \sim & F_{s} & & & & & & & & & & \\ \end{array}$$

4.2 Regresión logística

La regresión logística es el modelo estándar para respuestas binarias (éxitos/fracasos). Tiene dos variaciones, en función de si la respuesta representa observaciones individuales (0/1) o conteos (de éxitos) en grupos de sujetos.

Si las observaciones son individualizadas, entonces

$$y_i | \pi_i \sim Ber(\pi_i), i = 1, ..., n$$

En el caso de que sean conteos en grupos,

$$y_i | \pi_i \sim Bin(n_i, \pi_i), \ i = 1, ..., n$$

siendo n_i el tamaño de cada uno de los n grupos disponibles, y π_i la probabilidad de éxito (output de interés).

La relación entre el predictor lineal η construido con los predictores disponibles $x=(x_1,...x_M)$ y la probabilidad π se especifica a través de la función logit:

$$logit(\pi) = log\left(\frac{\pi}{1-\pi}\right) = \eta = X\beta = \beta_0 + \sum_{j=1}^M \beta_j x_j$$

de forma que

$$\pi = logit^{-1}(X\beta) = \frac{exp(X\beta)}{1 - exp(X\beta)}$$

Una vez especificado el modelo, si no hay información previa disponible sobre los efectos (fijos) $\beta_o, \beta_1, ... \beta_M$, se asumen distribuciones a priori independientes y normales con media cero y varianza muy grande.

Interpretación de los coeficientes en la regresión logit

Puesto que $X\beta=\beta_0+\sum_{j=1}^M\beta_jx_j$, la interceptación del predictor lineal β_0 se interpreta como los predictores toman el valor cero si son numéricos, o están en el nivel de referencia (para la estimación) si son categóricos, $\eta(X=0)=\beta_0=logit(\pi)$. En consecuencia, el logit inverso de β_0 se interpreta como la probabilidad de éxito π_i cuando los predictores están en su nivel de referencia o son cero.

$$logit^{-1}(\beta_0)=Pr(y=1|X=0).$$

En cuanto a la interpretación de cualquier otro coeficiente de regresión en el predictor lineal, como β_1 , echamos mano del concepto de *odds* y *odds ratio*.

Los odds ratio, OR, comparan, a través de un cociente, las posibilidades a favor de un evento E bajo condiciones A y de las posibilidades del mismo evento bajo condiciones B. Nos sirve para evaluar cuánto afecta a dicho evento el hecho de variar las condiciones de B a A.

$$OR(A, B) = \frac{Pr(E|A)/(1 - Pr(E|A))}{Pr(E|B)/(1 - Pr(E|B))}.$$

En el modelo logístico, nos interesa saber el efecto que tiene sobre la respuesta (realmente sobre las probabilidad de éxito) el incremento de una unidad en la variable x, y para ello consideramos los odds bajo x y los odds bajo x+1, y en particular el logaritmo de los odds, log-odds:

$$\begin{split} log.odds(x+1) &= log\left(\frac{P(y=1|x+1)}{P(y=0|x+1)}\right) = log\left(\frac{\pi}{1-\pi}|x+1\right) = \beta_0 + \beta_1(x+1) \\ &log.odds(x) = log\left(\frac{P(y=1|x)}{P(y=0|x)}\right) = log\left(\frac{\pi}{1-\pi}|x\right) = \beta_0 + \beta_1 x \end{split}$$

de modo que

$$log(OR(x+1,x)) = log\left(\frac{ods(x+1)}{ods(x)}\right) = log.odds(x+1) - log.ods(x) = \beta_1$$

y tenemos entonces que la exponencial del coeficiente β_1 nos da el odds ratio asociado a dicha covariable.

$$exp(\beta_1) = \frac{odds(x+1)}{odds(x)} = OR(x+1,x).$$

Es decir, el coeficiente β_1 representa el cambio en los odds a favor de un éxito cuando se incrementa en una unidad el predictor x al que acompaña en el predictor linea. Esta interpretación es muy común en Epidemiología.

4.2.1 Intención de voto feb2022

Tenemos acceso a los datos completos obtenidos en la encuesta encargada por El País y la Cadena Ser a la empresa "40dB", en febrero de 2022, sobre la intención de voto nacional (fuente).

Queremos predecir la probabilidad de votar al partido que gobierna mayoritariamente en la actualidad, PSOE, registrado en la variable psoe. Vamos a utilizar como predictores dos factores que nos dicen si el sujeto tiene simpatía por ese partido, psoe_sim, y si votó PSOE en las últimas elecciones psoe_past; también utilizaremos la comunidad autónoma ccaa como un efecto aleatorio, para contabilizar posible variación extra.

```
url="https://raw.githubusercontent.com/BayesModel/data/main/barometro_feb22.csv"
barometro_feb22=read.csv(url)
names(barometro_feb22)
   [1] "X"
                               "id"
#>
   [3] "sexo"
                               "edad"
   [5] "edad r"
                               "hab"
#> [7] "prov"
                               "ccaa"
#> [9] "edu"
                               "cs"
#> [11] "p1"
                               "p2"
#> [13] "p3"
                               "p4_1"
#> [15] "p4 2"
                               "p4_3"
#> [17] "p4_4"
                               "p5"
                               "p7"
#> [19] "p6"
#> [21] "hab r"
                               "clase\_social\_r"
#> [23] "situacion_laboral_r" "educacion_r"
#> [25] "ponde"
datos=barometro_feb22 %>%
  select(id,p2,p3,p5,ccaa) %>%
  mutate(psoe=1*(p2=="PSOE (Partido Socialista Obrero Español)"),
         psoe_simp=1*(p3=="PSOE (Partido Socialista Obrero Español)"),
         psoe_past=1*(p5=="PSOE (Partido Socialista Obrero Español)"))
#summary(datos)
```

Para ajustar el modelo utilizamos el argumento family=binomial y la opción control.predictor = list(link = 1) para establecer la función link apropiada para tener los valores ajustados en la escala correcta.

```
#> psoe_simp
               3.085809 0.1865736 2.723938 3.084374
              2.352356 0.1856830 1.989733 2.351810
#> psoe_past
#>
              0.975quant mode
                                     kld
#> (Intercept) -3.251373 NA 5.805144e-07
#> psoe_simp
              3.455829 NA 3.434689e-07
                2.718075 NA 9.427374e-07
#> psoe_past
fit$summary.hyperpar
                                   sd 0.025quant 0.5quant
                        mean
#> Precision for ccaa 70.84503 250.9457 1.978299 10.68808
                     0.975quant mode
                       589.353
#> Precision for ccaa
```

Las distribuciones posteriores de los exponenciales de los efectos aleatorios se muestran en la Figura 4.1, identificadas en verde las de efectos positivos en la media posterior del predictor lineal (\log -odds > 1), y en rojo las de efectos negativos, e interpretables como más y menos favorables a votar por el PSOE.

```
random = as.data.frame(fit$summary.random)
random$pro=1*exp(random$ccaa.mean)>1
ggplot(random,aes(x=exp(ccaa.mean),y=ccaa.ID)) +
    geom_point(aes(color=pro))+
    geom_errorbarh(aes(xmin=exp(ccaa.0.025quant),xmax=exp(ccaa.0.975quant),color=pro))+
    geom_vline(xintercept=1,linetype="dotted")+
    labs(x="Medias y RC posteriores para el log-odds",y="Comunidad autónoma")+
    theme(legend.position="none")
```

La distribución posterior de la probabilidad de voto para el PSOE para la comunidad con más variabilidad en el efecto aleatorio (Castilla-La Mancha), viene representada en la Figura 4.2 para las cuatro combinaciones posibles de valores para los predictores de simpatía y voto en el pasado.

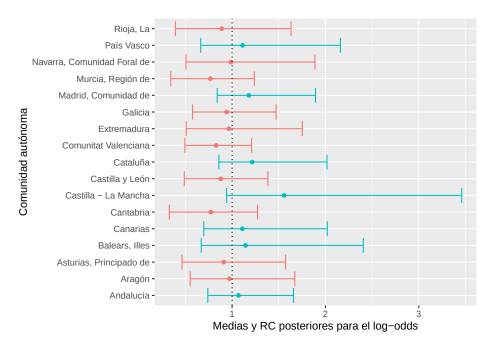


Figure 4.1: Medias y RC posterioris para el log-odds de los efectos aleatorios

```
"Simpatía/No votó PSOE", "Simpatía/Votó PSOE"))+
theme(legend.position="none")
```

4.2.2 Mortalidad por infarto en Sheffield

Utilizamos los datos stroke, disponibles en datasets in SSTM-RINLA. Queremos evaluar la presencia de cierta asociación entre los niveles de NOx y el infarto en Sheffield, UK. Se dispone de la concentración anual de NOx medida en $\mu g/m^3$ y categorizada en quintiles, promediada durante el periodo 1994-1999, en la variable NOx.class y su análoga NOx, y el número de muertes por infarto y en cada distrito identificado por el índice de desventajas y privación Townsend (categorizado en quintiles). Se dispone igualmente del tamaño de la población para cada registro, en la variable pop. La respuesta y se puede considerar entonces como conteos (de muertes) sobre la población de cada distrito,

$$y_i|\pi_i \sim Bin(n_i,\pi_i)$$

y el predictor lineal es función del nivel de ${\rm NOx}$ y del distrito:

$$\eta_i = logit(\pi_i) = \beta_0 + \sum_{k=2}^5 \beta_{1k} I(NOx_i = k) + \sum_{h=2}^5 \beta_{2h} I(Townsend_i = h) + logit(\tilde{p_i})$$

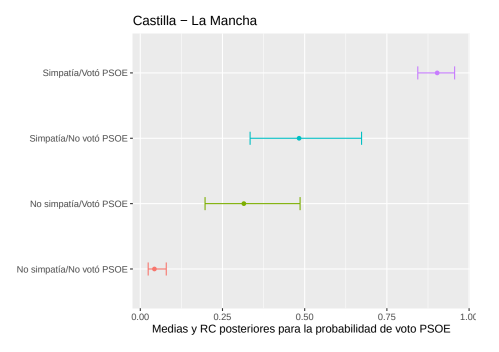


Figure 4.2: Medias y RC posteriores para la probabilidad de voto PSOE

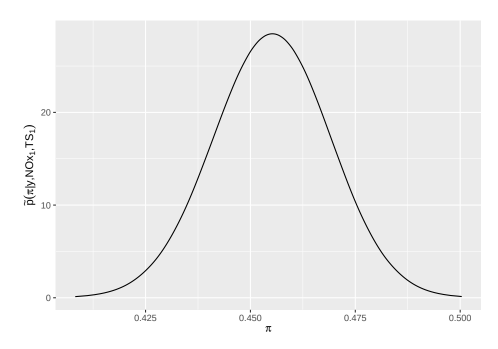
siendo n_i la población (número total de habitantes) del distrito en el que se ubica el registro i (disponible en la variable pop). El término $\tilde{p_i}$ representa el resgo ajustado por sexo y edad de la mortalidad por infarto, calculada utilizando estandarización indirecta con ratios de referencia internos basados en 18 estratos (9 para edad y 2 para género), y que se usa como un riesgo base en el modelo (Maheswaran et al.2006). En el ejemplo se calcula como el ratio de la mortalidad dividido por la población de cada registro.

```
url="https://raw.githubusercontent.com/BayesModel/data/main/Stroke.csv"
Stroke <- read.csv(url,sep=",",dec=".",header=TRUE)
#riesgo base: ajuste por tamaño de la población
Stroke$Adjusted.prob <- Stroke$stroke_exp/Stroke$pop
# logit del riesgo base
Stroke$logit.adjusted.prob <- log(Stroke$Adjusted.prob/(1-Stroke$Adjusted.prob))</pre>
```

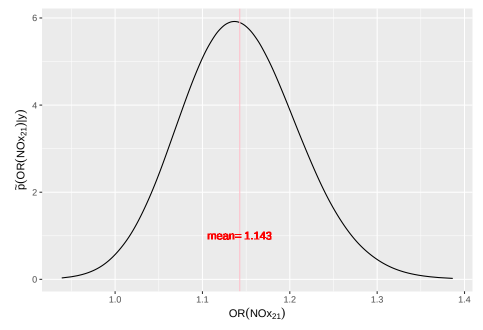
Ajustamos ya el modelo, en el que las variables NOx y Townsend actúan como factores (efectos fijos) y el riesgo base se introduce como offset, para estandarizar los riesgos en función del tamaño de la población y poder equiparar así todos los distritos:

```
formula.inla <- y ~ 1 + factor(NOx) + factor(Townsend) + offset(logit.adjusted.prob)
model.logistic <- inla(formula.inla, family="binomial", Ntrials=pop, data=Stroke)
round(model.logistic$summary.fixed[,1:5],3)
                               sd 0.025quant 0.5quant
#>
                      mean
                                             -0.180
#> (Intercept)
                     -0.181 0.057
                                     -0.293
#> factor(NOx)2
                     0.132 0.059
                                      0.016
                                               0.132
#> factor(NOx)3
                     0.105 0.061
                                      -0.014
                                               0.105
#> factor(NOx)4
                     0.261 0.059
                                     0.144
                                               0.260
#> factor(NOx)5
                    0.425 0.062
                                      0.302
                                               0.425
#> factor(Townsend)2 0.077 0.061
                                      -0.043
                                               0.077
#> factor(Townsend)3  0.137  0.060
                                     0.020
                                              0.137
#> factor(Townsend)4 -0.132 0.063
                                      -0.255 -0.132
                                      -0.250 -0.118
#> factor(Townsend)5 -0.118 0.067
#>
                    0.975quant
                        -0.071
#> (Intercept)
#> factor(NOx)2
                         0.248
#> factor(NOx)3
                          0.225
#> factor(NOx)4
                         0.377
#> factor(NOx)5
                         0.547
#> factor(Townsend)2
                         0.198
#> factor(Townsend)3
                         0.255
#> factor(Townsend)4
                         -0.009
#> factor(Townsend)5
                          0.014
```

Para obtener la probabilidad promedio de muerte por infarto en el distrito Townsend=1 y para el nivel NOx=1, que son los niveles base, nos apoyamos en la interceptación β_0 . Sobre sus simulaciones será preciso deshacer el logit (con la función logit-inversa):



El efecto β_{12} representa el efecto en los log.odds de la mortalidad por infarto de estar en el nivel NOx=2 frente al de estar en el nivel NOx=1. Si queremos evaluar el odds-ratio, simplemente calculamos la distribución posterior de $exp(\beta_{12})$ con inla.tmarginal. Si sólo estamos interesados en su media, bastaría utilizar 'inla.emarginal':



La probabilidad de muerte por infarto se incrementa en un 14.3% cuando la exposición de NOx cambia del primer al segundo nivel. Los odds-ratio para el resto de los niveles resultan realmente significativos: 11,3% el odds-ratio NOx3/NOx1, 30% NOx4/NOx1 y 53.2% NOx5/NOx1.

```
inla.emarginal(exp, model.logistic$marginals.fixed$"factor(NOx)3")  #> [1] 1.113128  inla.emarginal(exp, model.logistic$marginals.fixed$"factor(NOx)4")  #> [1] 1.299909  inla.emarginal(exp, model.logistic$marginals.fixed$"factor(NOx)5")  #> [1] 1.532265
```

4.3 Regresión de Poisson

La regresión de Poisson es útil cuando la variable respuesta representa conteos y estos toman valores discretos entre 0 y $+\infty$, sin una cota superior de referencia. El parámetro de interés es el número promedio de eventos $\lambda = E(y)$ y el link natural es el logaritmo, de modo que el predictor lineal está ligado con las covariables y factores según:

$$\eta = log(\lambda) = x\beta, \quad y \quad \lambda_i = exp(X\beta)$$

Un modelo de Poisson puede especificarse según

$$y_i \sim Po(\lambda_i), i = 1, ..., n$$

$$\eta_i = \log(\lambda_i) = \beta_0 + \sum_{m=1}^{M} \beta_m x_{im}.$$

Para completar el modelo se especifican distribuciones a priori para β , típicamente como normales con media cero y una varianza grande cuando no hay información disponible de estudios previos u opinión de expertos.

Los coeficientes se interpretan a través de la función exponencial:

- $exp(\beta_0) = \lambda_i$ cuando todas las x = 0 si son continuas, o para el primer nivel de las categorías posibles si son categóricas.
- $exp(\beta_m)$ es el cambio que se produce en la respuesta promedio y cuando x_m se incrementa en una unidad.

La mayoría de las veces que se utiliza la regresión de Poisson, el interés recáe en las ratios o riesgos relativos, más que en el número promedio de casos λ_i . Para cambiar la escala en términos de riesgo, ha de utilizarse un offset como factor de corrección en la especificación del modelo. Este offset representa el denominador del riesgo y entra en la regresión en una escala logarítmica, asumiendo que tiene un coeficiente de regresión fijado a 1:

$$\eta_i = log(\lambda_i) = \beta_0 + \sum_{m=1}^M \beta_m x_{im} + log(Offset_i)$$

donde el riesgo relativo de que se produzca un evento se obtiene según

$$\log\left(\frac{\lambda_i}{Offset_i}\right) = \beta_0 + \sum_{m=1}^M \beta_m x_{im}$$

y los coeficientes entonces se interpretan en una escala de riesgo. En este caso al exponenciar la interceptación obtenemos el riesgo base, mientras que $exp(\beta_m)$ representa el cambio en el riesgo relativo debido a un cambio de unidad en el predictor correspondiente.

4.3.1 Incidentes en barcos

Utilizamos los datos *ships.csv* en datasets for SSTM-RINLA para estimar el riesgo mensual de incidentes en barcos. Los factores potenciales del riesgo son el periodo de construcción (*built*), el periodo de operación (*oper*) y el tipo de barco (*type*). El modelo se escribe en INLA a continuación, utilizando como offset el log(months), que son los meses que ha navegado y ponderan en consecuencia el riesgo de incidentes. El modelo con el offset será entonces

$$y_i \sim Poisson(E_i \rho_i),$$

donde $\eta_i = log(\rho_i)$ es el predictor lineal y el promedio del número de incidentes $\lambda_i = E_i \rho_i$. El offset no se incluye en esta formulación en el predictor lineal.

```
url="https://raw.githubusercontent.com/BayesModel/data/main/Ships.csv"
ShipsIncidents <- read.csv(url, sep=",")</pre>
formula.inla <- y ~ 1 + built + oper + type</pre>
model.poisson <- inla(formula.inla,family="poisson", data=ShipsIncidents, offset=log(months))</pre>
round(model.poisson$summary.fixed[,1:5],3)
#>
                mean
                        sd 0.025quant 0.5quant 0.975quant
#> (Intercept) -6.416 0.217
                               -6.852 -6.413
                                                   -5.998
#> built65-69 0.696 0.150
                                0.406
                                        0.695
                                                    0.994
#> built70-74 0.819 0.170
                                0.487
                                       0.818
                                                    1.153
#> built75-79 0.453 0.233
                               -0.012
                                       0.455
                                                  0.903
#> oper75-79 0.384 0.118
                               0.153
                                        0.384
                                                   0.617
#> typeB
              -0.543 0.178
                               -0.882
                                        -0.546
                                                   -0.185
#> typeC
              -0.688 0.329
                               -1.366 -0.678
                                                   -0.075
#> typeD
              -0.075 0.291
                               -0.664
                                        -0.069
                                                   0.476
#> typeE
               0.326 0.236
                               -0.141
                                       0.327
                                                    0.785
```

```
names(model.poisson$marginals.fixed)

#> [1] "(Intercept)" "built65-69" "built70-74" "built75-79"

#> [5] "oper75-79" "typeB" "typeC" "typeD"

#> [9] "typeE"

# ratio medio de incidentes por mes en las categorías base
inla.emarginal(exp,model.poisson$marginals.fixed[[1]])

#> [1] 0.001674164

# riesgo relativo de barcos tipo E
inla.emarginal(exp,model.poisson$marginals.fixed$typeE)

#> [1] 1.424414
```

Así, la media de $exp(\beta_0)$, 0.0018, representa el ratio medio de incidentes por mes entre los barcos que fueron construidos entre el 60 y el 64, han operado entre el 60 y el 74 y son de tipo A (las categorías de referencia). El ratio en 1000 meses sería del 1.8.Para los barcos de tipo E el incremento en el ratio mensual de incidentes, comparado con los de tipo A es del 42,4%.

Otros datos modelizables con una regresión de Poisson son los que provienen del libro de Andrews and Herzberg y están descritos en (randomservices.org/random) consistentes en el número de soldados muertos por coces de caballo en diversos cuerpos de caballería del ejército prusiano, entre 1875 y 1894.

Este modelo se implementa en INLA, a partir de datos simulados, con el siguiente código

```
url="https://raw.githubusercontent.com/BayesModel/data/main/HorseKicks.txt"
horse<-read.csv(url,sep="", dec=".",header=TRUE)</pre>
horse$sum<-apply(horse[,2:ncol(horse)],1,sum)</pre>
fit=inla(sum~1,data=horse,family="poisson",control.predictor=list(compute=TRUE))
summary(fit)
#>
#> Call:
#>
      c("inla.core(formula = formula, family = family,
      contrasts = contrasts, ", " data = data, quantiles =
#>
      quantiles, E = E, offset = offset, ", " scale =
#>
#>
      scale, weights = weights, Ntrials = Ntrials, strata =
#>
      strata, ", " lp.scale = lp.scale, link.covariates =
#>
      link.covariates, verbose = verbose, ", " lincomb =
#>
      lincomb, selection = selection, control.compute =
      control.compute, ", " control.predictor =
#>
      control.predictor, control.family = control.family,
#>
      ", " control.inla = control.inla, control.fixed =
      control.fixed, ", " control.mode = control.mode,
#>
      control.expert = control.expert, ", " control.hazard
#>
#>
      = control.hazard, control.lincomb = control.lincomb,
      ", " control.update = control.update,
      control.lp.scale = control.lp.scale, ", "
#>
#>
      control.pardiso = control.pardiso, only.hyperparam =
      only.hyperparam, ", " inla.call = inla.call, inla.arg
#>
#>
      = inla.arg, num.threads = num.threads, ", "
#>
     blas.num.threads = blas.num.threads, keep = keep,
#>
      working.directory = working.directory, ", " silent =
      silent, inla.mode = inla.mode, safe = FALSE, debug =
#>
      debug, ", " .parent.frame = .parent.frame)")
#>
#> Time used:
      Pre = 2.26, Running = 0.166, Post = 0.00711, Total = 2.43
#> Fixed effects:
                        sd 0.025quant 0.5quant 0.975quant mode
               mean
#> (Intercept) 2.282 0.071 2.139 2.283
                                                     2.42 NA
#>
               kld
#> (Intercept) 0
#>
#> Marginal log-Likelihood: -61.30
#> is computed
#> Posterior summaries for the linear predictor and the fitted values are computed
\#> (Posterior marginals needs also 'control.compute=list(return.marginals.predictor=TR
```