DSBD - Modelos Lineares

Slides: Cesar Taconeli, Apres.: José Padilha

11 de agosto, 2018

Aula 4 - Diagnóstico do modelo de regressão linear

Introdução

 A especificação de um modelo de regressão depende de várias suposições;

 A verificação das suposições assumidas é necessária para a validade do modelo ajustado e das consequentes inferências;

 Após o ajuste do modelo, devemos avaliar a validade dessas suposições, bem como checar outros possíveis problemas de ajuste.

• Esta etapa da análise de é comumente denominada diagnóstico da regressão ou simplesmente análise de diagnóstico.

Introdução

- Os potenciais problemas quanto à especificação de um modelo de regressão linear são:
- **1** A média de y, condicional a x, foi especificada como $E(y|x) = x'\beta$;
- ② Assumimos que os erros são independentes e têm variância constante (σ^2) ;
- Assumimos que os erros têm distribuição normal;
- 4 A presença de observações atípicas pode ter considerável impacto nos resultados.

Resíduos em regressão linear

• Os resíduos, conforme definido anteriormente, são dados por:

$$r_i = y_i - \hat{y}_i, \quad i = 1, 2, ..., n.$$
 (1)

• O vetor de resíduos, $\mathbf{r'} = (r_1, r_2, ..., r_n)$, pode ser expresso na seguinte forma:

$$\mathbf{r} = (\mathbf{I} - \mathbf{H})\epsilon,\tag{2}$$

em que $\mathbf{H} = \mathbf{X}(\mathbf{X}'\mathbf{X})^{-1}\mathbf{X}'$, I é a matriz identidade $n \times n$ e ϵ o vetor de erros.

Resíduos em regressão linear

- Decorre, da definição dos resíduos, que:
- **1** E(r) = 0;
- **2** $Var(\mathbf{r}) = \sigma^2(\mathbf{I} \mathbf{H});$
- **3** Os resíduos têm distribuição normal, uma vez que são combinações lineares dos $\epsilon's$.
 - Podemos descrever a distribuição dos resíduos, de forma resumida, por:

$$r_i \sim Normal(0, \sigma^2(1 - h_{ii}));$$

 $Cov(r_i, r'_i) = -\sigma^2(h_{ii'}), \quad i, i' = 1, 2, ..., n; i \neq i'.$ (3)

Resíduos padronizados

- Resíduos escalonados são úteis para a identificação de valores extremos (outliers).
- Uma primeira versão de resíduos escalonados são os resíduos padronizados, definidos por:

$$e_i = \frac{r_i}{QM_{Res}}, \quad i = 1, 2, ..., n.$$
 (4)

- Neste caso, QM_{Res} serve como estimativa para as variâncias dos resíduos.
- Observações com $|e_i| > 3$ são potenciais outliers e devem ser investigadas.

Resíduos studentizados

 Os resíduos studentizados têm como vantagem adicional incorporar as variâncias individuais dos resíduos no escalonamento, sendo definidos por:

$$t_i = \frac{r_i}{\sqrt{QM_{Res}(1 - h_{ii})}}, \quad i = 1, 2, ..., n.$$
 (5)

- Por sua construção, os resíduos studentizados têm variância igual a um qualquer que seja a locação da observação (x_i) se o modelo especificado se ajustar aos dados.
- Resíduos studentizados são recomendados por facilitar a identificação de **observações influentes**.

Resíduos studentizados externamente

• Resíduos studentizados externamente fazem uso da estratégia leave one out na estimação de σ^2 :

$$t_{(i)} = \frac{r_i}{\sqrt{QM_{Res_{(i)}}(1 - h_{ii})}}, \quad i = 1, 2, ..., n,$$
 (6)

em que $QM_{Res_{(i)}}$ é a estimativa de σ^2 gerada pelo modelo ajustado com n-1 observações (exceto a i–ésima).

• Pode-se mostrar que o ajuste de n modelos não é necessário para o cômputo de $QM_{Res_{(i)}}$, uma vez que:

$$QM_{Res_{(i)}} = \frac{(n-p)QM_{Res} - r_i^2/(1-h_{ii})}{n-p-1}.$$
 (7)

Resíduos parciais

• Resíduos parciais permitem avaliar a relação entre a resposta e uma particular covariável ajustado o efeito das demais covariáveis.

• Suponha que o modelo ajustado contenha as covariáveis $x_1, x_2, ..., x_k$. O resíduo parcial associado à variável x_j é definido por:

$$r_i^*(y|x_j) = r_i + \hat{\beta}_j x_{ij}, \quad i = 1, 2, ..., n.$$
 (8)

• Observe que o resíduo parcial desconta do resíduo original o efeito de x_i .

Análise de resíduos

- Diversos gráficos podem ser construídos para checar o ajuste de modelos de regressão com base nos resíduos, dentre os quais:
- Resíduos vs valores ajustados:
 - Verificar padrões sistemáticos que podem indicar especificação incorreta do preditor do modelo;
 - Avaliar se os erros tê variância constante;
 - Identificar outliers.
- @ Gráfico quantil-quantil:
 - Checar se os erros tem distribuição (aproximadamente) normal;
 - Identificar outliers.

Análise de resíduos

- 3 Resíduos vs ordem de coleta:
 - Analisar possível correlação nos dados induzida pela ordem de coleta (caso se aplique);
- Resíduos vs variável incluída no modelo
 - Verificar tendência não linear, indicativo de que o efeito da variável na resposta não é bem explicado pelo modelo.
 - Avaliar variância não constante.
- Resíduos parciais vs correspondente variável explicativa
 - Analisar a relação entre a resposta e a variável sob investigação ajustado o efeito das demais variáveis.
- Resíduos vs variáveis não incluídas no modelo
 - Objetivos similares ao gráfico de resíduos parciais.

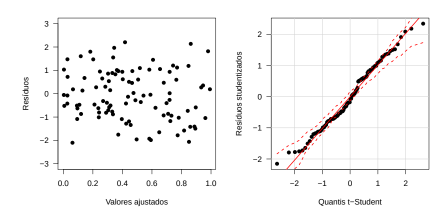


Figura 1: Ajuste satisfatório

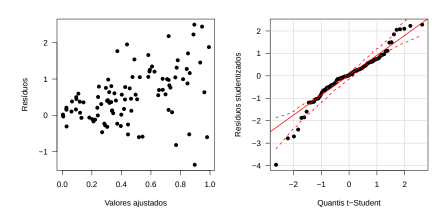


Figura 2: Variância não constante

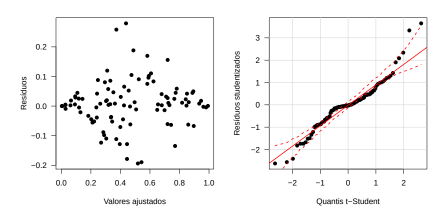


Figura 3: Variância não constante (2)

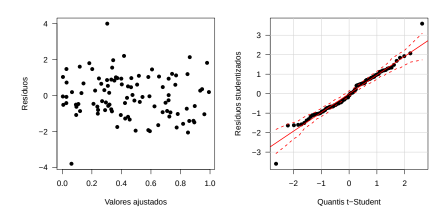


Figura 4: Presença de outliers

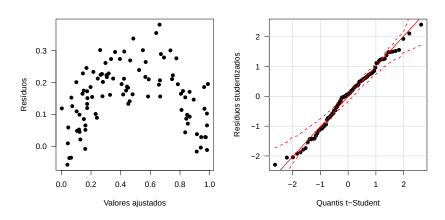


Figura 5: Não linearidade

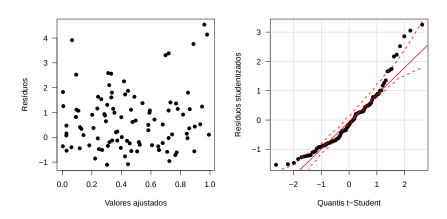


Figura 6: Erros com distribuição assimétrica

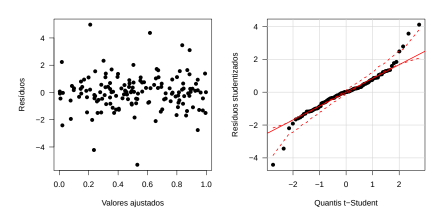


Figura 7: Erros com distribuição simétrica - caudas pesadas

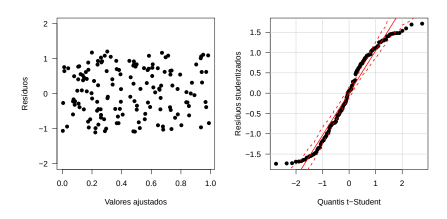


Figura 8: Erros com distribuição simétrica - caudas leves

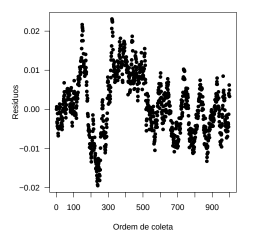


Figura 9: Erros auto-correlacionados

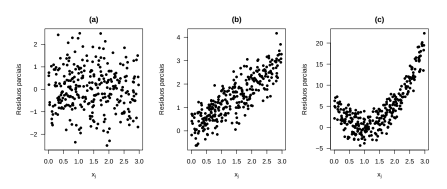


Figura 10: Gráficos de resíduos parciais: (a) Não efeito da variável (ajustado pelo efeito das demais); (b) Efeito linear; (c) Efeito não linear

 Testes de hipóteses também podem ser aplicados para identificar padrões nos resíduos. Alguns exemplos:

 Teste de Shapiro-Wilk: A hipótese nula é que os resíduos têm distribuição normal;

- Teste de Bartlett: Aplicado ao teste da hipótese nula de que os resíduos têm variância constante em k grupos (ou níveis de um fator);
- **3** Teste de Durbin-Watson: Serve para testar a hipótese nula de que os resíduos não apresentam autocorrelação.

- O uso dos testes em substituição à análise gráfica é altamente desaconselhável, porque:
- Testes de hipóteses não fornecem informações necessárias para avaliar adequadamente o desajuste e identificar medidas corretivas;
- ② Desvios moderados (e aceitáveis) das suposições dos modelos podem produzir evidências significativas de desajuste caso a amostra seja suficientemente grande;
- Para amostras pequenas, os testes podem não ter poder suficiente para indicar desvios consideráveis (e não aceitáveis) das suposições assumidas.

Identificando observações não usuais

- Neste ponto vamos tratar de observações que apresentam comportamento atípico numa análise de regressão:
- Outliers: Observações que não são bem ajustadas pelo modelo;
- Observações influentes: Observações que afetam alguma propriedade do modelo ajustado de maneira substancial;
- Onto de alavanca: É um ponto extremo no espaço das variáveis explicativas.
 - Uma mesma observação pode apresentar duas ou mesmo as três características simultaneamente.

Identificando observações não usuais

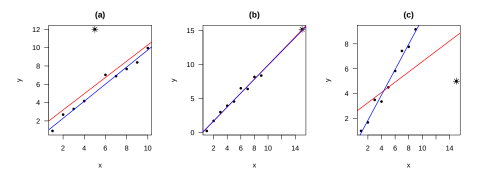


Figura 11: Observações atípicas - as retas em vermelho são ajustadas com todos os pontos e as azuis excluindo as respectivas observações atípicas.

Identificando observações não usuais

- As observações atípicas apresentadas na Figura 11 podem ser classificadas como:
- Outlier (a): trata-se de um valor extremo de y para o seu particular valor de x. No entanto, não pode ser classificado como ponto de alavanca ou influente;
- 2 Ponto de alavanca (b): trata-se de um ponto com valor extremo de x. No entanto não é um valor mal ajustado pelo modelo, nem tem grande influência no ajuste;
- 3 A observação em (c) apresenta as três características atípicas: é um ponto extremo quanto a x, claramente influente e mal ajustado pela reta de regressão (extremo quanto a y).

Outliers

- A maneira mais eficaz de identificar outliers é através da análise dos resíduos escalonados (por exemplo os resíduos studentizados);
- Resíduos escalonados com valor absoluto maior que 3 são potenciais indicadores de outliers.

- Importante ter em mente que a existência de um "grande número de outliers" deve ser resultado da má especificação do modelo, e não propriamente indicador de observações atípicas.
- Outliers devem ser cuidadosamente avaliados, e a causa dos correspondentes valores investigada.

Outliers

 Dependendo da origem do outlier, a observação pode (e deve) ser excluída da análise.

- Algumas causas que justificam a exclusão da observação são a coleta ou o registro incorreto do dado (se possível, ele deverá ser corrigido) e problemas nos instrumentos de medida, dentre outros.
- Em outros casos, não há uma justificativa de ordem operacional para excluir o outlier (a observação é atípica mas sua ocorrência é plausível).
- Nesses casos não se deve eliminar a observação da análise simplesmente com o objetivo de obter um melhor ajuste.

Outliers

 Um procedimento recomendável para a análise de regressão na presença de outliers é checar o efeito desses dados nos principais resultados do ajuste.

 Para isso, pode-se ajustar um novo modelo para a base sem outliers e comparar os resultados aos obtidos com o uso da base completa.

 Alterações substanciais nas estimativas, como trocas de sinais, ou mudanças nas significâncias dos parâmetros devem ser relatadas, complementando a análise.

- Pontos de alavanca correspondem a observações com valores atípicos (extremos) no espaço das variáveis explicativas.
- Pontos remotos no espaço das covariáveis são potencialmente (mas não necessariamente) pontos influentes, podendo alterar de maneira substancial as estimativas e correspondentes erros padrões, dentre outros.

 A forma mais eficiente de detectar pontos de alavanca é através da matriz chapéu:

$$\mathbf{H} = \mathbf{X}(\mathbf{X}'\mathbf{X})^{-1}\mathbf{X}'. \tag{9}$$

• Já vimos que $\hat{\textbf{\textit{y}}} = \textbf{\textit{Hy}}$. Desta forma:

$$\hat{y}_i = h_{i1}y_1 + h_{i2}y_2 + \dots + h_{ii}y_i + \dots + h_{in}y_n, \quad i = 1, 2, \dots, n.$$
 (10)

• Assim, h_{ii} pode ser interpretado como o peso exercido por y_i em seu próprio ajuste (\hat{y}_i) .

ullet Observações com valores extremos para h_{ii} são pontos de alavancagem.

• Adicionalmente, pode-se mostrar que os elementos h_{ii} estão relacionados à distância de Mahalanobis da i-ésima observação ao centroide de x (\bar{x}).

• A distância de Mahalanobis entre x_i e \bar{x} é dada por:

$$D(\mathbf{x}_i, \bar{\mathbf{x}}) = (\mathbf{x}_i - \bar{\mathbf{x}})'\hat{\Sigma}^{-1}(\mathbf{x}_i - \bar{\mathbf{x}}), \tag{11}$$

em que $\hat{\Sigma}$ é a matriz de covariâncias estimada de x.

• Assim, quanto mais afastada estiver x_i do centroide de x, maior o valor de h_{ii} (e maior o potencial de alavancagem da observação).

• Outra propriedade importante de \boldsymbol{H} é que seu traço é igual a p, sendo p o rank de \boldsymbol{X} .

• Assim, se cada observação contribuir igualmente para o seu próprio "auto ajuste", teremos um h_{ii} médio, para cada observação, igual a p/n.

• É convencional classificar uma observação i como sendo de alavanca caso o correspondente h_{ii} seja maior que 2p/n.

Nota: Observações com elevado h_{ii} e elevado resíduo studentizado são potenciais pontos influentes.

- Observações influentes são aquelas que, quando removidas da base de dados, produzem expressiva mudança no ajuste do modelo.
- As estratégias usadas para identificação de observações influentes fazem uso da estratégia leave one out.
- Neste caso, determinada propriedade (estimativa de parâmetros, predições,...) do modelo é avaliada para os modelos ajustados considerando toda a base e mediante exclusão de cada observação da base.
- Na prática, não há necessidade de proceder os ajustes de todos os n modelos, havendo expressões para o cálculo das medidas de interesse usando apenas o ajuste baseado na base completa.

• Uma das principais medidas de influência é a **distância de Cook**, definida como a distância das estimativas de mínimos quadrados obtidas com as n observações $(\hat{\beta})$ para as estimativas obtidas mediante exclusão da base da observação i $(\hat{\beta}_{(i)})$:

$$D_{i} = \frac{(\hat{\beta}_{(i)} - \hat{\beta})' X' X(\hat{\beta}_{(i)} - \hat{\beta})}{pQM_{Res}}, \quad i = 1, 2, ..., n.$$
 (12)

- Uma regra usual é classificar como influentes observações tais que $D_i > 1$.
- Uma forma equivalente de calcular D_i é dada por:

$$D_{i} = \frac{r_{i}^{2}}{p} \frac{h_{ii}}{1 - h_{ii}}, \quad i = 1, 2, ..., n.$$
(13)

Algumas outras medidas de influência são:

• **DFBetas:** Medem a alteração na estimativa de um particular β_j resultante da deleção da *i*-ésima observação:

DFBetas_{j,i} =
$$\frac{\beta_j - \beta_{j(i)}}{\sqrt{QM_{Res_{(i)}}C_{jj}}}$$
, $i = 1, 2, ..., n$, (14)

em que $\hat{\beta}_{j(i)}$ e $QM_{Res_{(i)}}$ são calculados mediante exclusão da i-ésima observação e C_{jj} é o j-ésimo elemento da diagonal de $(\boldsymbol{X'X})^{-1}$.

• Recomenda-se investigar observações para as quais $|DFBetas_{i,i}| > 2/\sqrt{n}$.

 DFFITS: Mede a alteração na predição ou valor ajustado de uma observação resultante de sua deleção:

$$DFFITS_{i} = \frac{\hat{y}_{i} - \hat{y}_{(i)}}{\sqrt{QM_{Res_{(i)}}h_{ii}}}.$$
(15)

• Recomenda-se investigar observações para as quais $|DFFITS_i| > 2/\sqrt{p/n}$.

- Uma vez detectada uma ou mais observações influentes, é necessário avaliar adequadamente o impacto dessas observações nos principais resultados da análise;
- Quanto a deletar tais observações, as mesmas orientações apresentadas quanto ao tratamento de outliers se aplicam aqui;
- Novamente, deve-se avaliar criteriosamente se a presença de múltiplos outliers e obsevações influentes não se deve à má especificação do modelo;
- Uma alternativa para análise na presença de observações atípicas é usar métodos robustos, que atribuam menor peso a tais observações no ajuste do modelo.

Multicolinearidade

 A multicolinearidade se caracteriza por uma quase dependência linear entre as variáveis regressoras.

• Se as colunas da matriz X (X_1 , X_2 , ..., X_p) forem exatamente colineares, ou seja, se houver um conjunto de constantes c_1 , c_2 , ..., c_n nem todas nulas, tal que:

$$\sum_{j=1}^{p} c_j \mathbf{X}_j = \mathbf{0},\tag{16}$$

segue que (X'X) é singular, não havendo solução única na estimação por mínimos quadrados.

Efeitos da multicolinearidade

- Nos casos em que as colunas da matriz X exibem uma quase dependência linear, como resultado tem-se baixa precisão (elevado erro) na estimação dos parâmetros do modelo.
- Para o modelo de regressão linear múltipla, a variância de $\hat{\beta}_j$, estimador de um particular parâmetro do modelo, pode ser expressa por:

$$Var(\hat{\beta}_j) = \sigma^2 \left(\frac{1}{1 - R_j^2}\right) \frac{1}{\sum_{i=1}^n (x_{ij} - \bar{x}_j)^2},$$
 (17)

em que R_j^2 é o coeficiente de determinação da regressão de x_j nas demais variáveis.

ullet É fácil observar que $\mathit{Var}(\hat{eta}_j) o \infty$ quando $R_j^2 o 1$.

Diagnóstico de multicolinearidade

• O termo $VIF_j = 1/(1-R_j^2)$ é chamado **fator de inflação da** variância e pode ser utilizado para diagnóstico de multicolinearidade.

• Se as colunas de \boldsymbol{X} forem ortogonais, então $VIF_j=1$ para todo j.

 Quanto mais próximos de 1 os valores de VIF_j, menor a preocupação com a multicolinearidade e seus efeitos;

 Uma regra prática, mas não formal, para indicação de multicolinearidade é a identificação de qualquer VIF_i > 10.

Como lidar com a multicolinearidade

 Alguns procedimentos podem ser adotados para contornar o problema da multicolinearidade, dentre eles:

 Coleta de dados adicionais: coletar dados em regiões do espaço de covariáveis não amostradas (ou amostradas com baixa frequência);

- 2 Reespecificação do modelo: por exemplo, se as variáveis x_1 , x_2 e x_3 exibirem multicolinearidade, pode-se optar por:
 - Substituí-las por alguma função que preserve a informação original mas reduza a colinearidade (ex: $z = (x_1 + x_2 + x_3)/3$ ou $w = x_1x_2/x_3$ ou...);
 - Eliminar uma ou duas das variáveis pode ser uma alternativa, embora isso possa reduzir o poder preditivo do modelo;

Como lidar com a multicolinearidade

3 Regressão Ridge - O método ridge consiste em encontrar um estimador $\hat{\beta}^*$ que seja viciado mas com menor variância que $\hat{\beta}$, o estimador de mínimos quadrados.

- Regressão com componentes principais O método de componentes principais permite identificar um conjunto de q < p combinações lineares ortogonais das variáveis regressoras originais que expliquem a maior parcela possível da variação original presente em X.
 - Após identificadas as novas variáveis (componentes), as p variáveis originais podem ser substituídas pelos q componentes principais no ajuste do modelo de regressão.