

Ajuste de datos con R

Métodos Numéricos y Estadísticos Grado en Ingeniería Informática / Mecánica

Curso 2020-2021

Eva María Mazcuñán Navarro



Contenidos

			Pá	gina
1	Req	uisitos previos		2
2	Mod	delos lineales		2
	2.1	Planteamiento del problema: El prisma de vidrio		3
	2.2	Ajuste con lm()		4
	2.3	Fórmulas en R		5
	2.4	Coeficientes		6
	2.5	Valores ajustados		. 7
	2.6	Residuos		. 7
	2.7	Predicciones		9
	2.8	Gráfico del ajuste		10
3	Mod	delos no lineales		11
	3.1	Planteamiento del problema: Ley de enfriamiento de Newton		11
	3.2	Ajuste con nls()		12
	3.3	Coeficientes		13
	3.4	Predicciones		13
	3.5	Gráfico ajuste		14

Introducción

En esta práctica estudiaremos cómo ajustar un modelo a un conjunto de datos experimentales, mediante la técnica de mínimos cuadrados, usando R.

Mientras que en los problemas que hemos a mano hasta ahora hemos considerado únicamente modelos lineales de uno o dos parámetros, en esta práctica consideraremos modelos tanto lineales como no lineales, y con un número arbitrario de parámetros.

Seguiremos trabajando con una variable dependiente y y una única variable dependiente x, aunque las técnicas que presentaremos se generalizan sin dificultad al caso de varias variables independientes.

1. Requisitos previos

Antes de comenzar esta práctica, necesitas:

- Tener R y RStudio instalados en tu equipo. Ver Instalación de R y RStudio
- Haber estudiado la práctica Primeros pasos con R y RStudio

Para utilizar las funciones que aparecerán a lo largo de la prácticam empezamos cargando el paquete tidyverse:

library("tidyverse")

2. Modelos lineales

Como hemos visto en teoría, dada una variable dependiente y y una variable independiente x, un modelo lineal de parámetros $\beta_1, \beta_2, \ldots, \beta_p$ tiene la forma

$$y = \beta_1 f_1(x) + \beta_2 f_2(x) + \dots + \beta_n f_n(x),$$

siendo $f_1, f_2, ..., f_p$ funciones conocidas.

En este capítulo veremos cómo ajustar este tipo de modelos a las observaciones recogidas en una hoja de datos, usando la función lm() (linear model) de R.

Veremos también cómo representar gráficamente un ajuste usando la función geom_smooth() del paquete ggplot2.

2.1. Planteamiento del problema: El prisma de vidrio

Newton demostró con el prisma que la luz blanca es una mezcla de varios colores y que la refracción depende del color (longitud de onda).

En un experimento, se eligieron diferentes longitudes de onda λ y se trazó el camino seguido por el rayo de luz que atraviesa el prisma, midiendo el ángulo de desviación para a partir del mismo calcular el índice de refracción n del vidrio para el color seleccionado. Los datos obtenidos se recogen en el archivo cauchy.csv(click para descargar), que contiene las variables:

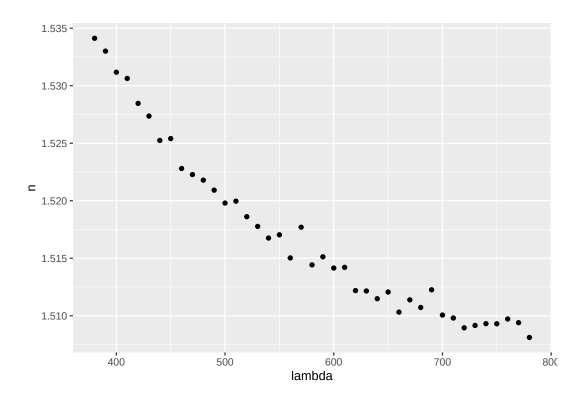
- lambda: longitud de onda λ , medida en nm.
- iref: índice de refracción n.

Descarga el fichero cauchy.csv y guárdalo en una carpeta de nombre data dentro de tu directorio de trabajo. Importamos los datos con read_csv() y los guardamos en un objeto de nombre cauchy:

```
cauchy <- read_csv("data/cauchy.csv")</pre>
```

Visualizamos los datos dibujando la nube de puntos (λ, n) con geom_point():

```
ggplot(
    data = cauchy,
    mapping = aes(x = lambda, y = n)
) +
    geom_point()
```



2.2. Ajuste con lm()

Tomaremos como modelo la fórmula de Cauchy para los índices de refracción en la región visible del espectro:

$$n = \beta_1 + \frac{\beta_2}{\lambda^2} + \frac{\beta_3}{\lambda^4}$$

donde β_1 , β_2 y β_3 son los parámetros a ajustar.

Como se indicó antes, la función de R para ajustar modelos lineales es lm().

En el código anterior, se utiliza la función lm() para ajustar el modelo propuesto a las observaciones de nuestra hoja de datos. Hemos usado los argumentos data, para especificar la hoja de datos con las observaciones, y formula, para indicar la fórmula del modelo (enseguida explicaremos cómo construir esta fórmula).

El resultado se almacena en un objeto de nombre fit_cauchy. Si imprimimos el objeto fit_cauchy veremos los coeficientes del ajuste. Pero la instrucción

summary(fit_cauchy) revela que el objeto contiene mucha más información de la que muestra su simple impresión:

```
fit_cauchy
summary(fit_cauchy)
##
## Call:
## lm(formula = n ~ I(1/lambda^2) + I(1/lambda^4), data = cauchy)
##
## Coefficients:
                  I(1/lambda^2)
                                 I(1/lambda^4)
##
     (Intercept)
                         4908.3
                                      7078041.7
##
             1.5
##
##
## Call:
## lm(formula = n ~ I(1/lambda^2) + I(1/lambda^4), data = cauchy)
##
## Residuals:
                                             3Q
##
                      1Q
                             Median
          Min
                                                       Max
## -1.294e-03 -4.672e-04
                          1.711e-05 2.982e-04
                                                 2.216e-03
##
## Coefficients:
##
                  Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
                 1.500e+00 7.676e-04 1954.496 < 2e-16 ***
## I(1/lambda^2) 4.908e+03
                           4.342e+02
                                         11.303 1.02e-13 ***
## I(1/lambda^4) 7.078e+06 5.376e+07
                                          0.132
                                                   0.896
## ---
## Signif. codes:
                   0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 0.0007213 on 38 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.9912, Adjusted R-squared: 0.9907
## F-statistic: 2131 on 2 and 38 DF, p-value: < 2.2e-16
Esta es la razón por la que hemos creado el objeto fit_cauchy para almacenar
```

Ésta es la razón por la que hemos creado el objeto fit_cauchy para almacenar el resultado de la función lm(): lo usaremos en los siguientes apartados para extraer información del ajuste realizado.

2.3. Fórmulas en R

Al usar la función lm(), hemos indicado el siguiente valor para el argumento formula:

La expresión anterior es un objeto de R de tipo formula, que se corresponde con la fórmula del módelo

$$n = \beta_1 + \frac{\beta_2}{\lambda^2} + \frac{\beta_3}{\lambda^4}.$$

En la siguiente tabla se muestran algunos ejemplos más de fórmulas en R correspondientes a diferentes modelos:

Modelo	formula		
$y = \beta_1 + \beta_2 x$	y ~ x		
$y = \beta_1 x$	y ~ 0 + x		
$y = \beta_1 + \beta_2 x + \beta_3 x^2$	$y \sim x + I(x^2)$		
$y = \beta_1 \cos(x) + \beta_2 \sin(x)$	$y \sim 0 + I(cos(x)) + I(sin(x))$		

Para especificar la fórmula de un modelo en R hay que tener en cuenta las siguientes reglas:

- Cada sumando en una fórmula de R, indica la función que multiplica a un parámetro em la fórmula del modelo. Así, el sumando x en una fórmula de R será un sumando de la forma $\beta_i x$ en la fórmula matemática del modelo.
- R añade siempre una constante como primer sumando de la fórmula del modelo (β₁ en los ejemplos anteriores). Para evitar la inclusión automática de esa constante, hay que escribir el sumando 0. Así, la fórmula y ~ x se corresponde con y = β₁ + β₂x; y si se quiere omitir la constante \beta_1, se ha de escribir y ~ 0 + x.
- Las funciones que son una transformación de la variable independiente se han de escribir incluidas en la función I(). Por ejemplo, un término de la forma $\beta_i x^2$ en la fórmula de un modelo se escribe en R como I(x^2).

2.4. Coeficientes

Para obtener los coeficientes del ajuste usamos las función coefficients():

coefficients(fit_cauchy)

```
## (Intercept) I(1/lambda^2) I(1/lambda^4)
## 1.500310e+00 4.908268e+03 7.078042e+06
```

La salida nos informa de que los coeficientes que solucionan el problema de mínimos cuadrados (ecuaciones normales de Gauss) son:

$$\beta_1 = 1.50031, \beta_2 = 4908.268, \beta_3 = 7078042.$$

Nota: Dependiendo de la configuración, los valores de la salida pueden aparecer en notación científica, simbolizando e+00, e+03 y e+06 que hay que multiplicar por $10^0 = 1$, $10^3 = 1000$ y 10^6 respectivamente.

Por tanto el ajuste buscado es

$$n = 1.50031 + \frac{4908.268}{\lambda^2} + \frac{7078042}{\lambda^4}.$$

2.5. Valores ajustados

Los valores ajustados (o esperados) para la variable dependiente se obtienen con la función fitted():

```
fitted(fit_cauchy)
```

```
##
                    2
                              3
                                       4
                                                 5
                                                           6
                                                                              8
##
  1.534640 1.532886 1.531263 1.529759 1.528362 1.527062 1.525851 1.524721
##
                   10
                             11
                                      12
                                                13
                                                          14
                                                                    15
                                                                             16
## 1.523664 1.522674 1.521746 1.520875 1.520056 1.519285 1.518558 1.517873
##
                             19
                                      20
                                                21
                                                          22
                                                                   23
                                                                             24
         17
                   18
## 1.517225 1.516613 1.516033 1.515484 1.514963 1.514468 1.513998 1.513552
         25
                                      28
                                                29
                                                          30
##
                   26
                             27
                                                                    31
  1.513126 1.512721 1.512335 1.511967 1.511615 1.511279 1.510958 1.510650
##
                   34
                             35
                                      36
                                                37
                                                          38
## 1.510356 1.510074 1.509804 1.509545 1.509297 1.509058 1.508829 1.508608
##
         41
## 1.508396
```

2.6. Residuos

Para obtener los residuos del ajuste usamos la función residuals():

residuals(fit_cauchy)

```
##
                               2
                                              3
                                                                             5
                1
                                                              4
##
   -5.158258e-04
                   1.192086e-04
                                 -9.157603e-05
                                                  8.724810e-04
                                                                 9.998852e-05
##
                6
                                                                            10
    2.981569e-04 -6.063847e-04
                                  6.853349e-04 -8.594240e-04
                                                                -3.992586e-04
##
##
               11
                                             13
                                                             14
                                                                            15
##
    4.507231e-05
                   4.592263e-05
                                 -2.575917e-04
                                                  6.782515e-04
                                                                 5.616847e-05
                                                                            20
##
               16
                              17
                                             18
                                                             19
##
   -1.021129e-04
                  -4.671765e-04
                                  4.270844e-04 -1.002945e-03
                                                                 2.215907e-03
                                             23
                                                                            25
##
               21
                                                             24
  -5.376294e-04
                   6.594862e-04
                                  1.524706e-04
                                                  6.591191e-04
                                                                -9.333365e-04
##
               26
                              27
                                             28
                                                             29
                                                                            30
##
   -5.619564e-04
                  -8.481528e-04
                                  9.871010e-05
                                                -1.294146e-03
                                                                 1.065956e-04
               31
                                             33
                                                             34
                                                                            35
##
                              32
## -2.355407e-04
                   1.609116e-03 -2.899098e-04 -2.667854e-04 -8.491117e-04
##
               36
                              37
                                                             39
                                                                            40
                                             38
   -3.842938e-04
                   1.710620e-05
                                  2.483173e-04
                                                 8.932864e-04
                                                                 7.950677e-04
##
##
## -2.796932e-04
```

Para calcular el error cuadrático del ajuste (RSS) usamos

sum(residuals(fit_cauchy)^2)

[1] 1.976785e-05

En el resumen del ajuste podemos leer

Residual standard error: 0.0007213 on 38 degrees of freedom

El error estandard residual, que suele denotarse σ , se obtiene con la función sigma(). La relación entre esta cantidad σ y el error cuadrático RSS es:

$$\sigma = \sqrt{RSS/38}$$

o equivalentemente

$$RSS = 38\sigma^2$$
.

El valor 38, se llama grados de libertad de los residuos y se obtiene de restar a las n=41 observaciones, los p=3 parámetros del modelo. Se obtiene con la función df.residual().

```
sigma(fit_cauchy)
df.residual(fit_cauchy)*sigma(fit_cauchy)^2 # RSS

## [1] 0.0007212534
## [1] 1.976785e-05
```

2.7. Predicciones

La siguiente tabla recoge las longitudes de onda correspondientes a algunos colores del arcoiris:

Color	λ
Rojo	640
Amarillo	589
Verde	509
Azul	486
Violeta	434

Queremos calcular los índices de refracción que predice nuestro ajuste para los colores anteriores. Para hacerlo usamos la función predict():

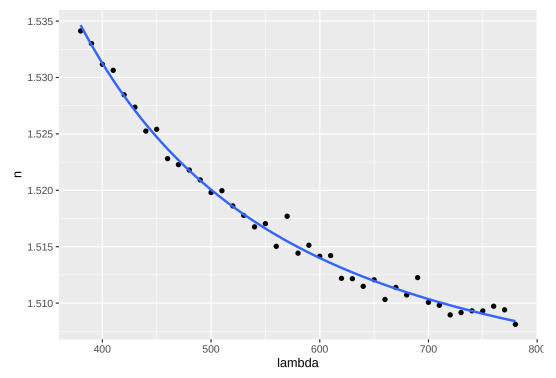
```
## 1 2 3 4 5
## 1.512335 1.514517 1.519360 1.521217 1.526568
```

En la función predict() indicamos como primer argumento nuestro ajuste fit_cauchy y como segundo argumento una hoja de datos, que hemos llamado new_lambda con los nuevos valores para la variable independiente lambda. Hemos construido dicha hoja de datos con la función tibble() (tidy table).

2.8. Gráfico del ajuste

Al comienzo del problema representamos la nube de puntos de nuestras observaciones con la función geom_point(). Añadimos ahora el gráfico del ajuste con la función geom_smooth():

```
ggplot(
    data = cauchy,
    mapping = aes(x = lambda, y = n)
) +
    geom_point() +
    geom_smooth(
        method = "lm",
        formula = y ~ I(1/x^2) + I(1/x^4),
        se = FALSE
)
```



En los argumentos de geom_smooth() hemos escrito method = "lm" para indicar que el ajuste se realiza con la función lm().

Notar que al especificar la fórmula del modelo en el argumento formula no se utilizan los nombres lambda y n de las variables (como se hizo en la función lm()) sino los nombres x e y de las estéticas asociadas.

3. Modelos no lineales

Modelos como

$$y = \beta_1 e^{\beta_2 x}$$

(modelo exponencial) o

$$y = \beta_1 x_2^{\beta}$$

(modelo potencial) no tienen una estructura lineal.

Para modelos lineales, el problema de encontrar los valores de los parámetros que minimizan el error cuadrático del ajuste se traduce en resolver el sistema de ecuaciones normales de Gauss, que es un sistema lineal.

En el caso de modelos no lineales como los anteriores, la situación se complica porque ahora la solución viene dada por un sistema de ecuaciones no lineal.

En este capítulo veremos cómo ajustar este tipo de modelos a una colección de observaciones, usando la función nls() (nonlinea least squares) de R.

3.1. Planteamiento del problema: Ley de enfriamiento de Newton

La ley de enfriamiento de Newton establece que cuando un sólido a temperatura inicial T_0 se deja enfriar en un ambiente de temperatura T_a , su temperatura en función del tiempo t viene dada por

$$T(t) = T_a + (T_0 - T_a)e^{-kt}$$

donde k es una constante que depende de la forma del sólido y del calor específico del material que lo componga.

En un experimento se calentó una barra de hierro hasta una temperatura inicial de T_0 y después se dejó enfriar en un ambiente a temperatura T_a . Se midió la temperatura de la barra a intervalos de tiempo de 1 minuto, durante una hora. Los datos obtenidos se recogen en el archivo newton.csv(click para descargar), que contiene las variables:

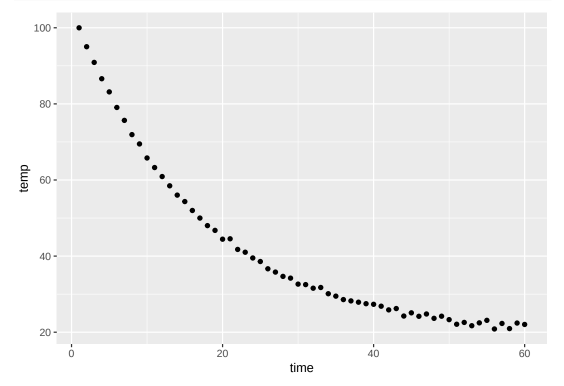
- time: tiempo transcurrido, en minutos, desde el instante inicial (t=0).
- temp: temperatura de la barra de hierro, en °C.

Como antes, descarga el fichero newton.csv y guárdalo en una carpeta de nombre data dentro de tu directorio de trabajo. Importamos los datos con read csv() y los guardamos en un objeto de nombre newton:

```
newton <- read_csv("data/newton.csv")</pre>
```

Visualizamos los datos dibujando la nube de puntos (time, temp) con geom_point():

```
ggplot(
    data = newton,
    mapping = aes(x = time, y = temp)
) +
    geom_point()
```



3.2. Ajuste con nls()

Antes de utilizar la función \mathtt{nls} () necesitamos crear una función para la fórmula de la temperatura en nuestro modelo, que tiene como argumentos la variable independiente t, y los tres parámetros T_0 , T_a y k:

```
T_model <- function(t, Ta, T0, k){
    Ta + (T0-Ta)*exp(-k*t)
}</pre>
```

También necesitamos proporcionan unos valores iniciales para los parámetros. Estos valores iniciales ayudarán en el proceso de optimización del error cua-

drático (que pasa por resolver un sistema no lineal). A la vista de los datos tomaremos 20 como valor inicial para T_a y 100 como valor inicial para T_0 . Para el valor inicial de k, tomamos 0.05.

Con los elementos anteriores, ya podemos utilizar la función nls(). Utilizaremos la función T_model para el valor del argumento formula, e indicaremos los valores iniciales de los parámetros en el argumento start, en forma de lista con la función list():

```
fit_newton <- nls(
    data = newton,
    formula = temp ~ T_model(time, Ta, T0, k),
    start = list(Ta = 20, T0 = 100, k = 0.05)
)</pre>
```

3.3. Coeficientes

Los coeficientes del ajuste son:

```
coefficients(fit_newton)
```

```
## Ta T0 k
## 19.02958737 104.98070986 0.05994108
```

Redondeando los resultados a dos decimales, las estimaciones obtenidas son

$$\hat{T}_a = 19.03, \hat{T}_0 = 104.98, \hat{k} = 0.06,$$

y el ajuste quedaría:

$$T(t) = 19.03 + (104.98 - 19.03)e^{-0.06t}.$$

3.4. Predicciones

Los pronósticos para las temperaturas a la que se encontrará la barra de hierro a los 70, 80 y 90 minutos serían:

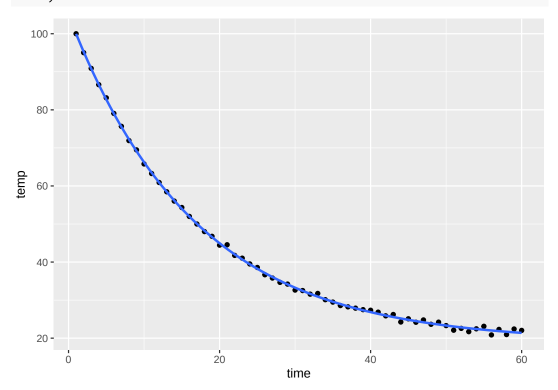
```
predict(
    fit_newton,
    tibble(time = c(70, 80, 90))
)
```

```
## [1] 20.32380 19.74029 19.41986
```

3.5. Gráfico ajuste

Como en el capítulo anterior usamos la función geom_smooth() para representar el ajuste:

```
ggplot(
    data = newton,
    mapping = aes(x = time, y = temp)
) +
    geom_point() +
    geom_smooth(
        method = "nls",
        formula = y ~ T_model(x, T0, Ta, k),
        method.args = list(
            start = list(T0 = 100, Ta = 20, k = 0.05)
        ),
        se = FALSE # intervalo de confianza no implementado en predict.nls
)
```



En los argumentos de geom_smooth() hemos escrito ahora method = "nls" para indicar que el ajuste se realiza con la función nls().

El argumento start que precisa la función nls() se especifica en method.args

= list(...).

Notar que hemos usado nuestra función $T_{model}()$ para especificar la fórmula del modelo, como al usar la función nls(), pero que en este caso no se utilizan los nombres time y temp de las variables sino los nombres x e y de las correspondientes estéticas.

El argumento se = FALSE es necesario (si no lo incluyes obtendrás un error) y responde a una cuestión técnica que no vamos a detallar.