# 2 Régression linéaire simple

#### **Postulats**

 $\mathbf{H}_1$  Linéarité :  $\mathbf{E}\left[\varepsilon_i\right] = 0$ 

**H**<sub>2</sub> Homoscédasticité : Var ( $ε_i$ ) =  $σ^2$ 

**H**<sub>3</sub> Indépendance : Cov  $(\varepsilon_i, \varepsilon_i) = 0$ 

**H**<sub>4</sub> Normalité :  $\varepsilon_i \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2)$ 

#### Modèle

$$\begin{aligned} \operatorname{E}\left[Y_{i}|x_{i}\right] &= \beta_{0} + \beta_{1}x_{i} \\ \operatorname{Var}\left(Y_{i}|x_{i}\right) &= \sigma^{2} \\ Y_{i}|x_{i} &\overset{\mathbf{H}_{4}}{\sim} \mathcal{N}(\beta_{0} + \beta_{1}x_{i}, \sigma^{2}) \end{aligned}$$

# Estimation des paramètres

$$\hat{\beta}_0 = \bar{Y} - \hat{\beta}_1 \bar{x}$$

$$\hat{\beta}_1 = \frac{\sum_{i=1}^n x_i Y_i - \bar{Y} \sum_{i=1}^n x_i}{\sum_{i=1}^n x_i^2 - \bar{x} \sum_{i=1}^n x_i} = \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x}) Y_i}{S_{XX}}$$

# Estimation de $\sigma^2$

$$\widehat{\sigma}^2 = s^2 = \frac{\sum_{i=1}^n \widehat{\varepsilon_i}^2}{n - p'} = \frac{\sum_{i=1}^n (Y_i - \widehat{Y}_i)^2}{n - 2}$$

# Propriété des estimateurs

$\mathrm{E}[\hat{eta}_j]$	$V(\hat{\beta}_j)$	Sous l'hypothèse de normalité
$\beta_0$	$\sigma^2\left(\frac{1}{n}+\frac{\bar{x}^2}{S_{xx}}\right)$	$\hat{eta}_0 \overset{H_4}{\sim} \mathcal{N}\left(eta_0, \sigma^2\left[rac{1}{n} + rac{\hat{x}^2}{S_{XX}} ight] ight)$
$\beta_1$	$\frac{\sigma^2}{S_{xx}}$	$\hat{eta}_1 \overset{H_4}{\sim} \mathcal{N}\left(eta_1, rac{\sigma^2}{\mathtt{S}_{XX}} ight)$

### Tests d'hypothèse sur les paramètres

Hypothèses	$t_{obs}$	С			
$H_0: \hat{eta} =  heta_0$	$\frac{\hat{\beta}-\theta_0}{\sqrt{\hat{\beta}}} \stackrel{H_1}{\sim} T_{(n-2)}$	t			
$H_1:\hat{eta} eq  heta_0$	$\sqrt{\widehat{Var(\hat{\beta})}} \sim 1_{(n-2)}$	$\left t_{obs}\right  > \left t_{(n-2),\frac{k}{2}}\right $			
∴ rejete $H_0$ si $ t_{obs}  > \left t_{(n-2),\frac{k}{2}}\right $ .					

# Intervalle de confiance

# Pour les paramètres $\widehat{\beta}_0$ et $\widehat{\beta}_1$

$$\left[\widehat{\beta}_0 \pm t_{(n-2),\frac{k}{2}} S \sqrt{\frac{1}{n} + \frac{\vec{x}^2}{S_{xx}}}\right]$$
$$\left[\widehat{\beta}_1 \pm t_{(n-2),\frac{k}{2}} \frac{S}{\sqrt{S_{xx}}}\right]$$

#### **Prévisions**

# 2 types de prévisions possibles pour une valeur $x_0$ donnée

- 1. Prévoir la valeur moyenne  $E[Y_0|x_0] = \beta_0 + \beta_1 x_0$
- 2. Prévoir la 'vraie' valeur de  $Y_0$  $Y_0 = \beta_0 + \beta_1 x_0 + \epsilon$

$$\therefore E[\epsilon] = 0 \therefore \widehat{E[Y|x_o]} = \widehat{Y}_o = \beta_0 + \beta_1 x_0$$

### 2 sources d'erreur dans nos prévisions

- 1. **Parameter risk** pour  $E[Y|x_0]$  et  $Y_0$ . alias incertitude liée à l'estimation des paramètres  $\beta_0 \& \beta_1$ .
- 2. **Process risk** pour  $Y_0$ . alias fluctuation des valeurs de la variable réponse autour de sa moyenne  $\epsilon$ .

#### Intervalles de confiance de niveau $1 - \kappa$

$$E[Y|x_{o}]: \left[\widehat{Y}_{0} \pm t_{(n-2),\frac{k}{2}} \sqrt{s^{2} \left(\frac{1}{n} + \frac{(x_{0} - \bar{x})^{2}}{S_{XX}}\right)}\right]$$

$$Y_{0}: \left[\widehat{Y}_{0} \pm t_{(n-2),\frac{k}{2}} \sqrt{s^{2} \left(1 + \frac{1}{n} + \frac{(x_{0} - \bar{x})^{2}}{S_{XX}}\right)}\right]$$

# Analyse de la variance (ANOVA)

# Pour déterminer la proportion de la variabilité de Y est expliquée par le modèle

C'est-à-dire, que ça explique la variabilité des  $Y_i$  à la moyenne  $\bar{Y}$ .

Source dl		SS	MS	F
Model	р	$\sum_{i=1}^{n} (\hat{Y}_i - \bar{Y})^2$ (SSR)	$SSR/dl_1 \ (\mathbf{MSR})$	MSR MSE
Residual error	n-p'	$\sum_{i=1}^{n} (Y_i - \hat{Y}_i)^2$ (SSE)	$SSE/dl_2  (MSE = s^2)$	
Total $n-1$		$\sum_{i=1}^{n} (Y_i - \bar{Y})^2$ (SST)		

Où p est le nombre de variables explicatives dans le modèle.

Où p' est le nombre de variables estiméees dans le modèle.

**SSR** : Quantifie la variabilité des prévisions  $\widehat{Y}_i$  expliquée par le modèle car elles ne sont pas tous égales à la moyenne  $\overline{Y}_i$ .

**SSE**: Quantifie la variabilité des  $Y_i - \hat{Y}_i$  *pas* expliquée par le modèle car il n'explique pas parfaitement  $Y_i$ .

#### Coefficient de détermination

Représente la proportion de la variation totale dans *Y* qui est expliquée par *x* 

$$R^2 = \frac{SSR}{SST} = 1 - \frac{SSE}{SST}$$

### Test F de Fisher pour la validité globale de la régres- Indépendance sion

On rejette 
$$H_0: \beta_1=\beta_2=...=\beta_p=0$$
 si  $F_{obs}=\frac{MSR}{MSE}\geq F_{p,n-p'}(1-\alpha)$ 

où p est le nombre de variables explicatives dans le modèle (régression linéaire simple, p = 1 et p' =p + 1).

À noter qu'on peut réécrire  $F_{\text{obs}} = \frac{1 - R^2}{R^2}$ 

#### Distribution d'un résidu $\varepsilon$

$E[\widehat{\epsilon}_i]$	0			
$V(\widehat{\epsilon}_i)$	$\sigma^2(1-h_{ii})$			
$Cov(\widehat{\epsilon}_i, \widehat{\epsilon}_j)$	$-\sigma^2\left(\frac{1}{n}+\frac{(x_i-\bar{x})(x_j-\bar{x})}{S_{xx}}\right)$			
$où h_{ii} = \frac{1}{n} + \frac{(\bar{x} - x_i)^2}{S_{XX}}.$				

# Vérification des postulats

Les résidus studentisés sont définis par

$$r_i = \frac{\hat{\varepsilon}_i}{\sqrt{s^2(1 - h_{ii})}}$$

#### Linéarité

- $\rightarrow$  graphique  $Y_i|x_i$
- > graphique  $\hat{\varepsilon}_i | \hat{Y}_i$
- $\Rightarrow$  graphique  $\hat{\varepsilon}_i | x_i$

Les deux derniers graphique doivent être centrés à 0 et d'allure aléatoire.

#### Homoscédasticité

 $\rightarrow$  Graphique  $r_i | \hat{Y}_i :$  la dispersion des résidus doit être constante, pas de forme d'entonnoir ou de résisus absolus supérieurs à 3.

 $\rightarrow$  Graphique  $r_i|i$ : si il y a un pattern, présence d'auto-corrélation (le postulat  $H_3$  n'est donc pas respecté).

#### Normalité

- $\rightarrow$  Histogramme des  $r_i$
- > Q-Q Plot Normal : les résidus du modèle doivent Intervalle de confiance sur les paramètres suivre la droite des quantiles normaux théoriques.

#### Transformation des données

- 1.  $V(\epsilon_i) \propto \mathbb{E}[Y_i]$  et les données de type Poisson.  $g(Y) = \sqrt{Y}$
- 2.  $V(\epsilon_i) \propto (E[Y_i])^2$  avec la situation la plus efficace étant si Y possède une très grande étendue. g(Y) = log(Y)
- 3.  $V(\epsilon_i) \propto (E[Y_i])^4$ . g(Y) = 1/Y
- 4.  $V(\epsilon_i) \propto E[Y_i](1 E[Y_i]), Y \in [0, 1]$  et  $Y \sim Bern$ .  $g(Y) = \arcsin(\sqrt{Y})$

# Régression linéaire multiple

### Le modèle et ses propriétés

$$\mathbf{Y}_{n \times 1} = \mathbf{X}_{n \times p'} \boldsymbol{\beta}_{p' \times 1} + \boldsymbol{\varepsilon}_{n \times 1}$$
 $\mathbf{E}[\mathbf{Y}] = \mathbf{X} \boldsymbol{\beta}$ 
 $\mathbf{V}(\mathbf{Y}) = \sigma^2 \mathbf{I}_{n \times n}$ 
 $\mathbf{Y} \stackrel{H_4}{\sim} \mathcal{N}_n(\mathbf{X} \boldsymbol{\beta}, \sigma^2 \mathbf{I}_{n \times n})$ 

#### Paramètres du modèle

### Estimation et propriétés des paramètres

$$\hat{\boldsymbol{\beta}} = (\mathbf{X}^{\top} \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^{\top} \mathbf{Y}$$

$$\mathbf{E} \left[ \hat{\boldsymbol{\beta}} \right] = \boldsymbol{\beta} \quad , Var(\hat{\boldsymbol{\beta}}) = \sigma^{2} (\mathbf{X}^{\top} \mathbf{X})^{-1}$$

$$\hat{\boldsymbol{\beta}} \stackrel{H_{4}}{\sim} \mathcal{N}_{p}(\boldsymbol{\beta}, \sigma^{2} (\mathbf{X}^{\top} \mathbf{X})^{-1})$$

$$var[eta_j] = \sigma^2 v_{jj}$$
 
$$eta_j \in \left[\hat{eta}_j \pm t_{n-p'} \left(1 - \frac{lpha}{2}\right) \sqrt{s^2 v_{jj}}\right]$$
 où  $v_{jj}$  est l'élément  $(j,j)$  de la matrice  $(\mathbf{X}^{\top}\mathbf{X})^{-1}$ .

#### Estimation de $\sigma^2$

$$\hat{\sigma}^2 = s^2 = \frac{\hat{\boldsymbol{\varepsilon}}^\top \hat{\boldsymbol{\varepsilon}}}{n - p'}$$

Il peut être démontré que cette estimateur est sans biais et indépendant de  $\hat{\beta}$ 

### Test d'hypothèse sur un paramètre du modèle

On rejète 
$$H_0: eta_j=0$$
 si 
$$|t_{obs,j}|=rac{eta_j}{\sqrt{s^2v_{jj}}}>t_{n-p'}\left(1-rac{lpha}{2}
ight)$$

# Propriétés de la droite de régression

$$\begin{split} \hat{Y} &= X \hat{\beta} & \hat{\epsilon} &= Y - \hat{Y} \\ &= X (X^\top X)^{-1} X^\top Y &= (I_n - H) Y \\ &= H Y \\ \text{où } H &= X (X^\top X)^{-1} X^\top \text{ est la } \textit{hat matrix.} \end{split}$$

On a aussi que

$$E[\hat{\mathbf{Y}}] = \mathbf{X}\boldsymbol{\beta}$$
,  $Var(\hat{\mathbf{Y}}) = \sigma^2 \mathbf{H}$   
 $\hat{\mathbf{Y}} \stackrel{H_4}{\sim} N_n(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \sigma^2 \mathbf{H})$ 

Pour les résidus de la droite de régression, on a

$$\mathrm{E}\left[\hat{\boldsymbol{\varepsilon}}\right] \stackrel{H_1}{=} 0 \quad , \mathrm{Var}\left(\hat{\boldsymbol{\varepsilon}}\right) = \sigma^2(\mathbf{I}_{n \times n} - \mathbf{H})$$

$$\hat{\boldsymbol{\varepsilon}} \stackrel{H_4}{\sim} \mathcal{N}_n(0, \sigma^2(\mathbf{I}_{n \times n} - \mathbf{H}))$$

# Matrice de projection

Les matrices H et  $I_n-H$  peuvent être vues commes des matrices de projection. Ces deux opérateurs possèdent plusieurs propriétés :

- 1.  $\mathbf{H}^{\top} = \mathbf{H}$  (symétrie)
- 2.  $\mathbf{H}\mathbf{H} = \mathbf{H}$  (idempotence)
- 3. HX = X
- 4.  $(\mathbf{I}_n \mathbf{H}) = (\mathbf{I}_n \mathbf{H})^{\top}$  (symétrie)
- 5.  $(I_n H)(I_n H) = (I_n H)$
- 6.  $(\mathbf{I}_n \mathbf{H})\mathbf{X} = 0$
- 7.  $(\mathbf{I}_n \mathbf{H})\mathbf{H} = 0$

# Intervalle de confiance pour la prévision

#### Théorème de Gauss-Markov

Selon les postulats  $H_1$  à  $H_4$ , l'estimateur  $\mathbf{a}^{\top} \hat{\boldsymbol{\beta}} = \mathbf{a}^{\top} (\mathbf{X}^{\top} \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^{\top} \mathbf{Y}$  est le meilleur estimateur pour  $\mathbf{a}^{\top} \boldsymbol{\beta}$  où  $\mathbf{a}^{\top} = \mathbf{c}^{\top} \mathbf{X}$  (BLUE : Best linear unbiaised estimator).

# **I.C.** pour la prévision de la valeur moyenne $E[Y|x^*]$

$$\left[\mathbf{x}^{*\top}\hat{\boldsymbol{\beta}} \pm t_{n-p'} \left(1 - \frac{\alpha}{2}\right) \sqrt{s^2 \mathbf{x}^{*\top} (\mathbf{X}^{\top} \mathbf{X})^{-1} \mathbf{x}^*}\right]$$

# I.C. pour la valeur prédite $\hat{Y}|x^*$

$$\left[\mathbf{x}^{*\top}\hat{\boldsymbol{\beta}} \pm t_{n-p'} \left(1 - \frac{\alpha}{2}\right) \sqrt{s^2 \left(1 + \mathbf{x}^{*\top} (\mathbf{X}^{\top} \mathbf{X})^{-1} \mathbf{x}^{*}\right)}\right]$$

# Analyse de la variance

#### Tableau ANOVA

- > On utilise le même tableau ANOVA qu'en régression linéaire simple.
- >  $SSR_{régression} = \sum_{i=1}^{p} SSR_i$ , où  $SSR_i$  représente le SSR individuel de la variable explicative i calculé par R. On peut ensuite trouver MSR et la statistique  $F_{obs}$ .
- > *SSR*(*x*) SSR pour le modèle incluant la variable *x*.

### Test F pour la validité globale de la régression

Même test qu'en régression linéaire simple.

### Test F partiel pour la réduction du modèle

Avec k < p, on va rejeter

 $H_0: Y_i = \beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... \beta_{ik}$  (modèle réduit) Pour

 $H_1: Y_i = \beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... \beta_{ip}$  (modèle complet) Si

 $F_{obs} = \frac{(SSE^{(0)} - SSE^{(1)})/\Delta dl}{SSE^{(1)}/(n-p')} \ge F_{p-k,n-p'}(1-\alpha)$ 

où  $\Delta dl = p - k$ ,  $SSE^{(0)}$  pour le modèle réduit  $(H_0)$  et  $SSE^{(1)}$  pour le modèle complet  $(H_1)$ .

À noter que puisque  $SST^{(0)} = SST^{(1)}$  on peut réécrire  $F_{obs}$  comme :

$$F_{obs} = \frac{(SSR^{(1)} - SSR^{(0)})}{\Delta dl \ MSE^{(1)}}$$

#### Multicollinéarité

#### Problèmes potentiels

- > Instabilité de  $(X^TX)^{-1}$ , i.e. une petite variation de  $\hat{Y}$  peut changer de grandes variations en  $\hat{\beta}$  et  $\hat{Y}$ ;
- $\Rightarrow \hat{\beta}_i$  de signes contre-intuitif;
- >  $Var(\hat{\beta}_i)$  et  $Var(\hat{Y})$  très grandes;
- > Les méthodes de sélection de variable ne concordent pas;
- > Conclusions erronées sur la significativité de certains paramètres, malgré une forte corrélation avec Y.

#### Détection

- > Si  $r_{ij}$  dans la matrice de corrélation  $\mathbf{X}^* \top \mathbf{X}^*$  est élevée, où  $\mathbf{X}^* = \begin{bmatrix} \frac{x_1 \bar{x}_1}{s_1} & ... & \frac{x_p \bar{x}_p}{s_p} \end{bmatrix}_{1 \times p}$
- > Si le facteur d'influence de la variance (*VIF*<sub>j</sub>) est élevé, où

$$VIF_j = \frac{1}{1 - R_i^2}$$

avec  $R_j^2$  le coefficient de détermination de la régression ayant comme variable réponse le  $j^e$  variable et les (j-1) autres variables exogènes en *input*.

> La variance de  $\hat{\beta}_j$  s'exprime en fonction du VIF comme suit :

$$\operatorname{Var}(\hat{\beta}_{j}) = \frac{\sigma^{2}}{(\mathbf{X}^{*\top}\mathbf{X}^{*})_{\mathbf{j}\mathbf{j}}} VIF_{j}$$

#### Solution

- > On retire les variables ayant un VIF élevé (une à la fois)
- > On combine des variables exogènes redondantes

# Validation du modèle et des postulats

#### Linéarité

- > On trace les graphiques à variable ajoutée (  $\hat{\varepsilon}_{Y|X_{-j}}$  en fonction de  $\hat{\varepsilon}_{x_i|X_{-i}}$ ).
- > Ces graphiques doivent normalement donner une droite de pente  $\beta_i$ .
  - Si le graphique ressemble à un graphique de résidus normaux,  $x_i$  est inutile.
  - Si il y a une courbe,  $x_i$  est non-linéaire.

#### Homogénéité des variances

 $\rightarrow$  Graphique  $r_i | \hat{Y}_i$ 

#### Indépendance entre les observations

- > Graphique  $\hat{\varepsilon}_i | i$
- > Test de Durbin-Watson (pas à l'examen)

# 4 Sélection de modèle et régression régularisée

En présence de beaucoup de variable exogènes, on court le danger d'en garder trop ou pas assez

- Trop : On augmente inutilement la variance des estimations(β̂)
- > **Moins** : On augmente inutilement le biais des estimations( $\hat{\beta}$ )

# Critères de comparaison classiques

> Coefficient de détermination (pour mesurer la qualité globale du modèle) :

$$R_2 = \frac{SSR}{SST}$$

Si on ajoute une variable exogène, il est certain que  $R^2$  augmentera, on utilise donc ce critère pour valider si la régression est utile pour prédire Y, mais pas pour critère de sélection des variables exogènes.

> Coeficient de détermination ajusté :

$$R_a^2 = \frac{SSE/p}{SST/(n-1)} = \frac{MSE}{MST}$$

Ce critère permet de valider l'ajout de nouvelles variables exogènes.

Ces deux critères sont inutiles pour comparer des modèles avec des transformations différentes et pour des modèles avec/sans ordonnée à l'origine.

# Méthode basées sur la puissance de prévision

Ce critère maximise l'habileté du modèle a prédire de nouvelles données.

#### Principe de la validation croisée

- 1. Pour i = 1, ..., n,
  - 1.1 Enlever la *i*<sup>e</sup> observation du jeu de données.
  - 1.2 Estimer les paramètres du modèle à partir des n-1 données restante.
  - 1.3 Prédire  $Y_i$  à partir de  $x_i$  et du modèle obtenu en 2, noté  $\hat{Y}_{i,-i}$
- 2. Calculer la somme des carrés des erreurs de prévision  $PRESS = \sum_{i=1}^{n} (Y_i \hat{Y}_{i,-i})^2$

On cherche a minimiser le PRESS ou à maximiser le coefficient de détermination de prévision :

$$R_p^2 = 1 - \frac{PRESS}{SST}$$

#### Les résidus PRESS

Il est possible de trouver la statistique PRESS sans devoir calculer n régressions :

$$PRESS = \sum_{i=1}^{n} \left( \frac{\hat{\epsilon_i}}{1 - h_{ii}} \right)^2$$

# Échantillion de test et validation croisée par k ensemble

1. Pour k = 1, ..., K,

- 1.1 Enlever le *k*<sup>e</sup> ensemble du jeu de donnée.
- 1.2 Estimer les paramètres du modèle à partir des données des k-1 échantillons restants.
- 1.3 Prédire les observations du  $k^{\rm e}$  ensemble  $(\hat{Y}_{i,-k})$  et calculer

$$MSEP_k = \frac{1}{n_k} \sum_{i \in group \, k} (Y_i - \hat{Y}_{i,-k})^2$$

2. Calculer la moyenne des sommes des carrés des erreurs de prévision  $\frac{1}{k} \sum_{k=1}^{k} MSEP_k$ 

On choisit le modèle qui minimise  $\frac{1}{k} \sum_{k=1}^{k} MSEP_k$ 

# Le $C_v$ de Mallows

$$C_p = p' + \frac{(s_p^2 - \hat{\sigma}^2)(n - p')}{\hat{\sigma}^2} = \frac{SSE}{\hat{\sigma}^2} + 2p' - n$$
 On cherche le modèle pour lequel  $C_p \approx p'$ 

# Critère d'information d'akaike et critère bayésien de Schwarz

> Ce critère est le plus utilisé dans la pratique et permet d'évaluer la qualité de l'ajustement d'un modèle.

$$AIC = n \cdot \ln\left(\frac{SSE}{n}\right) + 2p'$$

AIC prend en compte à la fois la qualité des prédictions du modèle et sa complexité.

> BIC est similaire a AIC, mais la pénalité des paramètres dépend de la taille de l'échantillon. On cherche à minimiser ces 2 critères.

$$BIC = n \cdot \ln\left(\frac{SSE}{n}\right) + \ln(n)p'$$

# Méthode algorithmiques

### Méthode d'inclusion (forward)

- 1. On commence avec le modèle le plus simple (i.e.  $\hat{Y}_i = \beta_0$ )
- 2. On essaie d'ajouter la variable qui, en l'incluant dans le modèle, permet de réduire le plus le *SSE* du modèle.
- 3. On valide si la variable diminue de façon significative les résidus avec un test *F*, où

$$F_{obs} = \frac{SSE_{\text{petit modèle}} - SSE_{\text{grand modèle}}}{SSE_{\text{grand modèle}} / (n - p')}$$

On ajoute la variable au modèle si

$$F_{obs} > F_{1,n-p'}(1-\alpha)$$

4. On répète jusqu'à ce qu'aucune variable ne vaille la peine d'être ajoutée.

#### Méthode d'exclusion (backward)

- 1. On débute avec le modèle complet
- 2. On veut enlever la variable exogène qui, en l'excluant du modèle, permet de minimiser l'augmentation du *SSE* de la régression.
- 3. Même test F qu'à l'étape 3 de la méthode forward, sauf qu'on enlève la variable seulement si  $F_{obs} < F_{1,n-p'}(1-\alpha)$
- 4. On répète jusqu'à ce qu'aucune variable ne vaille la peine d'être enlevée.

### Méthode pas à pas (step-wise)

- 1. On débute avec la méthode d'inclusion
- 2. Après l'ajout d'une variable au modèle, on effectue la méthode d'exclusion pour les variables qui sont actuellement dans le modèle (on remet constamment le modèle en question).

# Régression Ridge

> Les coefficients de la régularisation sont réduits (shrinked) car on applique une pénalité sur leur taille totale avec la norme  $\ell_2 = \sqrt{\sum_{i=1}^p \beta_j^2}$ 

> On veut minimiser l'équation suivante :

$$R^{Ridge}(\beta) = \sum_{i=1}^{n} \left( Y_i - \beta_0 - \sum_{j=1}^{p} \beta_j x^{ij} \right)^2 + \lambda \sum_{j=1}^{p} \beta_j^2$$

Et on trouve que

$$\hat{\boldsymbol{\beta}}^{Ridge} = \left(\mathbf{X}^{\top}Y + \lambda \mathbf{I}_{p \times p}\right)^{-1} \mathbf{X}^{\top} \mathbf{Y}$$

- > Cette méthode est très utile **Lorsqu'il y a beau- coup de variables explicatives**. On choisit la valeur optimale pour le coefficient de régularisation *λ* avec une validation croisée.
- $\rightarrow$  Si la valeur de  $\lambda$  augmente, le modèle perd en flexibilité et donc la variance des estimateurs diminue. Par contre, le biais augmente.
- > Le modèle de régression Ridge est plus difficile à interpréter, car plusieurs coefficients des paramètres peuvent être près de 0.

# Régression Lasso (Least Absolute Shrinkage and Selection Operator)

- > Très similaire à la régression Ridge, sauf qu'on utilise la norme  $\ell_1$  pour appliquer une contrainte à l'équation à minimiser :  $\ell_1 = \sum_{j=1}^p |\beta_j|$
- > L'équation à minimiser est donc

$$S^{Lasso}(\boldsymbol{\beta}) = \sum_{i=1}^{n} \left( Y_i - \beta_0 - \sum_{j=1}^{p} \beta_j x_{ij} \right)^2 + \lambda \sum_{j=1}^{p} |\beta_j|$$

La différence avec Ridge est que les paramètres peuvent être égaux à zéro (il y a donc une sélection des variables).

# 5 Modèles linéaires généralisés (GLM)

# Famille exponentielle linéaire

#### Définition

Une loi de probabilité fait partie de la famille exponentielle linéaire si

 On peut exprimer la fonction de densité (ou masse) de probabilité comme

$$f(y;\theta,\phi) = \exp\left(\frac{y\theta - b(\theta)}{a(\phi)} + c(y;\phi)\right)$$

où  $\theta$  est le paramètre canonique et  $\phi$  est le paramètre de dispersion.

- $\rightarrow$  la fonction c ne dépend pas du paramètre  $\theta$ .
- > Le support de Y ne dépend pas des paramètres  $\theta$  ou  $\phi$ .

#### Propriétés

Soit  $\mu = \dot{b}(\theta) = \frac{\partial}{\partial \theta}b(\theta)$  et  $V(\mu) = \ddot{b}(\theta) = \frac{\partial^2}{\partial \theta^2}b(\theta)$ . Alors, si Y fait partie de la famille exponentielle linéaire, on peut exprimer l'espérance et la variance comme

$$E[Y] = \dot{b}(\theta) = \mu$$
$$Var(Y) = a(\phi)\ddot{b}(\theta) = a(\phi)V(\mu)$$

#### Lemme de la Log-vraisemblance

Soit  $\ell(\theta, \phi; Y) = L(\theta, \phi; Y)$  la log-vraisemblance. Alors,  $E\left[\frac{\partial}{\partial \theta} \ell(\theta, \phi; Y)\right] = 0$  et

$$E\left[\left(\frac{\partial}{\partial \theta}\ell(\theta, \phi; Y)\right)^{2}\right] = -E\left[\frac{\partial^{2}}{\partial \theta^{2}}\ell(\theta, \phi; Y)\right]$$

### Fonction de lien

Soit  $\eta = X\beta$ . La fonction de lien est la transformation qu'on applique à  $\eta$  afin de limiter le support de Y.

**Lien log** 
$$\eta = \ln \mu \leftrightarrow \mu = e^{\eta}$$

Lien logistique 
$$\eta = \ln\left(\frac{\mu}{1-\mu}\right) \leftrightarrow \mu = \frac{e^{\eta}}{1+e^{\eta}}$$

**Lien probit** 
$$\eta = \Phi^{-1}(\mu) \leftrightarrow \mu = \Phi(\eta)$$

Lien log-log complémentaire 
$$\eta = \ln(-\ln(1-\mu)) \leftrightarrow \mu = 1$$

Lien canonique 
$$\eta = \theta$$

### Estimation des paramètres

- $\rightarrow$  On estime  $\hat{\beta}$  avec la méthode du maximum de vraisemblance (EMV ou MLE en anglais)
- > L'EMV est cohérent, i.e.

$$\hat{\boldsymbol{\beta}} \xrightarrow[n \to \infty]{} \boldsymbol{\beta}$$

> L'estimateur a une normalité asymptotique, i.e. lorsque  $n \to \infty$ ,

$$\hat{\boldsymbol{\beta}} \sim \mathcal{N}\left(\boldsymbol{\beta}, \frac{\mathcal{I}(\boldsymbol{\beta})^{-1}}{n}\right)$$

où  $\mathcal{I}(\pmb{\beta})_{(p' \times p')}$  est la matrice d'information de Fi-

$$\mathcal{I}(\boldsymbol{\beta}) = \mathrm{E}\left[\dot{\ell}(\boldsymbol{\beta}; Y_1, ..., Y_n)\dot{\ell}(\boldsymbol{\beta}; Y_1, ..., Y_n)^{\top}\right]$$
$$= -\mathrm{E}\left[\dot{\ell}(\boldsymbol{\beta}; Y_1, ..., Y_n)\right]$$

> On peut estimer la matrice d'information de Fisher avec l'information observée :

$$\mathcal{I}(\hat{\boldsymbol{\beta}}) = -\sum_{i=1}^{n} \frac{\partial^{2}}{\partial \boldsymbol{\beta}^{2}} \ell(\boldsymbol{\beta}; Y_{i}) \Big|_{\hat{\boldsymbol{\beta}}}$$

#### Algorithme de Newton-Raphson

L'objectif est de trouver  $\hat{\beta}$  qui maximise  $\ell(\hat{\beta})$ , ce qui revient à trouver  $\dot{\ell}(\hat{\beta}) = 0$ . On utilise l'approximation de Taylor de premier ordre dans l'algorithme :

- (1) Choisir des valeurs de départ pour le vecteur  $\hat{\beta}^{H_0}$
- (2) Pour k = 1, 2, ...

(2.1) 
$$\hat{\boldsymbol{\beta}}^{(k)} = \hat{\boldsymbol{\beta}}^{(k-1)} + \left\{ -\ddot{\ell}(\hat{\boldsymbol{\beta}})^{(k-1)} \right\}^{-1} \dot{\ell}(\hat{\boldsymbol{\beta}})^{(k-1)}$$

- (2.2) Si  $|\dot{\ell}(\hat{\beta})^{(k)}| < \varepsilon$ , on converge vers les paramètres optimaux pour le modèle et on arrète.
- (2.3) Répéter les étapes (2.1) et (2.2) jusqu'à une convergence.

#### Méthode du score de Fisher

Cette méthode est la même que l'algorithme de Newton-Raphson, à l'exception qu'on remplace  $\ddot{\ell}(\hat{\beta})$ par  $-\mathbb{E}\left|\ddot{\ell}(\hat{\boldsymbol{\beta}})\right|$  à l'étape (2.1)

#### Construction d'IC sur les paramètres

> Lorsqu'on prédit des données, on peut aussi créer un I.C de confiance pour le prédicteur linéaire  $\eta_i$ . Par les propriétés du maximum de vraisemblance, quand  $n \to \infty$ , on a que  $\hat{\beta}$  est asymptotiquement normal. Alors, puisque  $\eta$  est une combinaison linéaire de v.a. approximativement normales, alors

$$\eta_i \approx \mathcal{N}\left(\eta_i, \widehat{\operatorname{Var}}(\hat{\eta}_i)\right)$$

> Et on a que (dans le cas simple où le modèle est  $\beta_0 + \beta_1 x_{i1}$ ),

$$Var(\hat{\eta}_i) = Var(\hat{\beta}_0 + \hat{\beta}_1 x_{i1})$$

$$= Var(\hat{\beta}_0) + x_{i1}^2 Var(\hat{\beta}_1)$$

$$+ 2x_{i1} Cov(\hat{\beta}_0, \hat{\beta}_1)$$

> Dans le cas multivarié, on a

$$\operatorname{Var}(\hat{\eta}_i) = \mathbf{X}^{\top} \mathcal{I}(\hat{\boldsymbol{\beta}})^{-1} \mathbf{X}$$

 $\rightarrow$  L'intervalle de confiance pour  $\eta_i$  est

$$\hat{\eta}_i \pm z_{1-\alpha/2} \sqrt{\widehat{\operatorname{Var}}(\hat{\eta}_i)}$$

> Un intervalle de confiance (non-centré) pour  $\mu_i$ , en utilisant la fonction de lien inverse  $g^{-1}(\eta)$  serait

$$\mu_i \in \left[ g^{-1} \left( \hat{\eta}_i^{(L)} \right), g^{-1} \left( \hat{\eta}_i^{(U)} \right) \right]$$

> En utilisant la méthode Delta, on obtient un I.C qui est centré pour  $\mu_i$ , on a

$$\mu_i \in z_{1-\frac{\alpha}{2}}\sqrt{\widehat{\operatorname{Var}}(\hat{\mu}_i)}$$

$$\operatorname{Var}(\hat{\mu}_{i}) = \left(\frac{\partial}{\partial \eta_{i}} g^{-1}(\eta_{i}) \Big|_{\eta_{i} = \hat{\eta}_{I}}\right)^{2} \operatorname{Var}(\hat{\eta}_{i})$$

# Statistique de Wald

Test d'hypothèse pour tester  $H_0: \beta_i = 0, H_1: \beta_i \neq 0$ .

$$Z = rac{eta_j}{\sqrt{\widehat{\mathrm{Var}}(\hat{eta}_j)}} \sim \mathcal{N}(0,1)$$
  
On rejète donc  $H_0$  si  $Z > z_{1-rac{lpha}{2}}$ .

**Note** On obtient  $\widehat{\text{Var}}(\hat{\beta}_i)$  sur les éléments de la diagonale de  $\{\mathcal{I}(\hat{\beta})\}^{-1}/n$ .

### Test du rapport de vraisemblance

On teste  $H_0: \beta \in \beta_0$  et  $H_1: \beta \in \beta_1$ , où  $\beta_1$  est le complément de l'espace  $\beta_0$ , qui est une sélection réduite des variables explicatives disponibles. On teste

$$\lambda(y) = rac{\mathrm{L}\left(\hat{eta}^{(H_0)}
ight)}{\mathrm{L}(\hat{eta})}$$

 $\lambda(y)$  sera assurément plus petit que 1 (il y a moins de variables explicatives). Mais on veut tester si  $\lambda(y)$  est plus petit qu'une certaine valeur critique.

- $\rightarrow$  Si  $H_0$  spécifie tous les paramètres du modèle, on a  $-2\ln\lambda(y)\sim\chi_{n'}^2$ , Sous  $H_0$
- > Si H<sub>0</sub> spécifie partiellement les paramètres du modèle,

 $-2\ln\lambda(y)\sim\chi^2_{k_2-k_1}$  , Sous  $H_0$  où  $k_1$  est le nombre de paramètres non-spécifiés dans  $H_0$  et  $k_2$  le nombre de paramètres nonspécifiés dans  $H_1$ .

> Avec le TRV, on peut seulement comparer des modèles qui sont liés ( $\hat{\beta}^{(H_0)}$  doit être un sousensemble de  $\hat{\beta}$ ).

# Adéquation du modèle

# Statistiques $\chi^2$ de Pearson

On peut valider l'adéquation du modèle avec la statistique  $X^2$ , où

$$X^2 = \sum_{i=1}^n \left( \frac{y_i - \hat{\mu}_i}{\sqrt{V(\hat{\mu}_i)}} \right)^2 \sim \chi^2_{n-p'}$$

Avec  $X^2 \le \chi^2_{n-n',1-\frac{\alpha}{8}}$  si le modèle est adéquat. Si  $\phi$  est inconnu, on peut l'estimer avec  $\hat{\phi} = \frac{X^2}{n-n'}$ 

#### Déviance

On a

$$2(\ell(\tilde{\theta}) - \ell(\hat{\theta})) \sim \chi^2_{n-p'}$$

avec  $\bar{\theta}$  est le modèle nul,  $\hat{\theta}$  le modèle à l'étude et  $\tilde{\theta}$  le modèle complet, où  $\hat{\mu}_i = y_i$ . Cette expression représente la déviance  $D(y; \hat{\mu})$ :

$$2(\ell(\tilde{\theta}) - \ell(\hat{\theta})) = 2\sum_{i=1}^{n} \frac{w_i}{\phi} (y_i \tilde{\theta} - b(\tilde{\theta}) - y_i \hat{\theta} + b(\hat{\theta})) \quad \text{Vi}$$

$$= 2\sum_{i=1}^{n} \frac{w_i}{\phi} y_i (\tilde{\theta} - \hat{\theta}) - (b(\tilde{\theta} - b(\hat{\theta}))) \quad \mathbf{6}$$

$$= \frac{D(y; \hat{\mu})}{\phi}$$

Si  $\phi$  est inconnu, on peut l'estimer avec  $\hat{\phi} = \frac{D(y;\hat{\mu})}{n-p'}$ 

# Comparaison de modèles

Les critères classiques AIC et BIC peuvent être utilisés pour comparer des modèles. On peut aussi faire une analyse de la déviance

### Analyse de la déviance

On compare le modèle A et le modèle B (où A est une simplification de B). Le modèle A sera une bonne simplification de B si

$$\frac{D(y; \hat{\mu}_A) - D(y; \hat{\mu}_B)}{\phi} \sim \chi^2_{p_B - p_A}$$

Il est certain que la déviance va augmenter en diminuant le nombre de paramètres. On veut valider si la déviance augmente *significativement* au point de ne pas pouvoir simplifier B. On rejète  $H_0$  que A est une bonne simplification de B si la différence est déviance réduite est supérieure à  $\chi^2_{p_B-p_A,1-\frac{\alpha}{2}}$ 

### Analyse des résidus

#### Résidus de Pearson

$$r_{P_i} = rac{y_i - \hat{\mu}_i}{\sqrt{V(\hat{\mu})_i}}$$

Aussi, les résidus d'Anscombe et les résidus de la déviance.

# 6 Modélisation de données de comptage

### Terme offset

On veut souvent modéliser le taux de réclamation, cela se fait avec un terme *offset*  $t_i$  qui représente l'exposition au risque (i.e. le nombre d'années qu'on a assuré la personne) :

$$\ln\left(\frac{\mu_i}{t_i}\right) = x_i \boldsymbol{\beta}$$

$$\ln(\mu_i) = x_i \boldsymbol{\beta} + \ln(t_i)$$

$$\mu_i = t_i e^{\eta_i}$$

le terme *offset* peut être vu comme une variable explicative additionnelle (où le coefficient est toujours 1)

### Notation pour les interactions

Lorsqu'on utilise des variables catégoriques qui ont plusieurs niveaux, on peut utiliser une notation abbrégée. Prenons un modèle quelquonque A \* B avec la variable A qui a I = 3 niveaux et B qui a J = 2 niveaux. Alors, on aurait

$$\ln(\mu_{i,j}) = \alpha + \beta_i^A + \beta_j^B + \gamma_{i,j}$$
  $i = 1, 2, 3$  et  $j = 1, 2$   
0ù on impose les contraintes telles que  $\beta_1^A = \beta_1^B = 0$  et  $\gamma_{1,j} = \gamma_{j,1} = 0$ .

# Approximation de la Binomiale par une Poisson

Si la variable qu'on veut modéliser obéit à une  $Bin(m,\pi)$  avec m grand et  $\pi$  petit, alors on peut l'approximer avec une loi de Poisson en prenant le modèle

 $ln(\mu_i) = ln(m_i) + ln(\pi_i)$ où  $ln(m_i)$  est un terme *offset* 

# Tableau de contingence

**de** Lorsque toutes les variables sont des catégorielles, on peut créer un tableau de contingence, où on veut modéliser le nombre dans chaque case avec un GLM Poisson.

On a 3 modèles dans les tableaux de contingence (illustré avec des modèles simples qui ont les variables explicatives A, B et C avec J,K et L niveaux :

- > Modèle d'indépendance : A + B + C
- > Modèle d'indépendance partielle (celui qu'on veut tester) :

$$A + B * C$$

> Modèle d'indépendance conditionnelle (aussi appelé le *modèle saturé* <sup>1</sup> :

$$A * B * C$$

On peut alors tester l'indépendance de certaines variables en faisant une **Analyse de la déviance** (section 5).

### Cote

La cote de *A* est définie par

$$Cote(A) = \frac{Pr(A)}{Pr(\overline{A})} = \frac{Pr(A)}{1 - Pr(A)}$$

# Sousdispersion et susdispersion

Avec le modèle Poisson, on suppose que  $E[Y_i|x_i] = Var(Y_i|x_i)$ . Toutefois, les données peuvent être **sous-**

<sup>1.</sup> Ce modèle est celui qui prédit le mieux, mais n'est d'aucune utilité car il a autant de paramètres qu'on a d'observations. On essaie donc de voir si le modèle d'indépendance partielle est une bonne simplification.

#### dispersées si

$$E[Y_i|x_i] > Var(Y_i|x_i)$$

On détecte aussi la sous-dispersion si  $D(y; \hat{\mu})/dl < 0.6$  ou  $X^2 < 0.6$ . On peut régler les problèmes de sous-dispersion en utilisant une distribution binomiale. Les données peuvent être **surdispersées** si

$$\mathrm{E}\left[Y_i|x_i\right] < \mathrm{Var}\left(Y_i|x_i\right)$$

On le détecte lorsque  $D(y; \hat{\mu})/dl > 1.7$  ou  $X^2 > 1.7$ 

# Binomiale négative

Lorsque les données sont surdispersées, on peut utiliser la distribution binomiale négative dans notre modélisation. Soit  $Y|Z=z\sim Pois(\mu z)$  et  $Z\sim \Gamma(\theta_z,\theta_z)$ , alors  $\mathrm{E}[Y]=\mu$  et  $\mathrm{Var}(Y)=\mu+\frac{\mu^2}{\theta_z}$  et on a que  $Y\sim BinNeg(\mu,\theta_z)$  telle que

$$f_Y(y) = \frac{\Gamma(\theta_z + y)}{\Gamma(\theta_z)y!} \left(\frac{\mu}{\mu + \theta_z}\right)^y \left(\frac{\theta_z}{\mu + \theta_z}\right)^{\theta_z}$$

Lorsque  $\theta_z \to \infty$ , on retombe sur le modèle Poisson. On peut faire un TRV pour valider si le modèle Poisson est une bonne simplification du modèle binomiale négative :

$$\Pr\left(2\left(\ell^{Pois}(\hat{\boldsymbol{\beta}}) - \ell^{NB}(\hat{\boldsymbol{\beta}})\right) > x\right) = \frac{1}{2}\Pr\left(\chi^2_{(1)} > x\right)$$

# Modèle Poisson gonflée à zéro

Lorsqu'on a une masse de probabilité à zéro plus importante à 0, on peut utiliser la loi de Poisson *gonflée* à zéro, en modélisant à la fois la probabilité  $\pi_i$  que la fréquence soit égale à zéro (avec un modèle binomial logistique) et  $\lambda_i$  la fréquence avec un modèle Poisson avec fonction de lien log.

# 7 Modélisation de données binomiales

#### 7.1 Cas Bernouilli

#### Tableau de mauvaise classification

	Prédiction $\hat{Y}_i$		
Vrai $Y_i$	0	1	
0	а	b	
1	С	d	

En forçant  $\hat{Y}_i$  tel que

$$\hat{Y}_i = egin{cases} 0 & \hat{\pi}_i < \tau \\ 1 & \hat{\pi}_i \geq \tau \end{cases}$$

On peut calculer la statistique de **sensitivité** (i.e. le taux de bonne classificiation des vrais 1) et de **spécificité** (i.e. le taux de bonne classification des vrais 0) :

Sensitivité = 
$$\alpha(\tau) = \frac{d}{c+d}$$

Spécificité = 
$$\beta(\tau) = \frac{a}{a+b}$$