

Capítulo 6

Santiago Espinoza

René Delgado

6.1

- a) Stepwise and backwardstepwise, si es que tenemo suerte, si no todavía es mejor best subset.
- b) Best Subset.

c)

- i. Veradero
- ii. Veradero
- iii. Veradero
- iv. Veradero
- v. Falso

6.2

a)

la iii. es verdadera. Lasso tiene menor flexibilidad, menor varianza y mayor sezgo.

b)

la iii. tambien aplica para Ridge.

c)

la ii. es verdadera. Los modelos no lineales son más flexibles y tienen varianza alta y sezgo bajo.

6.3

- a) La respuesta es i debido a que en los extremos tienen demasiado bias o demasiada varianza.
- b) La respuesta es i debido a que en los extremos tienen demasiado bias o demasiada varianza.
- c) Steadily decrease, debido a la reducción sobre los coeficientes.
- d) Steadily increase, debido a que estamos despresiando coeficientes.
- e) Se manteine constante.

6.4

- a) La iii. es verdadera. Al incrementar λ de 0 el RSS de entrenamiento incrementará ya que las β 's se irán reduciendo a 0.
- b) La ii. es verdadera. El RSS de prueba decrementará al inicio, pero luego crecerá. En $\lambda=0$, el modelo tratará de apegarse a los datos de entrenamiento, por lo que habrá overfitting y el RSS será grande. Conforme se incrementa λ , las β 's se irán reduciendo a 0, y se reducirá el overfitting, por lo que el RSS decrecerá. Conforme las β 's se acerquen más a 0, se comenzara a simplificar el modelo y el RSS de prueba comenzará a incrementar.
- c) la iv. es verdadera. Conforme se aumenta λ , las β 's decrementan y el modelo se simplifica, por lo que la varianza disminuye. En $\lambda \to \infty$, las β 's son 0 y no hay varianza.
- d) la ii. es verdadera. En $\lambda=0$ el modelo tine el menor sezgo posible. Conforme aumenta λ el ajuste del modelo se aleja de los datos de entrenamiento y por tanto aumenta el sezgo. En $\lambda\to\infty$, el sezgo es máximo.

e)

La v. es verdadera. El error irreducible no depene del modelo, por tanto no cambiará.

6.5

a)

$$minimizado[(y_{_{1}}-a(\beta_{_{1}}+\beta_{_{2}}))_{_{2}}+(-y_{_{1}}+a(\beta_{_{1}}+\beta_{_{2}}))_{_{2}}+\lambda(\beta_{_{\frac{1}{2}}}+\beta_{_{\frac{1}{2}}})]$$

$$minimizado[2(y_1^{}-a(\beta_1^{}+\beta_2^{}))_2^{}+\lambda(\beta_2^{}+\beta_2^{})]$$

Derivando e igualando a cero para ambas betas resulta la ecuación:

$$2\lambda(\beta_{_1}-\beta_{_2})=0$$

b) Por lo tanto las betas deben de ser iguales, para que se cumpla la ecuación anterior.

c)

$$minimizado[2(y_1^{}-a(eta_1^{}+eta_2^{}))_2^{}+\lambda(|eta_1^{}|+|eta_2^{}|)]$$

Da:

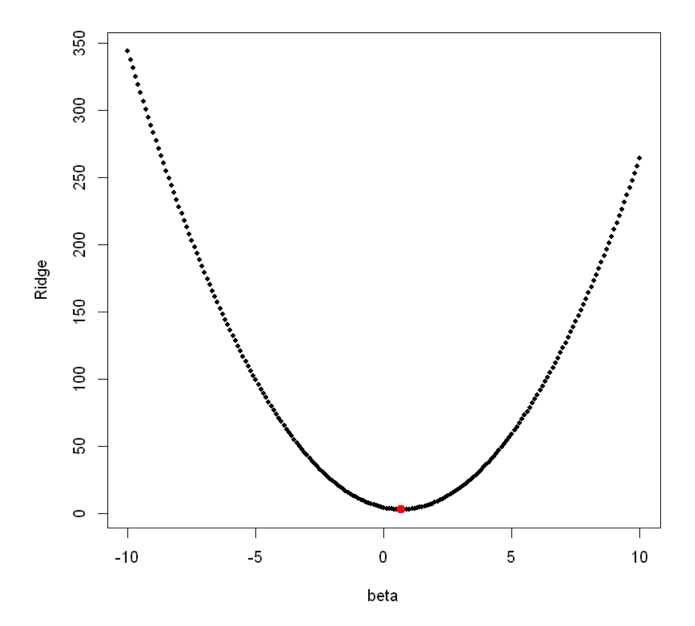
$$\lambda(\frac{\beta_1}{|\beta_1|}-\frac{\beta_2}{|\beta_2|})=0$$

d) La ecuación anterior implica que $\frac{\beta_1}{|eta_1^2|}=\frac{\beta_2}{|eta_2^2|}$, y esto se cumple siempre que las betas tengan el mismo signo. Por lo que beta 1 y beta 2 no tienen el mismo valor único.

6.6

a) $\text{Para } p=1 \text{ tenemos que } (6.12) \text{ tiene la forma } (y-\beta)_2+\beta\lambda_2 \text{ y se grafica para } y=2, \lambda=2.$

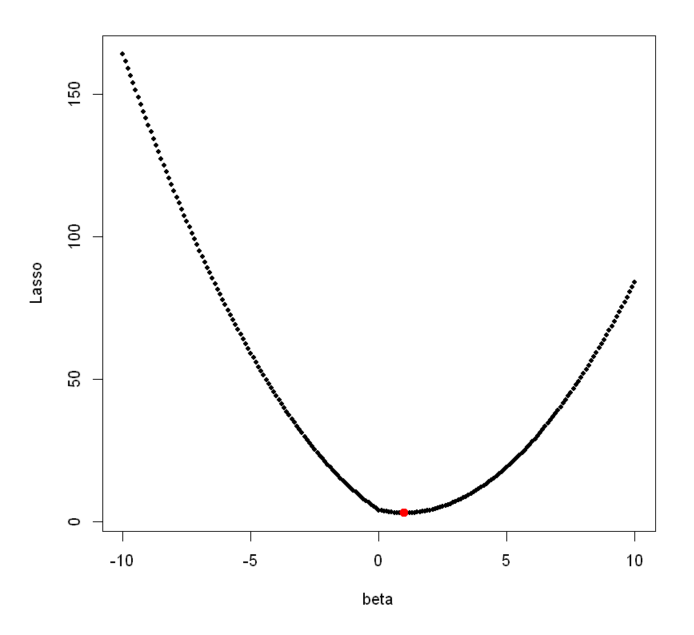
```
y = 2
lambda = 2
b = seq(-10,10,0.1)
f = (y-b)^2 + lambda*b^2
plot(b,f,pch = 20, xlab = "beta",ylab = "Ridge")
est.b = y/(1+lambda)
est.f = (y-est.b)^2+lambda*est.b^2
points(est.b,est.f,col = "red",pch = 20,lwd = 5)
```



El punto rojo indica el mínimo, el cual sí esta dado por $\beta=y/(1+\lambda)$

b) Para p=1, (6.13) tiene la forma $(y-eta)_2+\lambda |eta|$, y se grafica para $y=2,\lambda=2$.

```
y = 2
lambda = 2
b = seq(-10,10,0.1)
f = (y-b)^2 + lambda*abs(b)
plot(b,f,pch=20,xlab = "beta",ylab = "Lasso")
est.b = y-lambda/2
est.f = (y-est.b)^2+lambda*abs(est.b)
points(est.b,est.f,col="red",pch = 20,lwd = 5)
```



El punto rojo es el mínimo, y si es $\beta=y-\lambda/2$

6.7

6.8

a)

```
set.seed(1)
X = rnorm(100)
e = rnorm(100)
```

```
b) Y=\boldsymbol{\beta}_{0}+\boldsymbol{\beta}_{1}X+\boldsymbol{\beta}_{2}X_{2}+\boldsymbol{\beta}_{3}X_{3}+\epsilon
```

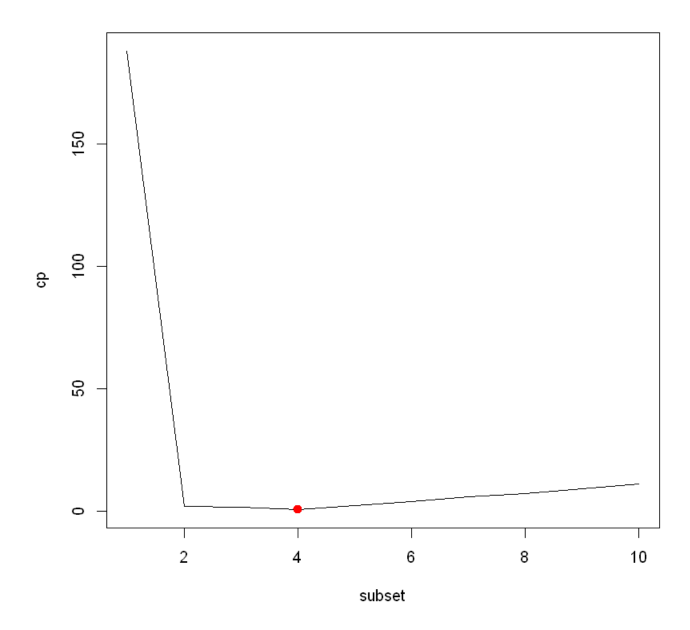
```
beta0 = 1
beta1 = 2
beta2 = 3
beta3 = 4

Y = beta0 + beta1 * X + beta2 * X^2 * beta3 * X^3 + e
```

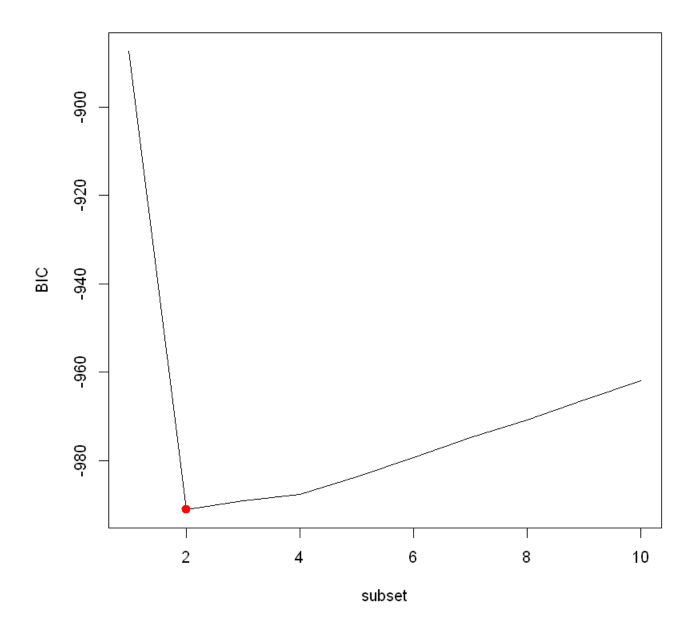
c)

```
library(leaps)
data = data.frame(y = Y, x = X)
modelo = regsubsets(y~poly(x,10,raw = T),data = data,nvmax = 10)
sum.modelo = summary(modelo)
```

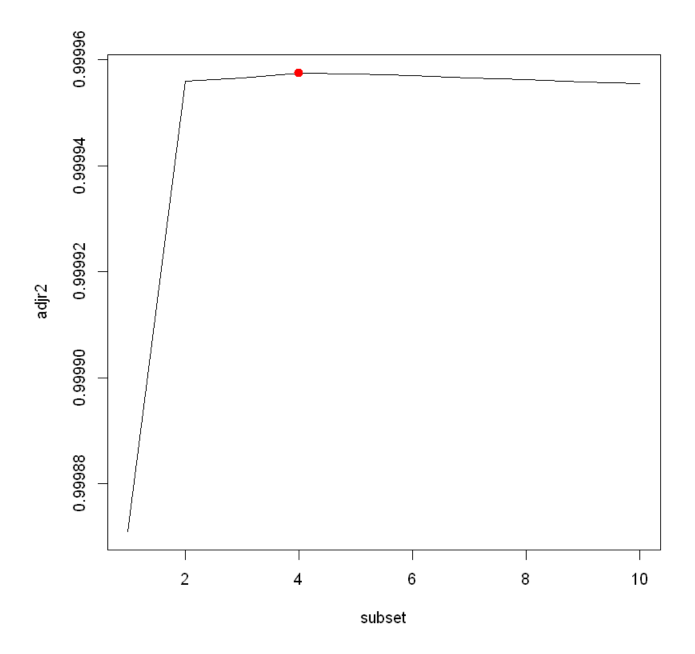
```
# Modelo para mejor cp,BIC y adjr2
min.cp = which.min(sum.modelo$cp)
min.cp
plot(sum.modelo$cp,xlab = "subset",ylab = "cp",pch = 20, type = "l")
points(min.cp,sum.modelo$cp[min.cp],pch = 20,col="red",lwd = 5)
```



```
min.bic = which.min(sum.modelo$bic)
min.bic
plot(sum.modelo$bic,xlab = "subset",ylab = "BIC",pch = 20, type = "l")
points(min.bic,sum.modelo$bic[min.bic],pch = 20,col="red",lwd = 5)
```



```
max.r = which.max(sum.modelo$adjr2)
max.r
plot(sum.modelo$adjr2,xlab = "subset",ylab = "adjr2",pch = 20, type = "1")
points(max.r,sum.modelo$adjr2[max.r],pch = 20,col="red",lwd = 5)
```



```
coef(modelo,min.cp)
coef(modelo,min.bic)
coef(modelo,max.r)
```

(Intercept): 1.07200774585594 poly(x, 10, raw = T)1: 2.38745595852041

poly(x, 10, raw = T)2: -0.154243589624806 poly(x, 10, raw = T)3:

-0.442025738722733 poly(x, 10, raw = T)5: 12.0807229152065

(Intercept): 0.962852265623081 poly(x, 10, raw = T)1: 1.96230857957747

poly(x, 10, raw = T)5: 12.0042041082966

(Intercept): 1.07200774585594 poly(x, 10, raw = T)1: 2.38745595852041

poly(x, 10, raw = T)2: -0.154243589624806 poly(x, 10, raw = T)3:

-0.442025738722733 poly(x, 10, raw = T)5: 12.0807229152065

De acuerdo con Cp y R_2 se tienen como el mejor modelo el de 4 variables, para el caso de BIC se tiene el modelo de 2 variables.

EL moelo con 4 variables elige a X,X_2,X_3 y X_5 , mientras que el modelo de 2 variables elige a X y X_5

d)

```
#Forwards
 fwd = regsubsets(y\sim poly(x,10,raw=T),data=data,nvmax = 10,method = "forward")
 sum.fwd = summary(fwd)
 min.cp.fwd = which.min(sum.fwd$cp)
 min.bic.fwd = which.min(sum.fwd$bic)
 max.adjr2.fwd = which.max(sum.fwd$adjr2)
 par(mfrow = c(1, 3))
 plot(sum.fwd$cp,xlab = "subset",ylab = "cp",pch = 20, type = "l")
 points(min.cp.fwd,sum.fwd$cp[min.cp.fwd],pch = 20,col="red",lwd = 5)
 plot(sum.fwd$bic,xlab = "subset",ylab = "BIC",pch = 20, type = "l")
 points(min.bic.fwd,sum.fwd$bic[min.bic.fwd],pch = 20,col="red",lwd = 5)
 plot(sum.fwd$adjr2,xlab = "subset",ylab = "adjr2",pch = 20, type = "1")
 points(max.adjr2.fwd,sum.fwd$adjr2[max.adjr2.fwd],pch = 20,col="red",lwd = 5)
 coef(fwd,min.cp.fwd)
 coef(fwd,min.bic.fwd)
 coef(fwd,max.adjr2.fwd)
 min.cp.fwd
 min.bic.fwd
 max.adjr2.fwd
(Intercept):
                 1.07200774585592 poly(x, 10, raw = T)1:
                                                                   2.38745595852048
poly(x, 10, raw = T)2:
                                                   poly(x, 10, raw = T)3:
                            -0.154243589624778
```

-0.442025738722776 poly(x, 10, raw = T)5: 12.0807229152065

(Intercept): 0.962852265623078 poly(x, 10, raw = T)1: 1.9623085795775

poly(x, 10, raw = T)5: 12.0042041082966

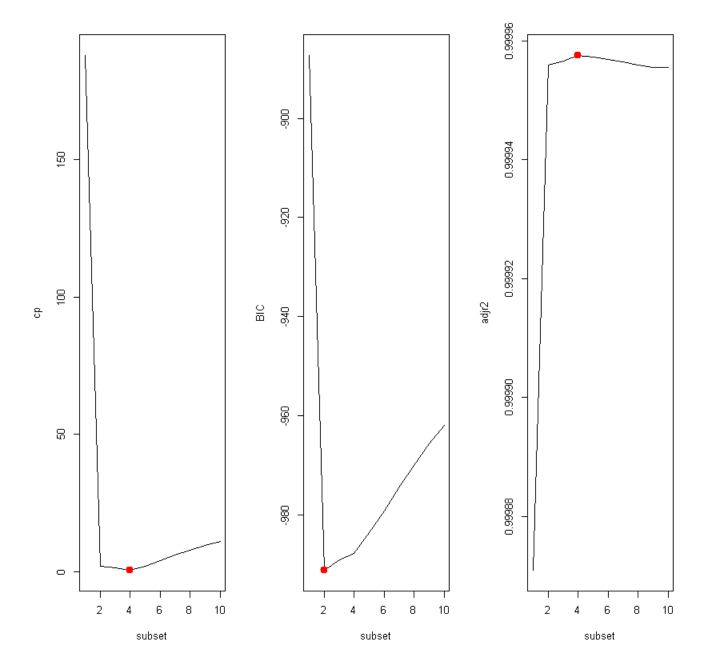
(Intercept): 1.07200774585592 poly(x, 10, raw = T)1: 2.38745595852048

poly(x, 10, raw = T)2: -0.154243589624778 poly(x, 10, raw = T)3:

4

2

4



Forward con 4 variables elige a \boldsymbol{X}_2 y \boldsymbol{X}_3 . Forward con 2 variables elige a \boldsymbol{X} .

```
#Backwards
bwd = regsubsets(y \sim poly(x, 10, raw=T), data=data, nvmax = 10, method = "backward")
sum.bwd = summary(bwd)
min.cp.bwd = which.min(sum.bwd$cp)
min.bic.bwd = which.min(sum.bwd$bic)
max.adjr2.bwd = which.max(sum.bwd$adjr2)
par(mfrow = c(1, 3))
plot(sum.bwd$cp,xlab = "subset",ylab = "cp",pch = 20, type = "l")
points(min.cp.bwd,sum.bwd$cp[min.cp.bwd],pch = 20,col="red",lwd = 5)
plot(sum.bwd$bic,xlab = "subset",ylab = "BIC",pch = 20, type = "l")
points(min.bic.bwd,sum.bwd$bic[min.bic.bwd],pch = 20,col="red",lwd = 5)
plot(sum.bwd$adjr2,xlab = "subset",ylab = "adjr2",pch = 20, type = "l")
points(max.adjr2.bwd,sum.bwd$adjr2[max.adjr2.bwd],pch = 20,col="red",lwd = 5)
coef(bwd,min.cp.bwd)
coef(bwd,min.bic.bwd)
coef(bwd,max.adjr2.bwd)
min.cp.bwd
min.bic.bwd
max.adjr2.bwd
```

(Intercept): 0.950627949808828 poly(x, 10, raw = T)1: 2.3511280545862

poly(x, 10, raw = T)3: -0.388876182486243 poly(x, 10, raw = T)5:

12.0674382997048

(Intercept): 0.96285226562308 poly(x, 10, raw = T)1: 1.96230857957751

poly(x, 10, raw = T)5: 12.0042041082966

(Intercept): 1.05440153828734 poly(x, 10, raw = T)1: 2.37700110594467

poly(x, 10, raw = T)3: -0.429704569321137 poly(x, 10, raw = T)5:

12.0791718754771 *poly(x, 10, raw = T)6:* -0.146642390763945

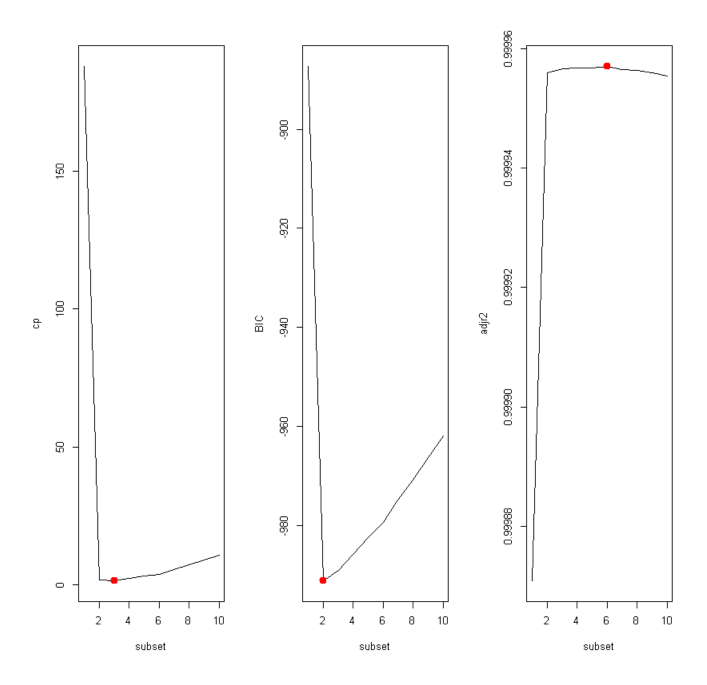
poly(x, 10, raw = T)8: 0.0568537326442892 poly(x, 10, raw = T)10:

-0.00558781739576375

3

2

6

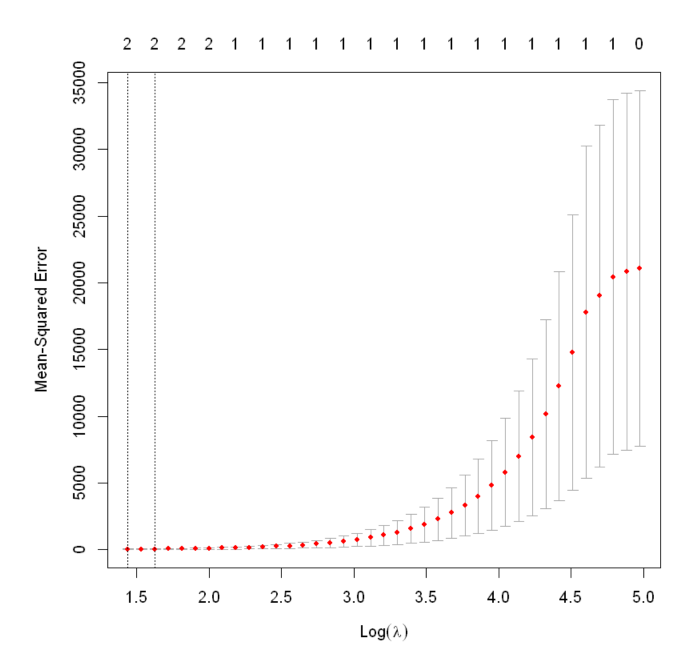


Backward con 3 variables elige a $X_3.$ Con 2 variables se elige a X, y con 6 variables se elige a $X_3,$ X_6 y X_{10}

e)

```
library(glmnet)
xmat = model.matrix(y~poly(x,10,raw=T),data = data)[,-1]
lasso = cv.glmnet(xmat,Y,alpha=1)
b.lambda = lasso$lambda.min
b.lambda
plot(lasso)
```

4.22327361965489



```
b.mod = glmnet(xmat,Y,alpha=1)
predict(b.mod,s=b.lambda,type = "coefficients")
```

El modelo Lasso escoge $X_{_{\scriptstyle 3}}$

```
beta7 = 7
Y = beta0 + beta7 * X^7 + e
d = data.frame(y=Y,x=X)
mod = regsubsets(y~poly(x,10,raw=T),data=d,nvmax = 10)
mod.sum = summary(mod)

min.cp = which.min(mod.sum$cp)
min.cp
min.bic = which.min(mod.sum$bic)
min.bic
max.adjr2 = which.max(mod.sum$adjr2)
max.adjr2

coef(mod,min.cp)
coef(mod,min.bic)
coef(mod,max.adjr2)
```

2

1

4

(Intercept): 1.0704903676263 poly(x, 10, raw = T)2: -0.141708425295704

poly(x, 10, raw = T)7: 7.00155518856387

(Intercept): 0.958940246745048 poly(x, 10, raw = T)7: 7.00077047427057

(Intercept): 1.07625244968326 poly(x, 10, raw = T)1: 0.291401607645005

poly(x, 10, raw = T)2: -0.161767130528574 poly(x, 10, raw = T)3:

-0.252652678281851 poly(x, 10, raw = T)7: 7.00913375439678

```
xmat = model.matrix(y ~ poly(x, 10, raw = T), data = d)[, -1]
lasso = cv.glmnet(xmat, Y, alpha = 1)
b.lambda = lasso$lambda.min
b.lambda
```

12.3688375183107

```
b.mod = glmnet(xmat,Y,alpha=1)
predict(b.mod,s=b.lambda,type = "coefficients")
```

Tatno BIC como Lasso toman modelos de 1 sola variable. Sin embargo sus interceptos

difieren; 0.96 y 1.8 respectivamente.

6.9

a,b)

El error me dio 428.2365 de MSE.

```
library(ISLR)
library (glmnet )
D <- College
D <- D[,-1]
print(dim(D)[1])
print(dim(D)[1]*(2/3))
index <- sample(D[,1],dim(D)[1]*(2/3),replace=FALSE)</pre>
D.train <- D[index,]</pre>
D.test <- D[-index,]</pre>
summary(D)
reg <- lm(Apps~.,D.train)</pre>
y_hat <- predict(reg,D.test,interval='prediction',se.fit=TRUE)</pre>
print(mean(y_hat$se.fit))
grid =10^ seq (10,-2, length =100)
ridge.mod =glmnet (model.matrix(Apps~.,D.train),D.train$Apps,alpha =0, lambda =grid)
lasso.mod =glmnet (model.matrix(Apps~.,D.train),D.train$Apps,alpha =1, lambda =grid)
cv.r <- cv.glmnet (model.matrix(Apps~.,D.train),D.train$Apps,alpha =0)</pre>
cv.l <- cv.glmnet (model.matrix(Apps~.,D.train),D.train$Apps,alpha =1)</pre>
blr = cv.r$lambda.min
ridge.pred=predict (ridge.mod ,s=blr ,newx=model.matrix(Apps~.,D.test))
mean(( ridge.pred -D.test$Apps)^2)
bll = cv.l$lambda.min
lasso.pred=predict (lasso.mod ,s=bll,newx=model.matrix(Apps~.,D.test))
mean(( lasso.pred -D.test$Apps)^2)
```

Usando ridge la labmda fue 374.4288 con un error cuadrado de 1005367.

Usando lasso la labrada fue 16.97 con un error cuadrado de 982832.8.

6.10

a)

```
n = 1000
p = 20
x = matrix(rnorm(n*p),n,p)
B = rnorm(p)
B[2]=0
B[4]=0
B[6]=0
B[8]=0
B[10]=0
e = rnorm(p)
y = x %*% B + e
```

b)

```
index = sample(seq(1000),100,replace=FALSE)
y.train = y[index,]
y.test = y[-index,]

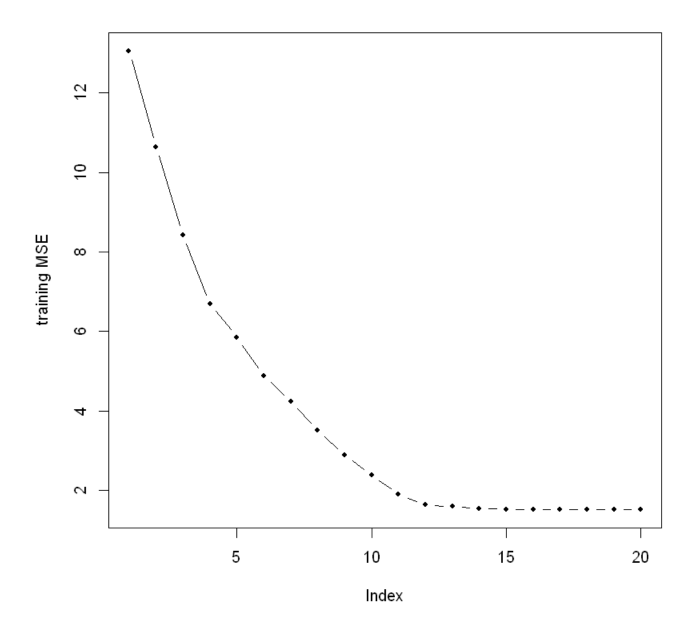
x.train = x[index,]
x.test = x[-index,]

train = data.frame(x = x.train,y = y.train)
```

c)

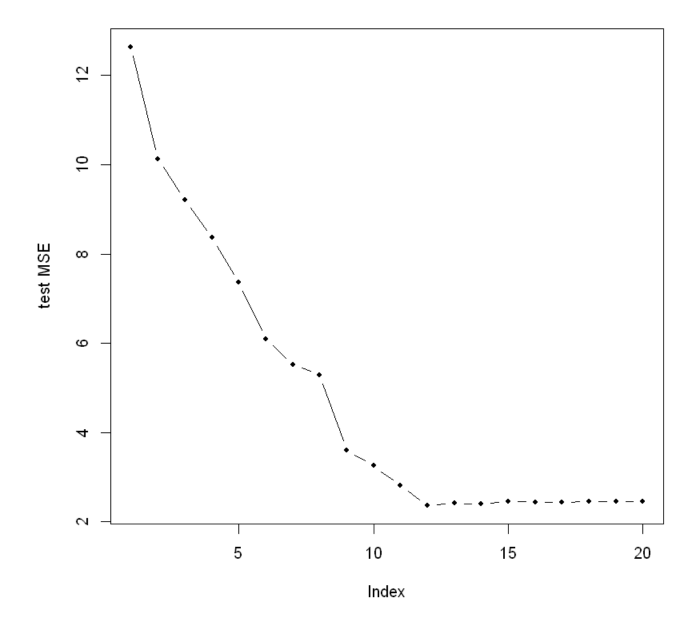
```
reg = regsubsets(y~.,data=train,nvmax = p)
errors = rep(NA,p)

x.cols = colnames(x,do.NULL = FALSE, prefix = "x.")
for(i in 1:p){
    cof = coef(reg, id=i)
    pred = as.matrix(x.train[,x.cols %in% names(cof)]) %*% cof[names(cof) %in% x.cols]
    errors[i] = mean((y.train-pred)^2)
}
plot(errors,ylab = "training MSE",pch = 20, type = "b")
```



d)

```
errors = rep(NA,p)
for(i in 1:p){
    cof = coef(reg,id = i)
    pred = as.matrix(x.test[,x.cols %in% names(cof)]) %*% cof[names(cof) %in% x.cols]
    errors[i] = mean((y.test-pred)^2)
}
plot(errors,ylab = "test MSE",pch = 20, type = "b")
```



e)

which.min(errors)

12

El modelo con 12 variables tiene el MSE más pequeño.

f)

```
coef(reg,id=12)
```

(Intercept): 0.0543882522028183 x.1: 1.24043125688552 x.3:

```
0.995175578563397 x.5: 1.13815614567743 x.7:
```

```
0.614815017358444 x.9: 1.4057673788986 x.11:
```

```
1.04404823334838 x.13: 0.922830427670553 x.15:
```

```
-0.868412971264274 x.16: 0.981618194961501 x.17:
```

```
-0.875376222215272 x.19: -1.94492196238762 x.20:
```

-0.745186752285308

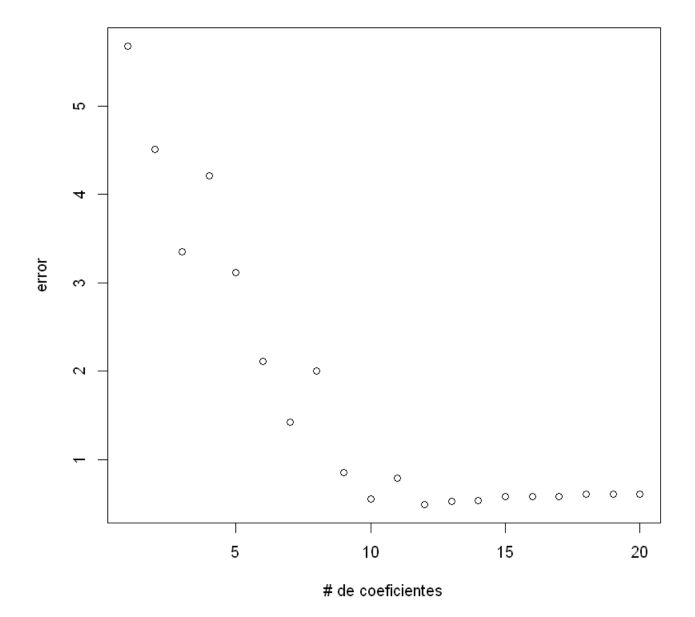
Casi todos los coeficientes estan cerca de cero salvo por x.1,x.5,x.9,x.11 y x.19

g)

```
erros = rep(NA,p)
a = rep(NA,p)
b = rep(NA,p)

for (i in 1:p){
    cof = coef(reg, id = i)
    a[i] = length(cof) - 1
    b[i] = sqrt(sum((B[x.cols %in% names(cof)]-cof[names(cof) %in% x.cols])^2)+sum(B[!(x.cols %in% plot(x=a,y=b, xlab = "# de coeficientes",ylab = "error")

which.min(b)
```



De nuevo se tiene que el modelo con menor error es aquel que contiene 12 variables.

3.11

a,b,c)

Usando Best Bubset y K-folds.

Genero un data frame con todos los posibles modelos resultantes del Best Bubset para cada fold, uso 25 folds, y calculo para cada caso su MSE, por lo que con eso voy a poder comparar posteriormente cual es el mejor subset en general.

```
library(ISLR)
library(MASS)
library(glmnet)
library(leaps)
D <- Boston
D$chas <- as.factor(D$chas)
n=dim(Boston)[1]
k=25
v=dim(Boston)[2]-1
MSE = data.frame("id" = "1","mse" = 1,"vnum" = 1,stringsAsFactors = FALSE)
ver=TRUE
folds <- cut(1:n,k,labels=FALSE)</pre>
for (i in 1:k) {
    index <- folds == i</pre>
    D.train <- D[!index,]</pre>
    D.test <- D[index,]</pre>
    regfit.full=regsubsets (crim~.,data=D.train,nvmax=dim(Boston)[2])
    mat <- summary(regfit.full)$which</pre>
    for(r in 1:dim(mat)[1] ){
      id <- names(mat[r,-1])[which(mat[r,-1]==TRUE)]</pre>
      reg <- lm(D.train$crim~.,data=D.train[,mat[r,]])</pre>
      y_hat <- predict(reg,D.test,interval='prediction',se.fit=TRUE)</pre>
      MSE <- rbind(MSE,c(paste(id,collapse=" "),mean(y_hat$se.fit),length(id)))</pre>
    }
}
```

```
MSE <- MSE[-1,]
MSE$mse <- as.numeric(MSE$mse)
MSE$vnum <- as.numeric(MSE$vnum)
MSE$id <- as.factor(MSE$id)</pre>
```

```
library(dplyr)
MSE[1,]
MSE %>% group_by(id,vnum) %>% summarize(meanMSE = mean(mse)) %>% arrange(meanMSE,vnum)
```

Los resultados fueron que se encontraron 58 sets totales diferentes que eran los mejores para su numero de variables en los distintos k-folds.

Sin embargo los más presentes, aquellos que se encuentran en la mayoría d elos folds fueron:

id	vnum	meanMSE	countID
rad	1	0.4233392	25
zn indus chas1 nox rm age dis rad tax ptratio black Istat medv	13	1.1721844	25
rad Istat	2	0.4856907	23
rad black Istat	3	0.5247603	22
zn indus chas1 nox rm dis rad tax ptratio black lstat medv	12	1.1238416	22
zn dis rad medv	4	0.6619813	20
zn dis rad black medv	5	0.7081495	19
zn indus nox dis rad ptratio black lstat medv	9	0.9573117	17
zn nox dis rad black medv	6	0.7272673	15
zn nox dis rad ptratio black medv	7	0.8239574	15

Además en general el mejor modelo fue el que utiliza solamente rad como preditor con el menor MSE de entre todos los k-folds, le sigue rad lstat para el modelo con dos variebles y rad black lstat para el modelo con tres variables.

Este método toma en cuenta todolos los posibles modelos para cada k-fold y encuentra el mejor, para mejorar podría no usar k-folds y usar algún método más exaustivo para generar la

validación cruzada.