

Smoothing Splines

Vito Simone Lacatena 747810

3/7/2021

1. Introduzione

Prima di discutere della struttura dell'algoritmo di smoothing splines, occorre introdurre dei concetti e strumenti fondamentali utili alla discussione del metodo, partendo dal definire il problema della regressione.

1.1 Il problema della regressione

In generale un problema di regressione ha l'obiettivo di stimare un modello che descriva una relazione tra una **variabile di risposta** Y e un insieme di **variabili predittive** X_1, \dots, X_p .

1.2 Regressione Lineare

Il più semplice modello di regressione è il modello di **regressione lineare** in cui si assume una relazione lineare tra una singola variabile predittiva X e la variabile di risposta, tale funzione lineare viene approssimata come segue: Y

$$Y = \beta_0 + \beta_1 X + \epsilon$$

I parametri β_0 e β_1 sono sconosciuti e vanno stimati utilizzando i dati. In altri termini occorre determinare le stime $\hat{\beta}_0$ e $\hat{\beta}_1$, dove $\hat{\beta}_0$ è l'intercetta e $\hat{\beta}_1$ è la pendenza della retta che dovrebbe passare il più vicino possibile alle osservazioni. Per determinare il valore ottimale di questi parametri è possibile utilizzare diversi metodi, il più comune è il criterio dei **minimi quadrati**, ovvero scegliere le stime dei parametri $\hat{\beta}_0$ e $\hat{\beta}_1$ in modo da minimizzare la **somma dei residui al quadrato**, definita come :

$$RSS = \sum_{i=1}^N (y_i - \hat{y}_i)^2 = \sum_{i=1}^N (y_i - (\hat{\beta}_0 + \hat{\beta}_1 x_i))^2$$

La regressione lineare standard ha limiti in termini di capacità predittiva, dato che necessita dell'assunzione di linearità, se la vera relazione infatti non risulta lineare i risultati ottenuti saranno irrealistici.

1.3 Regressione Polinomiale

Il modello di regressione polinomiale estende il modello di regressione lineare attraverso l'aggiunta di ulteriori variabili ottenuti dalla variabile originale elevandola ad una potenza. Ovvero si estende il modello lineare classico

$$y_i = \beta_0 + \beta_1 x_i + \epsilon_i$$

con la seguente funzione polinomiale:

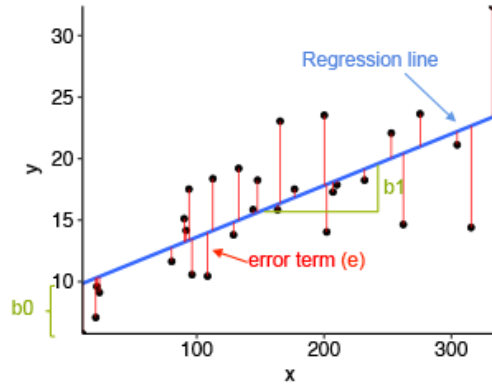


Figure 1: Regressione Lineare

$$y_i = \beta_0 + \beta_1 x_1 + \beta_2 x_i^2 + \dots + \beta_d x_i^d + \epsilon_i$$

In questo modo è possibile ottenere curve non lineari. Non è tuttavia consigliabile utilizzare polinomi di grado troppo elevato poichè la curva diventerebbe troppo flessibile, nella maggior parte delle applicazioni è infatti suggeribile non andare oltre al grado 3 o 4.

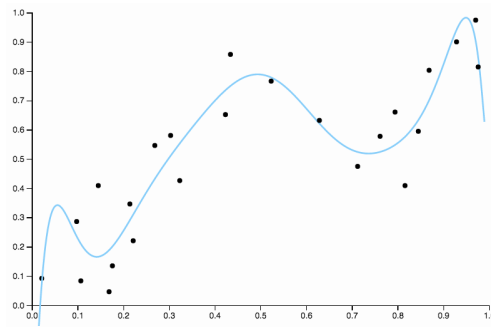


Figure 2: Regressione Polinomiale

1.4 Funzioni a gradino

Il limite delle funzioni polinomiali è data dalla loro natura globale: determinare dei coefficienti per ottenere una forma funzionale in una regione può far sì che la funzione assuma una forma troppo irregolare in regioni distanti.

Un modo per superare questo limite è quello di utilizzare delle **funzioni a gradino**.

Tali funzioni dividono l'intervallo dei valori in K bins distinti creando un insieme di valori di soglia (detti anche **cutpoints**) c_1, c_2, \dots, c_k e per ogni bin si va ad adattare una funzione costante, avremo quindi una funzione costante a tratti:

$$y_i = \beta_0 + \beta_1 C_1(x_i) + \beta_2 C_2(x_i) + \dots + \beta_k C_k(x_i) + \epsilon_i$$

dove C_j con $j = 1 \dots k$ è una funzione che assume valore 1 se $c_{j-1} < x_i < c_j$ altrimenti 0.

1.5 Funzioni base

I modelli di regressione polinomiale e funzioni a scalini sono casi particolari di un framework generico di funzioni base, in cui si va ad adattare il seguente modello:

$$y_i = \beta_0 + \beta_1 b_1(x_i) + \beta_2 b_2(x_i) + \dots + \beta_k b_k(x_i) + \epsilon_i$$

dove $b_j(\cdot)$ sono funzioni base, possiamo quindi rivedere i casi precedenti come istanze di questo modello, ovvero:

- regressione polinomiale : $b_j(x_i) = x_i^j$;
- funzioni a scalini : $b_j(x_i) = C_j(x_i)$;

Le **espansioni di base** permettono di ottenere rappresentazioni più flessibili per $f(X)$.

1.6 Funzioni Polinomiali a Trattati e Splines

Invece di adattare un polinomio di grado elevato su l'intero intervallo dei valori della variabile predittrice X , si potrebbe pensare di utilizzare una funzione polinomiale a tratti, dividendo il dominio di X in intervalli contigui e rappresentando f con un polinomio di grado inferiore separato in ogni intervallo, tale approccio è chiamato **regressione polinomiale a tratti**.

Esempio: Se si considerano polinomi di terzo grado e si divide l'intervallo originale X sul punto c , avremmo due cubiche con differenti coefficienti:

$$y_i = \begin{cases} \beta_{01} + \beta_{11}x_i + \beta_{21}x_i^2 + \beta_{31}x_i^3 + \epsilon_i & \text{se } x_i < c \\ \beta_{02} + \beta_{12}x_i + \beta_{22}x_i^2 + \beta_{32}x_i^3 + \epsilon_i & \text{se } x_i \geq c \end{cases}$$

In questo caso si adatteranno due diversi polinomi con i propri coefficienti, il punto c dell'intervallo in cui si passa da un polinomio ad un altro è chiamato **nodo** (o **knot**).

Osservazione: con K nodi si avranno $K + 1$ polinomi.

I **gradi di libertà** per questo esempio sono 8, per gradi di libertà si intende il numero di parametri liberi (come il numero dei coefficienti in una funzione polinomiale), nell'esempio precedente il numero di gradi di libertà è quattro per ogni polinomio (poichè di grado 3), quindi in tutto otto.

1.6.1 Vincoli di continuità

Per avere una curva che non sia troppo flessibile e non appaia discontinua nel passaggio da un intervallo all'altro è importante aggiungere tre vincoli: la **funzione deve essere continua**, e la **derivata prima e seconda dei polinomi a tratti devono essere continue**, in questo modo non solo il polinomio a tratti sarà continuo ma sarà anche smussato (Figura 3). Ad ogni vincolo il numero di gradi di libertà si riduce di 1, in questo modo i gradi libertà del polinomio di grado 3 visto prima si riducono a 5.

1.6.2 Spline

Una **spline di ordine d** con nodi c_j , $j = 1, \dots, K$ è un polinomio a tratti di ordine d avente derivate continue sino all'ordine $d - 1$.

Le spline più utilizzate sono le **spline cubiche**, con K nodi utilizzano $K + 4$ gradi di libertà e sono due volte differenziabile nell'intero intervallo. Questo tipo di spline sono popolari perchè risulta difficile all'occhio umano individuare una discontinuità ai nodi.

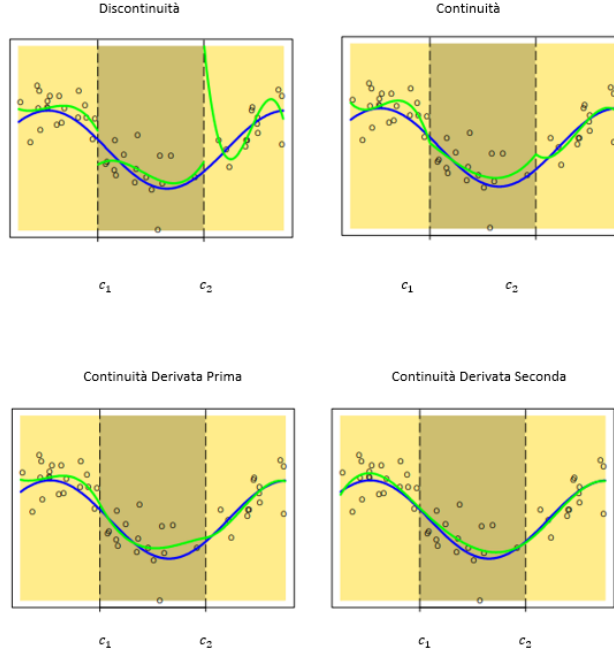


Figure 3: Differenze con diversi livelli di continuità

1.6.3 Basi della Spline

Una regressione spline può essere rappresentata in termini di basi di funzioni.

Caso semplice: regressione spline lineare con grado $d = 1$ e $K = 1$ nodi

$$y_i = \beta_0 + \beta_1 b_1(x_i) + \beta_2 b_2(x_i) + \epsilon_i$$

dove $b_1(x) = x$ e successivamente si usano funzioni di base troncate

$$h(x, c) = (x - c)_+ = \begin{cases} (x - c) & \text{se } x > c \\ 0 & \text{se } x \leq c \end{cases}$$

Se $x_i \leq c$ allora $(x_i - c)_+ = 0$ e $y_i = \beta_0 + \beta_1 x_i + \epsilon_i$

Se $x_i > c$ allora $(x_i - c)_+ = (x_i - c)$ e $y_i = \beta_0 + \beta_1 x_i + \beta_1(x_i - c) + \epsilon_i$

Caso generale: regressione spline di grado d e K nodi

$$y_i = \beta_0 + \beta_1 b_1(x_i) + \beta_2 b_2(x_i) + \beta_K b_K(x_i) + \beta_{K+1} b_{K+1}(x_i) + \dots + \beta_{K+d} b_{K+d}(x_i) + \epsilon_i$$

le funzioni di base sono

$$x, x^2, \dots, x^d, h(x, c_1), \dots, h(x, c_K)$$

dove in questo caso

$$h(x, c) = (x - c)_+^d = (x - c)^d \text{ se } x > c \text{ altrimenti } 0.$$

1.6.4 Splines Cubiche Naturali

Le Spline di grado superiore ad secondo mostrano un'elevata variabilità agli estremi dell'intervallo, una **spline naturale** aggiunge un ulteriore vincolo che impone che la funzione sia lineare agli estremi dei nodi, in questo modo si liberano 4 gradi di libertà.

Una spline cubica naturale con K nodi può essere rappresentata da K funzioni base

$$N_0(x) = 1, N_1(x) = x, \dots, N_{k+1}(x) = d_k(x) - d_{K-1}(x)$$

dove

$$d_K(x) = \frac{(x - c_k)_+^3 - (x - c_K)_+^3}{c_k - c_K}$$

1.6.5 La scelta del numero e della posizione dei nodi

Un metodo obiettivo per determinare il numero e la posizione dei nodi consiste nell'utilizzare la cross-validation in cui si effettuano più iterazioni utilizzando una parte dei dati per adattare la spline con un determinato numero K di nodi e i dati non visti rimanenti sono utilizzati per fare le previsioni, si calcola una somma dei quadrati dei residui complessiva per avere una misura di valutazione. La procedura può essere effettuata più volte per diversi valori di K e scegliere il modello che ha fornito un risultato di RSS più piccolo.

2. Smoothing Splines

2.1 Panoramica

Si consideri il problema di trovare la funzione $f(x)$ tale che minimizzi la **somma dei quadrati dei residui**

$$RSS = \sum_{i=1}^n (y_i - f(x_i))^2$$

In assenza di alcun vincolo si potrebbe ottenere un RSS pari a zero scegliendo la funzione f che interpoli perfettamente tutti i punti y_i , ma tale curva di regressione risulterebbe troppo flessibile. Occorre quindi trovare il modo di smussare la funzione, ridefinendo la RSS nel seguente modo:

$$RSS(f, \lambda) = \sum_{i=1}^n (y_i - f(x_i))^2 + \lambda \int f''(t)^2 dt$$

La funzione f è definita **smoothing spline**.

La prima parte di RSS definisce una misura di distanza dai dati mentre la seconda parte definisce una penalità che va a penalizzare la variabilità della funzione f , la quantità $\lambda \int f''(t)^2 dt$ è quindi una misura del cambiamento globale nella funzione $f'(t)$

- se f è smussata $\int f'(t)$ sarà costante e $\int f''(t)$ avrà un valore molto piccolo;
- se f è irregolare $\int f'(t)$ sarà molto variabile e $\int f''(t)$ avrà un valore molto grande;

Il parametro λ è un **parametro di smoothing** che porterà f ad essere smussata, il parametro assume valori compresi in $(0, \infty)$:

- Con valore $\lambda = 0$ i suoi effetti sono nulli e quindi la funzione assumerà un comportamento molto irregolare;
- con $\lambda = \infty$ la funzione sarà una linea retta che passa il più vicino possibile ai dati.

Quindi grandi valori di λ producono curve smussate, mentre piccoli valori di questo parametro producono curve più irregolari.

Occorre notare che all'aumentare del valore di λ da 0 a ∞ il numero di gradi di libertà decresce da n a 2, il parametro di regolarizzazione λ controlla l'irregolarità della spline e quindi anche i gradi di libertà effettivi.

Le smoothing splines sono una tecnica molto utilizzata nella **regressione non parametrica**, dove a differenza dei metodi parametrici non si fa alcuna assunzione sulla forma di f ma si cerca una stima di questa funzione sconosciuta che si avvicini il più possibile alle osservazioni senza risultare né troppo approssimativa né, nel caso opposto, troppo irregolare.

La funzione $f(x)$ che **minimizza la RSS** è una **spline cubica naturale** avente nodi ad ogni punto x_1, \dots, x_n . Essendo una spline cubica naturale è possibile scriverla in questo modo:

$$f(x) = \sum_{j=1}^N \beta_j N_j(x)$$

Dove N_j è la j -esima base spline cubica naturale, è possibile così riscrivere il criterio di minimizzazione nella seguente forma:

$$RSS(f, \lambda) = (y - N\beta)^T(y - N\beta) + \lambda\beta^T\Omega_n\beta$$

Con $N_{i,j} = N_j(x_i)$ e $\{\Omega_n\}_{j,k} = \int N_j''(t)N_k''(t)dt$

Il vettore n -dimensionale \hat{f}_λ contenenti i valori adattati ai dati di training x_1, \dots, x_n , nonché soluzione di $RSS(f, \lambda)$ per un determinato valore di λ può essere quindi calcolato come:

$$\hat{f}_\lambda = N(N^T N + \lambda\Omega_n)^{-1}N^T y$$

Imponendo:

$$S_\lambda = N(N^T N + \lambda\Omega_n)^{-1}N^T$$

Si ha che:

$$\hat{f}_\lambda = S_\lambda y$$

La matrice di dimensione $N \times N$ S_λ è nota come **matrice di smoothing**.

2.2 Proprietà della Matrice di Smoothing

La matrice di smoothing:

- è una matrice $N \times N$ simmetrica di rango N
- è semi-definita positiva, ovvero $\forall x \neq 0 \ x S_\lambda x \geq 0$

Dato che S_λ è simmetrica e semidefinita positiva, essa ammette una **eigendecomposition**.

Assumendo che N sia invertibile (ovvero esiste una matrice N^{-1} tale che il prodotto matriciale tra le due restituisce la matrice identità). La matrice di smoothing può essere riscritta nel seguente modo:

$$\begin{aligned} S_\lambda &= N(N^T N + \lambda\Omega_N)^{-1}N^T \\ &= N(N^T N + \lambda(N^T N^{-T})\Omega_N(N^{-1}N))^{-1}N^T \\ &= N[N^T(N + \lambda N^{-T})\Omega_N(N^{-1}N)]^{-1}N^T \\ &= NN^{-1}(I + \lambda N^{-T}\Omega_N N^{-1})^{-1}N^{-T}N^T \\ &= (I + \lambda K)^{-1} \end{aligned}$$

Dove $K = N^{-T}\Omega_N N^{-1}$ è una **matrice di penalità**.

La decomposizione della matrice in termini dei suoi autovalori e autovettori è quindi la seguente:

$$S_\lambda = \sum_{k=1}^N \frac{u_k u_k^T}{1 + \lambda d_k}$$

Dove d_k è il corrispondente autovalore di K .

La somma degli elementi diagonali della matrice di smoothing corrisponde al numero dei gradi di libertà della smoothing spline.

$$df_\lambda = \text{trace}(S_\lambda)$$

2.3 Selezione Automatica dei parametri di Smoothing

In generale i parametri di smoothing da stimare per la regressione spline sono:

- il grado delle spline;
- il numero e la posizione dei nodi.

Per quanto riguarda le smoothing splines si ha un solo parametro λ da stimare poichè i nodi corrispondono ai punti di training e si utilizzano polinomi di grado 3.

Uno dei metodi per valutare la scelta del parametro λ è la cross-validation, in particolare la Leave-One-Out (LOOCV) che consiste nell'adattare il modello su $N-1$ osservazioni e effettuare una predizione sull'unica osservazione non vista. Questa procedura viene eseguita per N volte.

L'errore di cross-validation Leave One Out viene calcolato con la seguente formula:

$$RSS_{CV}(\hat{f}_\lambda) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N \left(\frac{y_i - \hat{f}_\lambda(x_i)}{1 - S_{\lambda ii}} \right)^2$$

In questa formula \hat{f}_λ indica la funzione smoothing spline adattata su tutti i dati di training tranne che su x_i e $\{S_\lambda\}_{ii}$ l'elemento diagonale i -esimo della matrice S_λ .

Dal momento che $df_\lambda = \text{trace}(S_\lambda)$ è monotona in λ è possibile invertire la relazione e ricavare λ dai gradi di libertà.

2.4 Compromesso Bias-Varianza

Il compromesso bias-varianza è una proprietà specifica di tutti i modelli di apprendimento automatico (supervisionati), che impone un compromesso tra la "flessibilità" del modello e il comportamento su dati non visti.

La **varianza** si riferisce alla variazione del valore della funzione stimata \hat{f} al variare dei dati di training che vengono utilizzati, se un metodo presenta una varianza elevata allora piccole variazioni nei dati di training possono portare a grandi variazioni in \hat{f} .

Il **bias** si riferisce alla distorsione introdotta approssimando un problema complesso con un modello più semplice.

Occorre definire un compromesso tra bias e varianza poichè al crescere dell'una, diminuirà l'altra.

La scelta del valore di df_λ ha effetto sul bias e sulla varianza in quanto:

- valori troppo bassi di df_λ provocano un alto bias, una bassa varianza e la funzione andrebbe in **underfitting** dato che il modello sarà troppo semplice;

- valori troppo alti di df_λ provocano un basso bias, un alta varianza e la funzione andrebbe in **overfitting** dato che il modello sarà troppo flessibile;

Dato che $\hat{f}_\lambda = S_\lambda y$, si ha che:

- $Cov(\hat{f}) = S_\lambda Cov(y) S_\lambda^T = S_\lambda S_\lambda^T$
- $Bias(\hat{f}) = f - E[\hat{f}] = f - S_\lambda f$

dove f è il vettore (sconosciuto) delle valutazioni della vera f nei punti di training X .

2.5 Caso Multidimensionale

Sino ad ora si è considerato il caso unidimensionale del metodo delle smoothing splines, ma tale approccio può essere generalizzato anche per un numero superiore di dimensioni. Data la coppia y_i, x_i , con $y_i \in \mathbb{R}$ e $x_i \in \mathbb{R}^d$, e una funzione di regressione d -dimensionale $f(x)$, si consideri il seguente problema:

$$\min_f \sum_{i=1}^N \{y_i - f(x_i)\}^2 + \lambda J[f]$$

dove J è una funzione di penalità appropriata per stabilizzare una funzione f in \mathbb{R}^d . Esempio in \mathbb{R}^2 :

$$J[f] = \int \int_{\mathbb{R}^2} \left[\left(\frac{\partial^2 f(x)}{\partial x_1^2} \right)^2 + 2 \left(\frac{\partial^2 f(x)}{\partial x_1 \partial x_2} \right)^2 + \left(\frac{\partial^2 f(x)}{\partial x_2^2} \right)^2 \right] dx_1 dx_2.$$

Utilizzando per l'ottimizzazione questa penalità si ottiene una superficie bidimensionale smussata, nota come **spline a superficie sottile** (thin-plate spline). Condivide molte proprietà con la smoothing spline unidimensionale.

- Per $\lambda \rightarrow 0$ si ottiene come soluzione una funzione di interpolazione;
- Per $\lambda \rightarrow \infty$ la soluzione converge al piano dei minimi quadrati;

Per valori intermedi, la soluzione può essere rappresentata come un **espansione lineare delle funzioni base**. La soluzione ha la forma

$$f(x) = \beta_0 + \beta^T x + \sum_{j=1}^T a_j h_j(x) w$$

Dove $h_j = \|x - x_j\|^2 \log \|x - x_j\|$ sono **funzioni base radiali**. I coefficienti si determinano sostituendo la $f(x)$ in

$$\min_f \sum_{i=1}^N \{y_i - f(x_i)\}^2 + \lambda J[f]$$

In generale si può rappresentare $f \in \mathbb{R}^d$ come una espansione di qualsiasi grande insieme di funzioni di base, e controllare la complessità applicando un regolarizzatore come quello visto precedentemente

Per esempio se si considera il caso di $X \in \mathbb{R}^2$ si ha :

- Una base di funzioni $h_{11}(X_1), \dots, h_{1K_1}(X_1)$ per rappresentare la funzione di coordinate X_1
- Una base di funzioni $h_{21}(X_2), \dots, h_{2K_2}(X_2)$ per rappresentare la funzione di coordinate X_2

Una funzione di coordinate $f(X_1, X_2)$ può essere rappresentata in termini del prodotto delle basi delle due funzioni su X_1 e X_2 :

$$f(X_1, X_2) = \sum_{i=1}^{K_1} \sum_{j=1}^{K_2} \beta_{ij} h_{1i}(X_1) h_{2j}(X_2)$$

Si può quindi costruire una base di una funzione spline multidimensionale dai prodotti di tutte le coppie di basi di funzioni di ogni smoothing-spline univariata

3. Implementazioni in R

Il linguaggio di programmazione R trova applicazione in ambiti scientifici e statistici. Sono presenti due principali implementazioni della smoothing spline in R, in due package distinti:

- la funzione **smooth.spline** nel package **stats**;
- la funzione **ss** nel package **npreg**;

3.1 Funzione smooth.spline

Gli argomenti in input alla funzione smooth.spline sono i seguenti:

Argomento	Descrizione
x	Vettore di valori della variabile predittiva
y	Vettore di valori della variabile di risposta
w	Vettore di pesi della stessa dimensione di x (opzionale), di default è un vettore di 1
df	Argomento che permette di settare numero dei gradi di libertà desiderati. Più alto è il numero, più ondulata è la curva adattata e più da vicino segue i dati. Dovrebbe essere compreso tra 1 e il numero di punti distinti in x
spar	Parametro di smoothing, se specificato il parametro λ dell'integrale della derivata seconda quadrata nel criterio di fitting (log likelihood penalizzato) è una funzione monotona di spar
lambda	Al posto di spar può essere specificato questo parametro di smoothing
cv	Argomento booleana, se impostato a TRUE viene utilizzata la cross-validation di Tipo Leave-One-Out (LOOCV) altrimenti se FALSE la Generalized Cross-Validation (GCV). Viene usato per il calcolo dei parametri di smoothing solo quando sia spar che df non sono specificati è comunque usato per determinare cv.crit nel risultato. Impostando questo argomento su NA per la velocizzazione si salta la valutazione.
all.knots	Se TRUE utilizza tutti i punti distinti come nodi, se FALSE usa un sottoinsieme di questi punti
nknots	Può essere settato come il numero o un criterio che restituisce il numero di nodi (funziona solo se all.knots = FALSE)
keep.data	Argomento booleano che specifica se i dati di input devono essere mantenuti nel risultato. Se TRUE (come per default), i valori montati e i residui sono disponibili dal risultato
df.offset	Permette di aumentare i gradi di libertà di df.offset nel criterio GCV.
penalty	Coefficiente della penalità per i gradi di libertà nel criterio GCV.
control.spar	Lista opzionale con i componenti nominati che controllano la ricerca della radice quando il parametro di smoothing spar è calcolato.
tol	Soglia di tolleranza per l'uguaglianza o l'unicità dei valori x. I valori sono suddivisi in intervalli di dimensione tol e i valori che cadono nello stesso intervallo sono considerati uguali. Deve essere strettamente positivo (e finito)
keep.stuff	Argomento booleano sperimentale che indica se il risultato deve tenere extra dai calcoli interni. Dovrebbe permettere di ricostruire la matrice X e altro.

I componenti più importanti dell'oggetto restituito dalla funzione smooth.spline sono i seguenti:

- **x** : i valori distinti di x ;
- **y** : i valori adattati corrispondenti a x ;
- **w**: i pesi utilizzati ai valori unici di x ;
- **cv.crit**: punteggio della cross-validation effettuata a seconda di cv . Il punteggio CV è spesso chiamato “PRESS” , per ‘PREdiction Sum of Squares’;
- **pen.crit** : il criterio penalizzato, ovvero la somma (ponderata) dei quadrati residui (RSS);
- **df** : gradi di libertà equivalenti utilizzati. Si noti che (attualmente) questo valore può diventare piuttosto impreciso quando il vero df è compreso tra e 1 e 2;
- **lambda** : il valore di λ ;
- **fit**: Lista di oggetti quali la sequenza dei nodi, il numero di coefficienti, e i loro valori, valore minimo e il range di valori di x ;

3.2 Funzione ss

La funzione *ss* è ispirata alla funzione *smooth.spline* del package stats,in aggiunta a *smooth.spln*:

- Invece dell’argomento *cv* dispone di *method* permettendo di scegliere tra otti diversi metodi (GCV, OCV, GACV, ACV, REML, ML, AIC) per selezionare il parametro di smoothing;
- Permette di definire tre tipi di spline(linear, cubic,quintic);
- permette di definire un vincolo di periodicità
- permette di specificare i valori dei nodi

Gli argomenti *x,y,w,df,spar,lambda,all.knots,nknots,keep.data,df.offset,penalty,control.spar* sono gli stessi ritrovati in *smooth.spline*. Di seguito verranno descritti gli argomenti presenti in *ss* e non presenti in *smooth.spline*.

Argomento	Descrizione
<i>method</i>	Metodo per selezionare il parametro di smoothing. Ignorato se viene fornito <i>spar</i> o <i>lambda</i> .
<i>m</i>	Il valore predefinito è $m = 2$, che è una spline di smoothing cubica. Imposta $m = 1$ per uno spline lineare o $m = 3$ per uno spline quintico
<i>periodic</i>	Se TRUE, la funzione stimata $f(x)$ è costretta ad essere periodica
<i>knots</i>	Vettore dei valori dei nodi per la spline. I valori dovrebbero essere singoli e all’interno dell’intervallo dei valori x (per evitare un warning).
<i>bernoulli</i>	Se TRUE, vengono utilizzati polinomi di Bernoulli scalati per le funzioni di base e di penalizzazione. Se FALSE, produce la definizione “classica” di una spline di smoothing.

4. Esempio: Graduate Admission

4.1 Dataset

Vediamo ora un esempio pratico utilizzando come dataset di riferiemnto **Graduate Admission** (link: <https://www.kaggle.com/mohansacharya/graduate-admissions>). Il dataset è stato creato per la previsione delle ammissioni dei laureati,contiene diversi variabili considerati importanti durante l’applicazione per i programmi di master. Le feature incluse sono:

- GRE Scores (General Test Score)
- TOEFL Scores (Test Of English as a Foreign Language)
- University Rating (su 5)
- Statement of Purpose and Letter of Recommendation Strength (out of 5)

- Undergraduate GPA (Grade Point Average) (su 10)
- Research Experience (booleano)
- Chance of Admit (da 0 a 1)

Questo dataset stato costruito con lo scopo di aiutare gli studenti nella selezione delle università con i loro profili. Il risultato previsto dà loro un'idea delle loro possibilità per una particolare università.

Utilizzando il Dataset è possibile effettuare un task di regressione utilizzando le variabili predittive fornite (punteggio GRE, punteggio TOEFL, rating universitario, ecc.) per prevedere la probabilità di ammissione di un nuovo candidato, valutando quanto esse siano importanti per la probabilità di essere ammessi.

```
data <- read.csv(file = './data/admission.csv',sep=',')
```

```
head(data,10)
```

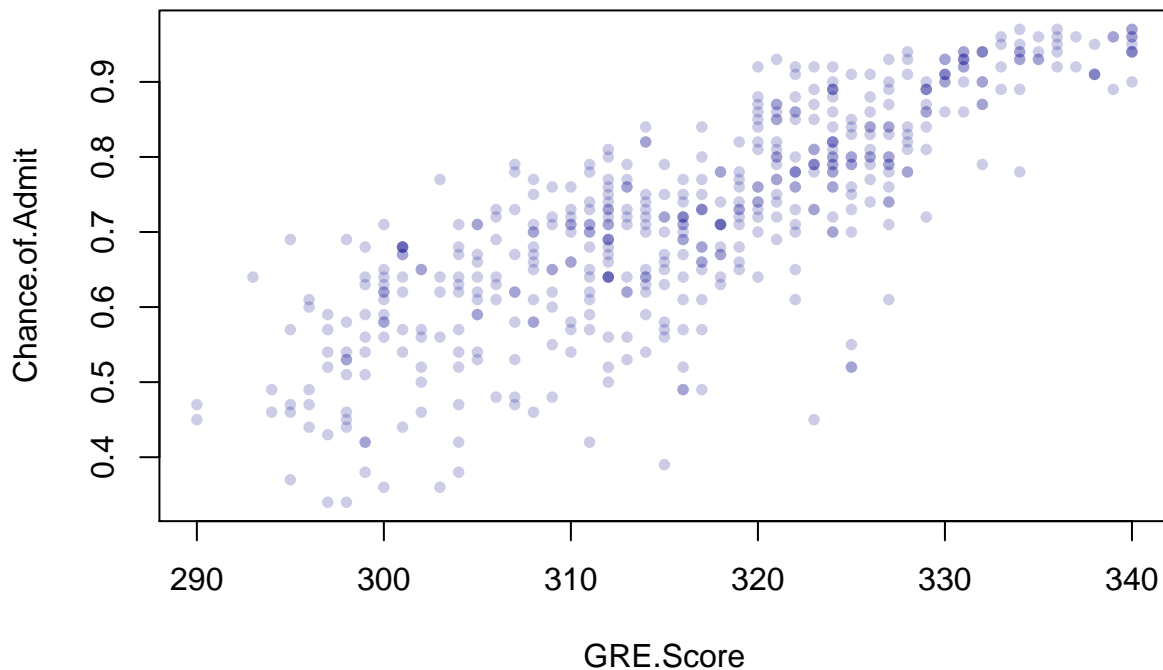
```
##      ID GRE.Score TOEFL.Score University.Rating SOP LOR CGPA Research
## 1      1      337         118                4 4.5 4.5 9.65          1
## 2      2      324         107                4 4.0 4.5 8.87          1
## 3      3      316         104                3 3.0 3.5 8.00          1
## 4      4      322         110                3 3.5 2.5 8.67          1
## 5      5      314         103                2 2.0 3.0 8.21          0
## 6      6      330         115                5 4.5 3.0 9.34          1
## 7      7      321         109                3 3.0 4.0 8.20          1
## 8      8      308         101                2 3.0 4.0 7.90          0
## 9      9      302         102                1 2.0 1.5 8.00          0
## 10    10      323         108                3 3.5 3.0 8.60          0
##      Chance.of.Admit
## 1              0.92
## 2              0.76
## 3              0.72
## 4              0.80
## 5              0.65
## 6              0.90
## 7              0.75
## 8              0.68
## 9              0.50
## 10             0.45
```

Di seguito verranno mostrate diverse applicazioni della smoothing spline in con variabile di risposta **Chance.of.Admit**, e un'unica variabile predittive, scelta tra le variabili numeriche del dataset.

Variabile Predittiva: GRE Score

Considero come variabile predittive il punteggio GRE

```
library(scales)
xlabel = 'GRE.Score'
ylabel = 'Chance.of.Admit'
x <- data$GRE.Score
y <- data$Chance.of.Admit
plot(x,y,xlab = xlabel,ylab = ylabel,type = "p",col=alpha('darkblue', 0.2),pch =16,cex=0.8)
```



4.2 Casi Estremi

Impostando il parametro **df** dei gradi di libertà con $df = n$ (numero di osservazioni uniche) e $df = 2$ si ottengono i casi estremi. Si ricorda che al crescere del valore di λ il numero di gradi di libertà decresce, la funzione determina quindi a quali valori di λ corrispondono i gradi di libertà impostati.

```
n = length(unique(x))
```

```
spline_A <- smooth.spline(x,y,df = 2,all.knots = TRUE)
```

```
spline_B <- smooth.spline(x,y,df = n,all.knots = TRUE)
```

```
print(spline_A)
```

```
## Call:
```

```
## smooth.spline(x = x, y = y, df = 2, all.knots = TRUE)
```

```
##
```

```
## Smoothing Parameter spar= 1.49996 lambda= 4366.614 (34 iterations)
```

```
## Equivalent Degrees of Freedom (Df): 2.000185
```

```
## Penalized Criterion (RSS): 0.4564486
```

```
## GCV: 0.006880627
```

```
print(spline_B)
```

```
## Call:
```

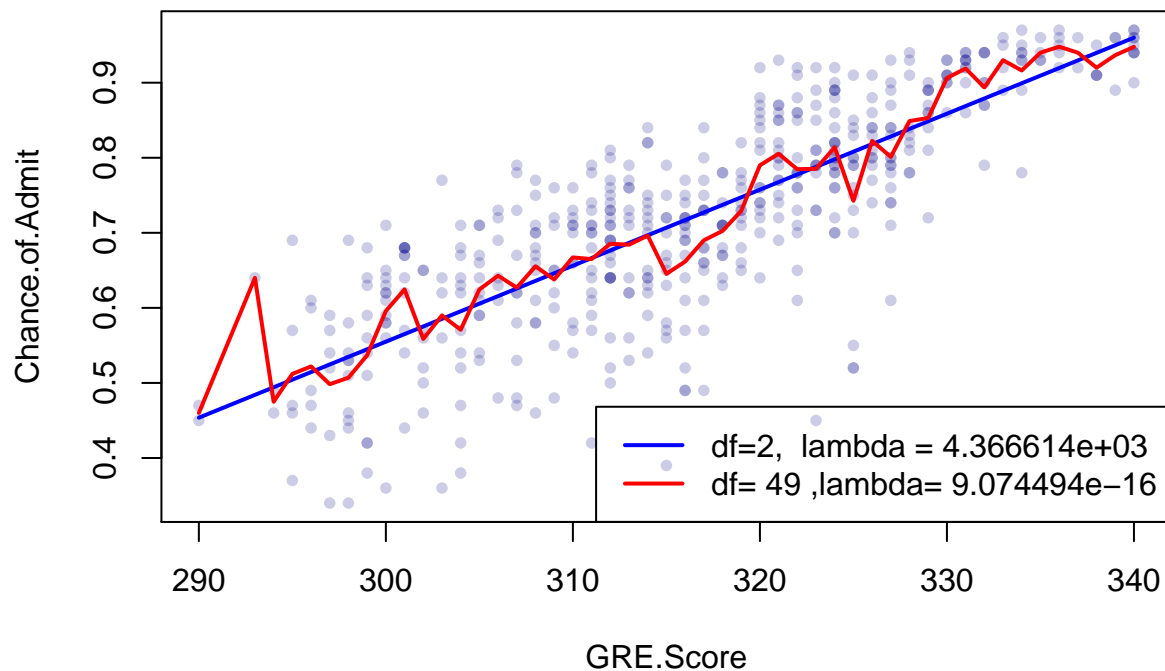
```
## smooth.spline(x = x, y = y, df = n, all.knots = TRUE)
```

```
##
```

```
## Smoothing Parameter spar= -1.085928 lambda= 9.074494e-16 (27 iterations)
```

```
## Equivalent Degrees of Freedom (Df): 49
## Penalized Criterion (RSS): 2.808197e-20
## GCV: 0.007267405

plot(x,y,xlab = xlabel,ylab = ylabel,type = "p",col=alpha('darkblue', 0.2),pch =16,cex=0.8)
lines(spline_A,lwd=2,col="blue")
lines(spline_B,lwd=2,col="red")
legend("bottomright", c(paste("df=2, ", 'lambda', "=", format(spline_A$lambda,scientific = TRUE)),paste("df=49, ", 'lambda', "=", format(spline_B$lambda,scientific = TRUE))),col=c("blue","red"),lty=1,bty="n",cex=0.8)
```



Dal grafico si può notare infatti che come previsto che con un numero di gradi di libertà di 2 il parametro λ assume un valore molto alto, la curva risultante sarà quindi una retta, al contrario con un numero di gradi di libertà pari al numero di osservazioni il parametro λ avrà un valore vicino a 0 e la curva risultante sarà molto irregolare.

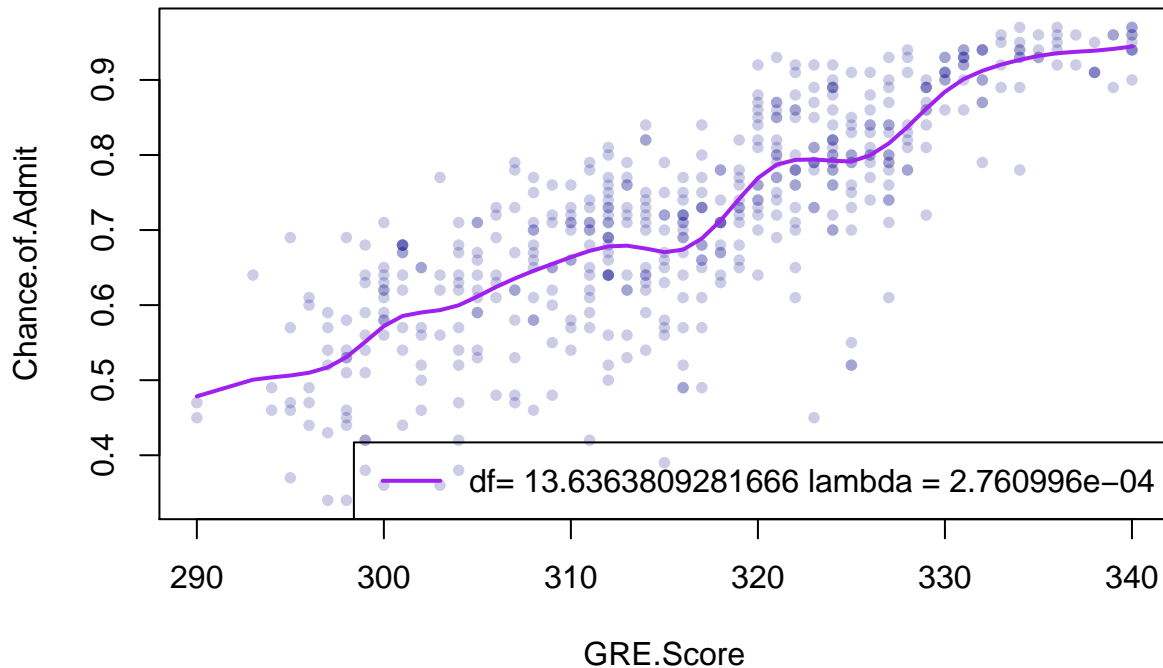
4.3 Cross Validation

Vediamo di adattare la smoothing spline stimando i parametri di λ e di df in modo da ottenere un risultato ottimale. Si ricorda che richiamando la funzione `smooth.spline` e non specificando i parametri quali λ , df e $spar$, i parametri di smoothing verranno stimati automaticamente mediante una cross-validation.

```
GRE_fit <- smooth.spline(x, y, all.knots = TRUE)
GRE_fit

## Call:
## smooth.spline(x = x, y = y, all.knots = TRUE)
##
## Smoothing Parameter spar= 0.5034762 lambda= 0.0002760996 (10 iterations)
## Equivalent Degrees of Freedom (Df): 13.63638
```

```
## Penalized Criterion (RSS): 0.191392
## GCV: 0.006653546
plot(x,y,xlab = xlabel,ylab = ylabel,type = "p",col=alpha('darkblue', 0.2),pch =16,cex=0.8)
lines(GRE_fit,lwd=2,col="purple")
legend("bottomright",paste("df=",GRE_fit$df, 'lambda',"=",format(GRE_fit$lambda,scientific = TRUE)),col="purple",lty=1)
```

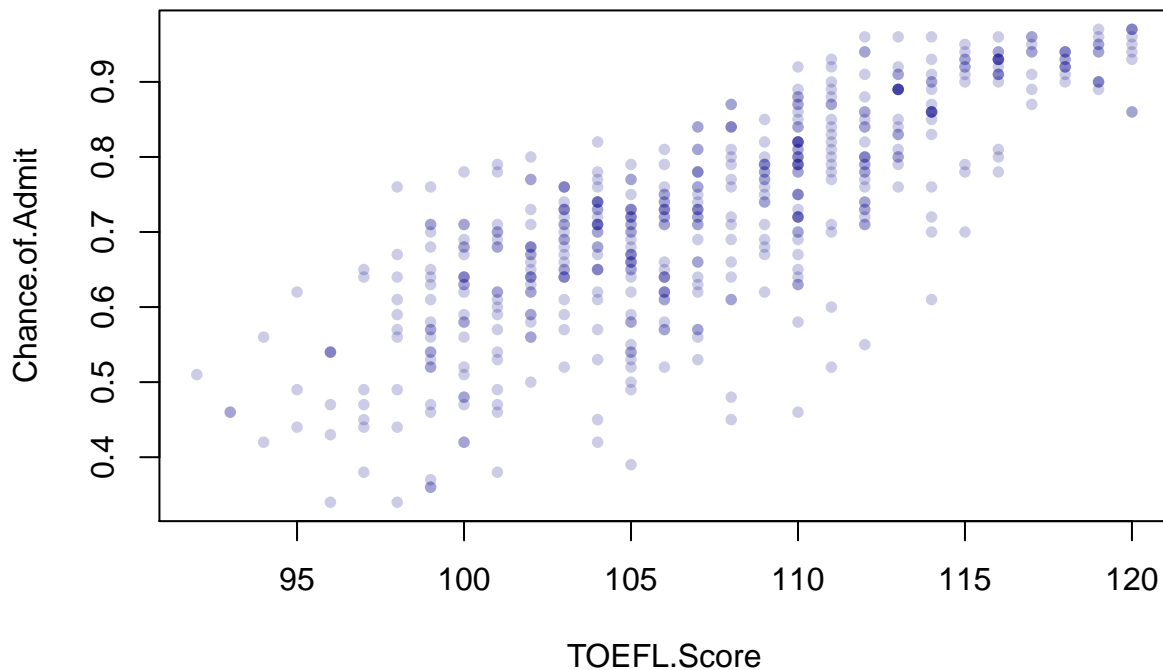


4.3 Altre variabili del dataset

Variabile Predittiva: TOEFL Score

Vediamo che risultati si ottengono utilizzando come variabile predittiva il TOEFL Score per predire la probabilità di ammissione.

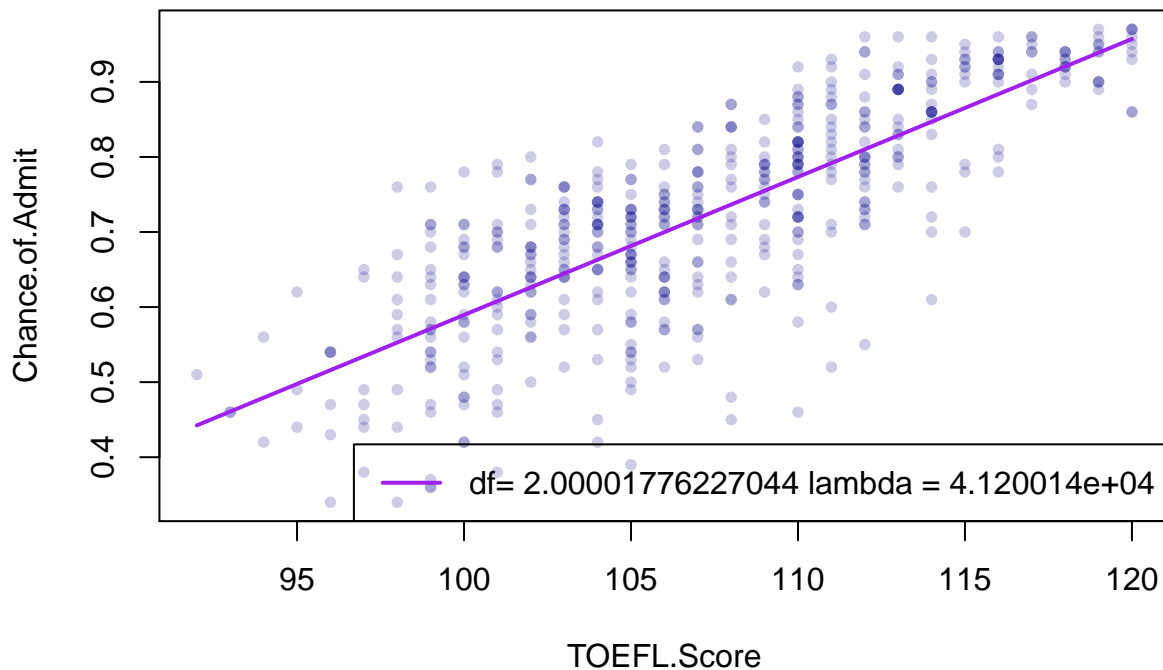
```
xlabel <- 'TOEFL.Score'
ylabel <- 'Chance.of.Admit'
x <- data$TOEFL.Score
y <- data$Chance.of.Admit
plot(x,y,xlab = xlabel,ylab = ylabel,type = "p",col=alpha('darkblue', 0.2),pch =16,cex=0.8)
```



```
TOEFL_fit <- smooth.spline(x, y, all.knots = TRUE)
print(TOEFL_fit)
```

```
## Call:
## smooth.spline(x = x, y = y, all.knots = TRUE)
##
## Smoothing Parameter spar= 1.499891 lambda= 41200.14 (28 iterations)
## Equivalent Degrees of Freedom (Df): 2.000018
## Penalized Criterion (RSS): 0.1849276
## GCV: 0.007462693

plot(x,y,xlab = xlabel,ylab = ylabel,type = "p",col=alpha('darkblue', 0.2),pch =16,cex=0.8)
lines(TOEFL_fit,lwd=2,col="purple")
legend("bottomright",paste("df=",TOEFL_fit$df, 'lambda',"=",format(TOEFL_fit$lambda,scientific = TRUE))
```



In questo caso la smoothing spline risulta lineare.

Variabile Predittiva: CGPA

```
plot(x= data$CGPA,
     y= data$Chance.of.Admit,
     xlab = 'CGPA',
     ylab = 'Chance.of.Admit',
     type = "p",
     col=alpha('darkblue', 0.2),
     pch =16,cex=0.8)
```

```
fit <- smooth.spline(x=data$CGPA,
                    y= data$Chance.of.Admit,
                    all.knots = TRUE)
print(fit)
```

Call:

smooth.spline(x = data\$CGPA, y = data\$Chance.of.Admit, all.knots = TRUE)

##

Smoothing Parameter spar= 1.045079 lambda= 0.004188792 (12 iterations)

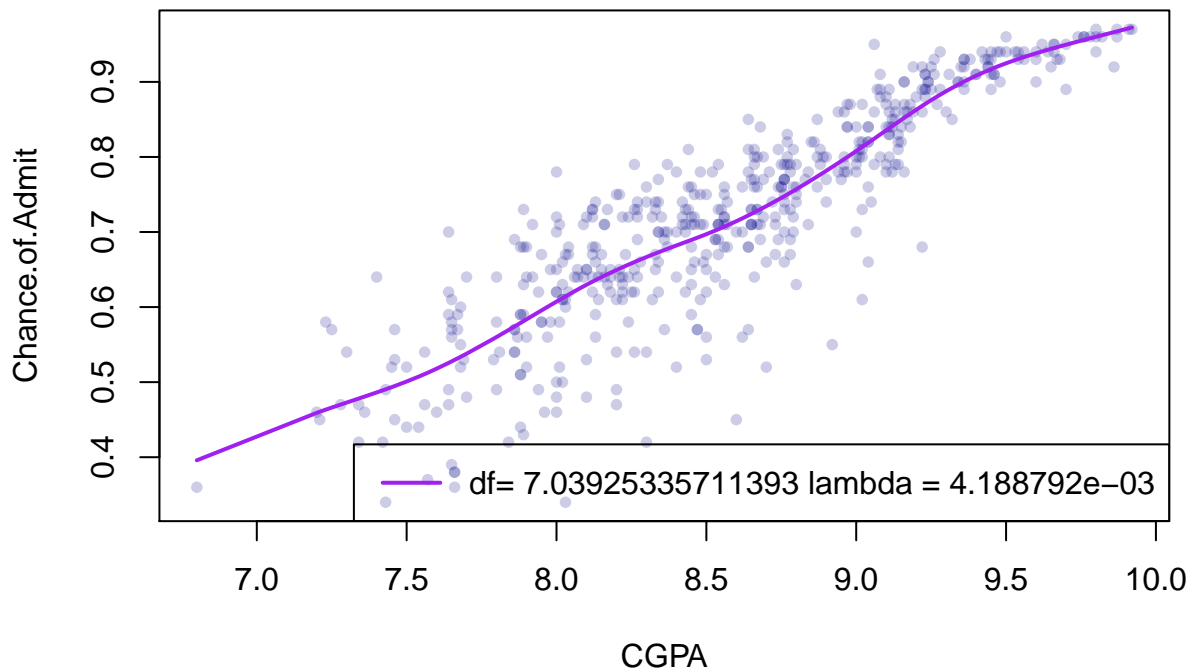
Equivalent Degrees of Freedom (Df): 7.039253

Penalized Criterion (RSS): 0.7811333

GCV: 0.004370443

```
lines(fit,lwd=2,col="purple")
```

```
legend("bottomright",paste("df=",fit$df , 'lambda', "=",format(fit$lambda,scientific = TRUE)),col="purple")
```

Variabile Predittiva: LOR

```
plot(x= data$LOR,
     y= data$Chance.of.Admit,
     xlab = 'LOR',
     ylab = 'Chance.of.Admit',
     type = "p",
     col=alpha('darkblue', 0.2),
     pch =16,cex=0.8)
```

```
fit <- smooth.spline(x=data$LOR,
                     y= data$Chance.of.Admit,
                     all.knots = TRUE)
```

```
print(fit)
```

```
## Call:
```

```
## smooth.spline(x = data$LOR, y = data$Chance.of.Admit, all.knots = TRUE)
```

```
##
```

```
## Smoothing Parameter spar= 1.469608 lambda= 3393947 (27 iterations)
```

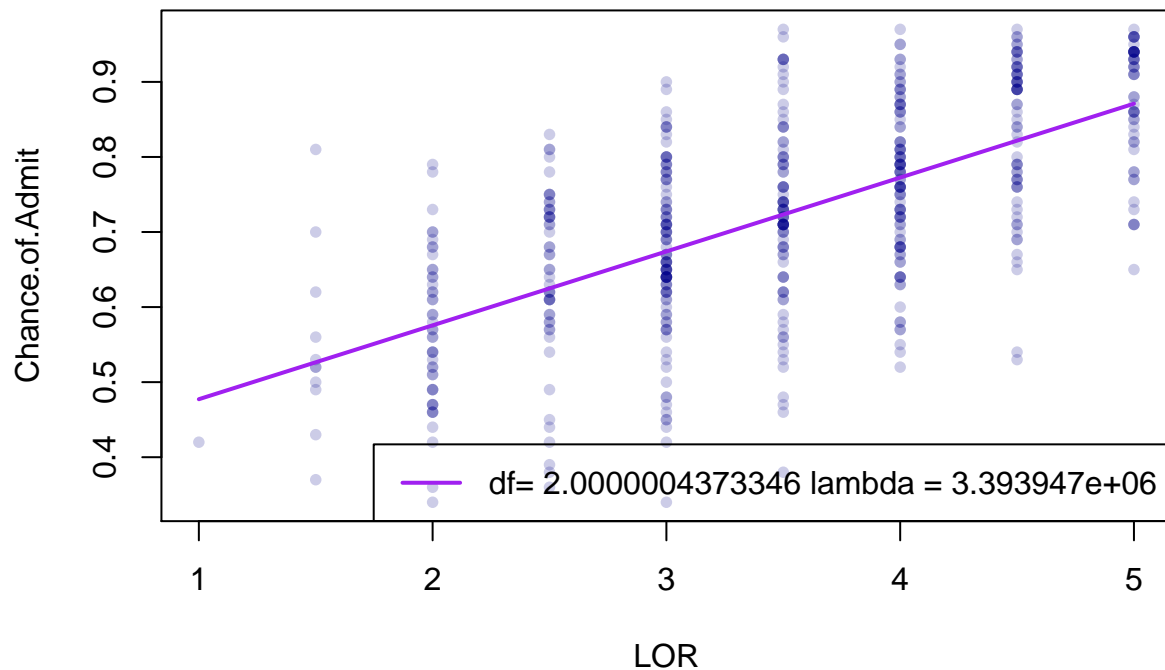
```
## Equivalent Degrees of Freedom (Df): 2
```

```
## Penalized Criterion (RSS): 0.04061662
```

```
## GCV: 0.01169389
```

```
lines(fit,lwd=2,col="purple")
```

```
legend("bottomright",paste("df=",fit$df ,'lambda',"=",format(fit$lambda,scientific = TRUE)),col="purple")
```



Variabile Predittiva: SOP

```
plot(x= data$SOP,
     y= data$Chance.of.Admit,
     xlab = 'SOP',
     ylab = 'Chance.of.Admit',
     type = "p",
     col=alpha('darkblue', 0.2),
     pch =16,cex=0.8)
```

```
fit <- smooth.spline(x=data$SOP,
                     y= data$Chance.of.Admit,
                     all.knots = TRUE)
```

```
print(fit)
```

Call:

```
## smooth.spline(x = data$SOP, y = data$Chance.of.Admit, all.knots = TRUE)
```

##

```
## Smoothing Parameter spar= 0.5281232 lambda= 0.534632 (11 iterations)
```

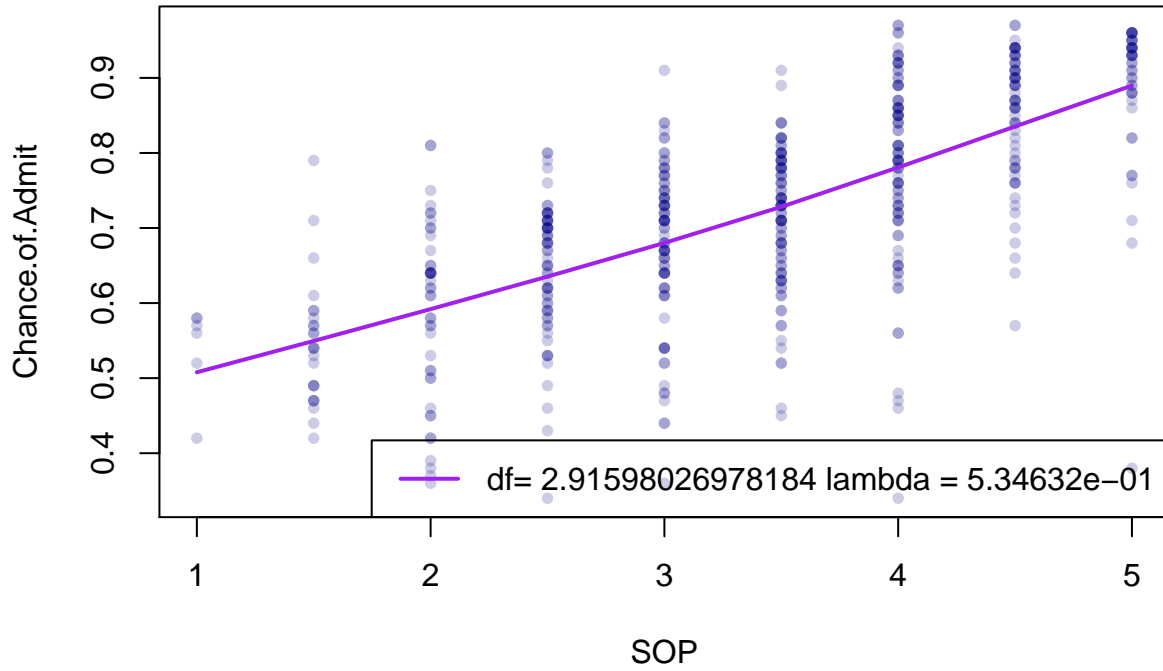
```
## Equivalent Degrees of Freedom (Df): 2.91598
```

```
## Penalized Criterion (RSS): 0.05065631
```

```
## GCV: 0.01062274
```

```
lines(fit,lwd=2,col="purple")
```

```
legend("bottomright",paste("df=",fit$df , 'lambda',"=",format(fit$lambda,scientific = TRUE)),col="purple")
```



5. Conclusioni

In conclusione le smoothing splines sono un ottimo strumento appartenente alla famiglia di metodi non parametrici, rispetto all'utilizzo di approcci più limitati come la regressione lineare o polinomiale. È stato mostrato un esempio di applicazione sul Dataset Graduation con i seguenti risultati:

X	df	λ	RSS
GRE	13.63638	0.0002760996	0.191392
TOEFL	2	41200.14	0.1849276
CGPA	7	0.004188792	0.7811333
LOR	2	3393947	0.04061662
SOP	3	0.534632	0.05065631