Selección de Variables, Regularización y Validación

Víctor Aceña - Isaac Martín

DSLab

2025-09-02





El Problema de la Selección de Variables



En modelos de regresión con gran número de variables predictoras enfrentamos el desafío crítico de identificar qué variables son realmente relevantes

Los problemas principales:

- Inclusión de demasiadas variables → sobreajuste, pérdida de interpretabilidad, complejidad innecesaria
- Exclusión de variables importantes → modelos subóptimos
- Con p variables explicativas: 2^p modelos diferentes posibles
- Exploración exhaustiva computacionalmente inviable cuando p es grande

El objetivo del tema: Seleccionar el subconjunto óptimo de variables predictoras y validar la calidad del modelo resultante

Enfoques Principales del Tema



Seis enfoques sistemáticos:

- Filtrado basado en información básica
 - Eliminación preliminar de variables irrelevantes
 - Criterios: variabilidad, correlación, VIF
- Criterios de bondad de ajuste
 - Métricas para comparar modelos: AIC, BIC, Cp de Mallows
- Métodos de selección exhaustiva
 - Evaluación sistemática: Best Subset Selection
- Métodos automáticos paso a paso
 - Selección iterativa: forward, backward, stepwise
- Métodos basados en regularización
 - Penalización de complejidad: Ridge, Lasso, Elastic Net
- Validación del modelo
 - División train/test y validación cruzada



Proceso Completo de Construcción del Modelo



Etapas del proceso sistemático:

- Definición del problema y variables de interés
- Recogida de datos (fiabilidad, validez, ética, control de sesgos)
- Análisis Exploratorio de Datos (EDA)
- Ajuste del modelo inicial
- Evaluación del modelo (R², ANOVA, significancia)
- Diagnóstico del modelo (residuos, observaciones atípicas)
- lacktriangle Validación del modelo \leftarrow Enfoque principal del tema

Este tema se centra en las etapas 7 y 8

Tipos de Experimentos para Recogida de Datos



Clasificación según el diseño:

- Experimentos controlados: Manipulación deliberada de variables independientes
- Estudios observacionales exploratorios: Sin intervención, registro natural
 - Transversales (un momento temporal)
 - Longitudinales (seguimiento temporal)
- Estudios observacionales confirmatorios: Testear hipótesis específicas
- Encuestas y cuestionarios: Datos estructurados sobre actitudes/comportamientos
- Experimentos naturales: Fenómenos naturales como intervención
- Estudios de simulación: Modelos matemáticos/computacionales
- Datos secundarios: Bases de datos existentes



Filtrado Basado en Información Básica



Objetivo: Filtrado preliminar antes de métodos sofisticados

Criterios de eliminación básicos:

Variabilidad de las variables predictoras

$$Var(X_j) = \frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^{n} (x_{ij} - \bar{x}_j)^2 < \epsilon$$

(típicamente $\epsilon = 0.01$)

2 Correlación con la variable respuesta

$$r_{X_j,Y} = \frac{\sum_{i=1}^n (x_{ij} - \bar{x}_j)(y_i - \bar{y})}{\sqrt{\sum_{i=1}^n (x_{ij} - \bar{x}_j)^2 \sum_{i=1}^n (y_i - \bar{y})^2}}$$

Umbral mínimo: $|r_{X_j,Y}| > \delta$ (ej: $\delta = 0.1$)



Filtrado por Multicolinealidad



Detectar y eliminar variables redundantes:

- **Multicolinealidad extrema** Si $|r_{X_j,X_k}|>0.95 \rightarrow$ eliminar una variable
- Factor de Inflación de la Varianza (VIF)

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

Valores $VIF_j > 10$ indican multicolinealidad problemática

Estrategia: Eliminar variables con mayor VIF iterativamente hasta que todos los VIF sean aceptables

Criterios de Bondad de Ajuste



Problema: Equilibrar capacidad explicativa vs complejidad del modelo

Subajuste vs Sobreajuste: - Muy pocas variables \rightarrow subajuste (underfitting) - Demasiadas variables \rightarrow sobreajuste (overfitting)

Tres criterios principales:

- Criterio de Información de Akaike (AIC)
- Criterio de Información Bayesiano (BIC)
- Estadístico Cp de Mallows

Estrategia: Seleccionar el modelo que minimice el criterio elegido

Criterio de Información de Akaike (AIC)



Fundamento: Teoría de la información de Hirotugu Akaike

Objetivo: Estimar la pérdida de información del modelo

Fórmula:

$$AIC = n \ln \left(\frac{SSE}{n} \right) + 2(p+1)$$

Componentes:

- \bullet $n \ln(SSE/n)$: Bondad de ajuste (relacionado con log-verosimilitud)
- 2(p+1): Penalización por complejidad (aumenta 2 unidades por parámetro)

Interpretación:

- Menor AIC = mejor modelo
- Asintóticamente eficiente
- Orientado a predicción



Criterio de Información Bayesiano (BIC)



Fundamento: Estadística bayesiana (Gideon Schwarz)

Objetivo: Encontrar el modelo más probable de ser el "verdadero"

Fórmula:

$$BIC = n \ln \left(\frac{SSE}{n} \right) + (p+1) \ln(n)$$

Diferencia clave con AIC:

- Penalización: $(p+1)\ln(n)$ en lugar de 2(p+1)
- Más restrictivo cuando n > 7 (ya que ln(n) > 2)

Características:

- ullet Consistencia: Si el modelo verdadero está entre candidatos, $P({\sf selección}) o 1$
- Orientado a explicación
- Favorece modelos más simples (parsimonia)



Estadístico Cp de Mallows



Fundamento: Error cuadrático medio de predicción

Objetivo: Modelo con bajo sesgo y baja varianza

Fórmula:

$$C_p = \frac{SSE_p}{MSE_{full}} - n + 2(p+1)$$

donde MSE_{full} es el error cuadrático medio del modelo completo

Interpretación:

- Modelo bien especificado: $C_p \approx p+1$
- $C_p > p+1$: modelo sesgado (variable importante omitida)
- $C_p \leq p+1$: buen ajuste

Estrategia: Buscar modelos donde $C_p \approx p+1$, elegir el menor entre ellos

¿Cuándo Usar Cada Criterio?



Si el objetivo principal es la predicción:

- AIC es la opción preferida
- Diseñado para minimizar error de predicción
- Penalización más moderada
- Ideal en contextos de pronóstico

Si el objetivo es la explicación/inferencia:

- BIC es la elección más sólida
- Identifica el modelo más parsimonioso
- Penalización más fuerte contra sobreajuste
- Propiedad de consistencia en muestras grandes

Para análisis exploratorio:

- Cp de Mallows es especialmente valioso
- Compromiso explícito entre sesgo y varianza
- Visualización clara del "codo" de complejidad óptima

Métodos de Selección Exhaustiva



Best Subset Selection: Evalúa todos los subconjuntos posibles

Proceso:

- Para k = 1, 2, ..., p variables
- ullet Construir todos los modelos posibles con k variables
- Seleccionar el mejor modelo de cada tamaño según criterio elegido

Ventajas:

- Garantiza encontrar el modelo óptimo según el criterio
- Evaluación completa de todas las combinaciones
- Estándar para comparar otros métodos

Limitaciones:

- Complejidad computacional: 2^p modelos posibles
- Impracticable para p > 15 20
- Puede seleccionar modelos sobreajustados sin validación cruzada

Métodos Automáticos Paso a Paso



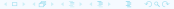
Principio: Construir modelo iterativamente, añadiendo o quitando predictores uno a uno

Forward Selection:

- Comenzar con modelo nulo (solo intercepto)
- Añadir variable que más mejora el criterio
- Repetir hasta que ninguna variable mejore significativamente
- Problema: No puede eliminar variables una vez incluidas

Backward Elimination:

- Comenzar con modelo completo (todas las variables)
- Eliminar variable menos significativa
- Repetir hasta que todas las variables sean significativas
- **Output** Problema: Requiere n > p



Métodos Automáticos Paso a Paso



Stepwise Regression:

- Combina forward + backward
- Puede añadir y eliminar variables
- Problema: Solo encuentra óptimo local

Limitaciones importantes de métodos automáticos:

- Inestabilidad: Pequeños cambios en datos pueden alterar el modelo
- Invalidez de p-valores: Múltiples comparaciones sesgan la inferencia
- Óptimo local: No garantizan la mejor combinación
- Inflación del error tipo I: Sin corrección para comparaciones múltiples

Uso recomendado: Como herramientas exploratorias, no para inferencia final

Métodos Basados en Regularización



Principio: Introducir penalización en la función de ajuste del modelo

Objetivos:

- Controlar el sobreajuste reduciendo complejidad
- Forzar selección de subconjunto más parsimonioso
- Mejorar estabilidad y precisión del modelo

Tres métodos principales:

- Ridge Regression: Penalización $L_2 = \lambda \sum \beta_j^2$
- Lasso: Penalización $L_1 = \lambda \sum |\beta_j|$
- Elastic Net: Combina $L_1 + L_2$

Ventaja clave: Control automático del balance sesgo-varianza

Ridge Regression



Fundamento: Penalización L_2 en la estimación de coeficientes

Formulación:

$$SSE_{ridge} = \|\mathbf{y} - \mathbf{X}\,\boldsymbol{\beta}\|^2 + \lambda \sum_{j=1}^{p} \beta_j^2$$

Estimación:

$$\hat{\boldsymbol{\beta}}_{\mathsf{ridge}} = (\mathbf{X}^T\mathbf{X} + \lambda\,\mathbf{I})^{-1}\mathbf{X}^T\mathbf{y}$$

Interpretación del parámetro λ :

- $\lambda = 0$: equivalente a regresión lineal tradicional (OLS)
- λ aumenta: coeficientes se reducen en magnitud
- \bullet λ muy grande: coeficientes se acercan a cero

Propiedades:

- Manejo de multicolinealidad
- Menor varianza en predicciones
- No realiza selección de variables (no anula coeficientes)

Regresión Lasso



Fundamento: Penalización L_1 que permite eliminación de variables

Formulación:

$$SSE_{\mathsf{lasso}} = \|\mathbf{y} - \mathbf{X}\,\boldsymbol{\beta}\|^2 + \lambda \sum_{j=1}^p |\beta_j|$$

Diferencia clave con Ridge:

- Ridge reduce magnitud de coeficientes
- Lasso puede eliminar variables por completo (coeficientes = 0)

Interpretación del parámetro λ :

- $\lambda = 0$: regresión lineal tradicional
- λ aumenta: más coeficientes o 0
- λ muy grande: elimina demasiadas variables

Propiedades:

- Selección automática de variables
- Manejo de multicolinealidad
- Simplicidad e interpretabilidad
- Reduce sobreajuste

Elastic Net: Combinando lo Mejor de Ridge y Lasso



Fundamento: Combinación de penalizaciones Ridge (L_2) y Lasso (L_1)

Formulación:

$$SSE_{\mathsf{Elastic Net}} = \|\mathbf{y} - \mathbf{X}\,\boldsymbol{\beta}\|^2 + \lambda \left[\alpha \sum_{j=1}^p |\beta_j| + (1 - \alpha) \sum_{j=1}^p \beta_j^2 \right]$$

Parámetro α controla la mezcla:

- $\alpha = 1 \rightarrow \mathsf{Comportamiento}$ como Lasso
- $\alpha = 0 \rightarrow \mathsf{Comportamiento}$ como Ridge
- $0 < \alpha < 1 \rightarrow$ Combinación de ambos métodos

Ventajas principales:

- Manejo superior de multicolinealidad
- Selección de variables más estable
- Evita selección arbitraria cuando hay grupos correlacionados

Cuándo Usar Cada Método de Regularización



Ridge Regression:

- Todas las variables aportan información
- Fuerte multicolinealidad presente
- Objetivo: reducir varianza sin eliminar variables

Lasso:

- Muchas variables irrelevantes esperadas
- Selección sparse deseable
- Interpretabilidad prioritaria

Elastic Net:

- Variables correlacionadas en grupos
- Balance entre selección y estabilidad
- Rendimiento predictivo como objetivo principal

Estrategia práctica: Optimizar α mediante validación cruzada junto con λ

Selección del Parámetro de Regularización



El problema: ¿Cómo elegir el valor óptimo de λ ?

La solución: Validación cruzada

Proceso:

- **1** Definir secuencia de valores λ candidatos
- ② Para cada λ , calcular error de validación cruzada
- ullet Seleccionar λ que minimiza el error

Dos criterios principales:

- λ_{min} : Valor que minimiza el error de CV
- λ_{1SE} : Valor más grande cuyo error está dentro de 1 error estándar del mínimo

Regla 1-SE: Preferir modelo más simple (mayor λ) si su error es comparable al mínimo



Introducción a la Validación del Modelo



La pregunta fundamental: ¿Funcionará bien nuestro modelo con datos que nunca ha visto?

El problema del sobreajuste:

Un modelo puede "memorizar" los datos de entrenamiento, incluyendo:

- Ruido aleatorio específico de la muestra
- Patrones espurios que no se generalizan
- Peculiaridades que no representan la población

Analogía: Como estudiar solo exámenes pasados para un examen nuevo

La validación simula este "examen final":

- Evalúa la capacidad de generalización
- Proporciona estimación honesta del rendimiento predictivo
- Permite comparar modelos de forma objetiva



Estrategias de Validación: Visión General



Partición inicial (paso obligatorio):

Antes de cualquier análisis, dividir datos originales en:

- Datos de modelado (80%): Para todo el proceso de construcción
- Conjunto de prueba final (20%): Guardado para evaluación final

Dentro de los datos de modelado, tres estrategias principales:

- División Train/Test simple
- Validación cruzada k-fold
- Leave-One-Out Cross-Validation (LOOCV)

Cada estrategia tiene sus ventajas e inconvenientes según el contexto del problema

División Train/Test Simple



Concepto: División única de los datos de modelado

Proceso:

- Conjunto de entrenamiento (70-80%): Ajustar el modelo
- Conjunto de test (20-30%): Evaluar rendimiento

Ventajas:

- Computacionalmente muy eficiente
- Fácil de implementar y entender
- Apropiado para datasets grandes

Desventajas:

- Alta variabilidad: Resultados dependen de la división específica
- Puede ser optimista o pesimista según qué observaciones caigan en test
- Menos datos disponibles para entrenamiento

Cuándo usar: Datasets grandes (n > 1000), recursos limitados, evaluación rápida

Validación Cruzada k-fold



Concepto: Múltiples evaluaciones para obtener estimación más estable

Proceso de k-fold CV:

- $lue{}$ Dividir datos en k particiones de tamaño similar
- ② Para cada partición i = 1, 2, ..., k:
 - ullet Usar partición i como conjunto de test
 - ullet Usar las k-1 particiones restantes como entrenamiento
 - Calcular métrica de error
- **Solution Error de CV:** $CV_{(k)} = \frac{1}{k} \sum_{i=1}^{k} \mathsf{Error}_i$

Valores típicos: k = 5 o k = 10

Ventajas:

- Estimación más estable y menos sesgada
- Todos los datos se usan para entrenamiento y test
- Reduce variabilidad de la estimación



Leave-One-Out Cross-Validation (LOOCV)



Concepto: Caso extremo donde k = n (número de observaciones)

Proceso:

- Para cada observación i:
 - Entrenar modelo con n-1 observaciones
 - Predecir la observación i excluida
 - Calcular error de predicción
- Error LOOCV: $CV_{(n)} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (\frac{y_i \hat{y}_i}{1 h})^2$

Ventajas:

- Estimación prácticamente insesgada
- Determinística (no depende de divisiones aleatorias)
- Máximo uso de datos para entrenamiento

Desventajas:

- Computacionalmente costoso
- Alta varianza en la estimación



Cuándo Usar Cada Estrategia de Validación



Train/Test Split:

- Dataset grande (n > 1000)
- Recursos computacionales limitados
- Necesidad de evaluación rápida
- Primera aproximación al problema

Validación Cruzada k-fold:

- Dataset de tamaño moderado (100 < n < 1000)
- Balance entre eficiencia y precisión
- Estimación robusta del rendimiento
- Más recomendado en general

LOOCV:

- Dataset pequeño (n < 100)
- Necesidad de estimación menos sesgada
- Recursos computacionales abundantes
- Regresión lineal (fórmula rápida disponible)

Métricas de Rendimiento en Validación



Una vez obtenidas las predicciones, necesitamos "calificar" el modelo Raíz del Error Cuadrático Medio (RMSE):

$$RMSE = \sqrt{\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (y_i - \hat{y}_i)^2}$$

Características del RMSE:

- Penaliza desproporcionadamente errores grandes
- Sensible a valores atípicos
- Mismas unidades que la variable respuesta
- Interpretación: "desviación típica de los residuos"

Métricas de Rendimiento en Validación



Error Absoluto Medio:

$$MAE = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |y_i - \hat{y}_i|$$

Características del MAE:

- Trata todos los errores proporcionalmente
- Más robusto frente a valores atípicos
- Interpretación directa: "error promedio en valor absoluto"

¿Cuándo usar cada métrica?

- RMSE: Cuando errores grandes son especialmente problemáticos
- MAE: Cuando se prefiere robustez frente a valores atípicos
- Ambas: Para análisis completo del rendimiento predictivo

Interpretación de Errores: Diagnóstico del Ajuste



La comparación clave: Error en entrenamiento vs Error en validación Sobreajuste (Overfitting):

- Síntoma: Error entrenamiento bajo + Error validación mucho más alto
- Causa: Modelo memoriza ruido específico de los datos de entrenamiento
- Solución: Simplificar modelo, usar regularización, más datos

Subajuste (Underfitting):

- Síntoma: Error entrenamiento alto + Error validación alto y similar
- Causa: Modelo demasiado simple, no captura estructura subyacente
- **Solución:** Aumentar complejidad, añadir variables, términos de interacción

Modelo bien calibrado:

- **Síntoma:** Error entrenamiento y validación similares y bajos
- Interpretación: Buen equilibrio entre sesgo y varianza



El Conjunto de Prueba Final: La Evaluación Definitiva



Después de todo el proceso de modelado:

- Filtrado de variables
- 2 Selección del mejor método
- Optimización de hiperparámetros
- Validación cruzada para elegir modelo final

El paso final: Evaluar el modelo seleccionado en el conjunto de prueba final

¿Por qué es necesario?

- La validación cruzada se usó para tomar decisiones sobre el modelo
- Existe riesgo de sobreajuste al proceso de validación mismo
- Necesitamos una evaluación completamente independiente

Interpretación:

- ullet Error similar a validación cruzada o modelo robusto
- ullet Error mucho mayor o posible sobreajuste al proceso de modelado

Advertencias Importantes



Los métodos stepwise (forward, backward, stepwise) requieren precaución especial

Problemas fundamentales:

- **Invalidez de p-valores:** Los p-valores y errores estándar están sesgados
- Inestabilidad: Pequeños cambios en datos pueden cambiar radicalmente el modelo
- Optimo local: No garantizan encontrar la mejor combinación de variables
- Inflación del error tipo I: Múltiples comparaciones sin corrección

Uso recomendado:

- Como herramientas exploratorias únicamente
- Generar modelos candidatos para evaluación posterior
- Siempre validar con técnicas robustas
- No reportar p-valores del modelo final como definitivos

Proceso Completo de Selección y Validación



Flujo de trabajo recomendado:

- Partición inicial: Separar conjunto de prueba final (20%)
- 2 En datos de modelado (80%):
 - Filtrado básico de variables
 - Aplicar métodos de selección (exhaustivos, stepwise, regularización)
 - Comparar modelos con validación cruzada
 - Seleccionar modelo final
- Evaluación final: Probar modelo seleccionado en conjunto de prueba
- Reportar: Error de validación cruzada Y error en conjunto de prueba

Criterios de decisión:

- ullet Número de variables vs tamaño de muestra o método de selección
- Objetivo (predicción vs explicación) → criterio de información
- ullet Multicolinealidad o regularización vs selección clásica

Consideraciones Prácticas



Antes del modelado:

- EDA completo para entender los datos
- Conocimiento del dominio para variables importantes
- Objetivo claro: ¿predicción o explicación?
- Relación entre tamaño muestral y número de variables

Durante la selección:

- Usar validación cruzada para todos los hiperparámetros
- Comparar múltiples métodos de selección
- No guiarse solo por métricas: considerar interpretabilidad
- Documentar todas las decisiones tomadas.

Después de la selección:

- Diagnóstico completo de residuos del modelo final
- Análisis de sensibilidad a observaciones influyentes
- Intervalos de confianza para coeficientes importantes
- Validación en el conjunto de prueba final

Conclusiones



Lo aprendido en este tema:

- Filtrado inicial: Elimina problemas básicos de forma eficiente
- Criterios de información: Guían comparación objetiva de modelos
- Métodos exhaustivos: Garantizan óptimo pero son computacionalmente costosos
- Regularización: Controla sobreajuste y realiza selección automáticamente
- Validación: Indispensable para evaluar capacidad de generalización

Recomendaciones principales:

- Combinar métodos: Ningún método es perfecto en todas las situaciones
- Validar siempre: Con datos que el modelo no ha visto
- Preferir simplicidad: Cuando el rendimiento es comparable
- Incorporar conocimiento del dominio: Los datos no lo dicen todo

El mejor modelo es aquel que resuelve el problema con la mayor simplicidad.