Etude de cas : régression non-paramétrique par spline cubiques

6 mars 2017

1 Données

On s'intéresse dans ce travail à modéliser l'accélération de la tête d'un motard après un choc. Les données

http://www.tsi.enst.fr/~roueff/edu/sd205/Motorcycledata.txt

contiennent des enregistrements de l'accélération en fonction du temps écoulé après l'impact. Ces données ont été analysées par [Silverman(1985)]. On remarquera que l'on dispose, à certains instants, de plusieurs mesures qui correspondent aux accélérations mesurées par différents capteurs. Cette difficulté (mineure) n'est pas prise en compte dans la présentation donnée ci-après. Il conviendra d'adapter les algorithmes en conséquence.

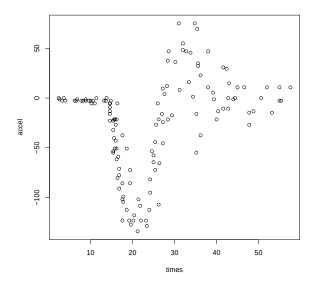


FIGURE 1 – Mesure de l'accélération de la tête en fonction du temps écoulé par rapport à l'impact

2 Analyse exploratoire préliminaire

On modélise ces données à l'aide d'un modèle de régression non-paramétrique :

$$Y_i = g(t_i) + \epsilon_i \tag{1}$$

où Y_i sont les observations (l'accélération) et t_i sont les régresseurs (temps par rapport à l'impact). Dans ce travail on va chercher à évaluer différentes techniques de modélisation. Une première méthode est présentée à la figure 2. Elle consiste simplement à approcher g par un polynôme de degré arbitraire et donc de remplacer (1) par

$$Y_i = \sum_{k=0}^p \theta_k t_i^k + \epsilon_i \tag{2}$$

qui devient un problème de régression linéaire usuel.

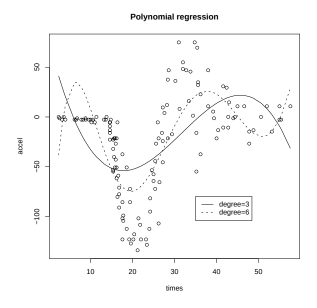


FIGURE 2 – Régression non-linéaire à l'aide de polynômes de degré 3 et 6

3 Régression par splines

3.1 Paramétrisation sur les splines cubiques

Soient $t_1 < \ldots < t_n$ n points d'un intervalle [a, b]. Une fonction g définie sur [a, b] est une spline cubique si les deux conditions suivantes sont satisfaites :

- (a) Sur chaque intervalle $(a, t_1), (t_1, t_2), \ldots, (t_n, b), g$ est un polynôme cubique;
- (b) La fonction g est deux fois continûment différentiables sur [a, b] (et donc g et ses dérivées d'ordre 1 et 2 sont continues aux points t_i).

Les points t_i sont appelés des *noeuds*. Il y a de nombreuses façons essentiellement équivalentes de définir des splines cubiques. La façon la plus naturelle est d'exprimer :

$$g(t) = d_i(t - t_i)^3 + c_i(t - t_i)^2 + b_i(t - t_i) + a_i, \quad t_i \le t \le t_{i+1}$$
(3)

où $a_i, b_i, c_i, d_i, i \in \{0, ..., n\}$ sont des constantes; on définit dans la suite $t_0 = a$ et $t_{n+1} = b$. La continuité de g et de ses deux dérivées implique différentes relations entre les coefficients. Par exemple, la continuité de g au point t_{i+1} implique que, pour $i \in \{0, ..., n-1\}$,

$$d_i(t_{i+1} - t_i)^3 + c_i(t_{i+1} - t_i)^2 + b_i(t_{i+1} - t_i) + a_i = a_{i+1}$$

Une spline cubique sur l'intervalle [a, b] sera dite naturelle si les dérivées d'ordre 2 et 3 de g sont nulles sur (a, t_1) et (t_n, b) .

La paramétrisation (3) n'est toutefois pas la plus facile à manipuler en pratique. Nous allons spécifier une spline cubique par ses valeurs et les valeurs de sa dérivée secondes aux noeuds t_i . Définissons

$$g_i = g(t_i)$$
 et $\gamma_i = g''(t_i)$, pour $i = 1, \dots, n$.

Par définition d'une spline cubique naturelle, la dérivée seconde de g est nulle aux points t_1 et t_n , de telle sorte que nous avons $\gamma_1 = \gamma_n = 0$. Notons $\mathbf{g} = (g_1, \dots, g_n)^T$ et $\boldsymbol{\gamma} = (\gamma_2, \dots, \gamma_{n-1})^T$. Les vecteurs \mathbf{g} et $\boldsymbol{\gamma}$ spécifient la fonction complètement : il est possible de calculer les valeurs de la fonction et de ses dérivées en chaque point. Remarquons toutefois que des vecteurs arbitraires \mathbf{g} et $\boldsymbol{\gamma}$ ne représentent pas nécessairement une spline cubique naturelle. Nous allons maintenant discuter des conditions nécessaires et suffisantes que doivent vérifier \mathbf{g} et $\boldsymbol{\gamma}$ pour être associés de façon unique à une spline. Ces conditions dépendent de la donnée de deux matrices bandes Q et R définies de la façon suivante. Définissons $h_i = t_{i+1} - t_i$ pour $i = 1, \dots, n-1$. Soit $Q = (q_{ij})$ la matrice $n \times (n-2)$ définie pour $j = 2, \dots, n-1$ par

$$q_{j-1,j} = h_{j-1}^{-1}, q_{jj} = -h_{j-1}^{-1} - h_j^{-1}, \text{ and } q_{j+1,j} = h_j^{-1}$$
 (4)

et $q_{ij}=0$ pour $|i-j|\geq 2$. Les colonnes de Q sont numérotées ici de la même façon nonconventionnelle que le vecteur γ , à savoir que la première colonne est numérotée 2 (le premier élément de la première ligne est numéroté q_{12}). Soit $R=(r_{ij})_{2\leq i,j\leq n-1}$ la matrice $(n-2)\times (n-2)$ symétrique définie par

$$r_{ii} = \frac{1}{3}(h_{i-1} + h_i)$$
 pour $i = 2, \dots, n-1,$ (5a)

$$r_{i,i+1} = r_{i+1,i} = \frac{1}{6}h_i \quad \text{pour} \quad i = 2, \dots, n-2,$$
 (5b)

$$r_{ij} = 0 \quad \text{pour} \quad |i - j| \ge 2. \tag{5c}$$

La matrice R est à diagonale dominante dans le sens où $r_{ii} > \sum_{j \neq i} |r_{ij}|$ pour tout i. La matrice R est donc **symétrique définie positive**. Nous pouvons donc définir la matrice K par

$$K := QR^{-1}Q^T. (6)$$

La propriété clef des splines cubiques est donnée par le théorème suivant (que l'on admet ici, voir [Green and Silverman(1994), Théorème 2.1]).

Théorème 3.1

Les vecteurs \mathbf{g} et γ définissent une spline cubique naturelle si et seulement si la condition suivante est vérifiée :

$$Q^T \mathbf{g} = R \boldsymbol{\gamma} , \qquad (7)$$

où Q et R sont définies par (4) et (5a)–(5c). Si cette relation est satisfaite, alors nous avons

$$\int_{a}^{b} |g''(t)|^{2} dt = \gamma^{T} R \gamma = \mathbf{g}^{T} K \mathbf{g}, \tag{8}$$

où K est définie par (6).

3.2 Existence et unicité de la spline cubique minimisante

On étudie maintenant l'estimateur de lissage par spline, associé à la minimisation du critère :

$$S(g) = \sum_{i=1}^{n} (Y_i - g(t_i))^2 + \alpha \int_a^b |g''(x)|^2 dx;$$
 (9)

où α est un paramètre de lissage. En utilisant les résultats du paragraphe précédent, il est possible de réécrire ce critère en termes de vecteurs et de matrices. Nous en déduirons que g la solution de ce problème est bien unique et nous serons même capable de donner une forme explicite à cette solution. Soit $\mathbf{Y} = (Y_1, \dots, Y_n)^T$ le vecteur des observations. Nous avons

$$\sum (Y_i - g(t_i))^2 = (\mathbf{Y} - \mathbf{g})^T (\mathbf{Y} - \mathbf{g})$$

puisque les coordonnées de \mathbf{g} sont précisément les valeurs de la fonction aux noeuds. En utilisant (8), nous pouvons donc réécrire (9) sous la forme

$$S(\mathbf{g}) = (\mathbf{Y} - \mathbf{g})^T (\mathbf{Y} - \mathbf{g}) + \alpha \mathbf{g}^T K \mathbf{g}$$

= $\mathbf{g}^T (I + \alpha K) \mathbf{g} - 2 \mathbf{Y}^T \mathbf{g} + \mathbf{Y}^T \mathbf{Y}.$ (10)

Comme αK est symétrique et semi-définie positive, la matrice $(I + \alpha K)$ est définie positive. L'équation (10) a alors un unique minimum, donné par

$$\mathbf{g} = (I + \alpha K)^{-1} \mathbf{Y}.\tag{11}$$

Le théorème 3.1 montre que le vecteur \mathbf{g} caractérise les splines cubiques naturelles de façon unique. Nous avons donc montré que sur l'espace des fonctions splines cubiques naturelles avec des noeuds t_i , $S(\mathbf{g})$ a un minimum unique donné par (11). Il est possible de démontrer le résultat (plus fort) suivant. Soit $S_2([a,b])$ l'espace des fonctions différentiables sur [a,b] avec une dérivée absolument continue (i.e. g est continuement différentiable en tout point de l'intervalle [a,b] et il existe une fonction g'' intégrable telle que $\int_a^x g''(t)dt = g'(x) - g'(a)$, pour tout $x \in [a,b]$).

Théorème 3.2

Soit $n \geq 3$ et t_1, \ldots, t_n des points satisfaisant $a < t_1 < \ldots < t_n < b$. Etant donné Y_1, \ldots, Y_n et un paramètre de lissage α , soit \hat{g} la spline cubique naturelle avec des noeuds aux points t_1, \ldots, t_n telles que $\mathbf{g} = (I + \alpha K)^{-1} \mathbf{Y}$. Alors, pour toute fonction $g \in \mathcal{S}_2([a,b])$ nous avons

$$S(\hat{q}) < S(q)$$

avec égalité si et seulement si q et ĝ sont identiques.

3.3 Choix du paramètre de lissage

3.3.1 Validation croisée

Considérons l'observation (Y_i, t_i) comme une nouvelle observation en la retirant de l'ensemble des données utilisées pour déterminer la courbe. Notons par $\hat{g}^{(-i)}(t;\alpha)$ la courbe estimée à partir des autres données en utilisant α comme paramètre de lissage, i.e $\hat{g}^{(-i)}$ est la solution du problème de minimisation

$$\sum_{j \neq i} (Y_j - g(t_j))^2 + \alpha \int_a^b |g''|^2.$$
 (12)

La qualité de $\hat{g}^{(-i)}$ pour "prédire" l'observation (Y_i, t_i) peut être évaluée en déterminant comment Y_i prédit Y_i . La performance de la procédure peut donc être évaluée en déterminant le score de validation croisé

$$CV(\alpha) = n^{-1} \sum_{i=1}^{n} (Y_i - \hat{g}^{(-i)}(t_i; \alpha))^2.$$
(13)

L'idée de base de la validation croisée est de choisir la valeur du paramètre de lissage α qui minimise le score de validation croisé. Il n'est pas possible de garantir que le score de validation croisé n'ait pas de minima locaux et la solution la plus simple consiste à évaluer ce score sur une grille de points. Quelle que soit la méthode de minimisation retenue, la minimisation de $\alpha \mapsto CV(\alpha)$ nécessite d'évaluer la fonction $CV(\alpha)$ en un grand nombre de points et il est donc très important de disposer d'une méthode efficace de calcul de $CV(\alpha)$. Il peut sembler indispensable de résoudre, pour chaque valeur du paramètre de lissage α , n problèmes de lissage pour déterminer n courbes $\hat{g}^{(-i)}$. Heureusement, comme nous allons le voir ci-dessous, une solution beaucoup plus simple s'offre à nous.

Rappelons tout d'abord que les valeurs de la spline de lissage optimale dépend linéairement des observations

$$\mathbf{g} = A(\alpha)\mathbf{Y} \tag{14}$$

où la matrice $A(\alpha)$ est donnée par :

$$A(\alpha) = (I + \alpha Q R^{-1} Q^T)^{-1}. \tag{15}$$

La matrice $A(\alpha)$ est appelée la matrice chapeau. Cette matrice permet de relier le vecteur des observations Y_i au vecteur des prédicteurs \hat{Y}_i . Le résultat clef est donné dans le théorème suivant :

Théorème 3.3

Le score de validation croisé vérifie

$$CV(\alpha) = n^{-1} \sum_{i=1}^{n} \left(\frac{Y_i - \hat{g}(t_i)}{1 - A_{ii}(\alpha)} \right)^2$$

où \hat{g} est la spline d'interpolation calculée à partir de l'ensemble complet $\{(t_i, Y_i)\}$ avec le paramètre de régularisation α .

DÉMONSTRATION La preuve du théorème découle du lemme suivant :

Lemme 3.4

Soit α et $i \in \{1, ..., n\}$ donnés. Notons $\mathbf{g}^{(-i)}$ le vecteur de composants $\mathbf{g}_j^{(-i)} = \hat{g}^{(-i)}(t_j; \alpha)$. Définissons \mathbf{Y}^* le vecteur

$$Y_j^* = Y_j \quad pour \quad j \neq i$$

 $Y_i^* = \hat{g}^{(-i)}(t_i; \alpha).$

Alors

$$\mathbf{g}^{(-i)} = A(\alpha)\mathbf{Y}^*. \tag{16}$$

DÉMONSTRATION Pour tout $g \in \mathcal{S}_2([a,b])$ nous avons

$$\sum_{j=1}^{n} \{Y_{j}^{*} - g(t_{j})\}^{2} + \alpha \int_{a}^{b} |g''|^{2} \ge \sum_{j \ne i} \{Y_{j}^{*} - g(t_{j})\}^{2} + \alpha \int_{a}^{b} |g''|^{2}$$

$$\ge \sum_{j \ne i} \{Y_{j}^{*} - \hat{g}^{(-i)}(t_{j})\}^{2} + \alpha \int_{a}^{b} |\hat{g}^{(-i)''}|^{2}$$

$$= \sum_{j=1}^{n} \{Y_{j}^{*} - \hat{g}^{(-i)}(t_{j})\}^{2} + \alpha \int_{a}^{b} |\hat{g}^{(-i)''}|^{2}$$

Par conséquent $\hat{g}^{(-i)}$ minimise $\sum_{j=1}^{n} \{Y_j^* - g(t_j)\}^2 + \alpha \int_a^b |g''|^2$ et donc $\mathbf{g}^{(-i)} = A(\alpha)\mathbf{Y}^*$.

Nous pouvons déduire de ce résultat une expression pour le résidu $Y_i - \hat{g}^{(-i)}(t_i)$. Nous avons, en posant $A = A(\alpha)$,

$$\hat{g}^{(-i)}(t_i) - Y_i = \sum_{j=1}^n A_{ij} Y_j^* - Y_i = \sum_{j \neq i} A_{ij} Y_j + A_{ii} \hat{g}^{(-i)}(t_i) - Y_i$$

$$= \sum_{j=1}^n A_{ij} Y_j - Y_i + A_{ii} \{ \hat{g}^{(-i)}(t_i) - Y_i \}$$

$$= \hat{g}(t_i) - Y_i + A_{ii} \{ \hat{g}^{(-i)}(t_i) - Y_i \}.$$

Par conséquent,

$$Y_i - \hat{g}^{(-i)}(t_i) = \frac{Y_i - \hat{g}(t_i)}{1 - A_{ii}(\alpha)}$$

Ce théorème montre que, dès que les coefficients diagonaux de la matrice $A(\alpha)$ sont connus, les scores de validation croisés peuvent être déterminés à partir des résidus de prédiction $Y_i - \hat{g}(t_i)$ obtenus à l'aide de la spline d'interpolation optimale déterminée sur l'ensemble du jeu de données. Par conséquent, il n'est pas nécessaire de résoudre d'autres problèmes d'interpolation.

3.3.2 Validation croisée généralisée

La méthode de validation croisée généralisée est une forme "simplifiée" de la validation croisée, très utilisée en pratique car plus simple à mettre en oeuvre. L'idée de base de la validation croisée généralisée est de remplacer le facteur de normalisation $(1 - A_{ii}(\alpha))$ par le facteur moyen $1 - n^{-1} \operatorname{tr} A(\alpha)$. Le score de validation croisée généralisé est construit, par analogie avec le score de validation ordinaire, en sommant le carré des résidus et en le pondérant par le carré de l'inverse de $1 - n^{-1} \operatorname{tr} A(\alpha)$,

$$GCV(\alpha) = n^{-1} \frac{\sum_{i=1}^{n} (Y_i - \hat{g}(t_i))^2}{\{1 - n^{-1} \operatorname{tr}(A(\alpha))\}^2}$$
(17)

Comme pour la validation croisée ordinaire, on détermine le paramètre de lissage en minimisant GCV.

Une des raisons principales de s'intéresser à la validation croisée généralisée est que cette méthode est généralement plus simple à mettre en oeuvre. En utilisant des expressions équivalentes de la trace de la matrice $A(\alpha)$ il est en fait possible de déterminer la trace de cette matrice sans

avoir à évaluer les éléments diagonaux. Notons ω_{ν} les valeurs propres de la matrices $QR^{-1}Q^{T}$; comme $A(\alpha) = (I + \alpha QR^{-1}Q^{T})^{-1}$ les valeurs propres de $A(\alpha)$ sont égales à $(1 + \alpha \omega_{\nu})^{-1}$ et par conséquent

$$n\{1 - n^{-1} \operatorname{tr} A(\alpha)\}^2 = n \left(1 - n^{-1} \sum_{\nu=1}^{n} (1 + \alpha \omega_{\nu})^{-1}\right)^2$$

Ainsi, une fois que les valeurs propres ω_{ν} sont connues, le score GCV peut être calculé pour toutes les valeurs du paramètre de lissage α en évaluant une formule très simple.

4 Questions préliminaires

QP-1 Démontrer (11);

QP-2 Supposons que l'on dispose, pour la valeur t_i de l'instant de régression, de m_i observations, $Y_{ij}, j \in \{1, \ldots, m_i\}$. Notons $\bar{Y}_i = m_i^{-1} \sum_{j=1}^{m_i} Y_{ij}$. Soit S(g) la somme pénalisée associée à l'ensemble initial

$$S(g) = \sum_{i} \sum_{j} \{Y_{ij} - g(t_i)\}^2 + \alpha \int_{a}^{b} |g''|^2;$$

Montrer que ce problème est équivalent à minimiser la somme pondérée

$$S(g) = \sum_{i} m_{i} \{\bar{Y}_{i} - g(t_{i})\}^{2} + \alpha \int_{a}^{b} |g''|^{2}.$$

QP-3 Soient w_1, \ldots, w_n des poids strictement positifs; considérons le critère pondéré

$$\sum_{i=1}^{n} w_i \{Y_i - g(t_i)\}^2 + \alpha \int_a^b |g''|^2$$

Enoncer et démontrer un analogue du théorème 3.2.

QP-4 On définit le risque de validation croisé par

$$CV(\alpha) = \sum_{i=1}^{n} w_i \{Y_i - \hat{g}^{(-i)}(t_i, \alpha)\}^2$$

Montrer que

$$CV(\alpha) = \sum_{i=1}^{n} w_i \left(\frac{Y_i - \hat{g}(t_i)}{\{I - A_W(\alpha)\}_{ii}} \right)^2$$

où $A_W(\alpha) = (W + \alpha Q R^{-1} Q^T)^{-1} W$ et W est la matrice diagonale de diagonale w_1, \ldots, w_n . QP-5 En déduire un analogue du GCV dans le cas pondéré.

5 Questions à réaliser en salle de TP

- Q-1 Récupérer les données et construire les vecteurs t_i et Y_i , i = 1, ..., n (2ème et 3ème colonne du fichier, respectivement). Remarquer que l'on est dans le cas d'observations multiples de la question QP- 2. Construire les poids m_i et les valeurs agrégées \bar{Y}_i , i = 1, ..., n.
- Q-2 Ajuster les coefficients d'un polynôme de degré m au sens des moindres carrés ; faire varier m et discuter les résultats observés.
- Q-3 Implémenter la méthode de régression spline (calcul de **g** pour α donné). Comparer le résultat obtenu pour alpha = 10, 20, 30 avec ceux de la régression polynomiale.
- Q-4 Implémenter la méthode de validation croisée et calculer $CV(\alpha)$ pour des valeurs de α entre 1 et 100. Minimiser en alpha numériquement.
- Q-5 Implémenter la méthode de validation croisée généralisée ; comparer avec la méthode précédente (résultats, temps de calcul).

Compléments

A Validation croisée avec observations multiples

On reprend le cadre des observations multiples décrit à la question QP-2.

En fait, dans ce cadre, le score de validation croisé en présence d'observations multiples s'écrit plus naturellement comme

$$CV_T(\alpha) = N^{-1} \sum_{i=1}^n \sum_{j=1}^{m_i} \{Y_{i,j} - \hat{g}^{(-ij)}(t_i)\}^2$$

où $N = \sum_{i=1}^{n} m_i$ est le nombre total d'observations et $\hat{g}^{(-ij)}$ est la spline de d'interpolation optimale pour les observations dont on a omis (Y_{ij}, t_i) ; montrer que

$$Y_{ij} - \hat{g}^{(-ij)}(t_i) = \frac{Y_{ij} - \hat{g}(t_i)}{1 - m_i^{-1}(A_W)_{ii}}$$

et que le score de validation croisé peut s'écrire :

$$CV_T(\alpha) = N^{-1} \sum_{i=1}^{n} \frac{m_i \{\bar{Y}_i - \hat{g}(t_i)\}^2 + S_i^2}{\{1 - m_i^{-1}(A_W)_{ii}\}^2}$$

où
$$S_i^2 = \sum_{i=1}^{m_i} \{Y_{ij} - \bar{Y}_i\}^2$$
.

B Subtilités numériques

Certaines inversions de matrices apparues plus haut peuvent être implémentés efficacement.

B.1 Calcul de g par l'algorithme de Reinsch

On dit qu'une matrice a une structure bande si les composantes non-nulles de la matrice sont concentrées dans un "petit nombre" de diagonales; le nombre de diagonales non nulles est appelé la "largeur de bande" de la matrice. Si B est une matrice symétrique de largeur de bande 2k + 1, les éléments B_{ij} sont nuls dès que |i - j| > k. Les matrices bandes sont économiques à stocker (en matlab, voir l'aide sur sparse matrix et Mathematics : Sparse Matrices : Creating Sparse Matrices). Les matrices Q et R définies dans les paragraphes précédents ont des largeurs de bande égales à 3. La solution du problème de minimisation (9) est donnée par

$$(I + \alpha Q R^{-1} Q^T) \mathbf{g} = \mathbf{Y}. \tag{18}$$

En réarrangeant cette relation, nous pouvons écrire de façon équivalente

$$\mathbf{g} = \mathbf{Y} - \alpha Q R^{-1} Q^T \mathbf{g}.$$

En utilisant la relation (7), et en simplifiant la relation, nous obtenons ainsi une expression explicite de \mathbf{g} en fonction de \mathbf{Y} et de $\boldsymbol{\gamma}$,

$$\mathbf{g} = \mathbf{Y} - \alpha Q \boldsymbol{\gamma}. \tag{19}$$

En utilisant encore la relation (7), nous obtenons

$$Q^T \mathbf{Y} - \alpha Q^T Q \boldsymbol{\gamma} = R \boldsymbol{\gamma},$$

qui donne une équation pour γ ,

$$(R + \alpha Q^T Q) \gamma = Q^T \mathbf{Y}. \tag{20}$$

Cette relation est le coeur de l'algorithme. Par rapport à la relation (18), cette relation peut-être résolue en temps linéaire en utilisant les méthodes liées aux matrices bandes.

On remarque en effet que $(R + \alpha Q^T Q)$ est une matrice symétrique définie positive de largeur de bande 5. Cette matrice a donc une décomposition de Cholesky de la forme

$$R + \alpha Q^T Q = LDL^T,$$

où D est une matrice diagonale (dont les éléments diagonaux sont strictement positifs) et L est une matrice triangulaire inférieure avec $L_{ij} = 0$ pour j < i - 2 et j > i et $L_{ii} = 1$ pour tout i. Le calcul de cette décomposition requiert de l'ordre de O(n) opérations (à comparer avec la complexité $O(n^3)$ associée habituellement à cette décomposition pour une matrice complète). Nous pouvons synthétiser l'algorithme de Reinsch [Reinsch(1967)] ci-dessous

- Step 1 Calculer $Q^T \mathbf{Y}$,
- Step 2 Calculer les éléments non-nuls de la matrice $R + \alpha Q^T Q$ et les facteurs de Cholesky L et D (en utilisant la représentation par matrice sparse)
- Step 3 Ecrire (20) sous la forme $LDL^T \gamma = Q^T \mathbf{Y}$ et résoudre cette équation en γ par substitution avant et arrière (utiliser la résolution de système linéaire de Matlab; MATLAB Mathematics : Sparse Matrices : Simultaneous Linear Equations)
- Step 4 En utilisant (19), déterminer g,

$$\mathbf{g} = \mathbf{Y} - \alpha Q \boldsymbol{\gamma}.$$

B.2 Calcul de CV

On remarque que si l'on s'en tient à (15), le calcul des éléments diagonaux de la matrice A est complexe, car il nécessite l'inversion d'une matrice de grande taille (que nous avions évitée en utilisant l'algorithme de Reinsch pour le calcul de la spline d'interpolation). Il est en fait possible de calculer ces éléments au moyen d'un algorithme de complexité O(n), en utilisant un algorithme du à [Hoog and Hutchinson(1985)]. Comme l'algorithme de Reinsch est lui aussi linéaire, l'algorithme global de détermination du score de validation croisé $CV(\alpha)$ est donc O(n).

B.2.1 Diagonale principale de l'inverse d'une matrice bande

Soit B une matrice symétrique définie positive de largeur de bande 5. Décomposons $B = LDL^T$ où L est triangulaire (bande) inférieure à diagonale unité et D est diagonale. Notons \bar{b}_{ij} les éléments de B^{-1} . Par définition nous avons

$$B^{-1} = L^{-T}D^{-1}L^{-1}$$

ce qui implique

$$L^T B^{-1} = D^{-1} L^{-1},$$

d'où nous déduisons

$$B^{-1} = D^{-1}L^{-1} + B^{-1} - L^{T}B^{-1} = D^{-1}L^{-1} + (I - L^{T})B^{-1}.$$

La matrice L^{-1} est triangulaire inférieure à diagonale unité et donc $D^{-1}L^{-1}$ est triangulaire inférieure; de plus, les éléments diagonaux de la matrice $D^{-1}L^{-1}$ sont donnés par d_i^{-1} . De plus,

 $(I-L^T)$ est triangulaire supérieure à diagonale nulle. Comme la matrice B est symétrique, B^{-1} est aussi symétrique et nous avons donc $\bar{b}_{ij} = \bar{b}_{ji}$ pour tout j > i, ce qui implique que pour $i = 1, \ldots, n-2$,

$$\bar{b}_{i,i} = d_i^{-1} - L_{i+1,i}\bar{b}_{i,i+1} - L_{i+2,i}\bar{b}_{i,i+2},$$

$$\bar{b}_{i,i+1} = -L_{i+1,i}\bar{b}_{i+1,i+1} - L_{i+2,i}\bar{b}_{i+1,i+2},$$

$$\bar{b}_{i,i+2} = -L_{i+1,i}\bar{b}_{i+1,i+2} - L_{i+2,i}\bar{b}_{i+2,i+2}$$

 et

$$\begin{split} \bar{b}_{n,n} &= d_n^{-1}, \\ \bar{b}_{n-1,n} &= -L_{n,n-1} \bar{b}_{n,n}, \\ \bar{b}_{n-1,n-1} &= d_{n-1}^{-1} - L_{n,n-1} \bar{b}_{n-1,n}. \end{split}$$

Il faut appliquer ces formules dans un ordre approprié pour déterminer les éléments des 5 diagonales centrales de B^{-1} . On commence l'itération en déterminant $\bar{b}_{n,n}$ (qui dépend uniquement de l'élément diagonal d_n de la décomposition de Cholesky de B). On poursuit l'itération en calculant $\bar{b}_{n-1,n}$ puis $\bar{b}_{n-1,n-1}$ et ensuite pour $i=n-2,\ldots,1$, on calcule $\bar{b}_{i,i+2}$, $\bar{b}_{i,i+1}$ et $\bar{b}_{i,i}$.

B.2.2 Expression de la matrice chapeau

Rappelons que l'algorithme de Reinsch revient à évaluer γ et \mathbf{g} à l'aide des formules suivantes

$$\gamma = (R + \alpha Q^T Q)^{-1} Q^T \mathbf{Y}$$

et

$$\mathbf{g} = \mathbf{Y} - \alpha Q \boldsymbol{\gamma} = \mathbf{Y} - \alpha Q (R + \alpha Q^T Q)^{-1} Q^T \mathbf{Y}$$
$$= \{ I - \alpha Q (R + \alpha Q^T Q)^{-1} Q^T \} \mathbf{Y}$$

Ceci montre que la matrice chapeau $A(\alpha)$ peut s'écrire sous la forme

$$A(\alpha) = I - \alpha Q(R + \alpha Q^T Q)^{-1} Q^T$$

de telle sorte que

$$I - A(\alpha) = \alpha Q(R + \alpha Q^T Q)^{-1} Q^T.$$

Posons $B = (R + \alpha Q^T Q)$. B a une largeur de bande égale à 5. Notons \bar{b}_{ij} les éléments de B^{-1} . Comme la matrice Q est tridiagonale, nous avons

$$(QB^{-1}Q^{T})_{ii} = q_{i,i-1}^{2}\bar{b}_{i-1,i-1} + q_{ii}^{2}\bar{b}_{ii} + q_{i,i+1}^{2}\bar{b}_{i+1,i+1} + 2q_{i,i-1}q_{i,i}\bar{b}_{i-1,i} + 2q_{i,i-1}q_{i,i+1}\bar{b}_{i-1,i+1} + 2q_{i,i}q_{i,i+1}\bar{b}_{i,i+1}.$$

On voit clairement que seuls les éléments \bar{b}_{ij} pour $|i-j| \leq 2$ sont requis pour calculer les éléments diagonaux de $QB^{-1}Q^T$ et donc les valeurs de $1 - A_{ii}(\alpha)$ requis pour calculer le score de validation croisé.

Références

- [Green and Silverman(1994)] Peter Green and Bernard Silverman. Non parametric regression and generalized linear models. Monographs on Statistics and Applied Probability. Chapman and Hall, London, 1994.
- [Hoog and Hutchinson(1985)] F. de Hoog and M. Hutchinson. Smoothing noisy data with spline functions. *Numer. Math.*, 47(1):99–106, 1985.
- [Reinsch(1967)] C. Reinsch. Smoothing by spline function. Numer. Math., 10:177–183, 1967.
- [Silverman(1985)] Bernard Silverman. Some aspects of the spline smoothing approach to non-parametric regression fitting. *Journal of the Royal Statistical Society, Series B*, 47(1):1–52, 1985.