# Introducción al Aprendizaje Automático

3 de Enero del 2020

Alberto Torres Barrán

### Índice

- 1. Introducción
- 2. Preproceso de datos
- 3. Modelos lineales básicos Regresión lineal Regresión logística
- 4. Extensiones
  Modelos lineales generalizados (GLM)
  Regularización
  Modelos aditivos generalizados (GAM)
- 5. Análisis de resultados

## Índice

#### 1. Introducción

- 2. Preproceso de datos
- 3. Modelos lineales básicos Regresión lineal Regresión logística
- 4. Extensiones

  Modelos lineales generaliza

Regularización

Modelos aditivos generalizados (CA)

Modelos aditivos generalizados (GAM)

5. Análisis de resultados

Introducción Alberto Torres Barrán 3/61

### Tipos de aprendizaje

- Supervisado: dados pares de entrada-salida, el objetivo es inferir su relación
   Ejemplos: regresión linea, regresión logística
- ▶ No supervisado: dados unos datos de entrada, el objetivo es inferir cierta estructura inherente en los mismos, sin necesidad de especificar las salidas de forma explícita Ejemplos: clustering, reducción de dimensión
- ► Existen otros tipos de tareas en los que el acceso a las salidas está limitado de distintas formas:
  - ► Aprendizaje activo
  - ► Aprendizaje semi-supervisado
  - ► Aprendizaje por refuerzo

## Aprendizaje supervisado

- ▶ Dado un conjunto de datos, compuesto por observaciones de diferentes variables, llamamos variable respuesta a aquella que es objeto del estudio.
- Una vez identificada la respuesta, tenemos dos objetivos principales:
  - ► Predicción: ser capaz de predecir cual va a ser la respuesta para observaciones futuras.
  - Información: extraer información sobre la relación de la variable de respuesta con el resto.
- ► A su vez distinguimos dos tipos de problemas:
  - ► Regresión: la variable respuesta es continua.
  - ► Clasificación: la variable respuesta es discreta (número finito de categorias).

# Índice

1. Introducción

#### 2. Preproceso de datos

3. Modelos lineales básicos Regresión lineal Regresión logística

4. Extensiones

Modelos lineales generalizados (GLM) Regularización Modelos aditivos generalizados (GAM)

5 Análisis de resultados

## Primeros pasos

- ▶ Los datos a analizar a menudo provienen de fuentes variadas (redes sociales, sensores, encuestas, ...) y están almacenados en diferentes soportes (ficheros de texto, base de datos, ficheros binarios, streams...).
- ► Lo primero es identificar el problema qué queremos resolver y cuales son las variables que tenemos disponibles y pueden aportar información.
- ► Ante la duda, no descartar variables/información ni observaciones antes de tiempo.
- ► Lo segundo es combinar todas esa información y transformarla en una mezcla de variables numéricas (valores continuos) y categóricas (valores discretos).
- ► El objetivo final del preproceso es organizar esos datos en un formato tabular (filas y columnas).

# Distintos tipos de información

- ► En ocasiones no es trivial transformar ciertos tipos de información en variables numéricas y/o categóricas.
- ► Para estos casos a menudo es necesario un preproceso extra, muy dependiente del problema a resolver y específico del dominio.
- ► Ejemplos típicos:
  - ► Texto (tweets, páginas web, documentos): word2vec, bag-of-words, modelos n-gram.
  - ▶ Imágenes: valores RGB de los píxeles, intensidad de gris.
  - ► Audio: transformada de Fourier, coeficientes MFCC.
  - ▶ Video: secuencia de frames.

# $Missing\ values$

- ► Es importante distinguir cuando una variable tiene valor 0 ó no conocido.
- ► Estos valores pueden venir representados por múltiples caracteres ("\*", "-", campo vacio, etc.).
- ► Hay que codificarlos de manera especial para tenerlos en cuenta en los análisis.
- ► En general,
  - 1. Si tenemos suficientes datos, podemos simplemente ignorar las observaciones en las que falte alguno.
  - 2. Sino, podemos completar dichas observaciones que faltan con, por ejemplo, la mediana del resto.
- ► Ejemplo: en datos que provienen de un reconocimiento médico varios pacientes no tienen ningún valor en el campo de "Fármacos". No toman ninguna medicación o el médico no ha registrado la respuesa?

Preproceso de datos Alberto Torres Barrán 9/61

#### **Outliers**

- Distinguir si un valor es erróneo o válido pero extremo es muy complicado y dependiente del dominio.
- ► Existen test estadísticos que permiten identificarlos.
- ► En general no son perjudiciales, pero si es importante corregir los valores que son **imposibles**.
- ▶ **Ejemplo**: en datos provenientes de un reconocimiento médico, aparece un paciente con un IMC de 50.

#### Normalización

- ► Las variables numéricas suelen tener rangos muy diversos.
- ► Ejemplo: salario  $(1000 10000000 \in)$  y edad (0-100).
- ► Algunos modelos interpretan esta diferencia de escalas como que unas variables son más importantes que otras.
- ► Existen varias normalizaciones para que estas variables sean comparables:
  - ▶ Media 0 varianza 1.
  - ▶ Escalar al intervalo -1, 1.
  - ▶ ...
- ► En ocasiones normalizar las variables también puede ayudar a que el proceso de aprendizaje sea más rápido.
- ► Cuidado al analizar los resultados, ya que están en los nuevos rangos.

# Variables categóricas

- ► Muy comunes en distintas fuentes de datos.
- ► Importante tenerlas en cuenta para la fase de preproceso y análisis previo.
- Muy pocos algoritmos son capaces de tratarlas directamente.
- ▶ Por tanto, antes de pasar a la siguiente etapa (modelado) queremos convertirlas en numéricas.
- ► La transformación donde se asigna a cada uno de sus valores un número entero no suele ser buena idea, ya que crea una relación artificial de orden y falsea las distancias.
- ▶ Una forma es utilizar una codificación "dummy".

# Ejemplo codificación "dummy"

Edad	Sexo		Edad	Es mujer?	Es hombre?
34	Н		34	0	1
18	$\mathbf{M}$	$\Longrightarrow$	18	1	0
67	$\mathbf{M}$	•	67	1	0
21	$\mathbf{M}$		21	1	0
15	Η		15	0	1

- ► Finalmente, podemos eliminar una de las dos nuevas variables puesto que están perfectamente correladas.
- ▶ En general, para una variable categórica con p valores añadimos p-1 variables nuevas.

#### Otras codificaciones

- ▶ Si en la semántica de la variable hay implícita una relación de orden: Puntuación {baja, media, alta}  $\Rightarrow$  {1,2,3}.
- ➤ Si hay relación de orden y no queremos falsear las distancias:

Mes	Día	Temp.	-	Días desde 01/01	Temp.
Enero	29	22.2	-	29	22.2
Enero	30	27.8	$\Longrightarrow$	30	27.8
Enero	31	28.6		31	28.6
Febrero	1	26.1		32	26.1
Febrero	2	25.3		33	25.3

Preproceso de datos Alberto Torres Barrán 14/61

#### **Factores**

- Un factor es un tipo de dato que se utiliza para codificar valores categóricos, por ejemplo: renta = {alta, baja, media}.
- ► Se crean con la función factor:
  - > f <- factor(c("hombre", "mujer", "mujer"))</pre>
- ► Se pueden ver los niveles (valores distintos) con la función levels():
  - > levels(f)
    [1] "hombre" "mujer"
- ► Función relevel(): reordena los niveles del factor especificado, poniendo el nivel especificado de primero

Preproceso de datos Alberto Torres Barrán 15/61

## Operaciones con factores

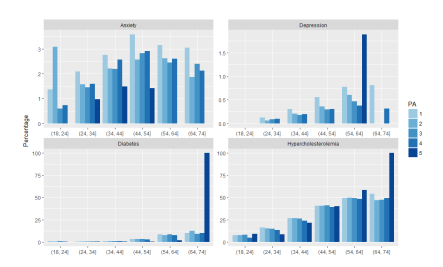
- ► Función cut(): crea un factor dividiendo en rangos un vector numérico de acuerdo a unos puntos de corte
- ► Función tapply(): aplica una función a cada uno de los elementos de un vector, dividos en los distintos grupos de un determinado factor.
- ► Función by(): similar a la anterior, pero el objeto sobre el que se aplica la operación agrupada puede ser un data.frame.
- ► Función aggregate(): similar a tapply() pero devuelve un data.frame y acepta "fórmulas".
- ► Funciones table(), prop.table(), margin.table() y xtabs(): crear tablas de contingencia a partir de ciertos factores

Preproceso de datos Alberto Torres Barrán 16/61

#### Visualización

- ► En ocasiones es útil hacer gráficos de algunas variables para ver que tipo de relación tienen con la respuesta.
- ► Sin embargo, a medida que los conjuntos de datos son más grandes:
  - 1. el número de variables puede ser muy grande, incluso del orden de millones.
  - 2. la relación de las variables de entrada es muy compleja y altamente no lineal.
- ► En esos casos es muy difícil hacer gráficos que proporcionen información relevante, ya que podemos representar como mucho 2 o 3 dimensiones.
- ► Los gráficos múltiples (facetas) y algunas transformaciones estadísticas (reducción de dimensionalidad) pueden aliviar el problema.

Preproceso de datos Alberto Torres Barrán 17/61



## Índice

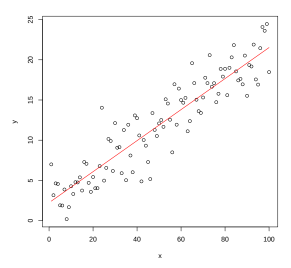
- 1. Introducción
- 2. Preproceso de datos
- 3. Modelos lineales básicos Regresión lineal Regresión logística
- 4. Extensiones

  Modelos lineales generalizados (GLM)

  Regularización

  Modelos aditivos generalizados (GAM)
- 5 Análisis de resultados

### Regresión lineal: ejemplo



#### Regresión lineal

► La regresión linear asume que la variable de respuesta y depende linealmente de las variables independientes,

$$y = w_0 + x_1 w_1 + x_2 w_2 + x_3 w_3 + \dots + x_d w_d$$

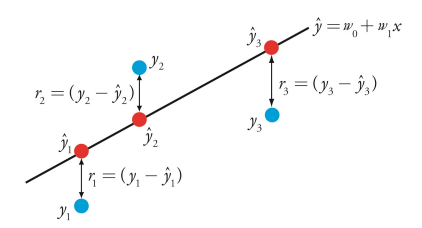
► Si tenemos n observaciones de cada una de las variables, podemos escribirlo en notación matricial

$$y = Xw$$

- ▶ El término de bias  $w_0$  se incluye como una columna constante de 1s en  $\mathbf{X}$
- $\triangleright$  El objetivo es estimar los pesos o coeficientes w

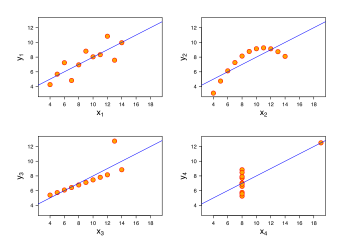
### Hipótesis de la regresión lineal

- ► El método más común para calcular la recta de regresión se conoce como mínimos cuadrados.
- ► Teóricamente, para que el ajuste esté bien definido se asume que:
  - 1. la respuesta depende linealmente de las variables
  - 2. el modelo está especificado correctamente (no faltan variables)
  - 3. hay menos variables que observaciones
  - 4. no hay dos variables con correlación perfecta
- $\blacktriangleright$  Es un modelo preditivo, ya que nos permite calcular el valor de y para nuevos valores de x.



#### Cuarteto de Anscombe

La pregunta es, ¿cómo de bien se ajusta la recta a nuestros datos?



#### Bondad de ajuste

- ► Históricamente se medía la calidad del modelo ó "bondad del ajuste" con diversos test sobre los residuos:
  - ► Homocedásticos (varianza constante)
  - ► Media cero
  - ► Sin autocorrelación
  - ► (Distribución normal)
- ► El módelo puede ser útil a pesar de que las hipótesis de la regresión y los test sobre los residuos no se cumplan.
- ► A menudo nos interesa únicamente la capacidad predictiva.
- ▶ "All models are wrong, but some are useful" (George Box).

## Minimización del riesgo empírico

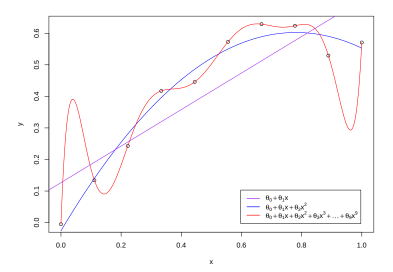
- Necesitamos definir formalmente a que nos referimos con capacidad predictiva.
- ▶ Dadas unas variables  $\mathbf{x}$ , queremos encontrar una función  $f(\mathbf{x})$  que se parezca lo máximo posible a la respuesta y.
- ▶ Para ello, necesitamos una función de pérdida  $L(f(\mathbf{x}), y)$  que cuantifique cuando de diferente es nuestra predicción del valor real.
- ► El problema de aprendizaje consiste por tanto en encontrar la función f que minimiza la pérdida media de todas las observaciones:

$$\hat{f} = \arg\min \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} L(f(\mathbf{x}_i), y_i)$$

## Sobreajuste

- ► Si resolvemos el problema anterior con el error cuadrático como función de pérdida  $L(f(\mathbf{x}), y) = (f(\mathbf{x}) y)^2$ , obtenemos el estimador de mínimos cuadrados.
- ▶ Por tanto, ya tenemos una forma de calcular el error de predicción de nuestro modelo original.
- ► La pregunta ahora es, podemos mejorar el modelo (disminuir su error)?
- Sí, aunque el modelo tiene que ser lineal en las variables, se pueden añadir nuevas variables que sean transformaciones polinómicas.
- ▶ De hecho, siempre podemos añadir expansiones polinómicas de forma que el error sea casi 0.

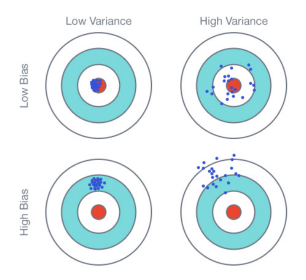
## Sobreajuste: ejemplo



### Equilibrio sesgo-varianza: intuición

- ► Si el modelo es muy simple, la solución esta sesgada y no ajusta bien los datos.
- ► Si el modelo es muy complejo, es muy sensible a pequeños cambios en los datos.
- ► En general el error calculado sobre las muestras usadas para entrenar el modelo (error de **entrenamiento**) es demasiado optimista.
- ► El error de entrenamiento se puede hacer arbitrariamente pequeño aumentando la complejidad del modelo.
- ▶ Nos interesa el error de **generalización**, es decir el error sobre muestras que el modelo no conoce.

# Equilibrio sesgo-variance: definición gráfica



Fuente

### Equilibrio sesgo-varianza: formulación

El error teórico de predicción es

$$EP = \mathbb{E}[(y - \hat{f}(x))^2].$$

Se puede descomponer en

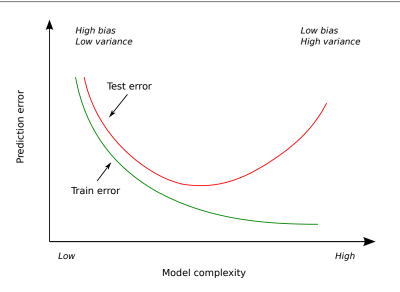
$$EP = \underbrace{\left(\mathbb{E}[\hat{f}(x)] - f(x)\right)^{2}}_{Sesgo^{2}} + \underbrace{E\left[\hat{f}(x) - \mathbb{E}[\hat{f}(x)]\right]^{2}}_{Varianza} + \underbrace{\sigma^{2}}_{Ruido}$$

- ► Los términos de sesgo y varianza son opuestos: si disminuimos uno el otro aumenta y viceversa.
- ► El término del ruido es inherente a los datos y no podemos hacer nada.

### Conjuntos de entrenamiento y test

- ► En la práctica, lo primero que hacemos cuando cargamos unos datos es dividirlos aleatoriamente en dos subconjuntos, entrenamiento y test.
- ► El subconjunto de test nos lo guardamos y no se utiliza **nunca** en la fase de aprendizaje del modelo.
- ▶ Una vez construido el modelo, se comprueba su rendimiento en el conjunto de test.
- ► Este último error es una buena estimación no sesgada de como se va a comportar nuestro modelo con nuevos datos.
- Existe una gran probabilidad de sobreajuste si el error de test es muy alto en comparación con el error de entrenamiento.

#### Error de predicción en función de la complejidad



### Errores de regresión

Dado el valor real de la observación i,  $y_i$  y la predicción del modelo  $\hat{y}_i$ , podemos calcular:

► MAE (Mean absolute error)

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

► MSE (Mean squared error)

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

#### Modelos lineales en R

▶ En R un modelo lineal de la variable de respuesta y sobre las variables  $x_1, \ldots, x_d$ , se define con la fórmula

$$y \sim x_1 + x_2 + \cdots + x_d$$

- ► Para ajustar un modelo lineal por mínimos cuadrados se usa la función lm(), pasando como primer argumento la fórmula anterior.
- ► Las fórmulas también pueden contener expresiones aritméticas de variables (expansiones polinómicas, logaritmos, etc).
- ► Ejemplo: modelo de regresión de la variable mpg sobre wt
  - > fit <- lm(mpg  $\sim$  wt, data=mtcars)

#### Fórmulas

- ► Las fórmulas son objetos especiales de R que respresentan relaciones simbólicas entre variables: respuesta ~ variables independientes
- ► Se usan en funciones como aggregate(), boxplot(), y lm().
- ► Los operadores aritméticos tienen otro significado cuando se usan dentro de las fórmulas. Ejemplos:

$$y \sim u + v + w + u:v + u:w + v:w$$
  
 $y \sim u * v * w - u:v:w$   
 $y \sim (u + v + w)^2$ 

► Si queremos que tengan su significado habitual tenemos que utilizar el operador I():

$$y \sim u + v + w + I(u*v) + I(u*w) + I(v*w)$$

## Ejercicio regresión

#### Con el conjunto de datos diamonds:

- ► Separarlos aleatoriamente en un 60% de entrenamiento y un 40% de test.
- ► Ajustar un modelo lineal del precio sobre los quilates.
- ► Ajustar un modelo cuadrático con las mismas variables.
- ► Calcular el error cuadrático medio sobre el conjunto de entrenamiento y test, definido como

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

donde y es la variable respuesta y  $\hat{y}$  la predicción del modelo.

➤ ¿Qué pasa ahora si ajustamos el modelo sobre todas las variables? ¿Disminuye el error?

#### Regresión logística

- ► Es un modelo lineal para problemas de clasificación.
- ► En lugar de una variable continua, la respuesta es ahora una variable discreta con 2 o más valores, que se denominan *clases*.
- ► En el caso binario, el modelo estima la probabilidad de que cada uno de los ejemplos pertenezca a la clase 0 o 1.
- ► Finalmente se predice la clase 0 si la probabilidad es menor que 0.5 y la clase 1 en caso contrario.
- ► Se puede ver como una caso especial del modelo lineal generalizado.

#### Regresión logística: formulación

► La fórmula de la regresión logística es

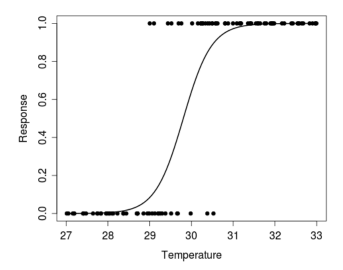
$$y = \sigma(w_0 + w_1 x_1 + w_2 x_2 + \dots + w_d x_d)$$

donde  $\sigma(\cdot)$  es la función logística

$$\sigma(t) = \frac{1}{1 + e^{-t}}$$

- La función logística siempre tiene como salida un número en el intervalo (0,1)
- ► Por tanto, interpretamos la salida del modelo como la probabilidad de pertenecer a una clase o a la otra (clasificación binaria)

#### Regresión logística: ejemplo



#### Interpretación de coeficientes: odds ratio

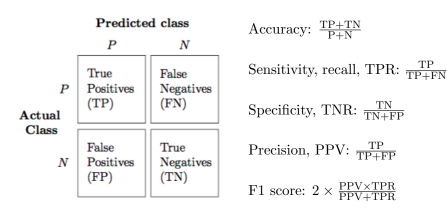
▶ Dado un modelo lineal con una única variable independiente, el odds ratio se define como

$$OR = \frac{\exp(w_0 + w_1(x+1))}{\exp(w_0 + w_1x)} = \exp(w_1)$$

- ► Es decir, como cambian las probabilidades de la salida cuando la variable x aumenta una unidad:
  - $\blacktriangleright$  Si OR = 1 la variable x no tiene ninguna asociación con la salida
  - ► Si OR > 1 la variable está asociada con una mayor probabilidad de la salida
  - ► Si OR < 1 la variable está asociada con una menor probabilidad de la salida

#### Errores de clasificación

Los principales errores de clasificación se pueden calcular a partir de la **matriz de confusión**:



## Índice

- 1. Introducción
- 2. Preproceso de datos
- 3. Modelos lineales básicos Regresión lineal Regresión logística
- 4. Extensiones

  Modelos lineales generalizados (GLM)

  Regularización

  Modelos aditivos generalizados (GAM)
- 5 Análisis de resultados

# Modelos lineales generalizados (GLMs)

- ► Generalización de la regresión lineal que permite distribuciones de errores distintas de la distribución normal.
- ➤ Se asume que la media de dicha distribución depende de las variables independientes de la siguiente forma:

$$\mathbb{E}(\mathbf{y}) = \mu = g^{-1}(\mathbf{X}\mathbf{w})$$

donde  $\mathbb{E}(\cdot)$  es el valor esperado y g es la función de enlace

► La función de enlace proporciona la relación entre la media de la distribución y el predictor lineal

### Ejemplo: distribución de Bernoulli

- ► Cuando la distribución de la salida y es una Bernoulli el modelo se conoce con el nombre de regresión logística
- ► La función de media es la logística,

$$\mu = g^{-1}(\mathbf{X}\mathbf{w}) = \frac{1}{1 + \exp(-\mathbf{X}\mathbf{w})}$$

► La función de enlace es la inversa de la anterior,

$$\mathbf{X}\mathbf{w} = g(\mu) = \ln\left(\frac{\mu}{1-\mu}\right)$$

 Para cada distribución, hay una función de enlace "canónica" que es la que se usa habitualmente

### Ejemplo: distribución de Poisson

- ► Esta distribución está indicada cuando queremos modelizar una variable de salida entera y no real (por ej. conteos)
- ► Función de media

$$\mu = \exp(\mathbf{X}\mathbf{w})$$

► Función de enlace

$$\mathbf{X}\mathbf{w} = \ln(\mu)$$

► Otras distribuciones posibles son la Gamma, Exponencial, Multinomial, etc.

- ► La función para ajustar modelos lineales generalizados es glm()
- ► Tiene los mismos argumentos principales que lm(), pero además tenemos que especificar la distribución de la variables dependiente con el parámetro family
- ► Ejemplo: regresión logística
  - > fit <- glm(Species  $\sim$  Petal.Length, data=iris, family=binomial)
- ► Por defecto se usa la función de enlace "canónica", pero esto se puede modificar (ver ayuda)

### Regularización

- ► El estimador de mínimos cuadrados para la regresión lineal es el *mejor* estimador no sesgado, donde *mejor* se refiere al que tiene menor varianza.
- ► Sin embargo, a menudo se puede reducir esta varianza bastante, en detrimento de introducir un pequeño de sesgo.
- ► Esto se consigue limitando la complejidad del modelo con un término de **regularización**.
- ▶ Un ejemplo muy común es Ridge Regression, que añade una regularización  $l_2$  a mínimos cuadrados:

$$\min_{\mathbf{w}} ||\mathbf{X}\mathbf{w} - \mathbf{y}||_2^2 + \lambda ||\mathbf{w}||_2^2$$

▶ Similar a Ridge Regression, Lasso añade un término de regularización  $l_1$ :

$$\min_{\mathbf{w}} ||\mathbf{X}\mathbf{w} - \mathbf{y}||_2^2 + \lambda ||\mathbf{w}||_1$$

donde

$$||\mathbf{w}||_1 = \sum_{i=1}^d |w_i|$$

- ► El valor absoluto promueve que muchos coeficientes sean 0 después de ajustar el modelo
- ▶ Dichos coeficientes no tienen por tanto efecto en la salida
- ► Se podría considerar que son variables "poco importantes"

► Combina las regularizaciones de Ridge y Lasso:

$$\min_{\mathbf{w}} ||\mathbf{X}\mathbf{w} - \mathbf{y}||_2^2 + \lambda_1 ||\mathbf{w}||_1 + \lambda_2 ||\mathbf{w}||_2^2$$

▶ Otra forma de escribirlo:

$$\min_{\mathbf{w}} ||\mathbf{X}\mathbf{w} - \mathbf{y}||_2^2 + \lambda(\alpha||\mathbf{w}||_1 + (1 - \alpha)||\mathbf{w}||_2^2)$$

- ▶ Para  $\alpha = 0$  recuperamos Ridge Regression y para  $\alpha = 1$  el Lasso
- ► Mantiene la dispersión en los coeficientes del Lasso pero en general se obtienen mejores modelos en términos de error
- Problema: tenemos que decidir el valor de dos hiper-parámetros (α y λ)

### Paquete glmnet y glmnetUtils

- ► Implementa GLMs con regularización Lasso y Elastic Net
- ► Muy eficiente (escrito en Fortran)
- ► Se pueden ajustar no solo regresiones lineales con regularización, sino también regresiones logísticas, regresiones de Poisson, etc.
- ▶ Implementa también un mecanismo para seleccionar automáticamente el parámetro  $\lambda$  (pero no  $\alpha$ ) usando validación cruzada
- ► glmnet no tiene interfaz para fórmulas, pero glmnetUtils incorpora una

#### Ejercicio titanic I

Vamos a intentar predecir la supervivencia de las víctimas del Titanic a partir de las siguientes variables:

▶ survival: Supervivencia (0 = No; 1 = Si)

▶ pclass: Clase de pasajero (1, 2, 3)

▶ name: Nombre

▶ sex: Sexo

► age: Edad

▶ sibsp: Número de hermanos/esposos/as a bordo.

▶ parch: Número de padres/hijos a bordo

▶ ticket: Número de ticket

▶ fare: Coste del billete

▶ cabin: Cabina

▶ embarked: Puerto de embarque

#### Ejercicio titanic II

- 1. Cargar el fichero titanic.csv en R.
- 2. Ver cuantos valores *missing* tiene cada variable con summary.
- 3. Eliminar la variable Cabin (¿por qué?).
- Eliminar también las variables PassengerId, Name y Ticket (¿por qué?).
- 5. Eliminar las filas que contengan algún NA (función na.omit).
- 6. Convertir la variable Survived a un factor.
- 7. Dividir datos en 80% entrenamiento y 20% test, aleatoriamente.
- 8. Ajustar un modelo de regresión logística estándar y otro con regularización (función glm y paquete glmnet).

## Modelos aditivos generalizados (GAM)

► Extensión de los GLMs donde la salida depende linealmente de funciones de las variables predictoras:

$$\mathbb{E}(y) = g^{-1}(f_1(x_1) + f_2(x_2) + f_3(x_3) + \dots + f_d(x_d))$$

- Las funciones pueden ser distintas para cada una de las variables
- ► Pueden ser paramétricas o funciones generales "suaves"
- ► La mayoría de implementaciones modernas restringen las funciones para que sean de la forma

$$f_i(x_i) = \sum_{k=1}^{K_i} \beta_{ik} b_{ik}(x_i)$$

donde  $b_{ik}(x_i)$  son funciones de base

- ► Implementación de GAMs en R, alternativa al clásico paquete gam
- ► Varias funciones de suavizado posible
- ► Incluye el grado de "suavizado" en el ajuste del modelo (no es necesario especificarlo)
- ► Incluye múltiples distribuciones (Binomial, Bernoulli, Poisson, etc.)
- ► Ejemplo:
  - > fit <- gam(mpg  $\sim$  s(wt), data=mtcars)

### Ejercicio

Con los datos de diamantes del ejercicio anterior:

- ► Ajustar un GAM del precio sonbre los quilates
- ► Comparar el error sobre el conjunto de test con el modelo lineal y con el modelo lineal añadiendo una nueva variable que sea el cuadrado del precio
- ► Ajustar un modelo Lasso modelizando el precio usando el resto de variables de entrada
- ▶ ¿Cuál es el valor del lambda óptimo?
- ► ¿Qué variables son las más importantes y cuales son innecesarias?

## Índice

- 1. Introducción
- 2. Preproceso de datos
- 3. Modelos lineales básicos Regresión lineal Regresión logística
- 4. Extensiones

  Modelos lineales generalizados (GLM)

  Regularización

  Modelos aditivos generalizados (CAM)
- 5. Análisis de resultados

#### Diseño iterativo

- ➤ Si el resultado del modelo no es tan bueno como nos gustaría no hay que perder la esperanza, ya es muy común que el análisis se realize de forma iterativa.
- ▶ Podemos probar varias cosas:
  - 1. Ajustar mejor el modelo: muchos de los modelos que hemos visto tienen parámetros que influyen mucho en el rendimiento (más a continuación).
  - 2. Probar otros modelos: una opción muy común al hacer el análisis de unos datos es comenzar con modelos más simples e ir moviéndonos hacia modelos más complejos.
  - 3. Obtener más datos: no siempre es posible, pero en general con más datos se consigue mejor resultado que un algoritmo más inteligente.

Análisis de resultados Alberto Torres Barrán 58/61

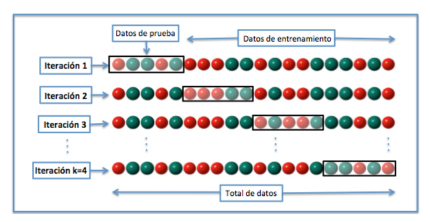
## Conjunto de validación

- ▶ Para escoger los valores de los parámetros de un modelo, podemos mirar el error de entrenamiento para varios valores y escoger el de menor error.
- ▶ Al hacer esto, hemos visto que el error de entrenamiento es una medida sesgada y por tanto los valores de los parámetros pueden no funcionar bien en el conjunto de test.
- ▶ Por tanto, necesitamos un tercer conjunto llamado conjunto de **validación** donde se va a medir el error para cada valor de los parámetros.
- ► Finalmente, escogemos el que tenga menor error de validación.
- ► El conjunto de test sigue sin tocar, y se usa como antes para estimar el error de generalización.

Análisis de resultados Alberto Torres Barrán 59/61

#### Validación cruzada

► Si no tenemos muchos datos y no queremos hacer un conjunto de validación, podemos usar validación cruzada.



Fuente

Análisis de resultados Alberto Torres Barrán 60/61

## Selección de variables y reducción de dimensión

- ► Una forma de reducir el tiempo de computación de los algoritmos de aprendizaje es reduciendo el número de variables.
- ► Esto se puede hacer de dos maneras:
  - Seleccionando únicamente un subconjunto de las variables de acuerdo a algún criterio de relevancia para predecir la respuesta.
  - Proyectando nuestros datos a un espacio de menor dimensión.
- ► La primera opción tiene la ventaja de que las variables siguen siendo interpretables, es decir, tienen significado semántico.
- ► El método más común de proyección es PCA o análisis de componentes principales.

Análisis de resultados Alberto Torres Barrán 61/61