Insurance

Carichiamo il dataset insurance contenente l'ammontare delle spese mediche di individui americani assicurati.

```
data = read.csv("insurance.csv")
```

Vediamo quali sono le variabili incluse nel dataset.

str(data)

```
1338 obs. of 7 variables:
  'data.frame':
          : int 19 18 28 33 32 31 46 37 37 60 ...
   $ age
             : chr "female" "male" "male" "male" ...
##
   $ sex
##
   $ bmi
             : num 27.9 33.8 33 22.7 28.9 ...
## $ children: int 0 1 3 0 0 0 1 3 2 0 ...
                   "ves" "no" "no" "no" ...
## $ smoker : chr
                   "southwest" "southeast" "northwest" ...
   $ region
            : chr
## $ charges : num
                  16885 1726 4449 21984 3867 ...
```

Si nota innanzitutto che il dataset è relativo a 1338 individui e contiene 7 variabili:

- age: età degli individui (variabile quantitativa);
- sex: sesso degli individui (fattore a due livelli, female e male);
- bmi: indice di massa corporea (variabile quantitativa);
- children: numero di figli;
- smoker: se i singoli individui sono o meno fumatori (fattore a due livelli, yes e no);
- region: regione di provenienza degli individui (fattore a 4 livelli, southwest, southeast, northwest e northeast);
- charges: spese mediche sostenute dagli individui.

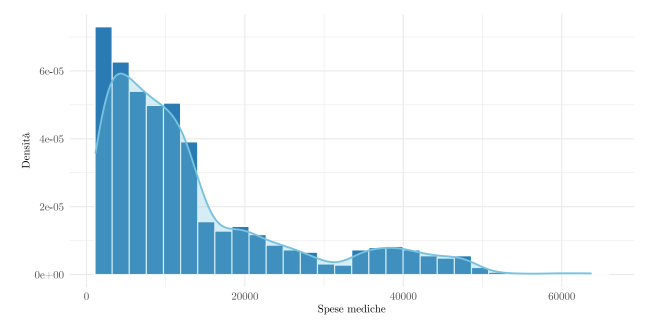
Dalla struttura di data osserviamo che le variabili categoriali non sono fattori. Procediamo dunque alla trasformazione di queste variabili.

```
library(dplyr)
data = data %>%
  mutate_if(is.character,as.factor)
str(data)
## 'data.frame':
                    1338 obs. of 7 variables:
             : int 19 18 28 33 32 31 46 37 37 60 ...
## $ sex
              : Factor w/ 2 levels "female", "male": 1 2 2 2 2 1 1 1 2 1 ...
## $ bmi
              : num 27.9 33.8 33 22.7 28.9 ...
## $ children: int 0 1 3 0 0 0 1 3 2 0 ...
  $ smoker : Factor w/ 2 levels "no", "yes": 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
   $ region : Factor w/ 4 levels "northeast", "northwest",..: 4 3 3 2 2 3 3 2 1 2 ...
##
   $ charges : num 16885 1726 4449 21984 3867 ...
```

Analisi esplorativa

Per comprendere meglio questo insieme di dati effettuiamo un'analisi esplorativa.

La variabile di interesse è charges, l'ammontare delle spese mediche sostenute dagli individui. Rappresentiamo la distribuzione di questa variabile.



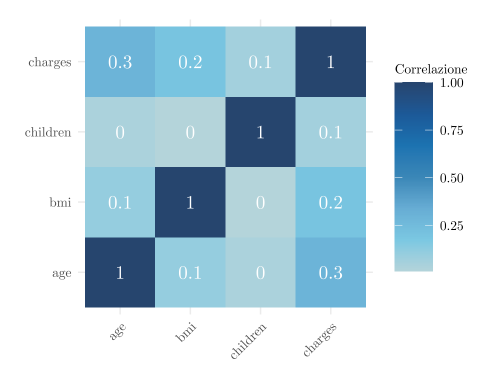
La distribuzione delle spese mediche è asimmetrica a destra e presenta una coda lunga. Si evidenziano inoltre diversi massimi locali.

Si può vedere che la maggior parte degli individui ha spese mediche inferiori a 10.000 dollari. Tuttavia, ci sono alcuni individui che hanno spese mediche molto elevate, fino a 60.000 dollari.

Valutiamo ora la correlazione tra le variabili. Considerato che non tutte le variabili sono quantitative consideriamo quindi solamente age, bmi, children, charges.

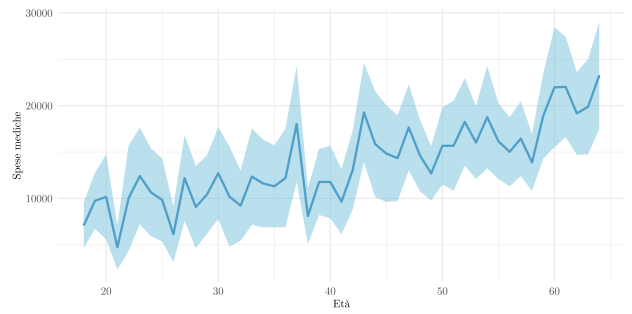
```
library(reshape2)
data_numeric = data[,sapply(data,is.numeric)]
corr = cor(data_numeric)
cor_melted = melt(corr)
```

```
cor_melted %>%
  ggplot(aes(Var1, Var2, fill = value)) +
  geom_tile() +
  scale_fill_paletteer_c(`"ggthemes::Classic Blue"`) +
  geom_text(aes(label = round(value,1)),family = "CMUSerif",size = 5,col = "white") +
  theme minimal() +
  labs(fill = "Correlazione") +
  xlab("") +
 ylab("") +
  coord fixed()+
  theme(axis.text.x = element_text(angle = 45,hjust = 1),
        text = element_text(family = "CMUSerif"),
        axis.title = element_text(size = 10),
        axis.text = element_text(size = 10),
        legend.text = element_text(size = 10),
        legend.title = element_text(size = 10),
        legend.key.size = unit(1,"cm"))
```



La nostra variabile di interesse, charges, risulta essere positivamente correlata con tutte le altre variabili quantitative. La variabile più legata alle spese mediche risulta l'età con una correlazione di 0.3.

Il valore positivo della correlazione tra charges e age ci informa sul fatto che all'aumentare dell'età anche l'ammontare delle spese mediche subirà una crescita. Visualizziamo graficamente questa tendenza.



Nel grafico, la linea continua blu è relativa alla media della variabile charges mentre l'intervallo azzurro indica i valori minimi e massimi assunti da questa variabile per ogni valore di age.

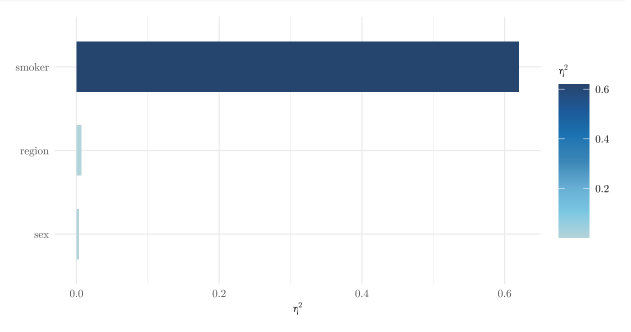
Per le restanti variabili categoriali possiamo calcolare l'**indice di associazione** η^2 , una misura che quantifica la forza dell'associazione di una variabile indipendente qualitativa sulla variabilità di una variabile dipendente quantitativa in contesti di analisi della varianza (ANOVA). In termini più semplici, η^2 rappresenta la proporzione della varianza totale nella variabile dipendente che può essere spiegata dalla variabile indipendente. Viene calcolato attraverso il rapporto fra la varianza spiegata della variabile indipendente (somma dei quadrati tra i gruppi) e la varianza totale (somma totale dei quadrati)

$$\eta^2 = \frac{SSB}{SST}.$$

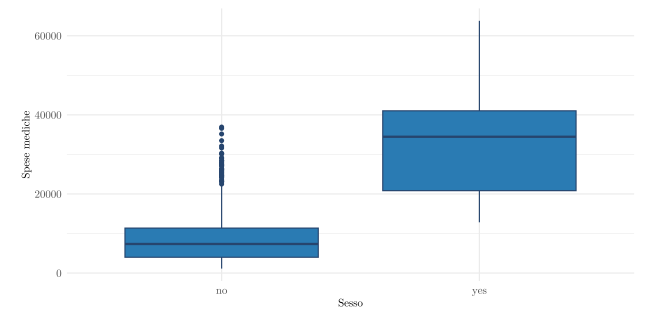
```
eta2 = function(x,y) {
    m = mean(x,na.rm = TRUE)
    sct = sum((x - m)^2,na.rm = TRUE)
    n = table(y)
    mk = tapply(x,y,mean,na.rm = TRUE)
    sce = sum(n * (mk - m)^2)
    return(ifelse(sct > 0,sce / sct,0))
}

var_qualitative = names(data)[sapply(data,is.factor)]
```

```
eta2_results = sapply(var_qualitative,function(var) {
  eta2(data$charges,data[[var]])
})
eta2_df = data.frame(variabile = names(eta2_results),eta2 = eta2_results)
eta2_df
##
         variabile
                          eta2
## sex
               sex 0.003282380
            smoker 0.619764815
## smoker
            region 0.006634017
## region
library(latex2exp)
arrange(desc(eta2)) %>%
  ggplot(aes(x = reorder(variabile,eta2),y = eta2,fill = eta2)) +
  geom_bar(stat = "identity", width = 0.6) +
  scale_fill_paletteer_c(`"ggthemes::Classic Blue"`) +
  labs(x = "", y = TeX(sprintf("<math>^2)), fill = TeX(sprintf("^2))) +
  coord_flip() +
  theme minimal() +
  theme(text = element_text(family = "CMUSerif"),
       axis.text = element_text(size = 10),
       axis.title = element_text(size = 10),
       legend.title = element_text(size = 10),
       legend.text = element_text(size = 10),
       legend.key.size = unit(1,"cm"))
```



Come ci si può aspettare tra le variabili categoriali, smoker è quella maggiormente associata alle spese mediche. Ci si aspetta infatti che se un individuo è fumatore allora l'ammontare di charges sarà superiore. Questo aspetto può essere visualizzato confrontando i boxplot della variabile charges per le modalità yes e no di smoker.



Le variabili region e sex non riportano invece un valore di η^2 elevato e sembra influenzare molto la variabile di interesse.

Alternativamente, considerato che tutte le variabili possono essere pensate come suddivise in classi, possiamo trasfromarle in modo siano categoriali e calcolare per tutte l'indice η^2 . Riportiamo di seguito le classi per la trasformazione delle variabili:

• age: adottiamo l'usuale suddivisione 18-24, 25-34, 35-49, 50-64, ottenendo all'interno delle classi una numerosità adegata.

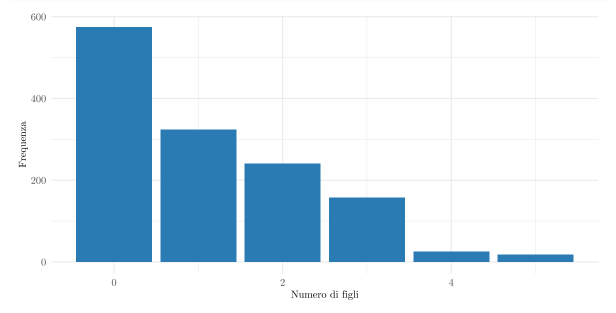
```
## ## 18-24 25-34 35-49 50-64
## 278 271 404 385
```

• bmi: rispettiamo la definizione dell'indice di massa corporea definendo le classi sottopeso, normopeso, sovrappeso, obeso, estremamente obeso.

##				
##	Sottopeso	Normopeso	Sovrappeso	Obeso
##	20	222	377	399
## Est:	remamente obeso			
##	320			

Osservando la suddivisione in classi di **bmi** si nota che la maggior parte degli individui sono in sovrappeso, obesi o estremamente obesi.

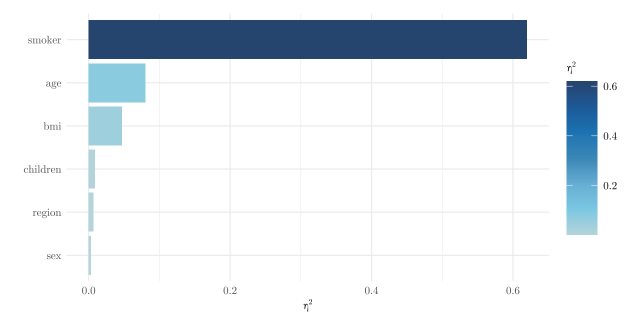
• children: per individuare le classi visualizzazione la distribuzione di questa variabile.



La numerosità per gli individui che hanno 4 o 5 figli è ridotta. Possiamo quindi pensare di accorpare queste due modalità con chi ha 3 figli. Verranno quindi formate le classi: 0, 1, 2, 3+.

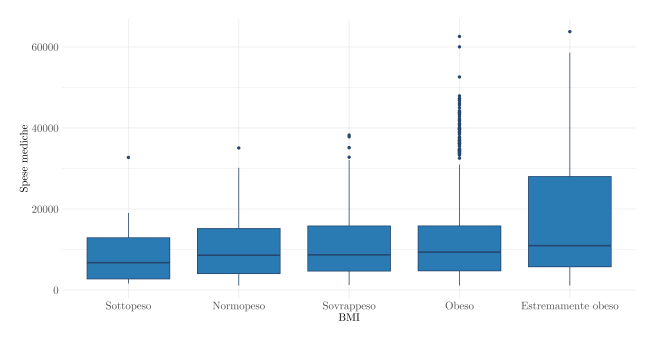
Si nota che ben 898 individui su 1338 (67%) ha al massimo un figlio.

Calcoliamo ora l'indice di associazione η^2 tra le variabili categoriali e charges.



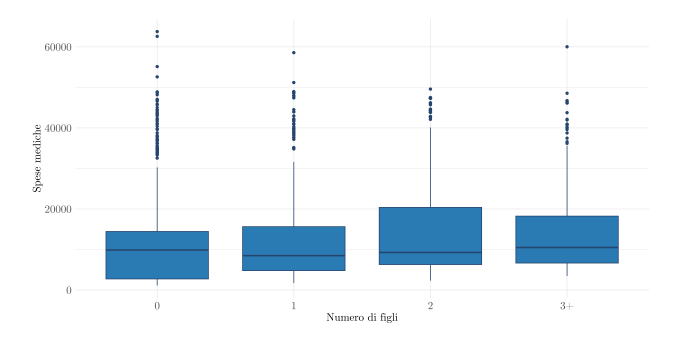
La variabile più associata alle spese mediche è smoker, seguita da age e bmi. Il numero di figli, la regione di provenienza e il sesso degli individui sembrano essere poco associate con charges.

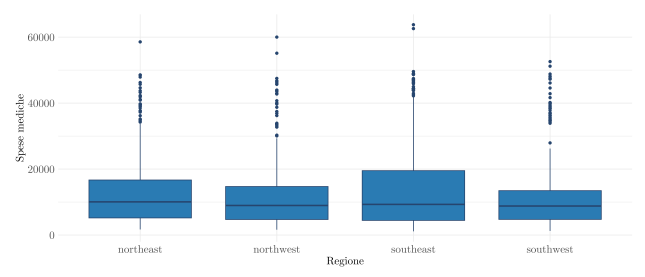
Visualizziamo anche la distribuzione delle spese mediche per le varie classi di bmi.

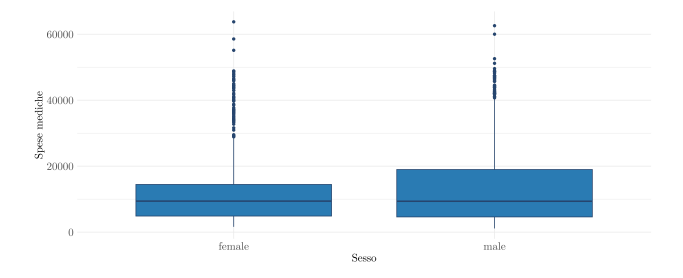


All'aumentare delle classi di bmi si osserva un leggero aumento delle spese mediche.

Per completezza riportiamo anche i boxplot considerando le variabili meno associate con charges.







Regressione lineare

Un'alternativa per vedere come le variabili influenzano charges è stimatare un modello di regressione lineare e valutare i coefficienti ottenuti.

```
lm0 = lm(charges ~ .,data = data)
summary(lm0)
```

```
##
## Call:
## lm(formula = charges ~ ., data = data)
##
## Residuals:
##
                       Median
                                    ЗQ
       Min
                  1Q
                                            Max
##
   -11304.9
            -2848.1
                       -982.1
                                1393.9
                                        29992.8
##
## Coefficients:
                   Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
## (Intercept)
                   -11938.5
                                 987.8 -12.086 < 2e-16 ***
## age
                      256.9
                                  11.9
                                        21.587
                                                < 2e-16 ***
## sexmale
                     -131.3
                                 332.9
                                        -0.394 0.693348
## bmi
                      339.2
                                  28.6 11.860 < 2e-16 ***
                                         3.451 0.000577 ***
## children
                      475.5
                                 137.8
## smokeryes
                    23848.5
                                 413.1 57.723 < 2e-16 ***
## regionnorthwest
                     -353.0
                                        -0.741 0.458769
                                 476.3
## regionsoutheast
                    -1035.0
                                 478.7
                                        -2.162 0.030782 *
                                 477.9 -2.009 0.044765 *
## regionsouthwest
                     -960.0
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 6062 on 1329 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.7509, Adjusted R-squared: 0.7494
## F-statistic: 500.8 on 8 and 1329 DF, p-value: < 2.2e-16
```

Un semplice modello lineare ci fornisce informazioni differenti rispetto a quanto ottenuto in precedenza. Secondo il modello anche il numero di figli ha un effetto significativo sulle spese mediche e il coefficiente ha segno positivo. Come emerso anche dai boxplot, fermo restando le altre variabili, al crescere del numero di figli anche le spese mediche aumentano.

Model-based clustering

Potrebbe essere di interesse valutare l'esistenza di gruppi di assicurati con caratteristiche simili in termini di ammontare delle spese mediche.

Per farlo utilizziamo la metodologia di *clustering* basata su modello (*model-based clustering*). Questa prevede che le osservazioni siano realizzazione di una combinazione pesata di distribuzioni di probabilità, chiamata **mistura di distribuzioni**. Ogni componente della mistura rappresenterà un singolo gruppo.

Mistura di distribuzioni

Definiamo ora una mistura finita di distribuzioni. Sia $\mathbf{x} = (\mathbf{x}_1, \dots, \mathbf{x}_n)$ un campione di n osservazioni indipendenti ed identicamente distribuite. Supponendo di suddividere la popolazione in G cluster, una mistura di distribuzioni è defiita come

$$f(\mathbf{x}_i|\mathbf{\Psi}) = \sum_{k=1}^{G} \pi_k f_k(x_i; \boldsymbol{\theta}_k), \tag{1}$$

dove $\Psi = \{\pi_1, \dots, \pi_G, \theta_1, \dots, \theta_G\}$ sono i parametri della mistura, $f_k(x_i|\theta_k)$ è la densità della k-esima componente caratterizzata da un vettore di parametri θ_k , (π_1, \dots, π_G) sono chiamate mixing probabilities e indicano la probabilità di appartenere ai singoli gruppi e sono tali che

$$\sum_{k=1}^{G} \pi_k = 1, \quad 0 \le \pi_k \le 1, \forall k = 1, \dots, G,$$

e G è il numero di componenti della mistura o, equivalentemente, il numero di cluster.

Nella maggior parte delle applicazioni le componenti provengono da una stessa famiglia di distribuzioni, come ad esempio la Gaussiana. Questa scelta porta ai **modelli di mistura Gaussiana** che assume quindi una distribuzione normale per ogni componente della mistura, $f_k(x; \theta_k) \sim N(\mu_k, \Sigma_k), \forall k = 1, ..., G$. In questo caso, i gruppi avranno una forma ellissoidale, centrati sulla media μ_k e con alcune caratteristiche quali forma, dimensione e orientamento determinati dalla forma della matrice di varianza e covarianza Σ_k . Un criterio per controllare le caratteristiche dei *cluster* è quello di effettuare una decomposizione a valori singolari della matrice di varianze e covarianze

$$\mathbf{\Sigma}_{k} = \lambda_{k} \mathbf{D}_{k} \mathbf{A}_{k} \mathbf{D}_{k}^{'}$$

dove \mathbf{D}_k è la matrice ortogonale degli autovettori di $\mathbf{\Sigma}_k$, $\lambda_k = |\mathbf{\Sigma}_k|^{\frac{1}{p}}$ e \mathbf{A}_k consiste in una matrice diagonale tale che $|\mathbf{A}_k| = 1$ i cui elementi sulla diagonale corrispondono agli autovalori normalizzati di $\mathbf{\Sigma}_k$ disposti in ordine decrescente. Quindi \mathbf{D}_k regola l'orientamento della k-esima componente della mistura, λ_k governa la sua dimensione mentre \mathbf{A}_k controlla la sua forma. Queste caratteristiche geometriche della distribuzione sono stimate dai dati e possono variare tra *cluster* oppure rimanere le stesse per tutti i gruppi. Nella tabella 1 vengono riportati i 14 possibili modelli con diverse caratteristiche geometriche che possono essere specificati.

Si noti che nel caso unidimensionale si possono avere al massimo due modelli: E che prevede un uguale varianza tra le componenti e V che invece assume che i gruppi presentino varianze differenti.

I parametri del modello, Ψ , sono ignoti e dovranno quindi essere stimati. Stimare direttamente la funzione di log-verosimiglianza di 1, risulta complesso e per questo la stima di massima verosimiglianza viene ottenuta tramite l'algoritmo EM.

Infine, come criterio per la selezione del miglior modello viene solitamente utilizzato il BIC.

Modello	$oldsymbol{\Sigma}_k$	Orientamento	Volume	Forma
EII	$\lambda \mathbf{I}$	-	Uguale	Sferica
VII	$\lambda_k \mathbf{I}$	-	Variabile	Sferica
EEI	$\lambda {f A}$	Allineato con gli assi	Uguale	Uguale
VEI	$\lambda_k \mathbf{A}$	Allineato con gli assi	Variabile	Uguale
EVI	$\lambda \mathbf{A}_k$	Allineato con gli assi	Uguale	Variabile
IVV	$\lambda_k \mathbf{A}_k$	Allineato con gli assi	Variabile	Variabile
EEE	$\lambda \mathbf{D} \mathbf{A} \mathbf{D}'$	Uguale	Uguale	Uguale
VEE	$\lambda_k \mathbf{D} \mathbf{A} \mathbf{D}'$	Uguale	Variabile	Uguale
EVE	$\lambda \mathbf{D} \mathbf{A}_k \mathbf{D}'$	Uguale	Uguale	Variabile
EEV	$\lambda \mathbf{D}_{k} \mathbf{A} \mathbf{D}_{k}^{'}$	Variabile	Uguale	Uguale
VVE	$\lambda_k \mathbf{D} \mathbf{A}_k \mathbf{D}'$	Uguale	Variabile	Variabile
VEV	$\lambda_{k}\mathbf{D}_{k}\mathbf{AD}_{k}^{'}$	Variabile	Variabile	Uguale
EVV	$\lambda \mathbf{D}_{k} \mathbf{A}_{k} \mathbf{D}_{k}^{'}$	Variabile	Uguale	Variabile
VVV	$\lambda_k \mathbf{D}_k \mathbf{A}_k \mathbf{D}_k'$	Variabile	Variabile	Variabile

Table 1: Modelli di mistura Gaussiani

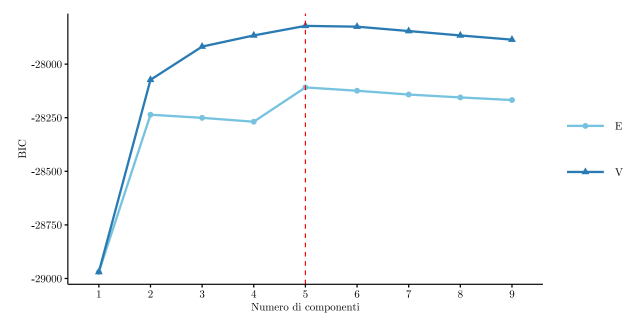
Applicazione al dataset insurance

Per effettuare *model-based clustering* sull'insieme di dati relativo alle assicurazioni mediche utilizziamo il pacchetto mclust e consideriamo solamente la variabile charges.

```
set.seed(123)
library(mclust)
mbc = Mclust(data$charges, verbose = F)
summary(mbc)
## Gaussian finite mixture model fitted by EM algorithm
##
##
## Mclust V (univariate, unequal variance) model with 5 components:
##
##
   log-likelihood
                      n df
                                BIC
                                           ICL
##
         -13860.36 1338 14 -27821.5 -28305.71
##
##
  Clustering table:
         2
            3 4
## 173 327 478 191 169
```

Il comando Mclust ha stimato solamente due modelli (E e V) avendo considerato solamente le spese mediche e ha considerato un numero di componenti che vanno da 1 a 9 (di default). Dal summary del modello si nota che è selezionato un modello con G=5 componenti che prevede diverse varianze tra i cluster. Si può inoltre vedere che il cluster 3 risulta quello più numeroso, seguito dal secondo, mentre i restanti tre presentano una numerosità più ridotta.

Possiamo rappresentare l'andamento del BIC per i modelli stimati.



Possiamo anche considerare altri criteri per la selezione del modello, come l'AIC o l'ICL (*Integrated Complete Likelihood*). Considerato il grafico precedente, in cui si nota che il modello con uguali varianze per i gruppi non risulta preferibile per nessun numero di componenti, stimiamo solamente il modello V.

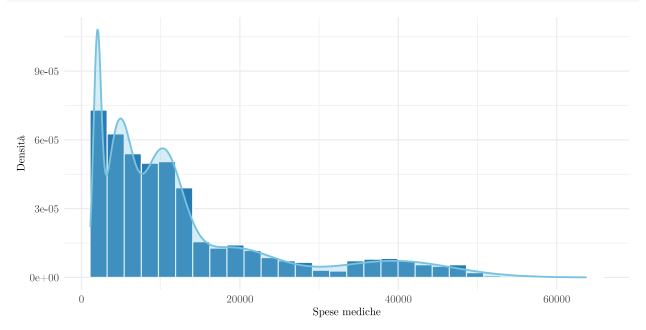
```
AIC = c()
for(i in 1:5){
  AIC[i] = AIC(Mclust(data$charges, verbose = F, modelNames = "V", G = i))
}
AIC
```

[1] 28959.26 28047.20 27876.51 27808.96 27748.72

Anche l'AIC porta a selezionare un modello V con 5 componenti.

Rappresentiamo la mistura stimata per la variabile charges.

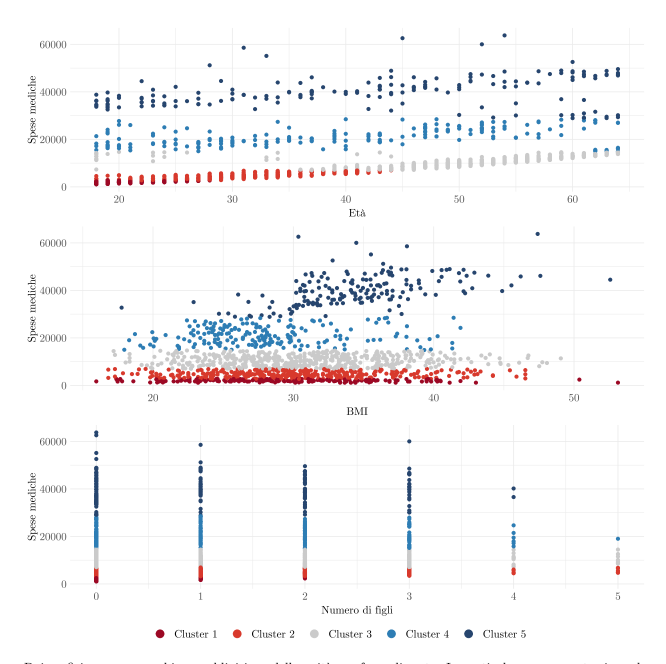
```
df = data.frame(charges = data$charges,
                density = mbc[["parameters"]][["pro"]][1] *
                  dnorm(data$charges,mean = mbc[["parameters"]][["mean"]][["1"]],
                        sd = sqrt(mbc[["parameters"]][["variance"]]$sigmasq[1])) +
                  mbc[["parameters"]][["pro"]][2] *
                  dnorm(data$charges,mean = mbc[["parameters"]][["mean"]][["2"]],
                       sd = sqrt(mbc[["parameters"]][["variance"]]$sigmasq[2])) +
                  mbc[["parameters"]][["pro"]][3] *
                  dnorm(data$charges,mean = mbc[["parameters"]][["mean"]][["3"]],
                       sd = sqrt(mbc[["parameters"]][["variance"]]$sigmasq[3])) +
                  mbc[["parameters"]][["pro"]][4] *
                  dnorm(data$charges,mean = mbc[["parameters"]][["mean"]][["4"]],
                       sd = sqrt(mbc[["parameters"]][["variance"]]$sigmasq[4])) +
                  mbc[["parameters"]][["pro"]][5]*
                  dnorm(data$charges,mean = mbc[["parameters"]][["mean"]][["5"]],
                       sd = sqrt(mbc[["parameters"]][["variance"]]$sigmasq[5])))
ggplot(df,aes(x = charges,y = density)) +
  geom_histogram(aes(y = ..density..),col = "white",bins = 30,
                 fill = paletteer_c("ggthemes::Classic Blue",6)[4]) +
  geom_line(col = paletteer_c("ggthemes::Classic Blue",6)[2],size = 0.8) +
  geom_area(fill = paletteer_c("ggthemes::Classic Blue",6)[2],alpha = 0.3) +
  labs(x = "Spese mediche",y = "Densità") +
  theme minimal() +
  theme(text = element_text(family = "CMUSerif"),
       axis.text = element text(size = 10),
        axis.title = element_text(size = 10))
```



Possiamo notare che la mistura a 5 componenti stimata riesce a cogliere bene la coda della distribuzione. L'adattamento ai valori osservati è peggiore invece per i valori di charges inferiori a 20000.

Vediamo anche come sono state suddivise le osservazioni nei 5 *cluster* considerando le variabili **age**, **bmi** e children.

```
g1 = ggplot(data,aes(x = age,y = charges,col = factor(mbc[["classification"]]))) +
  geom point(size = 2) +
  labs(x = "Età",y = "Spese mediche") +
  scale_color_manual(values = paletteer_c("ggthemes::Classic Red-Blue",5),
                     label = paste("Cluster ",seq(1,5,1),sep = "")) +
  labs(col = " ") +
  guides(colour = guide legend(override.aes = list(size = 5))) +
  theme minimal() +
  theme(text = element_text(family = "CMUSerif"),
        axis.text = element text(size = 15),
        axis.title = element_text(size = 15),
        legend.text = element_text(size = 15),
        legend.title = element_text(size = 15),
        legend.key.size = unit(1,"cm"))
g2 = ggplot(data,aes(x = bmi,y = charges,col = factor(mbc[["classification"]]))) +
  geom_point(size = 2) +
  labs(x = "BMI",y = "Spese mediche") +
  scale_color_manual(values = paletteer_c("ggthemes::Classic Red-Blue",5),
                     label = paste("Cluster ", seq(1,5,1), sep = "")) +
  labs(col = " ") +
  guides(colour = guide_legend(override.aes = list(size = 5))) +
  theme minimal() +
  theme(text = element_text(family = "CMUSerif"),
        axis.text = element text(size = 15),
        axis.title = element_text(size = 15),
       legend.text = element_text(size = 15),
        legend.title = element_text(size = 15),
        legend.key.size = unit(1,"cm"))
g3 = ggplot(data,aes(x = children,y = charges,col = factor(mbc[["classification"]]))) +
  geom_point(size = 2) +
  labs(x = "Numero di figli",y = "Spese mediche") +
  scale_color_manual(values = paletteer_c("ggthemes::Classic Red-Blue",5),
                     label = paste("Cluster ", seq(1,5,1), sep = "")) +
  labs(col = " ") +
  guides(colour = guide_legend(override.aes = list(size = 5))) +
  theme minimal() +
  theme(text = element_text(family = "CMUSerif"),
       axis.text = element text(size = 15),
        axis.title = element text(size = 15),
        legend.text = element_text(size = 15),
        legend.title = element_text(size = 15),
        legend.key.size = unit(1,"cm"))
library(ggpubr)
ggarrange(g1,g2,g3,ncol = 1,common.legend = T,legend = "bottom")
```



Dai grafici emerge una chiara suddivisione delle unità per fasce di costo. In particolare, per quanto riguarda l'età, si osserva che i primi due gruppi comprendono individui più giovani, mentre il terzo gruppo raccoglie persone di età maggiore. Gli ultimi due gruppi, invece, includono individui di età variegata in modo uniforme.

Non si nota invece una chiara suddivisione degli individui per valore di BMI o per numero di figli.

Significatività delle variabili nei cluster

Così come abbiamo verificato quali variabili presentassero un impatto su charges considerando tutte le unità, possiamo valutare se le stesse variabili risultano significative nei *cluster* individuati. Ricordiamo che nel primo caso solamente le variabili age, bmi e children risultavano significative.

Stimiamo allora 5 modelli lineari uno per ogni gruppo e per farlo sarà innanzitutto necessario salvare l'appartenenza degli individui nei vari gruppi.

```
data$latent_class = mbc[["classification"]]
lm1 = lm(charges ~ age + sex + bmi + children + region,
        data = data %>%
          filter(latent_class == 1))
summary(lm1)
##
## Call:
## lm(formula = charges ~ age + sex + bmi + children + region, data = data %>%
       filter(latent_class == 1))
##
## Residuals:
##
       Min
                1Q Median
                                 3Q
                                        Max
## -37.522 -17.510
                     3.874 11.542 97.736
##
## Coefficients:
##
                    Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
                   -478.0363
                                 16.1516 -29.597 < 2e-16 ***
## age
                    145.8681
                                  0.6924 210.674 < 2e-16 ***
## sexmale
                   -485.4506
                                  3.4290 -141.573 < 2e-16 ***
## bmi
                      1.2503
                                  0.2773
                                            4.509 1.23e-05 ***
                                  4.1420 141.503 < 2e-16 ***
## children
                    586.1106
## regionnorthwest -209.6163
                                  5.1696 -40.548 < 2e-16 ***
## regionsoutheast -576.6479
                                 5.1088 -112.873 < 2e-16 ***
## regionsouthwest -593.0749
                                  5.1318 -115.568 < 2e-16 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 21.32 on 165 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.9977, Adjusted R-squared: 0.9976
## F-statistic: 1.032e+04 on 7 and 165 DF, p-value: < 2.2e-16
Per il primo gruppo tutte le variabili sono significative. Si specifica inoltre che per questo gruppo, così come
nel secondo non è stata inclusa la variabile smoker in quanto all'interno dei primi due cluster sono presenti
solamente individui non fumatori e dunque la variabile presenterebbe una sola modalità.
table(data %>%
        filter(latent_class == 1) %>%
        select(smoker))
## smoker
## no yes
## 173
table(data %>%
        filter(latent_class == 2) %>%
        select(smoker))
## smoker
## no yes
```

327

Procediamo con il secondo gruppo.

```
lm2 = lm(charges ~ age + sex + bmi + children + region,
         data = data %>%
          filter(latent_class == 2))
summary(lm2)
##
## Call:
## lm(formula = charges ~ age + sex + bmi + children + region, data = data %>%
##
       filter(latent class == 2))
##
## Residuals:
##
      Min
               1Q Median
                               3Q
                                      Max
## -141.22 -98.74 -49.03
                            55.60 490.71
##
## Coefficients:
##
                     Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                              56.9153 -36.844 <2e-16 ***
## (Intercept)
                   -2096.9971
                    210.4775
                                1.3773 152.820
                                                  <2e-16 ***
## age
## sexmale
                    -470.1962
                              15.6694 -30.007
                                                   <2e-16 ***
## bmi
                      0.9286
                                 1.2900
                                         0.720
                                                   0.472
## children
                    591.3209
                                 6.6552 88.850
                                                   <2e-16 ***
## regionnorthwest -210.8132
                                21.2181 -9.936
                                                  <2e-16 ***
## regionsoutheast -593.5183
                                22.7500 -26.089
                                                   <2e-16 ***
## regionsouthwest -582.5045
                                22.1182 -26.336
                                                   <2e-16 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 133.8 on 319 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.9876, Adjusted R-squared: 0.9874
## F-statistic: 3642 on 7 and 319 DF, p-value: < 2.2e-16
Per il secondo cluster solamente la variabile bmi risulta essere non significativa.
lm3 = lm(charges ~ age + sex + bmi + children + smoker + region,
         data = data %>%
          filter(latent_class == 3))
summary(lm3)
##
## Call:
## lm(formula = charges ~ age + sex + bmi + children + smoker +
##
       region, data = data %>% filter(latent_class == 3))
##
## Residuals:
      Min
                               30
               1Q Median
                                      Max
## -2240.9 -1062.1 -219.7
                            691.4 9307.6
##
## Coefficients:
                  Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
                   1687.476
                              634.830
                                       2.658 0.00813 **
## age
                   172.719
                                9.519 18.144 < 2e-16 ***
## sexmale
                  -337.880
                              147.484 -2.291 0.02241 *
## bmi
                    10.626
                              12.985
                                       0.818 0.41361
## children
                     96.092
                               62.223
                                       1.544 0.12318
```

```
## smokerves
                   8784.170
                               690.688 12.718 < 2e-16 ***
                               206.605 -1.195 0.23261
## regionnorthwest -246.934
## regionsoutheast -377.691
                               217.917 -1.733 0.08372 .
## regionsouthwest -529.945
                               203.038 -2.610 0.00934 **
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 1598 on 469 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.4609, Adjusted R-squared: 0.4517
## F-statistic: 50.12 on 8 and 469 DF, p-value: < 2.2e-16
Nel terzo gruppo, oltre a bmi, perdono la significatività anche il numero di figli e la regione. Anche il
coefficiente relativo al sesso degli individui risulta poco significativo.
lm4 = lm(charges ~ age + sex + bmi + children + smoker + region,
         data = data %>%
           filter(latent_class == 4))
summary(lm4)
##
## Call:
## lm(formula = charges ~ age + sex + bmi + children + smoker +
       region, data = data %>% filter(latent_class == 4))
##
## Residuals:
##
       Min
                1Q Median
                                ЗQ
                                       Max
## -8808.1 -1735.2 -392.2 2339.9 8442.4
##
## Coefficients:
                   Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
## (Intercept)
                                       9.635 < 2e-16 ***
                   19905.75
                               2066.07
                    102.97
                                18.52 5.560 9.48e-08 ***
## age
## sexmale
                     139.48
                                504.58
                                        0.276
                                                 0.7825
                                61.20 -1.315
## bmi
                     -80.49
                                                 0.1901
## children
                    -276.17
                                204.92 -1.348
                                                 0.1794
## smokeryes
                   -1075.03
                                632.14 -1.701
                                                 0.0907
## regionnorthwest
                     509.09
                                688.47
                                        0.739
                                                 0.4606
## regionsoutheast
                     295.40
                                662.06
                                        0.446
                                                 0.6560
## regionsouthwest -226.05
                                746.34 -0.303
                                                 0.7623
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 3411 on 182 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.175, Adjusted R-squared: 0.1387
## F-statistic: 4.826 on 8 and 182 DF, p-value: 2.097e-05
Per il quarto gruppo, rimane fortemente significativa solamente la variabile age.
lm5 = lm(charges ~ age + sex + bmi + children + smoker + region,
         data = data %>%
           filter(latent_class == 5))
summary(lm5)
##
```

```
##
## Call:
## lm(formula = charges ~ age + sex + bmi + children + smoker +
```

```
##
       region, data = data %>% filter(latent_class == 5))
##
## Residuals:
                                    3Q
##
       Min
                  1Q
                       Median
                                            Max
##
  -12264.1 -1403.1
                       -441.8
                                 884.3
                                        24006.1
##
## Coefficients:
##
                   Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
                    -388.87
                               3298.52
                                        -0.118
                                                  0.906
## age
                     212.53
                                 24.96
                                        8.515 1.15e-14 ***
## sexmale
                     -86.00
                                729.78 -0.118
                                                  0.906
                                        7.987 2.55e-13 ***
## bmi
                     645.06
                                 80.76
## children
                     196.73
                                318.59
                                        0.618
                                                  0.538
## smokeryes
                               1458.35
                   10035.99
                                         6.882 1.27e-10 ***
                                                  0.969
## regionnorthwest
                      42.20
                               1094.58
                                         0.039
## regionsoutheast
                    -122.19
                                989.44
                                        -0.123
                                                  0.902
## regionsouthwest
                     690.19
                               1057.90
                                         0.652
                                                  0.515
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 4522 on 160 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.5345, Adjusted R-squared: 0.5112
## F-statistic: 22.96 on 8 and 160 DF, p-value: < 2.2e-16
```

Infine, nell'ultimo cluster oltre alla variabile age, ritornano significative anche bmi e smoker.

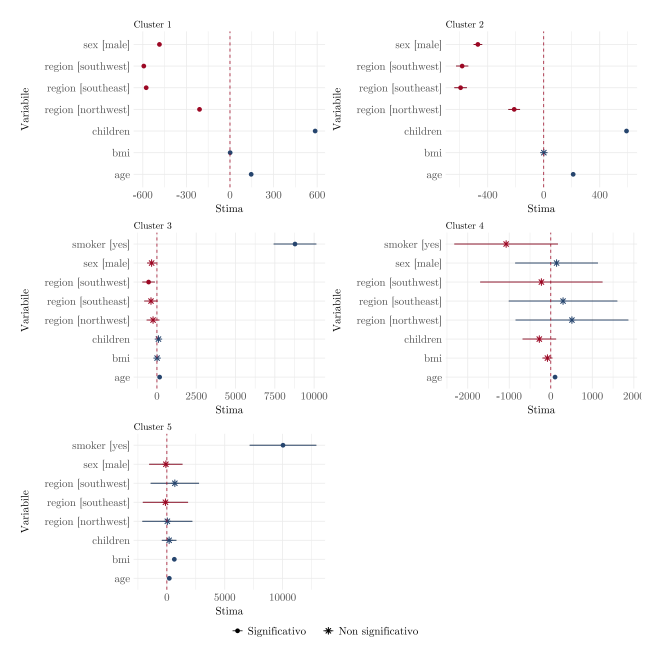
Possiamo visualizzare in un unico grafico queste informazioni in modo da comprendere più rapidamente la significatività dei parametri e l'effetto delle variabili su **charges**. Rappresentiamo quindi per ogni modello il coefficiente con relativo intervallo di confidenza al 95%. Per farlo, innanzitutto, creiamo una lista contenente i coefficienti per i modelli stimati per ogni *cluster* (escludendo l'intercetta), il loro intervallo di confidenza e il *p-value*.

Modifichiamo il nome delle variabili categoriali per rendere più leggibile il grafico.

```
coef.data_list = lapply(coef.data_list,function(coef.data){
  coef.data$var = gsub("regionnorthwest","region [northwest]",coef.data$var)
  coef.data$var = gsub("regionsouthwest","region [southwest]",coef.data$var)
  coef.data$var = gsub("regionnortheast","region [northeast]",coef.data$var)
  coef.data$var = gsub("regionsoutheast","region [southeast]",coef.data$var)
  coef.data$var = gsub("sexmale","sex [male]",coef.data$var)
  coef.data$var = gsub("smokeryes","smoker [yes]",coef.data$var)
  return(coef.data)
})
```

Realizziamo ora il grafico.

```
library(forcats)
plot_list = lapply(1:5,function(i) {
  coef.data = coef.data_list[[i]]
  if(i %in% 1:4){
    coef.data %>%
      ggplot(aes(y = var,x = coef,xmin = min_ci,xmax = max_ci)) +
      geom linerange() +
      geom_pointrange(size = 0.6,
                      col = ifelse(coef.data$coef < 0,"#9C0824FF","#26456EFF"),</pre>
                      pch = ifelse(coef.data$sign < 0.01,16,8)) +</pre>
      geom_vline(xintercept = 0,col = "#9C0824FF",lty = "dashed") +
      labs(x = "Stima",y = "Variabile",title = paste("Cluster",i,sep = " ")) +
      theme minimal() +
      theme(text = element_text(family = "CMUSerif"),
            axis.text = element_text(size = 15),
            axis.title = element_text(size = 15),
            legend.text = element_text(size = 15))
  }
  else{
    coef.data %>%
      ggplot(aes(y = var,x = coef,xmin = min_ci,xmax = max_ci,
                 shape = factor(sign > 0.01))) +
      geom_linerange() +
      geom pointrange(size = 0.6,
                      col = ifelse(coef.data$coef < 0,"#9C0824FF","#26456EFF")) +</pre>
      scale shape manual(values = ifelse(coef.data$sign < 0.01,16,8),
                         label = ifelse(coef.data$sign < 0.01,</pre>
                                         "Significativo", "Non significativo")) +
      geom_vline(xintercept = 0,col = "#9C0824FF",lty = "dashed") +
      labs(x = "Stima",y = "Variabile",
           title = paste("Cluster",i,sep = " "),shape = "") +
      theme_minimal() +
      theme(text = element_text(family = "CMUSerif"),
            axis.text = element_text(size = 15),
            axis.title = element_text(size = 15),
            legend.text = element_text(size = 15))
 }
})
ggarrange(plotlist = plot_list,ncol = 2,nrow = 3,
          common.legend = T,legend = "bottom")
```



Nota: creando un unico codice per tutti i modelli, la legenda comune si riferirà al 1m0. Quest'ultimo presenta però tutti i coefficienti significativi e ne consegue che la legenda riportata avrà solamente l'etichetta "Significativo". Per questo motivo, è stata inserita la legenda solamente per l'ultimo modello, che avendo sia coefficienti significativi che non significativi, permette di visualizzare la legenda correttamente.

Si specifica che nel grafico i punti rossi rappresentano i coefficienti con segno negativo mentre quelli blu quelli con segno positivo. È stata poi riportata una linea verticale tratteggiata in corrispondenza dello zero per facilitare lettura del grafico ed evidenziare la significatività dei parametri. Tuttavia, considerata la grandezza (in valore assoluto di molti coefficienti) potrebbe succedere che un parametro sembri in corrispondenza dello zero ma in realtà non lo sia e rimanga quindi significativo (come per bmi in 1m0). Per ovviare a questo problema di lettura del grafico sono stati rappresentati due tipologie di punti differenti, come riportato in legenda: il punto pieno rappresenta i coefficienti significativi, mentre l'asterisco quelli non significativi.

Caratteristiche dei cluster

Valutiamo ora le caratteristiche di ogni gruppo considerando le altre variabili presenti nel dataset. Per fare ciò, consideriamo le variabili categoriali contenute in data2.

```
data2$latent_class = mbc[["classification"]]
```

Iniziamo considerando la variabile age:

- Cluster 1: possiamo notare che il primo gruppo è caratterizzato principalmente da individui giovani di età compresa tra 18 e 24 anni, vi è però una piccola percentuale di persone nella fascia di età 25-34. Possiamo comunque affermare che il primo cluster è composto principalmente da individui giovani.
- Cluster 2: il secondo gruppo è composto principalmente da individui di età compresa tra i 25 e i 49 anni e in misura decisamente inferiore da giovani di 18-24 anni. Questo gruppo include quindi individui di età più avanzata rispetto al primo cluster.
- Cluster 3: il terzo cluster raggruppa individui con una fascia di età 35-64. Ne consegue che questo gruppo è composto da individui di età medio/alta, anche se include alcuni giovani.
- Cluster 4 e 5: gli ultimi due gruppi includono invece individui di età variegata, con una distribuzione uniforme tra le fasce di età.

```
table(data2$age,data2$latent_class)
```

```
##
##
                    2
                                   5
               1
                         3
      18-24 158
                             33
                                  34
##
                   37
                        16
##
      25 - 34
              15 179
                         5
                             45
                                  27
##
      35 - 49
               0 111 184
                             60
                                  49
##
      50-64
                    0 273
                             53
               0
                                 59
```

Passiamo alla variabile sex: questa variabile risulta significativa solamente per i primi due *cluster*. Tuttavia, in entrambi i casi vi è una buona numerosità di individui di entrambi i sessi. Questo si riscontra anche per i restanti gruppi.

```
table(data2$sex,data2$latent_class)
```

Consideriamo ora la variabile bmi: l'indice di massa corporea è significativo solamente per il primo cluster che include maggiormente persone in sovrappeso e obese. Sono però presenti anche 36 individui normopeso e una piccolissima percentuale di persone sottopeso. In generale, si può vedere che la numerosità più elevata si trova in corrispondenza di un BMI più elevato, eccetto per il quarto gruppo. Questo è probabilmente dovuto alla grande numerosità di individui in quelle fasce di BMI.

```
table(data2$bmi,data2$latent_class)
```

```
##
##
                                  2
                                      3
                                           4
                                                5
                             1
##
     Sottopeso
                             5
                                  6
                                      6
                                           2
                                                1
                                                2
##
     Normopeso
                            36
                                57
                                     73
                                          54
##
     Sovrappeso
                            45 103 132
                                          82
                                              15
                                          29
##
     Obeso
                            49 100 147
                                              74
##
     Estremamente obeso
                            38
                                61 120
                                              77
```

Per quanto riguarda la variabile children, questa risulta significativa solamente i primi due *cluster*. Possiamo affermare che il primo gruppo è composto principalmente da individui senza figli, mentre il secondo gruppo include principalmente individui con al massimo 2 figli. Nei restanti gruppi non si distingono particolari caratteristiche e includono una buona percentuale di individui di tutte le modalità di children.

table(data2\$children,data2\$latent_class)

```
##
##
                                5
                 2
                      3
            1
                          70
                               69
##
          144
                93 198
      0
##
                               35
           27 102 113
                          47
      1
                          37
##
      2
            2
                75
                     86
                               40
##
      3+
            0
                57
                     81
                          37
                               25
```

Passiamo alla variabile smoker. Abbiamo già fatto notare in precedenza che i primi due gruppi includono solamente persone che non fumano. Per quanto riguarda gli altri gruppi, questa variabile non risulta significativa solamente per il terzo *cluster* per il quale si può osservare una maggioranza di individui non fumatori. Gli ultimi due gruppi includono maggiormente persone fumatrici.

```
table(data2$smoker,data2$latent_class)
```

```
##
##
             1
                  2
                       3
                           4
                                5
##
          173 327 471
                          81
                               12
##
      yes
             0
                  0
                       7 110 157
```

Infine, consideriamo la variabile region. Questa variabile risulta significativa solamente per i primi due gruppi. Ad ogni modo, in tutti i casi non si riesce a definire una regione più rappresentata rispetto alle altre.

```
table(data2$region,data2$latent class)
```

```
##
##
                   1
                        2
                            3
                                 4
                                      5
##
                  32
                      75 127
                                53
                                     37
     northeast
##
     northwest
                  41
                       87 116
                                47
                                     34
##
                  56
                       84 108
                                55
                                     61
     southeast
##
     southwest
                  44
                      81 127
                                     37
```

Approfondimento

Invece di utilizzare il BIC per la selezione del miglior modello di mistura utilizziamo l'ICL ($Integrated\ Complete\ Likelihood$).

```
set.seed(123)
icl = mclustICL(data$charges, verbose = F)
icl
```

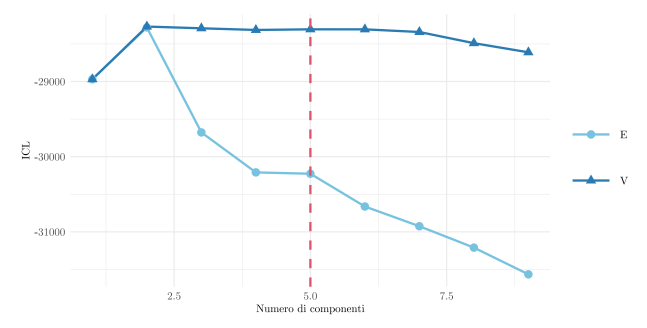
```
## Integrated Complete-data Likelihood (ICL) criterion:
## E V

## 1 -28969.66 -28969.66
## 2 -28280.50 -28268.94
## 3 -29677.02 -28292.16
## 4 -30208.74 -28314.19
## 5 -30226.72 -28305.71
## 6 -30662.60 -28306.10
## 7 -30925.03 -28341.30
## 8 -31209.33 -28489.96
## 9 -31564.85 -28611.47
```

```
## Top 3 models based on the ICL criterion:
## V,2 E,2 V,3
## -28268.94 -28280.50 -28292.16
```

Rappresentiamo i valori ottenuti per l'ICL all'aumentare del numero di componenti per i due modelli. Anche in questo caso, come per il BIC, selezioneremo il numero di componenti corrispondente al valore più elevato dell'ICL.

```
icl.df = data.frame(G = rep(1:9,2),
                    ICL = c(icl[,"E"],icl[,"V"]),
                    modelNames = c(rep("E",9),
                                   rep("V",9)))
ggplot(icl.df,aes(x = G,y = ICL,col = modelNames)) +
  geom_line(aes(group = modelNames), size = 1) +
  geom_point(aes(shape = modelNames), size = 3) +
  geom_vline(xintercept = 5,col = 2,lty = 2,size = 1) +
  scale_shape_manual(values = c(19,17),
                     labels = c("E","V")) +
  scale_color_manual(values = paletteer_c("ggthemes::Classic Blue",6)[c(2,4)]) +
  labs(x = "Numero di componenti",y = "ICL",shape = "",col = "") +
  theme_minimal() +
  theme(text = element_text(family = "CMUSerif"),
        axis.text = element_text(size = 10),
        axis.title = element_text(size = 10),
        legend.text = element_text(size = 10),
        legend.key.size = unit(1.5, "cm"))
```



Vengono selezionate G=2 componenti e una struttura di varianze diverse tra i *cluster*. Possiamo notare come fino ad un numero di componenti pari a 2 si ottengono valori di ICL molto simili per entrambi i modelli. A partire da 3 componenti, invece, il modello V riporta valori nettamente superiori rispetto al modello E.

Stimiamo allora un modello di mistura gaussiano V con 2 componenti.

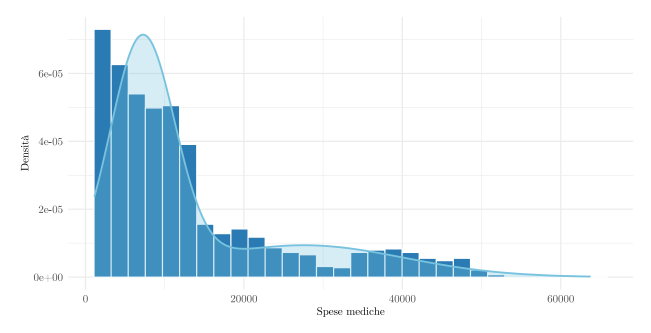
```
set.seed(123)
mbc2 = Mclust(data$charges,G = 2,modelName = "V")
summary(mbc2)
## ------
```

```
## Gaussian finite mixture model fitted by EM algorithm
##
## Mclust V (univariate, unequal variance) model with 2 components:
##
##
  log-likelihood
                     n df
                                BIC
                                           ICL
##
         -14018.6 1338 5 -28073.19 -28268.94
##
## Clustering table:
    1
##
       2
## 992 346
```

Il primo gruppo presenta una numerosità maggiore rispetto al secondo. Inoltre, il primo cluster è caratterizzato da una varianza notevolmente maggiore rispetto al secondo.

Confrontiamo la distribuzione osservata di charges con quella stimata dalla mistura di distribuzioni con 2 componenti.

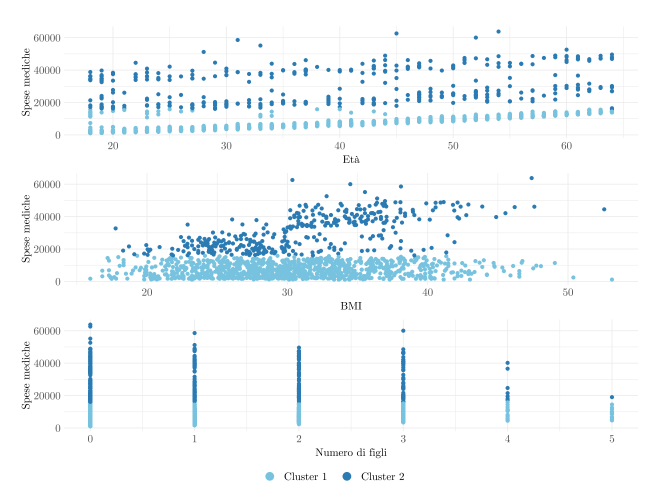
```
df2 = data.frame(charges = data$charges,
                 density = mbc2[["parameters"]][["pro"]][1] *
                   dnorm(data$charges,mean = mbc2[["parameters"]][["mean"]][["1"]],
                         sd = sqrt(mbc2[["parameters"]][["variance"]]$sigmasq[1])) +
                   mbc2[["parameters"]][["pro"]][2] *
                   dnorm(data$charges,mean = mbc2[["parameters"]][["mean"]][["2"]],
                         sd = sqrt(mbc2[["parameters"]][["variance"]]$sigmasq[2])))
ggplot(df2,aes(x = charges,y = density)) +
  geom_histogram(aes(y = ..density..),col = "white",bins = 30,
                 fill = paletteer_c("ggthemes::Classic Blue",6)[4]) +
  geom_line(col = paletteer_c("ggthemes::Classic Blue",6)[2],size = 0.8) +
  geom_area(fill = paletteer_c("ggthemes::Classic Blue",6)[2],alpha = 0.3) +
  labs(x = "Spese mediche",y = "Densità") +
  theme_minimal() +
  theme(text = element_text(family = "CMUSerif"),
       axis.text = element_text(size = 10),
       axis.title = element_text(size = 10))
```



È evidente che l'adattamento della mistura alla distribuzione osservata sia peggiorato rispetto al modello con 5 componenti. Ora la distribuzione stimata anche nella coda sinistra, che prima presentava un ottimo adattamento alla distribuzione osservata, risulta meno precisa.

Rappresentiamo anche come le unità sono state suddivise nei due *cluster* considerando le variabili age, bmi e children.

```
g1 = ggplot(data,aes(x = age,y = charges,col = factor(mbc2[["classification"]]))) +
  geom point(size = 2) +
  labs(x = "Età",y = "Spese mediche") +
  scale_color_manual(values = paletteer_c("ggthemes::Classic Blue",6)[c(2,4)],
                     label = paste("Cluster ", seq(1,2,1), sep = "")) +
  labs(col = " ") +
  guides(colour = guide_legend(override.aes = list(size = 5))) +
  theme_minimal() +
  theme(text = element_text(family = "CMUSerif"),
        axis.text = element_text(size = 15),
        axis.title = element_text(size = 15),
        legend.text = element_text(size = 15),
        legend.title = element_text(size = 15),
        legend.key.size = unit(1,"cm"))
g2 = ggplot(data,aes(x = bmi,y = charges,col = factor(mbc2[["classification"]]))) +
  geom_point(size = 2) +
  labs(x = "BMI",y = "Spese mediche") +
  scale_color_manual(values = paletteer_c("ggthemes::Classic Blue",6)[c(2,4)],
                     label = paste("Cluster ",seq(1,2,1),sep = "")) +
  labs(col = " ") +
  guides(colour = guide_legend(override.aes = list(size = 5))) +
  theme minimal() +
  theme(text = element_text(family = "CMUSerif"),
        axis.text = element_text(size = 15),
        axis.title = element_text(size = 15),
        legend.text = element_text(size = 15),
        legend.title = element_text(size = 15),
        legend.key.size = unit(1,"cm"))
```



Possiamo notare che il primo *cluster* con numerosità maggiore include individui per cui le spese mediche assumono un valore medio-basso mentre il secondo quelle con un valore più elevato di **charges**. Possiamo già anticipare che non sembra esserci una chiara suddivisione per età, bmi o numero di figli.

Valutiamo però, anche in questo caso, quali variabili hanno un effetto significativo su charges nei due cluster individuati.

```
lm1.2 = lm(charges ~ .,data = data %>%
             filter(mbc2[["classification"]] == 1))
summary(lm1.2)
##
## Call:
## lm(formula = charges ~ ., data = data %% filter(mbc2[["classification"]] ==
##
       1))
##
## Residuals:
##
      Min
                1Q
                                3Q
                                       Max
                   Median
## -1969.1
           -602.9
                    -262.7
                             277.4 12799.9
##
## Coefficients:
##
                    Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                                247.975 -11.943 < 2e-16 ***
## (Intercept)
                   -2961.539
                     254.975
                                  3.017 84.505
                                                 < 2e-16 ***
## age
## sexmale
                    -454.302
                                 83.257
                                         -5.457 6.14e-08 ***
## bmi
                       9.511
                                  7.241
                                          1.313
                                                  0.1893
## children
                     421.241
                                 34.263 12.294
                                                 < 2e-16 ***
## smokeryes
                                390.203 30.115
                                                 < 2e-16 ***
                   11750.920
## regionnorthwest
                   -333.659
                                119.131
                                         -2.801
                                                  0.0052 **
## regionsoutheast
                   -658.951
                                123.931
                                         -5.317 1.31e-07 ***
## regionsouthwest -626.740
                                118.737 -5.278 1.60e-07 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 1310 on 983 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.8911, Adjusted R-squared: 0.8902
## F-statistic: 1006 on 8 and 983 DF, p-value: < 2.2e-16
lm2.2 = lm(charges ~ .,data = data %>%
             filter(mbc2[["classification"]] == 2))
summary(lm2.2)
##
## lm(formula = charges ~ ., data = data %% filter(mbc2[["classification"]] ==
##
       2))
##
## Residuals:
##
        Min
                  1Q
                       Median
                                    3Q
                                            Max
  -20562.9 -5055.2
                        209.4
                                4648.5
                                        30162.7
##
## Coefficients:
##
                    Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
                                2430.46 -9.056 < 2e-16 ***
                   -22010.68
## age
                      217.92
                                  26.11
                                          8.348 1.82e-15 ***
## sexmale
                       13.22
                                 739.47
                                          0.018
                                                   0.986
## bmi
                                  63.79 18.366
                     1171.60
                                                 < 2e-16 ***
## children
                      -37.71
                                 312.40 -0.121
                                                   0.904
                                                 < 2e-16 ***
## smokeryes
                     9977.52
                                 858.75 11.619
```

```
## regionnorthwest
                     413.90
                                1062.05
                                         0.390
                                                   0.697
## regionsoutheast -926.02
                                981.63 -0.943
                                                   0.346
## regionsouthwest
                      431.38
                                1099.60
                                          0.392
                                                   0.695
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 6731 on 337 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.6166, Adjusted R-squared: 0.6075
## F-statistic: 67.76 on 8 and 337 DF, p-value: < 2.2e-16
Per il primo gruppo solamente la variabile bmi non risulta significativa, mentre per il secondo non lo sono
bmi, children e region.
```

Salviamo l'appertenenza delle unità nei gruppi e consideriamo le variabili raggruppate in classi per valutare

```
le caratteristiche dei cluster.
data2$latent_class2 = mbc2[["classification"]]
table(data2$age,data2$latent_class2)
##
##
                 2
             1
     18-24 213 65
##
     25-34 201 70
##
##
     35-49 297 107
##
     50-64 281 104
table(data2$bmi,data2$latent_class2)
##
                               2
##
                           1
##
     Sottopeso
                          18
                               2
##
     Normopeso
                         169
                              53
##
     Sovrappeso
                              94
                         283
##
     Obeso
                         299 100
##
     Estremamente obeso 223 97
table(data2$children,data2$latent_class2)
##
##
          1
              2
        439 135
##
##
     1
        243 81
             73
##
     2 167
##
     3+ 143 57
table(data2$smoker,data2$latent_class2)
##
##
               2
           1
##
         980
             84
     no
     yes 12 262
##
```

table(data2\$region,data2\$latent_class2) ## 2 ## 1 northeast 239 ## 85 ## northwest 248 77 ## southeast 249 115 ## southwest 256 69 table(data2\$sex,data2\$latent_class2) ## ## 1 2 ## female 509 153

In generale, i due gruppi non evidenziano particolari caratteristiche per le variabili considerate. L'eccezione è data dalla variabile smoker per la quale possiamo notare che il primo gruppo include principalmente individui non fumatori, mentre il secondo gruppo include una maggioranza di fumatori.

483 193

##

male

Alla luce di queste considerazioni, possiamo affermare che il modello con 5 componenti risulta essere più adatto per descrivere la distribuzione delle spese mediche rispetto al modello con 2 componenti.

Si specifica che sono stati stimati anche dei modelli di mistura con 3 e 4 componenti, di cui non viene riportato il codice. La suddivisione a 3 gruppi risulta simile a quanto ottenuto con il modello selezionato con l'ICL a 2 componenti anche se si ottiene una suddivisione più ragionevole degli assicurati per classi di età. Al contrario, un modello di mistura con 4 componenti riporta una suddivisione paragonabile a quella ottenuta con il modello a 5 componenti. Considerata l'interpretazione pressoché analoga ai due modelli ottenuti, la riduzione delle componenti non è giustificata e si preferisce allora il modello selezionato dal BIC che tra le alternative considerate riporta senza alcun dubbio un miglior adattamento alla distribuzione osservata delle spese mediche.

Bibliografia

[1] L. Scrucca, M. Fop, T. B. Murphy, et al. "mclust 5: Clustering, Classification and Density Estimation Using Gaussian Finite Mixture Models". In: *The R Journal* 8 (1 2016). https://doi.org/10.32614/RJ-2016-021, pp. 289-317. ISSN: 2073-4859. DOI: 10.32614/RJ-2016-021.