## Régression linéaire simple

#### **Postulats**

 $\mathbf{H}_1$  Linéarité :  $E\left[\varepsilon_i\right] = 0$ 

**H**<sub>2</sub> Homoscédasticité :  $Var(\varepsilon_i) = \sigma^2$ 

**H**<sub>3</sub> Indépendance :  $Cov(\varepsilon_i, \varepsilon_i) = 0$ 

**H**<sub>4</sub> Normalité :  $\varepsilon_i \sim N(0, \sigma^2)$ 

## Modèle

$$E[Y_i|x_i] = \beta_0 + \beta_1 x_i$$

$$Var(Y_i|x_i) = \sigma^2$$

$$Y_i|x_i \stackrel{\mathbf{H}_4}{\sim} N(\beta_0 + \beta_1 x_i, \sigma^2)$$

## Estimation des paramètres

$$\hat{\beta}_{0} = \bar{Y} - \hat{\beta}_{1}\bar{x}$$

$$\hat{\beta}_{1} = \frac{\sum_{i=1}^{n} x_{i}Y_{i} - \bar{Y}\sum_{i=1}^{n} x_{i}}{\sum_{i=1}^{n} x_{i}^{2} - \bar{x}\sum_{i=1}^{n} x_{i}} = \frac{S_{XY}}{S_{XX}}$$

## Estimation de $\sigma^2$

$$\hat{\sigma^2} = s^2 = \frac{\sum_{i=1}^n \hat{\varepsilon_i}^2}{n - p'} = \frac{\sum_{i=1}^n (Y_i - \hat{Y}_i)^2}{n - 2}$$

## Propriété des estimateurs

$$E\left[\hat{\beta}_{1}\right] = \beta_{1} \quad , Var(\hat{\beta}_{1}) = \frac{\sigma^{2}}{S_{XX}}$$

$$\hat{\beta}_{1} \stackrel{H_{4}}{\sim} N(\beta_{1}, \frac{\sigma^{2}}{S_{XX}})$$

$$E\left[\hat{\beta}_{0}\right] = \beta_{0} \quad , Var(\hat{\beta}_{0}) = \sigma^{2}\left(\frac{1}{n} + \frac{\bar{X}^{2}}{S_{XX}}\right)$$

$$\hat{\beta}_{0} \stackrel{H_{4}}{\sim} N(\beta_{0}, \sigma^{2}\left(\frac{1}{n} + \frac{\bar{x}^{2}}{S_{XX}}\right)$$

$$Cov(\hat{\beta}_{0}, \hat{\beta}_{1}) = -\frac{\bar{x}\sigma^{2}}{S_{XX}}$$

## Tests d'hypothèse sur les paramètres

$$H_0: \hat{eta} = heta_0$$
 ,  $H_1: \hat{eta} 
eq heta_0$  
$$t_{obs} = \frac{\hat{eta} - heta_0}{\sqrt{Var}(\hat{eta})} \sim T_{n-2}$$
 On Rejette  $H_0$  si  $t_{obs} > |t_{n-2}(1 - rac{lpha}{2})|$ 

#### Intervalle de confiance

Pour la droite de régression ( $E[Y_0|x_0]$ )

Sachant que 
$$E\left[Y_0|x_0\right] = \beta_0 + \beta_1 x_0$$
, on a l'IC suivant 
$$\left[\hat{Y}_0 \pm t_{n-2} \left(\frac{\alpha}{2}\right) \sqrt{s^2 \left(\frac{1}{n} + \frac{(x_0 - \bar{x})^2}{S_{XX}}\right)}\right]$$

## Pour la prévision de $Y_0$

$$\begin{array}{l} \text{Sachant que } Y_0 = \beta_0 + \beta_1 x_0 + \varepsilon \text{, on a l'IC suivant} \\ \hat{Y_0} \pm t_{n-2} \left(\frac{\alpha}{2}\right) \sqrt{s^2 \left(1 + \frac{1}{m} + \frac{(x_0 - \bar{x})^2}{S_{XX}}\right)} \end{array}$$

## Analyse de la variance (ANOVA)

Source	dl	SS	MS	F
Model	р	$\sum_{i=1}^{n} (\hat{Y}_i - \bar{Y})^2 $ (SSR)	$SSR/dl_1 \ (MSR)$	MSR MSE
Residual error	n-p'	$\frac{\sum_{i=1}^{n} (Y_i - \hat{Y}_i)^2}{(SSE)}$	$SSE/dl_2  (MSE = s^2)$	
Total	n-1	$\sum_{i=1}^{n} (Y_i - \bar{Y})^2 $ (SST)		

### Coefficient de détermination

$$R^2 = \frac{SSR}{SST} = 1 - \frac{SSE}{SST}$$
 On a aussi la relation suivante avec  $F_{obs}$ : 
$$F = \frac{R^2}{1 - R^2} \cdot \frac{n - p'}{p}$$

## Test F de Fisher pour la validité globale de la régression

On rejette 
$$H_0: \beta_1=\beta_2=...=\beta_p=0$$
 si 
$$F_{obs}=\frac{MSR}{MSE}\geq F_{n,n-p'}(1-\alpha)$$
 où  $p$  est le nombre de variables explicatives dans le modèle

(régression linéaire simple, p = 1 et p' = p + 1.

#### Distribution d'un résidu $\varepsilon$

$$E\left[\hat{\varepsilon}_{i}\right] = 0 , Var\left(\hat{\varepsilon}_{i}\right) = \sigma^{2}(1 - h_{ii})$$
 où  $h_{ii} = \frac{1}{n} + \frac{(\bar{x} - x_{i})^{2}}{S_{XX}}.$ 

## Vérification des postulats

Les résidus studentisés sont définis par

$$r_i = \frac{\hat{\varepsilon}}{\sqrt{s^2(1 - h_{ii})}}$$

#### Linéarité

- $\rightarrow$  graphique  $Y_i | x_i$
- > graphique  $\hat{\varepsilon}_i | \hat{Y}_i$
- $\Rightarrow$  graphique  $\hat{\varepsilon}_i | \hat{x}_i$

Les deux derniers graphique doivent être centrés à 0 et d'allure aléatoire.

#### Homoscédasticité

> Graphique  $r_i | \hat{Y}_i :$  la dispersion des résidus doit être constante, pas de forme d'entonnoir ou de résisus absolus supérieurs à 3.

## Indépendance

 $\rightarrow$  Graphique  $r_i|i$ : si il y a un pattern, présence d'autocorrélation (le postulat  $H_3$  n'est donc pas respecté).

#### Normalité

- $\rightarrow$  Histogramme des  $r_i$
- > Q-Q Plot Normal : les résidus du modèle doivent suivre la droite des quantiles normaux théoriques.

## 2 Régression linéaire multiple

## Le modèle et ses propriétés

$$\mathbf{Y}_{n\times 1} = \mathbf{X}_{n\times p'}\boldsymbol{\beta}_{p'\times 1} + \boldsymbol{\varepsilon}_{n\times 1}$$

$$E[\mathbf{Y}] = \mathbf{X}\boldsymbol{\beta} \quad , Var(\mathbf{Y}) = \sigma^{2}\mathbf{I}_{n\times n}$$

$$Y \stackrel{H_{4}}{\sim} N_{n}(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \sigma^{2}\mathbf{I}_{n\times n})$$

#### Paramètres du modèle

## Estimation et propriétés des paramètres

$$\hat{\boldsymbol{\beta}} = (\mathbf{X}^{\top} \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^{\top} \mathbf{Y}$$

$$E \left[ \hat{\boldsymbol{\beta}} \right] = \boldsymbol{\beta} \quad , Var(\mathbf{Y}) = \sigma^{2} (\mathbf{X}^{\top} \mathbf{X})^{-1}$$

$$\hat{\boldsymbol{\beta}} \stackrel{H_{4}}{\sim} N_{p} (\boldsymbol{\beta}, \sigma^{2} (\mathbf{X}^{\top} \mathbf{X})^{-1})$$

## Intervalle de confiance sur les paramètres

$$egin{aligned} var[eta_i] &= \sigma^2 v_{jj} \ eta_i &\in \left[\hat{eta}_i \pm t_{n-p'} (1-rac{lpha}{2}) \sqrt{s^2 v_{jj}}
ight] \ ext{où $v_{jj}$ est l'élément $(j,j)$ de la matrice $(\mathbf{X}^{ op}\mathbf{X})^{-1}$.} \end{aligned}$$

## Estimation de $\sigma^2$

$$\hat{\sigma}^2 = s^2 = \frac{\hat{\boldsymbol{\varepsilon}}^\top \hat{\boldsymbol{\varepsilon}}}{n - n'}$$

## Test d'hypothèse sur un paramètre du modèle

On rejète 
$$H_0:eta_j=0$$
 si $|t_{obs,j}|=rac{eta_j}{\sqrt{s^2v_{jj}}}>t_{n-p'}\left(1-rac{lpha}{2}
ight)$ 

## Propriétés de la droite de régression

$$\begin{split} \hat{Y} &= X\beta & \hat{\epsilon} &= Y - \hat{Y} \\ &= X(X^\top X)^{-1}X^\top Y &= (I_n - H)Y \\ &= HY \\ \text{où } H &= X(X^\top X)^{-1}X^\top \text{ est la } \textit{hat matrix}. \end{split}$$

où  $\mathbf{H} = \mathbf{X}(\mathbf{X}^{\top}\mathbf{X})^{-1}\mathbf{X}^{\top}$  est la hOn a aussi que

 $E\left[\hat{\mathbf{Y}}\right]^{1} = \mathbf{X}\boldsymbol{\beta}$ ,  $Var(\hat{\mathbf{Y}}) = \sigma^{2}\mathbf{H}$  $\hat{\mathbf{Y}} \stackrel{H_{4}}{\sim} N_{n}(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \sigma^{2}\mathbf{H})$ 

Pour les résidus de la droite de régression, on a

$$E\left[\hat{\mathbf{\varepsilon}}\right] \stackrel{H_1}{=} 0 \quad , Var(\hat{\mathbf{\varepsilon}}) = \sigma^2(\mathbf{I}_{n \times n} - \mathbf{H})$$

$$\hat{\mathbf{\varepsilon}} \stackrel{H_4}{\sim} N_n(0, \sigma^2(\mathbf{I}_{n \times n} - \mathbf{H}))$$

## Matrice de projection

Les matrices H et  $I_n-H$  peuvent être vues commes des matrices de projection. Ces deux opérateurs possèdent plusieurs propriétés :

- 1.  $\mathbf{H}^T = \mathbf{H}$  (symétrie)
- 2. HH = H (idempotence)
- 3. HX = X
- 4.  $(\mathbf{I}_n \mathbf{H}) = (\mathbf{I}_n \mathbf{H})^T$  (symétrie)
- 5.  $(\mathbf{I}_n \mathbf{H})(\mathbf{I}_n \mathbf{H}) = (\mathbf{I}_n \mathbf{H})$
- $6. \ (\mathbf{I}_n \mathbf{H})\mathbf{X} = 0$
- 7.  $(\mathbf{I}_n \mathbf{H})\mathbf{H} = 0$

## Intervalle de confiance pour la prévision

#### Théorème de Gauss-Markov

Selon les postulats  $H_1$  à  $H_4$ , l'estimateur  $\mathbf{a}^{\top}\hat{\boldsymbol{\beta}} = \mathbf{a}^{\top}(\mathbf{X}^{\top}\mathbf{X})^{-1}\mathbf{X}^{\top}\mathbf{Y}$  est le meilleur estimateur pour  $\mathbf{a}^{\top}\boldsymbol{\beta}$  (BLUE : Best linear unbiaised estimator).

## I.C. pour la prévision de la valeur moyenne $E[Y|X^*]$

$$\left[\mathbf{X}^{*\top}\hat{\boldsymbol{\beta}} \pm t_{n-p'} \left(1 - \frac{\alpha}{2}\right) \sqrt{s^2 \mathbf{X}^{*\top} (X^{\top} X)^{-1} X^{*\top}}\right]$$

## I.C. pour la valeur prédite $\hat{Y}|X^*$

$$\left[ \boldsymbol{X}^{*\top} \hat{\boldsymbol{\beta}} \pm t_{n-p'} \left( 1 - \frac{\alpha}{2} \right) \sqrt{s^2 \left( 1 + \boldsymbol{X}^{*\top} (X^\top X)^{-1} X^{*\top} \right)} \right]$$

## Analyse de la variance

#### Tableau ANOVA

- > On utilise le même tableau ANOVA qu'en régression linéaire simple.
- >  $SSR_{r\'{e}gression} = \sum_{i=1}^{p} SSR_{i}$ , où  $SSR_{i}$  représente le SSR individuel de la variable explicative i calculé par R. On peut ensuite trouver MSR et la statistique  $F_{obs}$ .

## Test F pour la validité globale de la régression

Même test qu'en régression linéaire simple.

#### Test F partiel pour la réduction du modèle

Avec k < p, on va rejeter

$$H_0: Y_i = \beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... \beta_{ik}$$
 (modèle réduit)

Pour

$$H_1: Y_i = \beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... \beta_{ip}$$
 (modèle complet)

Si

$$F_{obs} = \frac{(SSE^{(0)} - SSE^{(1)})/\Delta dl}{SSE^{(1)}/(n-p')} \ge F_{p-k,n-p'}(1-\alpha)$$

où  $\Delta dl = p - k$ ,  $SSE^{(0)}$  pour le modèle réduit ( $H_0$ ) et  $SSE^{(1)}$  pour le modèle complet ( $H_1$ ).

## Multicollinéarité

## Problèmes potentiels

- > Instabilité de  $(X^TX)^{-1}$ , i.e. une petite variation de Y peut changer de grandes variations en  $\hat{\beta}$  et  $\hat{Y}$ ;
- $\Rightarrow \hat{\beta}_i$  de signes contre-intuitif;
- >  $Var(\hat{\beta}_i)$  et  $Var(\hat{Y})$  très grandes;
- > Les méthodes de sélection de variable ne concordent pas;
- > Conclusions erronées sur la significativité de certains paramètres, malgré une forte corrélation avec *Y*.

#### Détection

- > Si  $r_{ij}$  dans la matrice de corrélation  $\mathbf{X}^{*\top}\mathbf{X}^{*}$  est élevée, où  $\mathbf{X}^{*} = \begin{bmatrix} \frac{x_1 \bar{x}_1}{s_1} & \dots & \frac{x_p \bar{x}_p}{s_p} \end{bmatrix}$
- > Si le facteur d'influence de la variance ( $VIF_j$ ) est élevé, où

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

avec  $R_j^2$  le coefficient de détermination de la régression ayant comme variable réponse le  $j^e$  variable et les (j-1) autres variables exogènes en input.

> La variance de  $\hat{\beta}_i$  s'exprime en fonction du VIF comme suit :

$$Var(\hat{\beta}_i) = \frac{\sigma^2}{(\mathbf{X}^*T\mathbf{X}^*)_{jj}} VIF_j$$

#### Solution

- > On retire les variables ayant un VIF élevé (une à la fois)
- > On combine des variables exogènes redondantes

## Validation du modèle et des postulats

#### Linéarité

- > On trace les graphiques à variable ajoutée (  $\hat{\epsilon}_{Y|X_{-j}}$  en fonction de  $\hat{\epsilon}_{x_i|X_{-i}}$ ).
- > Ces graphiques doivent normalement donner une droite de pente  $\beta_i$ .
  - Si le graphique ressemble à un graphique de résidus normaux, x<sub>i</sub> est inutile.
  - Si il y a une courbe,  $x_i$  est non-linéaire.

## Homogénéité des variances

> Graphique  $r_i | \hat{Y}_i$ 

## Indépendance entre les observations

- > Graphique  $\hat{\epsilon}_i | i$
- > Test de Durbin-Watson (pas à l'examen)

# 3 Sélection de modèle et régression régularisée

En présence de beaucoup de variable exogène, on court le danger d'en garder trop ou pas assez

- > **Trop** : On augmente inutilement la variance des estimations( $\hat{\beta}$ )
- **> Moins** : On augmente inutilement le biais des estimations( $\hat{\beta}$ )

## Critères de comparaison classiques

> Mesure de la qualité global du modèle :

$$R_2 = \frac{S\hat{S}R}{SST}$$

Si on ajoute un variable exogène, il est certain que  $R^2$  augmentera, on utilise donc ce critère pour validé si la régression est utilise pour prédire Y, mais pas pour trouver les variables exogènes.

> Coeficient de détermination ajusté :

$$R_a^2 = \frac{MSE}{MST}$$

Ce critère permet de validé l'ajout de nouvelle variable exogènes.

Ces deux critère sont inutile pour comparer des modèles avec des transformations différentes et pour des modèles avec/sans ordonnée à l'origine.

## Méthode basées sur la puissance de prévision

Ce critère maximise l'habileté du modèle a prédire de nouvelle donner.

## > Le principe de validation croisée

- 1. Enlever la ième observation du jeu de données.
- 2. Estimer les paramètres du modèle à partir des n-1 données restante.
- 3. Prédire  $Y_i$  à partir de  $x_i$  et du modèle obtenue en 2, noté  $\hat{Y}_{i,-i}$
- 4. Répéter les étapes 1-3 pour chaque i, i = 1, ..., n
- 5. Calculer la somme des carrées des erreurs de prévision PRESS =  $\sum_{i=1}^{n} (Y_i \hat{Y}_{i,-i})^2$

On cherche a minimiser le PRESS ou à maximiser le coefficient de détermination de prévision :

$$R_p^2 = 1 - \frac{PRESS}{SST}$$

#### > Les résidus PRESS

Il est possible de trouver la statistique PRESS sans calculé n régression :

$$PRESS = \sum_{i=1}^{n} \left( \frac{\hat{\epsilon_i}}{1 - h_{ii}} \right)^2$$

#### > Échantillion de test et validation croisée par k ensemble

- 1. Enlever le *k*ème ensemble de de jeu de donner.
- 2. Estimer les paramètres du modèle à partir des *k* − 1 Échantillion restant.
- 3. Prédire les observations du kème ensemble  $(\hat{Y}_{i,-k})$  et calculé

$$MSEP_k = \frac{1}{n_k} \sum_{i \in group \ k} (Y_i - \hat{Y}_{i,-k})^2$$

- 4. Répéter les étapes 1-3 pour chaque k, k = 1, ..., k
- 5. Calculer la moyenne la moyenne des sommes des carrés des erreurs de prévision  $\frac{1}{L}\sum_{k=1}^{k} MSEP_k$

On choisi le modèle qui minimise  $\frac{1}{k} \sum_{k=1}^{k} MSEP_k$ 

## Le $C_p$ de Mallows

$$C_p = p' + \frac{(s_p^2 - \hat{\sigma}^2)(n - p')}{\hat{\sigma}^2} = \frac{SSE}{\hat{\sigma}^2} + 2P' - n$$

On charche le modèle pour lequel  $C_p \approx p'$ 

## Critère d'information d'akaike et critère bayésien de Schwarz

Ce critère est le plus utiliser dans la pratique et permet d'évaluer la qualité de l'ajustement d'un modèle.

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

AIC prend en compte à la fois la qualité des prédictions du modèle et sa complexité.

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

BIC est similaire a AIC, mais la pénalité des paramètres dépend de la grandeur de l'échantillion. On cherche à minimiser c'est 2 critère.

## Méthode algorithmiques