1 Régression linéaire simple

Postulats

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

H₂ Homoscédasticité : $Var(ε_i) = σ^2$

H₃ Indépendance : $Cov(\varepsilon_i, \varepsilon_i) = 0$

H₄ 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 σ^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
$$\left[\hat{Y}_0 \pm t_{n-2} \left(1 - \frac{\alpha}{2}\right) \sqrt{s^2 \left(\frac{1}{n} + \frac{(x_0 - \bar{x})^2}{S_{XX}}\right)}\right]$$

Pour la prévision de Y_0

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

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'	$\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)		

Où p est le nombre de variables explicatives dans le modèle.

Coefficient de détermination

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

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

où p est le nombre de variables explicatives dans le modèle (régression linéaire simple, p = 1 et p' = p + 1.

Distribution d'un résidu ε

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

Vérification des postulats

Les résidus studentisés sont définis par

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

Linéarité

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

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

> Graphique $r_i|i$: si il y a un *pattern*, présence d'auto-corrélation (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

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

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

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

Intervalle de confiance sur les paramètres

$$var[eta_i] = \sigma^2 v_{jj}$$

$$eta_i \in \left[\hat{eta}_i \pm t_{n-p'} (1 - \frac{lpha}{2}) \sqrt{s^2 v_{jj}} \right]$$
 où v_{jj} est l'élément (j,j) de la matrice $(\mathbf{X}^{\top}\mathbf{X})^{-1}$.

Estimation de σ^2

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

Il peut être démontré que cette estimateur est sans biais et indépendant de $\hat{\pmb{\beta}}$

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

$$\hat{\mathbf{Y}} = \mathbf{X}\hat{\boldsymbol{\beta}} \qquad \qquad \hat{\boldsymbol{\epsilon}} = \mathbf{Y} - \hat{\mathbf{Y}} \\
= \mathbf{X}(\mathbf{X}^{\top}\mathbf{X})^{-1}\mathbf{X}^{\top}\mathbf{Y} \qquad \qquad = (\mathbf{I}_{n} - \mathbf{H})\mathbf{Y} \\
= \mathbf{H}\mathbf{Y} \\
\text{où } \mathbf{H} = \mathbf{X}(\mathbf{X}^{\top}\mathbf{X})^{-1}\mathbf{X}^{\top} \text{ est la } \textit{hat matrix.} \\
\text{On a aussi que} \\
E\left[\hat{\mathbf{Y}}\right] = \mathbf{X}\boldsymbol{\beta} \quad , \textit{Var}(\hat{\mathbf{Y}}) = \sigma^{2}\mathbf{H} \\
\hat{\mathbf{Y}} \stackrel{H_{4}}{\sim} \textit{N}_{n}(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \sigma^{2}\mathbf{H})$$

Pour les résidus de la droite de régression, on a

$$E\left[\hat{\boldsymbol{\varepsilon}}\right] \stackrel{H_1}{=} 0 \quad , Var(\hat{\boldsymbol{\varepsilon}}) = \sigma^2(\mathbf{I}_{n \times n} - \mathbf{H})$$
$$\hat{\boldsymbol{\varepsilon}} \stackrel{H_4}{\sim} N_n(0, \sigma^2(\mathbf{I}_{n \times n} - \mathbf{H}))$$

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. $\mathbf{H}^{\top} = \mathbf{H}$ (symétrie)
- 2. HH = H (idempotence)
- 3. HX = X
- 4. $(\mathbf{I}_n \mathbf{H}) = (\mathbf{I}_n \mathbf{H})^{\top}$ (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 $E[Y|X^*]$

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

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

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

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)

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

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 ($\hat{\varepsilon}_{Y|X_{-j}}$ en fonction de $\hat{\varepsilon}_{x_i|X_{-j}}$).
- > Ces graphiques doivent normalement donner une droite de pente β_i .
 - Si le graphique ressemble à un graphique de résidus normaux, x_i est inutile.
 - Si il y a une courbe, x_j est non-linéaire.

Homogénéité des variances

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

Indépendance entre les observations

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

3 Sélection de modèle et régression régularisée

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

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

Critères de comparaison classiques

> Coefficient de détermination (pour mesurer la qualité globale du modèle) :

$$R_2 = \frac{SSR}{SST}$$

Si on ajoute une variable exogène, il est certain que R^2 augmentera, on utilise donc ce critère pour valider si la régression est utile pour prédire Y, mais pas pour critère de sélection des variables exogènes.

> Coeficient de détermination ajusté :

$$R_a^2 = \frac{SSE/p}{SST/(n-1)} = \frac{MSE}{MST}$$

Ce critère permet de valider l'ajout de nouvelles variables exogènes.

Ces deux critères sont inutiles 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 nouvelles données.

Principe de la validation croisée

- 1. Pour i = 1, ..., n,
 - 1.1 Enlever la *i*^e observation du jeu de données.
 - 1.2 Estimer les paramètres du modèle à partir des n-1 données restante.
 - 1.3 Prédire Y_i à partir de x_i et du modèle obtenue en 2, noté $\hat{Y}_{i,-i}$
- 2. 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 davoir calculer n régressions :

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

Échantillion de test et validation croisée par k ensemble

- 1. Pour k = 1, ..., K,
 - 1.1 Enlever le *k*^e ensemble du jeu de donnée.
 - 1.2 Estimer les paramètres du modèle à partir des k-1 Échantillion restant.
 - 1.3 Prédire les observations du $k^{\rm e}$ ensemble $(\hat{Y}_{i,-k})$ et calculer

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

2. Calculer la moyenne des sommes des carrés des erreurs de prévision $\frac{1}{k} \sum_{k=1}^{k} MSEP_k$

On choisit 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 cherche le modèle pour lequel $C_p \approx p'$

Critère d'information d'akaike et critère Méthode pas à pas (step-wise) bayésien de Schwarz

> Ce critère est le plus utilisé 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 est similaire a AIC, mais la pénalité des paramètres dépend de la grandeur de l'échantillion. On cherche à minimiser ces 2 critères.

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

Méthode algorithmiques

Méthode d'inclusion (forward)

- 1. On commence avec le modèle le plus simple (i.e. $\hat{Y}_i =$ β_0)
- 2. On essaie d'ajouter la variable qui, en l'incluant dans le modèle, permet de réduire le plus le SSE du modèle.
- 3. On valide si la variable diminue de façon significative les résidus avec un test F, où

$$F_{obs} = \frac{SSE_{\text{petit modèle}} - SSE_{\text{grand modèle}}}{SSE_{\text{grand modèle}} / (n - p')}$$

On ajoute la variabel au modèle si

$$F_{obs} > F_{1,n-p'}(1-\alpha)$$

4. On répète jusqu'à ce qu'aucune variable ne vaille la peine d'être ajoutée.

Méthode d'exclusion (backward)

- 1. On débute avec le modèle complet
- 2. On veut enlever la variable exogène qui, en l'excluant du modèle, permet de minimiser l'augmentation du SSE de la régression.
- 3. Même test F qu'à l'étape 3 de la méthode forward, sauf qu'on enlève la variable seulement si

$$F_{obs} < F_{1,n-p'}(1-\alpha)$$

4. On répète jusqu'à ce qu'aucune variable ne vaille la peine d'être enlevée.

- 1. On débute avec la méthode d'inclusion
- 2. Après l'ajout d'une variable au modèle, on effectue la méthode d'exclusion pour les variables qui sont actuellement dans le modèle (on remet constamment le modèle en question).