Регрессионный анализ, часть 1 Математические методы в зоологии с использованием R

Марина Варфоломеева

Вы сможете

- посчитать и протестировать различные коэффициенты корреляции между переменными
- подобрать модель линейной регрессии и записать ее в виде уравнения
- интерпретировать коэффициенты простой линейной регрессии
- протестировать значимость модели и ее коэффициентов при помощи tили F-теста
- lacktriangle оценить долю изменчивости, которую объясняет модель, при помощи R^2

Пример: стерильность пыльцы гибридов

Гибриды отдаленных видов часто бывают стерильны. Но насколько они должны быть разными для этого? Как зависит плодовитость гибридов смолевок *Silene vulgaris* от генетической удаленности?

- proportionSterile доля стерильных пыльцевых зерен
- geneticDistance —
 генетическая удаленность видов



Смолевка обыкновенная *Silene vulgaris*, by Rhododendrites [CC BY-SA 4.0 (https://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0)], from Wikimedia Commons

Moyle et al. 2004; данные из Whitlock, Schluter, 2015, глава 17, упр.10; Данные в файлах HybridPollenSterility.xlsx и HybridPollenSterility.csv

Читаем данные из файла

Чтение из xlsx:

```
library(readxl)
hybrid <- read_excel(path = 'data/HybridPollenSterility.xlsx', sheet = 1)</pre>
```

Чтение из csv:

```
hybrid <- read.table(file = 'data/HybridPollenSterility.csv', header = TRUE,</pre>
```

Все ли правильно открылось?

```
str(hybrid) # Структура данных

# 'data.frame': 23 obs. of 2 variables:
# $ geneticDistance : num 0 0 0 0 0 0.03 0.02 0.03 0.04 0.04 ...
# $ proportionSterile: num 0.02 0.06 0.14 0.24 0.3 0.62 0.28 0.23 0.15 0.45 ...
head(hybrid) # Первые несколько строк файла

# geneticDistance proportionSterile
# 1
```

```
# 1 0.00 0.02
# 2 0.00 0.06
# 3 0.00 0.14
# 4 0.00 0.24
# 5 0.00 0.30
# 6 0.03 0.62
```

Сделаем более короткие имена

```
Сейчас переменные называются так:

colnames(hybrid)

# [1] "geneticDistance" "proportionSterile"

Сделаем более удобные короткие названия:

colnames(hybrid) <- c('Distance', 'Sterile')
```

Tenepь пepeмeнные стали называться так: colnames(hybrid)

```
# [1] "Distance" "Sterile"
```

Знакомимся с данными

Eсть ли пропущенные значения? colSums(is.na(hybrid))

```
# Distance Sterile
# 0 0
```

Каков объем выборки?

Поскольку пропущенных значений нет, можем просто посчитать число строк: nrow(hybrid)

[1] 23

Теперь все готово, чтобы мы могли ответить на вопрос исследования.

Графики средствами пакета ggplot2

Грамматика графиков

- Откуда брать данные?
- 2 Какие переменные изображать на графике?
- В виде чего изображать?
- Какие подписи нужны?
- Какую тему оформления нужно использовать?

Давайте поэтапно построим график

С чего начинаются графики?

- library(ggplot2) активирует пакет ggplot2 со всеми его функциями
- ggplot() создает пустой "базовый" слой основу графика

```
ggplot()
```

Откуда брать данные?

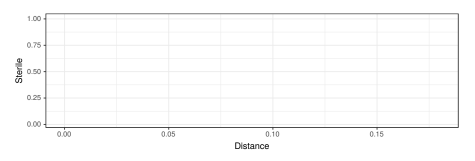
бычно в основе графика пишут, откуда брать данные	
<pre>gplot(data = hybrid)</pre>	

Какие переменные изображать на графике?

Эстетики — это свойства будущих элементов графика, которые будут изображать данные (x, y, colour, fill, size, shape, и т.д.)

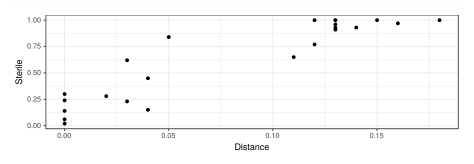
aes() — функция, которая сопоставляет значения эстетик и переменные из источника данных (название происходит от англ. aesthetics)

```
ggplot(data = hybrid, aes(x = Distance, y = Sterile))
```



В виде чего изображать?

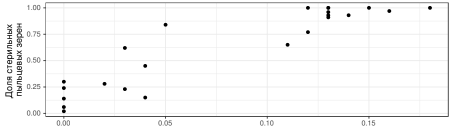
```
Feoмы — графические элементы (geom_point(), geom_line(), geom_bar(),
geom_smooth() и т.д., их очень много)
geom_point() — точки
ggplot(data = hybrid, aes(x = Distance, y = Sterile)) +
    geom point()
```



Подписи осей, заголовок и т.д.

Элемент labs() — создает подписи. Аргументы — это имена эстетик, например, x, y и т.д. Заголовок графика называется title

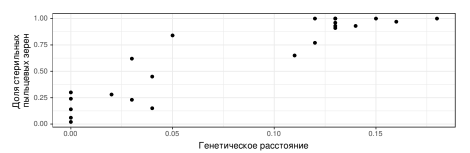
```
ggplot(data = hybrid, aes(x = Distance, y = Sterile)) +
  geom_point() +
  labs(x = 'Генетическое расстояние', y = 'Доля стерильных \ппыльцевых зерен'
```



Генетическое расстояние

Графики ggplot можно сохранять в переменные

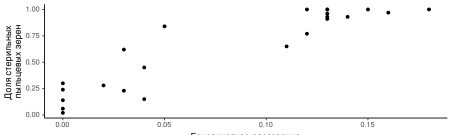
```
gg_hybrid <- ggplot(data = hybrid, aes(x = Distance, y = Sterile)) +
  geom_point() +
  labs(x = 'Генетическое расстояние', y = 'Доля стерильных \ппыльцевых зерен'
gg_hybrid</pre>
```



Темы оформления графиков можно менять и настраивать

```
theme() — меняет отдельные элементы (см. справку) theme_bw(), theme_classic() и т.д. — стили оформления целиком
```

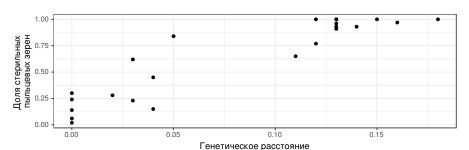
```
gg_hybrid + theme_classic()
```



Генетическое расстояние

Можно установить любимую тему для всех последующих графиков

```
theme_set(theme_bw())
gg_hybrid
```



Графики можно сохранять в файлы

Функция ggsave() позволяет сохранять графики в виде файлов во множестве разных форматов ("eps", "ps", "tex", "pdf", "jpeg", "tiff", "png", "bmp", "svg" или "wmf"). Параметры изображений настраиваются (см. справку)

```
ggsave(filename = 'hybrids_Sterile.png', plot = gg_hybrid)
ggsave(filename = 'hybrids_Sterile.pdf', plot = gg_hybrid)
```

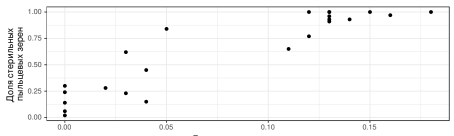
Корреляция

Есть ли связь между переменными?

Судя по всему, да, скажем мы, глядя на график.

Но насколько сильна эта связь?

gg_hybrid



Коэффициент корреляции — способ оценки силы связи между двумя переменными

Коэффициент корреляции Пирсона

- Оценивает только линейную составляющую связи
- Параметрические тесты значимости (t-тест) применимы если переменные распределены нормально

В других случаях используются ранговые коэффициенты корреляции (например, кор. Кендалла и кор. Спирмена).

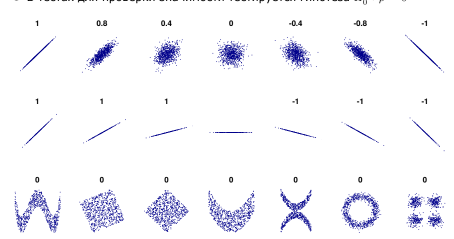
Интерпретация коэффициента корреляции

$$-1 < \rho < 1$$

|
ho|=1 — сильная связь ho=0 — нет связи

$$ho=0$$
 — нет связи

В тестах для проверки значимости тестируется гипотеза $H_0: \rho=0$



Можно посчитать корреляцию между долей стерильной пыльцы и генетическим расстоянием

Можно описать результаты несколькими способами:

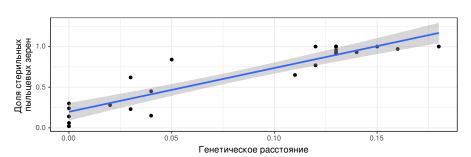
- Доля стерильной пыльцы у межвидовых гибридов смолевок положительно коррелирует с генетическим расстоянием ($r=0.92,\,p<0.01$)
- Стерильной пыльцы у межвидовых гибридов смолевок становится больше с увеличением генетического расстояния между родителями $(r=0.92,\ p<0.01)$

Линейная регрессия

Линейная регрессия

- позволяет описать зависимость между количественными величинами
- позволяет предсказать значение одной величины, зная значения других

$$y_i = \beta_0 + \beta_1 x_{1i} + \varepsilon_i$$



Линейная регрессия бывает простая и множественная

• простая

$$y_i = \beta_0 + \beta_1 x_i + \varepsilon_i$$

множественная

$$y_i = \beta_0 + \beta_1 x_{1i} + \beta_2 x_{2i} + \ldots + \varepsilon_i$$

Линейная регрессия в генеральной совокупности и в выборке

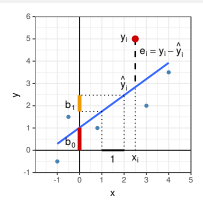
В уравнении линейной регрессии, описывающей зависимость в генеральной совокупности, обозначения записываются греческими буквами:

$$y_i = \beta_0 + \beta_1 x_{1i} + \varepsilon_i$$

Обозначения в уравнении модели, построенной по выборке — латинскими:

$$y_i = b_0 + b_1 x_i + e_i$$

Что есть что в уравнении линейной регрессии



$$y_i = b_0 + b_1 x_i + e_i$$

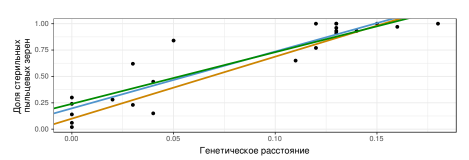
- $ullet y_i$ наблюдаемое значение зависимой переменной
- $\circ \hat{y}_i$ предсказанное значение зависимой переменной
- $egin{array}{ll} & e_i & -- & \text{остатки (отклонения наблюдаемых} \\ & \text{от предсказанных значений)} \end{array}$

- ullet b_0 отрезок (Intercept), отсекаемый регрессионной прямой на оси y
- ullet b_1 коэффициент угла наклона регрессионной прямой

Подбор коэффициентов линейной регрессии

Как провести линию регрессии?



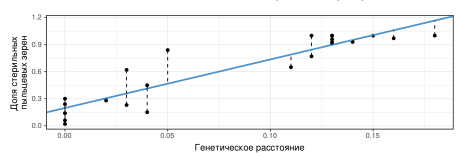


Нужно получить оценки b_0 и b_1 значений параметров линейной модели β_0 и β_1 . Но как это сделать?

Метод наименьших квадратов — один из способов подбора параметров

$$\hat{y}_i = b_0 + b_1 x_i$$

Оценки параметров линейной регрессии b_0 и b_1 подбирают так, чтобы минимизировать сумму квадратов остатков $\sum \varepsilon_i^2$, т.е. $\sum (y_i - \hat{y}_i)^2$.



Оценки параметров линейной регрессии

Параметр

 ε_i

Оценка

$$\begin{split} b_0 &= \bar{y} - b_1 \bar{x} \\ b_1 &= \frac{\sum \left[(x_i - \bar{x})(y_i - \bar{y}) \right]}{\sum (x_i - \bar{x})^2} \\ e_i &= y_i - \hat{y}_i \end{split}$$

Стандартная ошибка

$$b_{0} = \bar{y} - b_{1}\bar{x}$$

$$b_{1} = \frac{\sum [(x_{i} - \bar{x})(y_{i} - \bar{y})]}{\sum (x_{i} - \bar{x})^{2}}$$

$$E_{i} = y_{i} - \hat{y}_{i}$$

$$SE_{b_{0}} = \sqrt{MS_{e}} \frac{1}{n} + \frac{\bar{x}}{\sum (x_{i} - \bar{x})^{2}}$$

$$SE_{b_{1}} = \sqrt{\frac{MS_{e}}{\sum (x_{i} - \bar{x})^{2}}}$$

$$\approx \sqrt{MS_{e}}$$

Таблица из кн. Quinn, Keough, 2002, стр. 86, табл. 5.2

Стандартные ошибки коэффициентов

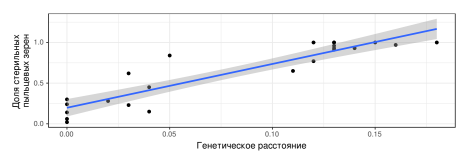
- используются для построения доверительных интервалов
- нужны для статистических тестов

Неопределенность оценки положения регрессии

Доверительный интервал коэффициента — это зона, в которой с заданной вероятностью содержится среднее значение оценки коэффициента. Если $\alpha=0.05$, то получается 95% доверительный интервал.

$$b_1 \pm t_{\alpha,df=n-2} \cdot SE_{b_1}$$

Доверительная зона регрессии — это зона, в которой с заданной вероятностью лежит регрессионная прямая при повторных выборках из генеральной совокупности.

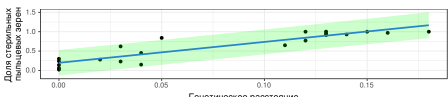


Неопределенность оценок предсказанных значений

Доверительный интервал к предсказанному значению — это зона, в которую попадает заданная доля значений \hat{y}_i при данном x_i

$$\hat{y}_i \pm t_{\alpha,n-2} \cdot SE_{\hat{y}_i} \text{, } SE_{\hat{y}} = \sqrt{MS_e[1 + \frac{1}{n} + \frac{(x_{prediction} - \bar{x})^2}{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2}]}$$

Доверительная область значений регрессии — это зона, в которую попадает $(1-\alpha)\cdot 100\%$ всех предсказанных значений



Генетическое расстояние

Линейная регрессия в R

Как в R задать формулу линейной регрессии

lm(формула, данные) - функция для подбора регрессионных моделей

Формат формулы: зависимая_переменная ~ независимые_переменные

$$\hat{y}_i = b_0 + b_1 x_i$$
 (простая линейная регрессия с b_0 (intercept))

- Y ~ X
- Y ~ 1 + X
- Y ~ X + 1

$$\hat{y}_i = b_1 x_i$$
 (простая линейная регрессия без b_0)

- Y ~ X 1
- \circ Y \sim -1 + X

$$\hat{y}_i = b_0$$
 (уменьшенная модель, линейная регрессия Y от b_0)

- Y ~ 1
- Y ~ 1 X

Примеры формул линейной регрессии

$$\hat{y}_i = b_0 + b_1 x_{1i} + b_2 x_{2i} + b_3 x_{3i}$$

(множественная линейная регрессия с b_0)

- \bullet Y ~ X1 + X2 + X3
- $Y \sim 1 + X1 + X2 + X3$

$$\hat{y}_i = b_0 + b_1 x_{1i} + b_3 x_{3i}$$

(уменьшенная модель множественной линейной регрессии, без \boldsymbol{x}_2)

- \circ Y \sim X1 + X3
- Y ~ 1 + X1 + X3

Подбираем параметры линейной модели

```
hybrid lm <- lm(Sterile ~ Distance, hybrid)
summarv(hybrid lm)
# Call:
 lm(formula = Sterile ~ Distance, data = hvbrid)
# Residuals:
      Min
            10 Median
                                30
 -0.26276 -0.10907 -0.00538 0.08237 0.37336
# Coefficients:
            Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
# (Intercept) 0.19726 0.05149 3.831
                                            0.000973 ***
# Distance 5.38747 0.51117 10.540 0.000000000766 ***
# Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
# Residual standard error: 0.1501 on 21 degrees of freedom
# Multiple R-squared: 0.841, Adjusted R-squared: 0.8334
# F-statistic: 111.1 on 1 and 21 DF, p-value: 0.0000000007659
```

Коэффициенты линейной регрессии:

```
\begin{array}{ll} \bullet & b_0 = 0.2 \pm 0.05 \\ \bullet & b_1 = 5.4 \pm 0.5 \end{array}
```

Записываем уравнение линейной регрессии

Коэффициенты модели:

$$\hat{y}_i = b_0 + b_1 x_i$$

coef(hybrid_lm)

(Intercept) Distance
0.1972632 5.3874710

Уравнение регрессии:

$$\widehat{Sterile}_i = 0.2 + 5.4 Distance_i$$

Тестирование значимости модели и ее коэффициентов

Способы проверки значимости модели и ее коэффициентов

Существует несколько способов проверки значимости модели

Значима ли модель целиком?

 F критерий: действительно ли объясненная моделью изменчивость больше, чем остаточная изменчивость

Значима ли связь между предиктором и откликом?

- t-критерий: отличается ли от нуля коэффициент при этом предикторе
- F-критерий: действительно ли объясненная предиктором изменчивость больше, чем случайная?

Тестируем значимость коэффициентов t-критерием

$$t = \frac{b_1 - \theta}{SE_{b_1}}$$

$$H_0:b_1= heta$$
, для $heta=0$ $H_A:b_1
eq heta$

 $t\text{-}\mathsf{статистика}$ подчиняется $t\text{-}\mathsf{распределению}$ с числом степеней свободы df=n-p , где p — число параметров.

Для простой линейной регрессии df = n - 2.

Тестируем значимость коэффициентов t-критерием

```
summarv(hybrid lm)
# Call:
 lm(formula = Sterile ~ Distance, data = hvbrid)
 Residuals:
      Min
                10 Median
                                 30
                                         Max
 -0.26276 -0.10907 -0.00538 0.08237 0.37336
 Coefficients:
             Estimate Std. Error t value
                                             Pr(>|t|)
 (Intercept) 0.19726 0.05149 3.831
                                             0.000973
 Distance 5.38747
                        0.51117 10.540 0.000000000766 ***
 Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
# Residual standard error: 0.1501 on 21 degrees of freedom
 Multiple R-squared: 0.841, Adjusted R-squared: 0.8334
# F-statistic: 111.1 on 1 and 21 DF, p-value: 0.0000000007659
```

Результаты можно описать в тексте так:

ullet Доля стерильной пыльцы у межвидовых гибридов значимо возрастает с увеличением генетического расстоянияя ($b_1=0.2,\,t=10.54,\,p<0.01$)

Тестируем значимость модели целиком при помощи F-критерия

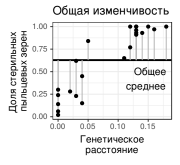
$$F = \frac{MS_{regression}}{MS_{error}}$$

$$H_0:\beta_1=0$$

Число степеней свободы $df_{regression}$, df_{error}

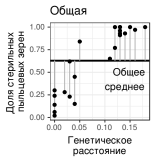
Общая изменчивость

Общая изменчивость — SS_{total} , сумма квадратов отклонений от общего среднего значения

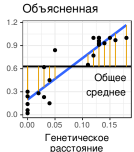


Общая изменчивость делится на объясненную и остаточную

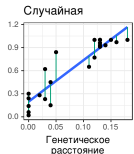




$$\begin{split} SS_t &= \sum \left(\bar{y} - y_i \right)^2 \\ df_t &= n - 1 \\ MS_t &= \frac{SS_t}{df_t} \end{split}$$



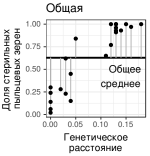
$$\begin{split} SS_r &= \sum {(\hat{y} - \bar{y})^2} \\ df_r &= p - 1 \\ MS_r &= \frac{SS_r}{df} \end{split}$$



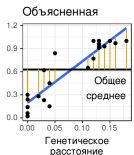
$$\begin{split} SS_e &= \sum \left(\hat{y} - y_i \right)^2 \\ df_e &= n - p \\ MS_e &= \frac{SS_e}{df} \end{split}$$

Если зависимости нет, $b_{\scriptscriptstyle 1}=0$

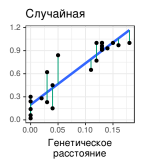
Тогда $\hat{y}_i = \bar{y}_i$ и $MS_{regression} \approx MS_{error}$



$$\begin{split} SS_t &= \sum \left(\bar{y} - y_i \right)^2 \\ df_t &= n-1 \\ MS_t &= \frac{SS_t}{dt} \end{split}$$



$$\begin{split} SS_r &= \sum {(\hat{y} - \bar{y})^2} \\ df_r &= p - 1 \\ MS_r &= \frac{SS_r}{df_r} \end{split}$$



$$\begin{split} SS_e &= \sum_{} (\hat{y} - y_i)^2 \\ df_e &= n - p \\ MS_e &= \frac{SS_e}{df_e} \end{split}$$

F-критерий и распределение F-статистики

Если $b_1=0$, тогда $\hat{y}_i=\bar{y}_i$ и $MS_r \approx MS_e$

F - соотношение объясненной и не объясненной изменчивости:

$$F = \frac{MS_{regression}}{MS_{error}}$$

Подчиняется F-распределению с параметрами df_r и df_e .

Для простой линейной регрессии $df_r=1$ и $df_e=n-2$.

F-распределение, $df_1 = 1$, $df_2 = 25$

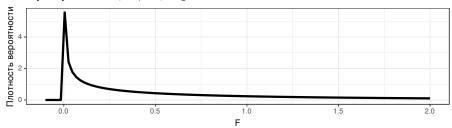


Таблица результатов дисперсионного анализа

Источник изменчивости	df	SS	MS	F
Регрессия	$df_r=1$	$SS_r = \sum \left(\bar{y} - \hat{y}_i\right)^2$	$MS_r = \frac{SS_r}{df_r}$	$F_{df_r,df_e} = \frac{{}^{MS_r}_{}}{{}^{MS_e}}$
Остаточная	$df_e=n-2$	$SS_e = \sum{(y_i - \hat{y}_i)^2}$	$MS_e=rac{SS_e}{df_e}$	
Общая	$df_t=n-1$	$SS_t = \sum \left(\bar{y} - y_i\right)^2$		

Минимальное упоминание результатов в тексте должно содержать F_{df_r,df_e} и p.

Проверяем значимость модели при помощи F-критерия

```
# Anova(hybrid_lm)

# Anova Table (Type II tests)

# Response: Sterile

# Sum Sq Df F value Pr(>F)

# Distance 2.50194 1 111.08 0.00000000007659 ***

# Residuals 0.47299 21

# ---

# Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Результаты дисперсионного анализа можно описать в тексте (или представить в виде таблицы):

• Доля стерильной пыльцы межвидовых гибридов смолевок значимо зависит от генетического расстояния $(F_{NA,NA}=21,\ p<0.001).$

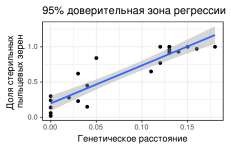
library(car)

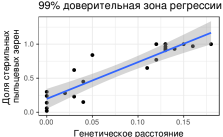
График линейной регрессии

Строим доверительную зону регрессии

```
gg_hybrid + geom_smooth(method = 'lm') +
labs (title = '95% доверительная зона регрессии')

gg_hybrid + geom_smooth(method = 'lm', level = 0.99) +
labs (title = '99% доверительная зона регрессии')
```





Оценка качества подгонки модели

Коэффициент детерминации \mathbb{R}^2

доля общей изменчивости, объясненная линейной связью х и у

$$R^2 = \frac{SS_r}{SS_t} = 1 - \frac{SS_e}{SS_t}$$
$$0 < R^2 < 1$$

Иначе рассчитывается как квадрат коэффициента корреляции $R^2=r^2$

Не используйте обычный \mathbb{R}^2 для множественной регрессии!

Коэффициент детерминации можно найти в сводке модели

```
summarv(hybrid lm)
# Call:
 lm(formula = Sterile ~ Distance, data = hybrid)
# Residuals:
      Min
               10 Median
                                        Max
 -0.26276 -0.10907 -0.00538 0.08237 0.37336
 Coefficients:
             Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
 (Intercept) 0.19726 0.05149 3.831
                                             0.000973 ***
 Distance 5.38747 0.51117 10.540 0.000000000766 ***
 Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
# Residual standard error: 0.1501 on 21 degrees of freedom
# Multiple R-squared: 0.841, Adjusted R-squared: 0.8334
# F-statistic: 111.1 on 1 and 21 DF, p-value: 0.0000000007659
```

Сравнение качества подгонки моделей при помощи

$$R_{adj}^2$$

 R_{adj}^2 — скорректированный R^2

$$R_{adj}^2 = 1 - \frac{SS_e/df_e}{SS_t/df_t}$$

где
$$df_e = n - p - 1$$
, $df_t = n - 1$

 R^2_{adj} учитывает число переменных в модели, вводится штраф за каждый новый параметр.

Используйте R^2_{adi} для сравнения моделей с разным числом параметров.

Использование линейной регрессии для предсказаний (для самостоятельного разбора)

Использование линейной регрессии для предсказаний

Для конкретного значения предиктора мы можем сделать два типа предсказаний:

- предсказываем среднее значение отклика это оценка точности положения линии регрессии
- предсказываем значение отклика у 95% наблюдений это оценка точности предсказаний

Предсказываем Ү при заданном Х

Какова доля стерильной пыльцы межвидового гибрида, если генетическое расстояние между родителями 0.07 или 0.055?

```
newdata <- data.frame(Distance = c(0.07, 0.055)) # значения, для которых предсказывае (prl <- predict(hybrid_lm, newdata, interval = 'confidence', se = TRUE))
# $fit
```

```
fit lwr upr
1 0.5743862 0.5084456 0.6403267
2 0.4935741 0.4232788 0.5638693

$se.fit
1 2
0.03170808 0.03380207

$df
[1] 21
$residual.scale
```

• Если генетическое расстояние между родителями 0.07 или 0.055, то стерильно будет 0.6 \pm 0.1 и 0.5 \pm 0.1 всей пыльцы, соответственно.

[1] 0.1500776

Предсказываем изменение Y для 95% наблюдений при заданном X

В каких пределах находится доля стерильной пыльцы, если генетическое расстояние между родителями 0.07 или 0.055?

```
newdata <- data.frame(Distance = c(50, 100)) # новые данные для предсказания значения (pr2 <- predict(hybrid_lm, newdata, interval = 'prediction', se = TRUE))
```

```
# $fit
# fit lwr upr
# 1 269.5708 216.5035 322.6382
# 2 538.9444 432.7261 645.1626
#
# $se.fit
# 1 2
# 25.51744 51.07574
#
# [1] 21
#
# $residual.scale
# [11 0.1500776
```

• У 95% межвидовых гибридов, у которых генетическое расстояние между родителями 0.07 или 0.055, доля стерильной пыльцы будет в пределах 269.6 \pm 53.1 и 538.9 \pm 106.2, соответственно.

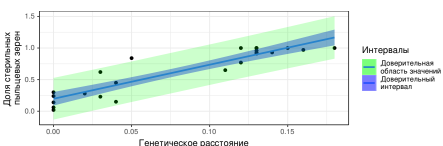
Данные для доверительной области значений

Предсказанные значения для исходных данных объединим с исходными данными в новом датафрейме - для графиков

```
(pr_all <- predict(hybrid_lm, interval = 'prediction'))</pre>
```

```
#
           fit
                       lwr
                                 upr
     0.1972632 -0.13270028 0.5272267
 2
     0.1972632 -0.13270028 0.5272267
# 3
    0.1972632 -0.13270028 0.5272267
# 4
    0.1972632 -0.13270028 0.5272267
# 5
    0.1972632 -0.13270028 0.5272267
# 6
     0.3588873 0.03567102 0.6821036
# 7
    0.3050126 -0.02012091 0.6301461
#
 8
    0.3588873 0.03567102 0.6821036
# 9
     0.4127620 0.09112287 0.7344012
 10 0.4127620 0.09112287 0.7344012
  11 0.4666367
              0.14622961 0.7870439
  12 0.7898850 0.46947787 1.1102921
  13 0.8437597 0.52212055 1.1653989
 14 0.8437597 0.52212055 1.1653989
 15 0.8976344 0.57441812 1.2208507
 16 0.8976344
                0.57441812 1.2208507
```

Строим доверительную область значений и доверительный интервал одновременно

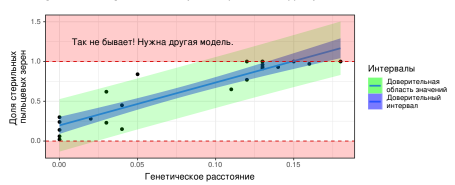


Осторожно! У такой линейной регрессии есть проблемы!

Для некоторых значений генетического расстояния построенная нами модель предсказывает больше 100% стерильной пыльцы.

Так не бывает!

Вместо простой линейной регрессии нужно использовать более сложную линейную модель (это за рамками курса)



Take home messages

- \bullet Модель простой линейной регрессии $y_i = \beta_0 + \beta_1 x_i + \varepsilon_i$
- В оценке коэффициентов регрессии $(\hat{b_0}$ и $\hat{b_1}$) и предсказанных значений (\hat{y}_i) существует неопределенность. Доверительные интервалы можно расчитать, зная стандартные ошибки.
- Значимость всей регрессии и ее параметров можно проверить при помощи t- или F-теста. Для простой линейной регрессии $H_0:\beta_1=0.$
- ullet Качество подгонки модели можно оценить при помощи коэффициента детерминации R^2
- Не всякие данные можно описать при помощи простой линейной регрессии.

Дополнительные ресурсы

- Гланц, 1999, стр. 221-244
- OpenIntro: Statistics
- Quinn, Keough, 2002, pp. 78-110
- Logan, 2010, pp. 170-207
- Sokal, Rohlf, 1995, pp. 451-491
- Zar, 1999, pp. 328-355