## 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 межвидовых гибридов смолевок рода Silene от их 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 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

## 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

```
library(ggplot2)
ggplot()
```

## Откуда брать данные?

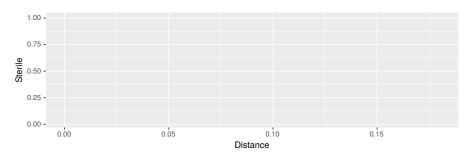
Обычно в основе графика пишут, откуда брать данные ggplot(data = hybrid)

## 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))
```



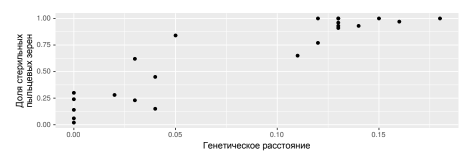
## В виде чего изображать?

```
Геомы — 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()
   1.00 -
   0.75 -
Sterile
   0.50 -
   0.25 -
   0.00 -
                            0.05
                                                0.10
                                                                    0.15
```

Distance

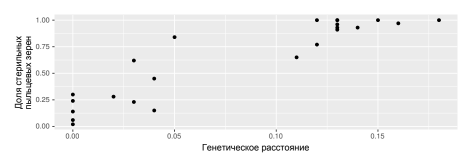
## Подписи осей, заголовок и т.д.

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



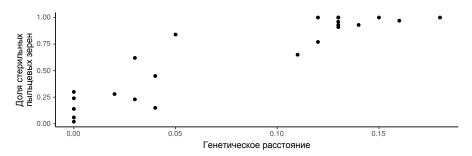
## Графики ggplot можно сохранять в переменные

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



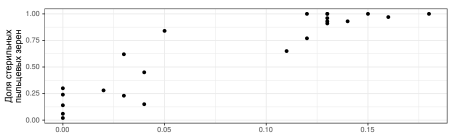
# **Темы оформления графиков можно менять и настраивать**

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



# 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

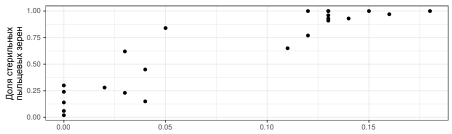
## Корреляция

## 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).

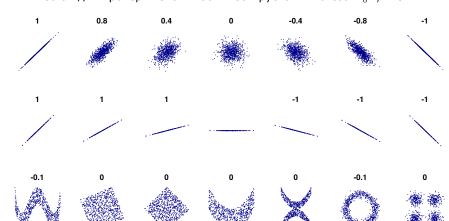
## Интерпретация коэффициента корреляции

$$-1 < \rho < 1$$

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

$$ho=0$$
 — нет связи

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



By DenisBoigelot, original uploader was Imagecreator [CC0], via Wikimedia Commons

#### Задание 1

Дополните код, чтобы вычислить корреляцию Пирсона между долей стерильной пыльцы и генетическим расстоянием.

Используйте нужные переменные из датасета hybrid и функцию cor.test()

# Решение: корреляция 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 ( $r=0.92,\ p<0.01$ )

Т.е. в этой системе видов степень репродуктивной изоляции возрастает с увеличением генетического расстояния между видами.

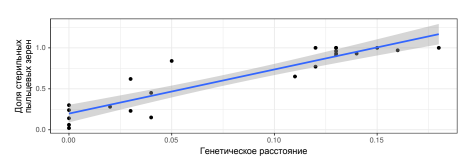
Линейная регрессия

## Линейная регрессия

## Линейная регрессия

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

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



В этой картинке есть подвох, но о нем мы поговорим позже...

## 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**

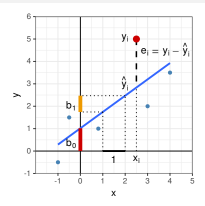
В уравнении линейной регрессии, описывающей зависимость в генеральной совокупности, обозначения записываются греческими буквами:

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

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
- $\hat{y}_i$  предсказанное значение зависимой переменной
- $e_i$  остатки (отклонения наблюдаемых от предсказанных значений)

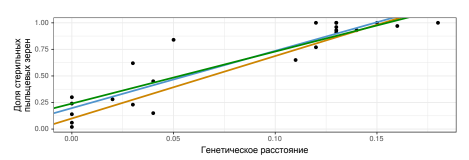
- ullet  $b_0$  отрезок (Intercept), отсекаемый регрессионной прямой на оси y
- ullet  $b_1$  коэффициент угла наклона регрессионной прямой

Подбор коэффициентов линейной регрессии

Подбор коэффициентов линейной регрессии

## Как провести линию регрессии?



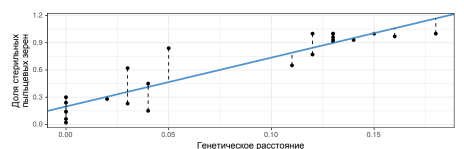


Нужно получить оценки  $b_0$  и  $b_1$  значений параметров линейной модели  $\beta_0$  и  $\beta_1$ . Но как это сделать?

# 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

 $\beta_0$  $\beta_1$  $\varepsilon_i$ 

#### Оценка

$$\begin{split} b_0 &= \bar{y} - b_1 \bar{x} \\ p_1 &= \frac{\sum \left[ (x_i - \bar{x})(y_i - \bar{y}) \right]}{\sum (x_i - \bar{x})^2} \\ e_i &= y_i - \hat{y}_i \end{split}$$

#### Стандартная ошибка

$$b_0 = \bar{y} - b_1 \bar{x}$$
 
$$SE_{b_0} = \sqrt{MS_e} [\frac{1}{n} + \frac{\bar{x}}{\sum (x_i - \bar{x})^2}]$$
 
$$b_1 = \frac{\sum [(x_i - \bar{x})(y_i - \bar{y})]}{\sum (x_i - \bar{x})^2}$$
 
$$e_i = y_i - \hat{y}_i$$
 
$$\approx \sqrt{MS_e}$$

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

#### Стандартные ошибки коэффициентов

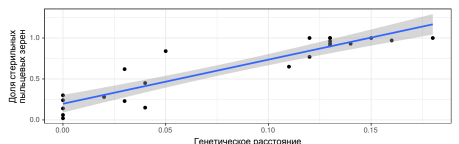
- используются для построения доверительных интервалов
- нужны для статистических тестов

## Неопределенность оценки положения регрессии

**Доверительный интервал коэффициента** — это зона, в которой при повторных выборках из генеральной совокупности с заданной вероятностью будет лежать 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 при повторных выборках из генеральной совокупности с заданной вероятностью лежит регрессионная прямая.

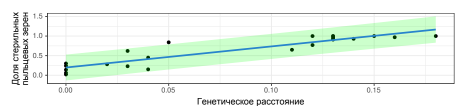


## Неопределенность оценок предсказанных значений

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

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

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



## Линейная регрессия в R

# Как в R задать формулу линейной регрессии

 $lm(formula = \phi opmyna_moдenu, data = дaнныe)$  - функция для подбора регрессионных моделей

Формат формулы модели: 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

# Другие 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  $\sim$  X1 + X2 + X3

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

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

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

#### Задание 2

Используя данные из датасета hybrid подберите модель линейной регрессии, описывающую зависимость доли стерильной пыльцы Sterile от генетического расстояния Distance.

Запишите коэффициенты модели и уравнение линейной регрессии.

#### Подсказки:

lm(formula = формула\_модели, data = данные) — функция для подбора
регрессионных моделей

Формат формулы модели: зависимая\_переменная ~ независимые\_переменные

summary(модель) — функция, показывающая краткую информацию о модели в виде таблицы

coef(модель) — функция, показывающая только коэффициенты модели

hybrid\_lm <- lm(formula = , data = )</pre>

### Решение: Подбираем параметры линейной модели

```
hybrid_lm <- lm(formula = Sterile ~ Distance, data = hybrid)
summary(hybrid_lm)</pre>
```

```
# 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 '**' 0.01 '*' 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
```

#### Коэффициенты линейной регрессии:

```
b_0 = 0.2 \pm 0.05

b_1 = 5.4 \pm 0.5
```

## Решение: Записываем уравнение линейной регрессии

Модель:

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

Коэффициенты:

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 случайная (=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 (=остаточная)?

### 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-статистика подчиняется t-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(hvbrid lm)
# Call:
 lm(formula = Sterile ~ Distance, data = hvbrid)
 Residuals:
                10 Median
      Min
                                 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:

• Доля стерильной пыльцы у межвидовых гибридов значимо возрастает с увеличением генетического расстояния ( $b_1=5.39,\,t=10.54,\,p<0.01$ )

# **Тестируем значимость модели целиком при помощи F-критерия**

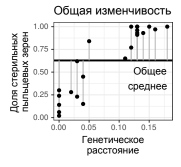
$$F = \frac{MS_{regression}}{MS_{error}}$$

$$H_0:\beta_1=0$$

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

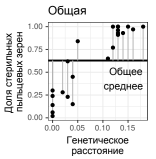
#### Общая изменчивость

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

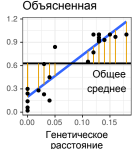


# Общая изменчивость делится на объясненную и остаточную

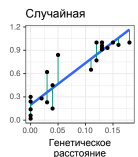




$$\begin{split} SS_t &= \sum {(\bar{y} - y_i)^2} \\ df_t &= n - 1 \\ MS_t &= \frac{SS_t}{df} \end{split}$$



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

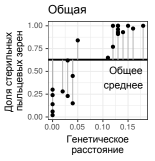


$$\begin{split} SS_e &= \sum {(\hat{y} - y_i)^2} \\ df_e &= n - p \\ MS_e &= \frac{SS_e}{df_e} \end{split}$$

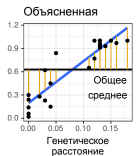
## Если зависимости нет, то коэффициент $b_1=0$

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

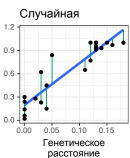
Это можно использовать при тестировании гипотезы  $\beta_1 = 0$ .



$$\begin{array}{c} SS_t = \sum{(\bar{y} - y_i)^2} \\ df_t = n - 1 \\ MS_t = \frac{SS_t}{df_t} \end{array}$$



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



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

## **F-критерий и распределение F-статистики**

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

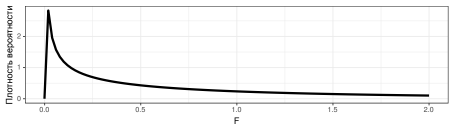
F - соотношение объясненной и не объясненной изменчивости:

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

Подчиняется F-распределению с параметрами  $df_r$  и  $df_e$ .

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

**F**-распределение, 
$$df_1 = 1$$
,  $df_2 = 21$ 



### Таблица результатов дисперсионного анализа

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

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

### Проверяем значимость модели при помощи F-критерия

```
library(car)
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  $(F_{1,21}=111.08,\ p<0.001).$ 

График линейной регрессии

# График линейной регрессии

#### Задание 3

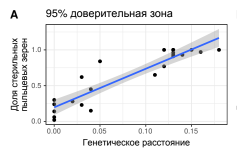
Дополните график  $gg_hybrid$ , чтобы построить - 95% доверительную зону регрессии - 99% доверительную зону регрессии

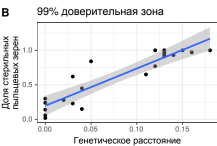
Используйте geom\_smooth() и его аргументы method и level

```
ggl <- gg_hybrid +
  labs(title = '95% доверительная зона')
ggl
gg2 <- gg_hybrid +
  labs(title = '99% доверительная зона')
gg2
library(cowplot)
plot_grid(ggl, gg2, nrow = 1, labels = 'AUTO')
```

### Решение: Строим доверительную зону регрессии

```
ggl <- gg_hybrid + geom_smooth(method = 'lm') +
  labs(title = '95% доверительная зона')
gg2 <- gg_hybrid + geom_smooth(method = 'lm', level = 0.99) +
  labs(title = '99% доверительная зона')
library(cowplot)
plot_grid(gg1, gg2, nrow = 1, labels = 'AUTO')
```





Оценка качества подгонки модели

#### Оценка качества подгонки модели

# Коэффициент детерминации $\mathbb{R}^2$

доля общей изменчивости, объясненная линейной связью х и у

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

$$0 \leq R^2 \leq 1$$

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

```
summary(hybrid lm)
# Call:
 lm(formula = Sterile ~ Distance, data = hybrid)
 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 ***
                        0.51117 10.540 0.000000000766 ***
 Distance
              5.38747
 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

$$R^2_{adj}$$

 $R^2_{adj}$  — скорректированный  $R^2$ 

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

где 
$$df_e = n - p_t df_t = n - 1$$

 $R^2_{adj}$  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

# 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?

Значения, для которых предсказываем:

```
new_datal <- data.frame(Distance = c(0.07, 0.055))
new_datal

# Distance
# 1  0.070
# 2  0.055</pre>
```

#### Предсказания

```
предеказапил
```

# 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?

```
# $fit
# fit lwr upr
# 1 0.5743862 0.2553929 0.8933794
# 2 0.4935741 0.1736523 0.8134959
#
# $se.fit
# 1 2
# 0.03170808 0.03380207
#
# $df
# [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 0.6  $\pm$  0.3 и 0.5  $\pm$  0.3, соответственно.

# Построим график доверительной области значений

Создадим данные для графика.

Для этого объединим в новом датафрейме:

- исходные данные
- предсказанные значения для исходных данных

```
pr_all <- predict(hybrid_lm, interval = 'prediction')
hybrid_with_pred <- data.frame(hybrid, pr_all)
head(hybrid_with_pred)</pre>
```

```
# Distance Sterile fit lwr upr

# 1 0.00 0.02 0.1972632 -0.13270028 0.5272267

# 2 0.00 0.06 0.1972632 -0.13270028 0.5272267

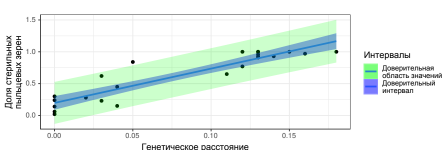
# 3 0.00 0.14 0.1972632 -0.13270028 0.5272267

# 4 0.00 0.24 0.1972632 -0.13270028 0.5272267

# 5 0.00 0.30 0.1972632 -0.13270028 0.5272267

# 6 0.03 0.62 0.3588873 0.03567102 0.6821036
```

# **Строим доверительную область значений и** доверительный интервал одновременно

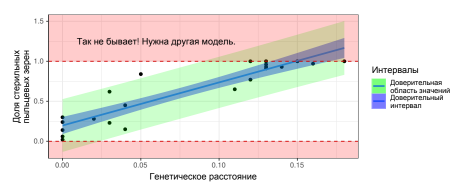


# Осторожно! У такой линейной регрессии есть проблемы!

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  $(b_0$  и  $b_1)$  и предсказанных значений  $(\hat{y}_i)$  существует неопределенность. Доверительные интервалы можно рассчитать, 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