# Машинное обучение в экономике Машинное обучение в эконометрике

### Потанин Богдан Станиславович

доцент, кандидат экономических наук

2024-2025

### Введение

#### Основные рассматриваемые темы

- Методы оценивания параметров:
  - Ридж и Лассо регрессии.
  - Пост-Лассо.
  - Двойное машинное обучение.
- Базовые понятия:
  - Регуляризация.
  - Метод моментов.
  - Структурный параметр.
  - Функция шума.
  - Ортогональность по Нейману.
  - Кросс-фиттинг.
  - Эндогенность и неслучайный отбор.

### Введение

#### Прогнозирование

- Машинное обучение, как правило, применяется для прогнозирования с помощью оценок различных характеристик распределения, таких как условные математические ожидания и вероятности.
- Обычно методы машинного обучения дают оценки, обладающие малым смещением и большой дисперсией, поскольку не накладывают структурных предпосылок (например, о линейности) на форму связи между переменными модели.
- В задаче прогнозирования эконометрические методы обычно демонстрируют преимущество на выборках малого и среднего объема, поскольку обладают структурой, позволяющей компенсировать недостаток данных реалистичными предположениями, снижающими дисперсию оценок.

### Введение

#### Специфика эконометрической проблематики

- Основной упор в эконометрическом анализе делается на оценивание параметров моделей, имеющих содержательную экономическую интерпретацию.
- Иногда исследователя интересуют не все, а лишь часть параметров модели, характеризующих связь между основными переменными. В таком случае можно объединить сильные стороны эконометрики (интерпретабельность) и машинного обучения (высокая точность прогнозирования).
- Основная идея часть модели, не представляющая содержательный интерес для исследователя, оценивается методами машинного обучения, а для оценивания структурных параметров применяются эконометрические методы анализа.

### Регуляризация

#### Основная идея

- Проблема машинное обучение позволяет избегать допущения о линейной связи  $Y_i$  с  $X_i$ , тем самым снижая смещение оценок, но часто серьезно повышает дисперсию на малых выборках.
- Идея для того, чтобы снизить дисперсию оценок и избежать переобучения, пусть и ценой повышения смещения, можно воспользоваться регуляризацией.
- Одним из наиболее популярных подходов к регуляризации заключается в накладывании штрафов на параметры модели:

$$\underbrace{\mathsf{L}\left(Y,F(X;\theta)\right)}_{\mathsf{функция\ потерь}} + \underbrace{\mathsf{penalty}\left(\theta\right)}_{\mathsf{штраф}}$$

#### минимизируемый функционал

- Функция penalty ( $\theta$ ) накладывает **штраф** (penalty) за определенные, как правило **большие по модулю** значения элементов  $n_{\theta}$ -мерного вектора параметров  $\theta$  модели  $F(X;\theta)$ .
- Интуиция ограничение  $\theta_t=0$ , где  $t\in\{1,...,n_{\theta}\}$ , обычно соответствует исключению параметра  $\theta_t$  из модели, что приводит к ее упрощению. Регуляризация предлагает в качестве альтернативы накладывать штрафы, приводящие, образно говоря, к естественному отбору среди параметров, когда значительно отличными от 0 оказываются лишь те из них, что оказывают существенное влияние на качество модели.
- В роли параметров  $\theta$ , например, могут выступать коэффициенты  $\beta$  в обычной линейной или логистической регрессии.

### Регуляризация

#### Регуляризации с помощью Lp-норм

• В большинстве случае функция штрафа задается с помощью Lp-нормы:

penalty 
$$( heta)=|| heta||_p^p=\sum_{t=1}^{n_ heta}\lambda_t| heta_t|^p$$
, где  $\lambda_t>0$  и  $p\in\{1,2,3,...\}$ 

ullet Случаи p=1 и p=2 являются наиболее популярными:

penalty 
$$( heta)=\sum_{t=1}^{n_{ heta}}\lambda_t| heta_t|$$
 Лассо регуляризация penalty  $( heta)=\sum_{t=1}^{n_{ heta}}\lambda_t heta_t^2$  Ридж регуляризация

- Чем больше значения констант  $\lambda_t$ , тем сильнее накладываемый штраф за большие по абсолютной величине значения параметров  $\theta_t$
- Подбор  $\lambda_t$  обычно осуществляется по аналогии с гиперпараметрами, например, с помощью кросс-валидации. Для простоты часто полагают  $\lambda_t = \lambda \in R$  для всех t.

### Регуляризация

#### Стандартизация признаков

- Как правило величины коэффициентов  $\theta$  тесно связаны с единицами измерения признаков X.
- Например, в линейной регрессии если коэффициент при весе в килограммах равняется  $\theta_k=100$ , то этот же коэффициент при весе в граммах будет равняться  $\theta_k^*=100/1000=0.1$ .
- Проблема если на все коэффициенты накладывается один и тот же штраф, например,  $\lambda$  при использовании Lp-нормы, то его сила будет зависеть от единиц измерения признаков.
- Решение привести признаки к сопоставимым единицам измерения, например, за счет стандартизации.
- Кроме того, часто стандартизация снижает сложность оптимизационной задачи (через снижение погрешностей, связанных с операциями над числами с плавающей точкой), тем самым повышая скорость нахождение минимума методами численной оптимизации.

#### Лассо регрессия

- Даже сохраняя линейную форму связи  $E(Y_i|X_i) = X_i\beta$ , линейная регрессия может аппроксимировать очень сложные зависимости, за счет того, что  $X_i$  могут быть разнообразными функциями (например, полиномы и сплайны) от исходных данных.
- Чем больше функций от исходных данных включает исследователь, тем, как правило, ниже смещение, но выше дисперсия оценок параметров и прогнозов.
- Проблема при включении большого числа функций от исходных данных число оцениваемых коэффициентов  $\beta_i$  может оказаться чрезвычайно велико, что приведет к крайне большой дисперсии оценок.
- Решение воспользоваться, например, Лассо регуляризацией, минимизируя:

$$\sum_{i=1}^{n} (Y_i - X_i \beta)^2 + \sum_{t=1}^{n_{\beta}} \lambda_t |\beta_t|$$

• Полезное свойство Лассо регуляризации – часто оценки коэффициентов при наименее значимых (с точки зрения вклада в прогностическое качество модели) регрессорах обнуляются  $\hat{\beta}_i = 0$ , что эквивалентно их исключению из модели.

#### Ридж регрессия

 Преимущество Ридж регуляризации в линейной регрессии заключается в возможности получения аналитических оценок коэффициентов и их характеристик:

$$\hat{eta} = \left( X^T X + \Lambda \right)^{-1} X^T Y$$
, где  $\Lambda = \operatorname{diag}(\lambda, ..., \lambda)$  
$$\mathsf{E}\left( \hat{eta} | X \right) = \beta - \underbrace{\lambda \left( X^T X + \Lambda \right)^{-1} \beta}_{\mathsf{смещение}}$$

$$\mathsf{Cov}\left(\hat{\beta}|X\right) = \left(X^TX + \Lambda\right)^{-1}X^T\mathsf{Cov}\left(\varepsilon|X\right)X\left(X^TX + \Lambda\right)^{-1}$$

- ullet Можно показать, что смещение увеличивается по мере роста штрафа  $\lambda.$
- Производная  $\operatorname{Cov}\left(\hat{\beta}|X\right)$  по  $\lambda$  является отрицательно определенной матрицей, поэтому увеличение штрафа приводит к уменьшению дисперсии оценок.
- Если случайные ошибки  $\varepsilon_i$  гетероскедастичны, то существует такая константа c, что при  $\lambda \in (0,c)$  оценки Ридж регрессии более эффективны, чем МНК.

Соотношение смещения и дисперсии в Ридж регрессии в случае с одним регрессором

• Если в модели используется лишь один регрессор (без константы) и  $\beta \neq 0$ , то легко показать, что смещение возрастает вместе со штрафом  $\lambda$ :

$$\partial \text{bias}\left(\hat{\beta}|X\right)/\partial \lambda = \partial \left|\lambda \beta / \left(\sum_{i=1}^{n} X_i^2 + \lambda\right)\right|/\partial \lambda = \left|\beta \sum_{i=1}^{n} X_i^2 / \left(\sum_{i=1}^{n} X_i^2 + \lambda\right)^2\right| > 0$$

• Поскольку  $\operatorname{Cov}\left(\varepsilon|X\right)$  положительно определена, то дисперсия падает с ростом  $\lambda$ :

$$\partial \operatorname{Var}\left(\hat{\beta}|X\right)/\partial \lambda = \partial \left(X^{T}\operatorname{Cov}\left(\varepsilon|X\right)X/\left(\sum_{i=1}^{n}X_{i}^{2} + \lambda\right)^{2}\right)\partial \lambda =$$

$$= \underbrace{\left(-2/\left(\sum_{i=1}^{n}X_{i}^{2} + \lambda\right)^{3}\right)}_{>0}\underbrace{X^{T}\operatorname{Cov}\left(\varepsilon|X\right)X}_{>0} < 0$$

- Напомним, что при Лассо регуляризации в линейных регрессионных моделях некоторые из коэффициентов  $\beta$  могут обращаться в 0.
- Проблема включение большого числа регрессоров с нулевыми коэффициентами может привести к снижению эффективности оценок вследствие серьезного смещения.
- Решение применить двухшаговую процедуру, на первом шаге которой оценивается Лассо регрессия, а на втором обычная МНК регрессия, в которой в качестве объясняющих переменных используются лишь те, при которых коэффициенты оказались отличными от нуля в Лассо регрессии.
- Поскольку МНК регрессия используется после Лассо, описанный метод именуется пост-Лассо.
- Примечание эффективность оценок пост-Лассо может быть ниже, чем у обычной Лассо регрессии.

Частично линейная регрессия

• Рассмотрим частично линейную модель (partially linear model):

$$Y_i = \alpha T_i + g(X_i) + \varepsilon_i$$
, где  $\mathsf{E}\left(\varepsilon_i | T_i, X_i\right) = \mathsf{0}$  и  $(T_i, X_i, \varepsilon_i)$  i.i.d.

- ullet В качестве основного параметра интереса для исследователя выступает  $lpha \in R.$
- Например,  $Y_i$  может отражать прибыль фирмы,  $T_i$  долю акций, принадлежищих государству,  $\alpha$  влияние государственного участия на прибыль при прочих равных значениях контрольных переменных  $X_i$  (размер, возраст, объем долга и т.д.).
- Проблема неизвестная функция  $g(X_i)$  может оказаться нелинейной и тогда МНК оценки могут оказаться несостоятельными.
- Наивное решение применить методы машинного обучения, например, Ридж или Лассо регрессию с большим числом функций от  $X_i$  (полиномы и сплайны).
- Проблема методы машинного обучения могут дать достаточно точные прогнозы  $\hat{Y}_i$ , но полученная с их помощью оценка  $\hat{\alpha}$  может оказаться неэффективной.

#### Классический метод оценивания частично линейной регрессии

• Вычтем из обеих частей регрессионного уравнения условное математическое ожидание, что позволит нам избавиться от  $g(X_i)$ :

$$Y_{i} - \mathsf{E}(Y_{i}|X_{i}) = \alpha (T_{i} - \mathsf{E}(T_{i}|X_{i})) + (g(X_{i}) - \mathsf{E}(g(X_{i})|X_{i})) + (\varepsilon_{i} - \mathsf{E}(\varepsilon_{i}|X_{i})) =$$

$$= \alpha (T_{i} - \mathsf{E}(T_{i}|X_{i})) + \varepsilon_{i} - \mathsf{E}\left(\underbrace{\mathsf{E}(\varepsilon_{i}|X_{i}, T_{i})}_{0}|X_{i}\right) = \alpha (T_{i} - \mathsf{E}(T_{i}|X_{i})) + \varepsilon_{i}$$

• Случайная ошибка полученного уравнения имеет нулевое условное математическое ожидание:

$$\mathsf{E}\left(\varepsilon_{i}|T_{i}-\mathsf{E}\left(T_{i}|X_{i}\right)\right)=\mathsf{E}\left(\underbrace{\mathsf{E}\left[\varepsilon_{i}|T_{i}-\mathsf{E}\left(T_{i}|X_{i}\right),X_{i},T_{i}\right]}_{\mathsf{0}}|T_{i}-\mathsf{E}\left(T_{i}|X_{i}\right)\right)=0$$

- Следовательно, для того, чтобы получить состоятельную оценку параметра  $\alpha$ , достаточно с помощью МНК оценить регрессию без константы  $Y_i \mathsf{E}\left(Y_i|X_i\right)$  на  $T_i \mathsf{E}\left(T_i|X_i\right)$ .
- Проблема нам неизвестны условные математические ожидания  $E(Y_i|X_i)$  и  $E(T_i|X_i)$ .
- **Решение** их можно оценить с помощью методов непараметрической статистики, в частности, машинным обучением, например, регрессионными деревьями.

Линейный метод наименьших квадратов как частный случай метода моментов

• Метод наименьших квадратов (МНК) предполагает минимизацию квадратов отлокнений:

$$eta = \mathop{\mathsf{argmin}}_{ ilde{eta}} \mathsf{E}\left(\left(Y_i - X_i ilde{eta}\right)^2\right)$$

• Условия первого порядка данной оптимизационной задачи:

$$\mathsf{E}\left(\left(Y_{i}-X_{i}\beta\right)X_{i}\right)=\mathsf{E}\left(\varepsilon_{i}X_{i}\right)=\left(0,...,0\right)$$

• Решая соответствующее равенство получаем:

$$\beta = \mathsf{E}\left(\left(X_i^T X_i\right)^{-1}\right) \mathsf{E}\left(X_i^T Y_i\right)$$

• Линейный МНК можно помыслить как метод моментов (ММ), в котором моментные тождества задаются условием первого порядка, а значит для оценивания коэффициентов достаточно заменить теоретические моменты их выборочными аналогами:

$$\hat{\beta} = \left( X^T X \right)^{-1} X^T Y$$

Классический подход через призму метода моментов

• Напомним, что МНК оценка параметров линеной регрессии является оценкой метода моментов, опирающейся на следующее моментное тождество:

$$\mathsf{E}\left(\varepsilon_{i}X_{i}\right)=\mathsf{E}\left(\left(Y_{i}-X_{i}\beta\right)X_{i}\right)=\left(0,...,0\right)$$

• По аналогии можно показать, что в рассматриваемой ранее регрессии без константы  $Y_i - \mathsf{E}\left(Y_i|X_i\right)$  на  $T_i - \mathsf{E}\left(T_i|X_i\right)$  параметр  $\alpha$  является единственным решением моментного тождества:

$$E\left(\left[Y_{i}-E\left(Y_{i}|X_{i}\right)-\alpha\left(T_{i}-E\left(T_{i}|X_{i}\right)\right)\right]\left[T_{i}-E\left(T_{i}|X_{i}\right)\right]\right)=0$$

- ullet Для краткости обозначим  $g_Y(X_i) = \mathsf{E}\left(Y_i|X_i\right)$  и  $g_T(X_i) = \mathsf{E}\left(T_i|X_i\right)$ .
- Выражая  $\alpha$  из тождества получаем:

$$\alpha = \frac{\mathsf{E}\left(\left(Y_i - g_Y(X_i)\right)\left(T_i - g_T(X_i)\right)\right)}{\mathsf{E}\left(\left(T_i - g_T(X_i)\right)^2\right)}$$

#### Основная идея метода

- Проблема исследователю неизвестны не только истинные математические ожидания, через которые выражается параметр  $\alpha$ , но и входящие в них условные математические ожидания  $g_Y(X_i)$  и  $g_T(X_i)$ .
- Решение оценить неизвестные условные математические ожидания с помощью классических методов непараметрической статистики или машинного обучения.
- В результате получаем двухшаговую процедуру, на **первом** шаге которой с помощью машинного обучения оцениваются **функции шума**:

$$\hat{g}_Y(x) = \hat{E}(Y_i|X_i = x)$$
  $\hat{g}_T(x) = \hat{E}(T_i|X_i = x)$ 

• На втором шаге теоретические моменты заменяются на выборочные, в которых вместо истинных условных математических ожиданий используются оцененные на первом шаге функции шума:

$$\hat{\alpha} = \frac{\sum_{i=1}^{n} (Y_i - \hat{g}_Y(X_i)) (T_i - \hat{g}_T(X_i))}{\sum_{i=1}^{n} (T_i - \hat{g}_T(X_i))^2}$$

#### Ортогональность по Нейману

• Введем отдельное обозначение для **моментного тождества** (score):

$$\mathsf{E}\left(\psi\left(\alpha,g_{T}(X_{i}),g_{Y}(X_{i})\right)\right)=\mathsf{E}\left(\left[Y_{i}-g_{X}(X_{i})-\alpha\left(T_{i}-g_{T}(X_{i})\right)\right]\left[T_{i}-g_{T}(X_{i})\right]\right)=0$$

- Проблема вместо  $\psi = \psi\left(\alpha, g_T(X_i), g_Y(X_i)\right)$  используется  $\hat{\psi} = \psi\left(\alpha, \hat{g}_T(X_i), \hat{g}_Y(X_i)\right)$ . Однако, как правило  $\mathsf{E}(\hat{\psi}) \neq 0$ , поскольку оценки  $\hat{g}_T(X_i)$  и  $\hat{g}_Y(X_i)$  могут иметь достаточно сильное смещение, в частности, из-за регуляризации (regularization bias).
- Решение частично данная проблема смягчается за счет формы функции  $\psi$ , удовлетворяющей условию **ортогональности по Нейману**:

$$\partial \mathsf{E}\left(\psi\left(\alpha;g_{Y}(X_{i})+q\underbrace{\left(\hat{g}_{Y}(X_{i})-g_{Y}(X_{i})\right)}_{\mathsf{CMEЩEHUE}},g_{T}(X_{i})+q\underbrace{\left(\hat{g}_{T}(X_{i})-g_{T}(X_{i})\right)}_{\mathsf{CMEЩEHUE}}\right)\right)/\partial q|_{q=0}=0$$

**Интуиция** – благодаря ортогональности по Нейману при малом смещении  $\hat{g}_T$  и  $\hat{g}_Y$  можно ожидать, что  $\mathsf{E}(\hat{\psi}) \approx 0$ . Это оправдывает то, что мы выражаем  $\hat{\alpha}$  из равенства  $\mathsf{E}(\hat{\psi}) = 0$ .

#### Проблема переобучения

- Проблема даже несмотря на регуляризацию, многие методы машинного обучения склонны к переобучению (overfitting bias), из-за чего по крайней мере внутривыборочные оценки  $Y_i \hat{g}_Y(X_i)$  и  $T_i \hat{g}_T(X_i)$  могут существенно отклоняться от  $Y_i g_Y(X_i)$  и  $T_i g_T(X_i)$ , тем самым снижая точность оценок второго шага.
- Решение применить разбиение выборки (sample splitting) на две части первая часть выборки используется на первом шаге, то есть для оценивания  $g_Y$  и  $g_T$ , а вторая на втором шаге для оценивания  $\alpha$  с использованием полученных на первом шаге оценок  $\hat{g}_Y$  и  $\hat{g}_T$ .
- **Проблема** мы используем лишь по половине выборки для каждого из шагов, что может снижать эффективность наших оценок.
- Решение использовать различные части выборки для оценивания и прогнозирования.

#### Разбиение выборки

- Обозначим через  $\hat{g}_{Y}^{(1)}$ ,  $\hat{g}_{T}^{(1)}$  и  $\hat{g}_{Y}^{(2)}$ ,  $\hat{g}_{T}^{(2)}$  оценки функций  $g_{Y}$  и  $g_{T}$ , полученные на первой и второй половинах выборки соответственно. То есть обе половины выборки поочередно используются на первом шаге.
- Введем вспомогательную переменную  $q_i$ , такую, что  $q_i = 1$  если наблюдение i не вошло в первую половину выборки, и  $q_i = 2$  в противном случае.
- Оценим  $\hat{\alpha}$  таким образом, чтобы для каждого наблюдения i на втором шаге использовались оценки функций  $g_Y$  и  $g_T$ , которые были получены без использования i-го наблюдения:

$$\hat{\alpha} = \frac{\sum_{i=1}^{n} \left(Y_i - \hat{g}_Y^{(q_i)}(X_i)\right) \left(T_i - \hat{g}_T^{(q_i)}(X_i)\right)}{\sum_{i=1}^{n} \left(T_i - \hat{g}_T^{(q_i)}(X_i)\right)^2}$$

### Двойное машинное обучение (DML) Кросс-фиттинг

- **Проблема** использование лишь половины выборки может существенно снизить эффективность оценок функций  $g_Y$  и  $g_T$ .
- Решение реализовать кросс-фиттинг по аналогии с кросс-валидацией, разбив выборку на K (примерно) равных частей, где  $\hat{g}_{Y}^{(k)}$  и  $\hat{g}_{T}^{(k)}$  оцениваются на данных, не вошедших в k-ю из этих выборок (обычно K=5):

$$\hat{\alpha} = \frac{\sum_{i=1}^{n} \left( Y_{i} - \hat{g}_{Y}^{(q_{i})}(X_{i}) \right) \left( T_{i} - \hat{g}_{T}^{(q_{i})}(X_{i}) \right)}{\sum_{i=1}^{n} \left( T_{i} - \hat{g}_{T}^{(q_{i})}(X_{i}) \right)^{2}}$$

Где  $q_i = k$ , если наблюдение i вошло в k-ю выборку.

- **Проблема** результаты оценивания могут быть чувствительны к конкретному разбиению на K частей.
- Решение повторить кросс-фиттинг m раз и либо усреднить все полученные оценки, либо взять ту из них, что является выборочной медианой.

$$\mathsf{Зарплатa}_i = \alpha imes \mathsf{Образованиe}_i + g(\mathsf{Возраст}_i) + arepsilon_i$$

Для оценивания  $g_Y^{(q_i)}(X_i)$  и  $g_Y^{(q_i)}(X_i)$  используется метод ближайших соседей с одним соседом.

Возраст $_i$ ( $X_i$ )	20	30	40	50	60	24	37	44	47	90
Образование $_i$ ( $T_i$ )	1	0	1	0	1	0	1	0	1	0
$3$ арплата $_i$ $(Y_i)$	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Разбиение выборки		Пер	вая ч		Вторая часть					
$\hat{g}_{Y}^{(q_{i})}$ (Возраст $_{i}$ ) $=$ $\hat{E}$ (Зарплата $_{i}$  Возраст $_{i}$ )	6	6	7	9	9	1	3	3	4	5
$\hat{g}_{T}^{(q_{i})}$ (Возраст $_{i}$ ) $=$ $\hat{E}$ (Образование $_{i}$  Возраст $_{i}$ )	0	0	1	1	1	1	1	1	0	1

ullet Нетрудно показать, что  $\hat{lpha} = -10/6$ , поскольку:

$$\begin{split} \sum_{i=1}^n \left( Y_i - \hat{g}_Y^{(q_i)}(X_i) \right) \left( T_i - \hat{g}_T^{(q_i)}(X_i) \right) &= (1-6)(1-0) + ... + (10-5)(0-1) = -10 \\ \sum_{i=1}^n \left( T_i - \hat{g}_T^{(q_i)}(X_i) \right)^2 &= (1-0)^2 + ... + (0-1)^2 = 6 \end{split}$$

#### Резюме

- Описанный метод именуется **двойным машинным обучением** (DML), поскольку предполагает применение методов машинного обучения при оценивании функций  $\hat{g}_Y$  и  $\hat{g}_T$ , а также кросс-фиттинга.
- При достаточно слабых допущениях DML метод дает состоятельную и асимптотически нормальную оценку  $\hat{\alpha}$ .
- Идейно DML опирается на метод моментов, поскольку выражение, используемое для оценивания  $\alpha$ , выводится из равенства  $E(\psi)=0$ .
- Проблема использование оценок  $\hat{g}_Y$  и  $\hat{g}_T$  вместо истинных значений  $g_Y$  и  $g_T$  может приводить к неточностям в оценивании  $\hat{\alpha}$ .
- ullet Решение кросс-фиттинг и подбор функции  $\psi$ , удовлетворяющей ортогональности по Нейману.
  - Ортогональность по Нейману позволяет сгладить смещение вследствие регуляризации.
  - Кросс-фиттинг помогает снизить смещение, обусловленное переобучением.
- Иногда кросс-фиттинг реализуется упрощенным образом параметр  $\alpha$  оценивается на каждой из K подвыборок и полученный результат усредняется. Такой подход называется DML, а рассмотренный ранее DML2.
- Авторы метода рекомендуют применять DML2, особенно на малых выборках.
- В рамках курса, если не сказано иного, предполагается использование DML2.

22 / 25

### Двойное машинное обучение (DML) Эндогенность

- Проблема если  $T_i$  является эндогенной переменной, то  $\mathsf{E}(\varepsilon_i|T_i,X_i) \neq 0$ , откуда  $\mathsf{E}(\psi) \neq 0$ , что не позволяет оценить  $\alpha$  описанным ранее способом.
- Решение найти инструментальную переменную  $Z_i$  (случай с несколькими инструментами рассматривается по аналогии), то есть такую, что  $E(\varepsilon_i|X_i,Z_i)=0$  и  $E(\text{Cov}(T_i,Z_i|X_i))\neq 0$ . После этого рассмотреть такую  $\psi$ , что  $E(\psi)=0$  и соблюдается ортогональность по Нейману, например:

$$\psi = (Y_i - g_Y(X_i) - lpha \left(T_i - g_T(X_i)
ight)) \left(Z_i - g_Z(X_i)
ight)$$
, где  $g_Z(X_i) = \mathsf{E}(Z_i|X_i)$ 

• По аналогии с предыдущим примером применив кросс-фиттинг получаем:

$$\hat{\alpha} = \frac{\sum_{i=1}^{n} \left( Y_i - \hat{g}_Y^{(q_i)}(X_i) \right) \left( Z_i - \hat{g}_Z^{(q_i)}(X_i) \right)}{\sum_{i=1}^{n} \left( T_i - \hat{g}_T^{(q_i)}(X_i) \right) \left( Z_i - \hat{g}_Z^{(q_i)}(X_i) \right)}$$

#### Неслучайный отбор

• Наблюдаемость  $Y_i$  может зависеть от некоторого правила, например, запрлата  $Y_i$  наблюдается лишь для работающих  $Z_i = 1$  индивидов и ненаблюдается для безработных  $Z_i = 0$ :

$$Y_i^* = lpha T_i + g(X_i) + arepsilon_i$$
  $Z_i^* = r(W_i) + u_i$  уравнение отбора

$$Y_i = egin{cases} Y_i^*, ext{ если } Z_i = 1 \ ext{ ненаблюдаем, в противном случае} \end{cases}$$

$$Z_i = egin{cases} 1$$
, если  $Z_i^* \geq 0 \ 0$ , в противном случае

• Поскольку в данных мы наблюдаем лишь  $(Y_i^*|Z_i=1)$ , а не  $Y_i^*$ , то нарушается допущение о нулевом условном математическом ожидании случайной ошибки:

$$\mathsf{E}(\varepsilon_i|Z_i=1)=\mathsf{E}(\varepsilon_i|u_i\geq -r(W_i))=h(W_i) \implies \mathsf{E}(Y_i^*|X_i,T_i,W_i,Z_i=1)=\alpha T_i+g(X_i)+h(W_i)$$

- Проблема если  $\varepsilon_i$  и  $u_i$  зависимы, то функция  $h(W_i) \neq 0$  является пропущенной переменной, что приведет к несостоятельности DML оценки  $\hat{\alpha}$ .
- Решение если  $T_i$  не входит в  $W_i$ , то можно объединить переменные  $X_i$  и  $W_i$ , получив регрессионное уравнение, в котором  $\alpha$  можно оценить DML методом:

$$Y_i = lpha T_i + g^*(X_i^*) + v_i$$
, где  $g^*(X_i^*) = g(X_i) + h(W_i)$  и  $X_i^* = (X_i, W_i)$ 

Несколько структурных параметров

• Проблема – иногда исследователю необходимо оценить не один, а сразу несколько структурных параметров  $a_j$ , где  $j \in \{1,...,d\}$ .

$$Y_i = \alpha_1 T_{1i} + \ldots + \alpha_d T_{di} + g(X_i) + \varepsilon_i$$

- Например, параметры  $\alpha_j$  могут отражать отдачу от различных уровней образования: базовый, бакалавриат и магистратура.
- Решение оценить каждый из параметров  $\alpha_j$  поочередно, используя DML метод для следующего уравнения:

$$Y_i = \alpha_j T_{ji} + g_j(X_i, T_{1i}, ..., T_{(j-1)i}, T_{(j+1)i}, ..., T_{di}) + \varepsilon_i$$

ullet Для тестирования гипотез о связи между параметрами  $lpha_j$  можно применить бутстрап.