# Análisis de Componentes Principales (Principal Component Analysis, PCA) y t-SNE

## Joaquín Amat Rodrigo j.amatrodrigo@gmail.com

#### Junio, 2017

## Tabla de contenidos

Introducción	2
Álgebra Matricial	
Interpretación geométrica de las componentes principales	
Cálculo de las componentes principales	6
Escalado de las variables	
Reproducibilidad de las componentes	
Influencia de outliers	
Proporción de varianza explicada	
Número óptimo de componentes principales	
Ejemplo cálculo eigenvectors y eigenvalues	
Ejemplo cálculo directo de PCA con R	13
Ejemplo PCA aplicado a genómica	19
PCR: PCA aplicado a regresión lineal	25
Ejemplo	25
PLS: PCA aplicado a regresión lineal	32
Ejemplo	33
t-SNE	35
Idea intuitiva	35
Algoritmo de t-SNE	35
Interpretación de los resultados de un t-SNE	36
Limitaciones y desventajas	37
Ejemplo con tsne	38
Ejemplo con Rtsne	39
Otros métodos de reducción de dimensionalidad	43
Bibliografía	43

Formato PDF: https://github.com/JoaquinAmatRodrigo/Estadistica-con-R

#### Introducción

Principal Component Analysis (PCA) es un método estadístico que permite simplificar la complejidad de espacios muestrales con muchas dimensiones a la vez que conserva su información. Supóngase que existe una muestra con n individuos cada uno con p variables (X1, X2,..., Xp), es decir, el espacio muestral tiene p dimensiones. PCA permite encontrar un número de factores subyacentes (z < p) que explican aproximadamente lo mismo que las p variables originales. Donde antes se necesitaban p valores para caracterizar a cada individuo, ahora bastan p valores. Cada una de estas p nuevas variables recibe el nombre de componente principal.

Principal Component Analysis pertenece a la familia de técnicas conocida como unsupervised learning. Los métodos de supervised learning descritos en capítulos anteriores tienen el objetivo de predecir una variable respuesta Y a partir de una serie de predictores. Para ello, se dispone de p características (X1, X2,... Xp) y de la variable respuesta Y medidas en n observaciones. En el caso de unsupervised learning, la variable respuesta Y no se tiene en cuenta ya que el objetivo no es predecir Y sino extraer información empleando los predictores, por ejemplo, para identificar subgrupos. El principal problema al que se enfrentan los métodos de unsupervised learning es la dificultad para validar los resultados dado que no se dispone de una variable respuesta que permita contrastarlos.

El método de PCA permite por lo tanto "condensar" la información aportada por múltiples variables en solo unas pocas componentes. Esto lo convierte en un método muy útil de aplicar previa utilización de otras técnicas estadísticas tales como *regresión*, *clustering*... Aun así no hay que olvidar que sigue siendo necesario disponer del valor de las variables originales para calcular las componentes.

### **Álgebra Matricial**

En esta sección se describen dos de los conceptos matemáticos que se aplican en el PCA: eigenvectors y eigenvalues. Se trata simplemente de una descripción intuitiva con la única finalidad de facilitar el entendimiento del cálculo de componentes principales.

#### **Eigenvectors**

Los *eigenvectors* son un caso particular de multiplicación entre una matriz y un vector. Obsérvese la siguiente multiplicación:

$$\begin{pmatrix} 2 & 3 \\ 2 & 1 \end{pmatrix} x \begin{pmatrix} 3 \\ 2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 12 \\ 8 \end{pmatrix} = 4 x \begin{pmatrix} 3 \\ 2 \end{pmatrix}$$

El vector resultante de la multiplicación es un múltiplo entero del vector original. Los *eigenvectors* de una matriz son todos aquellos vectores que, al multiplicarlos por dicha matriz, resultan en el mismo vector o en un múltiplo entero del mismo. Los *eigenvectors* tienen una serie de propiedades matemáticas específicas:

- Los *eigenvectors* solo existen para matrices cuadradas y no para todas. En el caso de que una matriz *n* x *n* tenga *eigenvectors*, el número de ellos es *n*.
- Si se escala un *eigenvector* antes de multiplicarlo por la matriz, se obtiene un múltiplo del mismo *eigenvector*. Esto se debe a que si se escala un vector multiplicándolo por cierta cantidad, lo único que se consigue es cambiar su longitud pero la dirección es la misma.
- Todos los *eigenvectors* de una matriz son perpendiculares (ortogonales) entre ellos, independientemente de las dimensiones que tengan.

Dada la propiedad de que multiplicar un *eigenvector* solo cambia su longitud pero no su naturaleza de *eigenvector*, es frecuente escalarlos de tal forma que su longitud sea 1. De este modo se consigue que todos ellos estén estandarizados. A continuación se muestra un ejemplo:

El eigenvector  $\binom{3}{2}$  tiene una longitud de  $\sqrt{3^2+2^2}=\sqrt{13}$ . Si se divide cada dimensión entre la longitud del vector, se obtiene el eigenvector estandarizado con longitud 1.

$$\binom{3}{2} \div \sqrt{13} = \binom{3/\sqrt{13}}{2/\sqrt{13}}$$

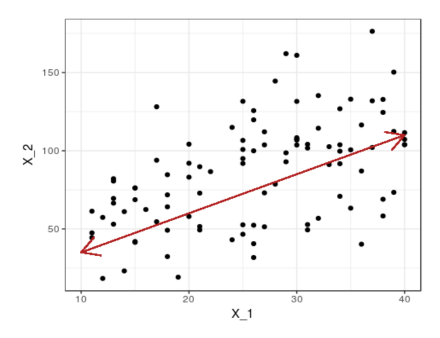
#### **Eigenvalue**

Cuando se multiplica una matriz por alguno de sus *eigenvectors* se obtiene un múltiplo del vector original, es decir, el resultado es ese mismo vector multiplicado por un número. Al valor por el que se multiplica el *eigenvector* resultante se le conoce como *eigenvalue*. A todo *eigenvector* le corresponde un *eigenvalue* y viceversa.

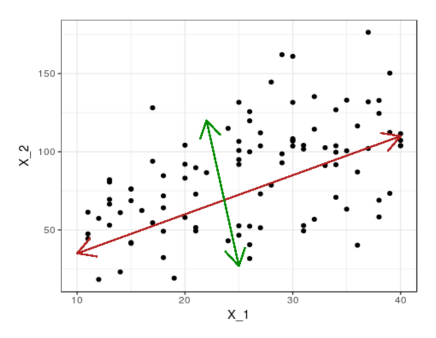
En el método PCA, cada una de las componentes se corresponde con un *eigenvector*, y el orden de componente se establece por orden decreciente de *eigenvalue*. Así pues, la primera componente es el *eigenvector* con el *eigenvalue* asociado más alto.

## Interpretación geométrica de las componentes principales

Una forma intuitiva de entender el proceso de PCA consiste en interpretar las componentes principales desde un punto de vista geométrico. Supóngase un conjunto de observaciones para las que se dispone de dos variables  $(X_1, X_2)$ . El vector que define la primera componente principal  $(Z_1)$  sigue la dirección en la que las observaciones varían más (linea roja). La proyección de cada observación sobre esa dirección equivale al valor de la primera componente para dicha observación (*principal component scores*,  $z_{i1}$ ).



La segunda componente  $(Z_2)$  sigue la segunda dirección en la que los datos muestran mayor varianza y que no está correlacionada con la primera componente. La condición de no correlación entre componentes principales equivale a decir que sus direcciones son perpendiculares/ortogonales.



## Cálculo de las componentes principales

Cada componente principal ( $Z_i$ ) se obtiene por combinación lineal de las variables originales. Se pueden entender como nuevas variables obtenidas al combinar de una determinada forma las variables originales. La primera componente principal de un grupo de variables ( $X_1, X_2,..., X_p$ ) es la combinación lineal normalizada de dichas variables que tiene mayor varianza:

$$Z_1 = \phi_{11}X_1 + \phi_{21}X_2 + \dots + \phi_{p1}X_p$$

Que la combinación lineal sea normalizada implica que:

$$\sum_{j=1}^{p} \phi_{j1}^{2} = 1$$

Los términos  $\phi_{11}$ , ...,  $\phi_{1p}$  reciben en el nombre de *loadings* y son los que definen a la componente.  $\phi_{11}$  es el *loading* de la variable  $X_1$  de la primera componente principal. Los *loadings* pueden interpretarse como el peso/importancia que tiene cada variable en cada componente y, por lo tanto, ayudan a conocer que tipo de información recoge cada una de las componentes.

Dado un set de datos X con n observaciones y p variables, el proceso a seguir para calcular la primera componente principal es:

- Centralización de las variables: se resta a cada valor la media de la variable a la que pertenece. Con esto se consigue que todas las variables tengan media cero.
- Se resuelve un problema de optimización para encontrar el valor de los *loadings* con los que se maximiza la varianza. Una forma de resolver esta optimización es mediante el cálculo de *eigenvector-eigenvalue* de la matriz de covarianzas.

Una vez calculada la primera componente  $(Z_1)$  se calcula la segunda  $(Z_2)$  repitiendo el mismo proceso, pero añadiendo la condición de que la combinación lineal no pude estar correlacionada con la primera componente. Esto equivale a decir que  $Z_1$  y  $Z_2$  tienen que ser perpendiculares. EL proceso se repite de forma iterativa hasta calcular todas las posibles componentes  $(\min(n-1, p))$  o hasta que se decida detener el proceso. El orden de importancia de las componentes viene dado por la magnitud del *eigenvalue* asociado a cada *eigenvector*.

#### Escalado de las variables

El proceso de PCA identifica aquellas direcciones en las que la varianza es mayor. Como la varianza de una variable se mide en su misma escala elevada al cuadrado, si antes de calcular las componentes no se estandarizan todas las variables para que tengan media o y desviación estándar 1, aquellas variables cuya escala sea mayor dominarán al resto. De ahí que sea recomendable estandarizar siempre los datos.

#### Reproducibilidad de las componentes

El proceso de PCA genera siempre las mismas componentes principales independientemente del software utilizado, es decir, el valor de los *loadings* resultantes es el mismo. La única diferencia que puede darse es que el signo de todos los *loadings* esté invertido. Esto es así porque el vector de *loadings* determina la dirección de la componente, y dicha dirección es la misma independientemente del signo (la componente sigue una línea que se extiende en ambas direcciones). Del mismo modo, el valor específico de las componentes obtenido para cada observación (*principal component scores*) es siempre el mismo, a excepción del signo.

#### Influencia de outliers

Al trabajar con varianzas, el método PCA es altamente sensible a *outliers*, por lo que es altamente recomendable estudiar si los hay. La detección de valores atípicos con respecto a una determinada dimensión es algo relativamente sencillo de hacer mediante comprobaciones gráficas. Sin embargo, cuando se trata con múltiples dimensiones el proceso se complica. Por ejemplo, considérese un hombre que mide 2 metros y pesa 50 kg. Ninguno de los dos valores es atípico de forma individual, pero en conjunto se trataría de un caso muy excepcional. La distancia de *Mahalanobis* es una medida de distancia entre un punto y la media que se ajusta en función de la correlación entre dimensiones y que permite encontrar potenciales *outliers* en distribuciones multivariante.

## Proporción de varianza explicada

Una de las preguntas más frecuentes que surge tras realizar un PCA es: ¿Cuánta información presente en el set de datos original se pierde al proyectar las observaciones en un espacio de menor dimensión? o lo que es lo mismo ¿Cuanta información es capaz de capturar cada una de las componentes principales obtenidas? Para contestar a estas preguntas se recurre a la proporción de varianza explicada por cada componente principal.

Asumiendo que las variables se han normalizado para tener media cero, la varianza total presente en el set de datos se define como

$$\sum_{j=1}^{p} V \operatorname{ar}(X_{j}) = \sum_{j=1}^{p} \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x_{ij}^{2}$$

y la varianza explicada por la componente m es

$$\frac{1}{n}\sum_{i=1}^{n}z_{im}^{2} = \frac{1}{n}\sum_{i=1}^{n}\left(\sum_{j=1}^{p}\emptyset_{jm}\,x_{ij}\right)^{2}$$

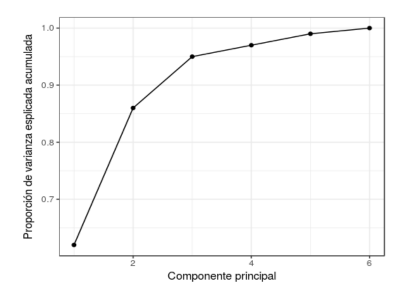
Por lo tanto, la proporción de varianza explicada por la componente m viene dada por el ratio

$$\frac{\sum_{i=1}^{n} \left( \sum_{j=1}^{p} \phi_{jm} x_{ij} \right)^{2}}{\sum_{j=1}^{p} \sum_{i=1}^{n} x_{ij}^{2}}$$

Tanto la proporción de varianza explicada como la proporción de varianza explicada acumulada son dos valores de gran utilidad a la hora de decidir el número de componentes principales a utilizar en los análisis posteriores. Si se calculan todas las componentes principales de un set de datos, entonces, aunque transformada, se está almacenando toda la información presente en los datos originales. El sumatorio de la proporción de varianza explicada acumulada de todas las componentes es siempre 1.

#### Número óptimo de componentes principales

Por lo general, dada una matriz de datos de dimensiones  $n \times p$ , el número de componentes principales que se pueden calcular es como máximo de n-1 o p (el menor de los dos valores es el limitante). Sin embargo, siendo el objetivo del PCA reducir la dimensionalidad, suelen ser de interés utilizar el número mínimo de componentes que resultan suficientes para explicar los datos. No existe una respuesta o método único que permita identificar cual es el número óptimo de componentes principales a utilizar. Una forma de proceder muy extendida consiste en evaluar la proporción de varianza explicada acumulada y seleccionar el número de componentes mínimo a partir del cual el incremento deja de ser sustancial.



## Ejemplo cálculo eigenvectors y eigenvalues

El siguiente es un ejemplo que muestra cómo se pueden calcular las componentes principales de un set de datos mediante la identificación de eigenvectors y eigenvalues por el método de covarianza. Con el objetivo de ser un ejemplo sencillo, el set de datos empleado tiene dos dimensiones (variables). La mayoría de programas de análisis, entre ellos R, disponen de funciones que devuelven directamente el valor de las componentes principales (ver ejemplo siguiente).

```
datos <- data.frame(X1 = c(2.5, 0.5, 2.2, 1.9, 3.1, 2.3, 2, 1, 1.5, 1.1), 
 X2 = c(2.4, 0.7, 2.9, 2.2, 3, 2.7, 1.6, 1.1, 1.6, 0.9)) datos
```

```
##
      X1 X2
## 1
     2.5 2.4
     0.5 0.7
## 2
## 3
     2.2 2.9
## 4
     1.9 2.2
## 5
     3.1 3.0
## 6
     2.3 2.7
## 7
     2.0 1.6
## 8 1.0 1.1
## 9 1.5 1.6
## 10 1.1 0.9
```

En primer lugar se resta a cada valor la media de la variable a la que pertenece. Con esto se consigue centralizar las variables y que su media sea o.

```
datos_centrados <- datos
datos_centrados$X1 <- datos$X1 - mean(datos$X1)
datos_centrados$X2 <- datos$X2 - mean(datos$X2)
datos_centrados</pre>
```

```
##
         X1
               X2
## 1
       0.69 0.49
      -1.31 -1.21
## 2
       0.39 0.99
## 3
## 4
       0.09 0.29
       1.29
## 5
            1.09
       0.49 0.79
## 6
## 7
       0.19 - 0.31
     -0.81 -0.81
## 8
## 9
     -0.31 -0.31
## 10 -0.71 -1.01
```

A continuación se calcula la matriz de correlaciones entre cada par de variables. Como en este ejemplo hay dos variables, el resultado es una matriz simétrica 2x2.

```
matriz_cov <- cov(datos_centrados)
matriz_cov

## X1 X2
## X1 0.6165556 0.6154444
## X2 0.6154444 0.7165556</pre>
```

Dado que la matriz de covarianzas es cuadrada, se pueden obtener sus correspondientes eigenvectors y eigenvalues. La función eigen() calcula ambos y los almacena en una lista bajo el nombre de vectors y values. Los eigenvalues se devuelven en orden decreciente y los

eigenvectors (estandarizados) se ordenan de izquierda a derecha acorde a sus eigenvalues asociados.

```
eigen <- eigen(matriz_cov)
eigen$values
```

## [1] 1.2840277 0.0490834

#### eigen\$vectors

```
## [,1] [,2]
## [1,] 0.6778734 -0.7351787
## [2,] 0.7351787 0.6778734
```

Los eigenvectors ordenados de mayor a menor eigenvalues se corresponden con las componentes principales.

Una vez obtenidos los *eigenvectors* (componentes principales) se calcula el valor que toma cada componente para cada observación en función de las variables originales (*principal component scores*). Para ello, simplemente se tienen que multiplicar los *eigenvectors* transpuestos por los datos originales centrados y también transpuestos.

```
t_eigenvectors <- t(eigen$vectors)
t_eigenvectors
```

```
## [,1] [,2]
## [1,] 0.6778734 0.7351787
## [2,] -0.7351787 0.6778734
```

```
t_datos_centrados <- t(datos_centrados)
t_datos_centrados</pre>
```

```
## [,1] [,2] [,3] [,4] [,5] [,6] [,7] [,8] [,9] [,10]
## X1 0.69 -1.31 0.39 0.09 1.29 0.49 0.19 -0.81 -0.31 -0.71
## X2 0.49 -1.21 0.99 0.29 1.09 0.79 -0.31 -0.81 -0.31 -1.01
```

```
# Producto matricial
pc_scores <- t_eigenvectors %*% t_datos_centrados
rownames(pc_scores) <- c("PC1", "PC2")

# Se vuelve a transponer para que los datos estén en modo tabla
t(pc_scores)</pre>
```

```
PC1
##
                             PC2
##
    [1,]
          0.82797019 -0.17511531
    [2,] -1.77758033
                      0.14285723
##
##
    [3,]
          0.99219749
                      0.38437499
    [4,]
          0.27421042
                      0.13041721
##
##
    [5,]
          1.67580142 -0.20949846
##
    [6,]
          0.91294910 0.17528244
    [7,] -0.09910944 -0.34982470
   [8,] -1.14457216 0.04641726
   [9,] -0.43804614 0.01776463
##
## [10,] -1.22382056 -0.16267529
```

En este ejemplo, al partir inicialmente de un espacio muestral con 2 dimensiones y haber calculado sus 2 componentes principales, no se ha reducido la dimensionalidad ni se ha perdido nada de información presente en los datos originales.

Cuando se calculan y conservan todos los *eigenvectors* (componentes principales), es posible recuperar de nuevo los valores iniciales. Solo es necesario invertir el proceso:

datos originales =  $(eigenvectors^{-1}) x$  (principal component scores) + medias originales Al estar incluidos todos los eigenvectors:

 $eigenvectors^{-1} = eigenvectors^T$ 

```
datos_recuperados <- t(eigen$vectors %*% pc_scores)
datos_recuperados[, 1] <- datos_recuperados[, 1] + mean(datos$X1)
datos_recuperados[, 2] <- datos_recuperados[, 2] + mean(datos$X2)
datos_recuperados</pre>
```

```
##
          [,1] [,2]
                2.4
##
    [1,]
          2.5
##
           0.5
    [2,]
                0.7
##
    [3,]
           2.2
                2.9
           1.9
##
                2.2
##
    [5,]
           3.1
                3.0
                2.7
##
           2.3
    [6,]
    [7,]
           2.0
                1.6
##
##
    [8,]
           1.0
                1.1
##
    [9,]
           1.5
                1.6
   [10,]
           1.1
                0.9
```

#### datos ## X1 X2 ## 1 2.5 2.4 ## 2 0.5 0.7 ## 3 2.2 2.9 ## 4 1.9 2.2 ## 5 3.1 3.0 ## 6 2.3 2.7 ## 7 2.0 1.6 ## 8 1.0 1.1 ## 9 1.5 1.6 ## 10 1.1 0.9

En la mayoría de programas estadísticos, entre ellos  $\mathbb{R}$ , existen funciones que calculan directamente las componentes principales y los *principal component scores* de cada observación sin tener que ir paso por paso.

## Ejemplo cálculo directo de PCA con R

El set de datos USArrests del paquete básico de R contiene el porcentaje de asaltos (Assault), asesinatos (Murder) y secuestros (Rape) por cada 100,000 habitantes para cada uno de los 50 estados de USA (1973). Además, también incluye el porcentaje de la población de cada estado que vive en zonas rurales (UrbanPoP).

```
data("USArrests")
head(USArrests)
```

##		Murder	Assault	UrbanPop	Rape
##	Alabama	13.2	236	58	21.2
##	Alaska	10.0	263	48	44.5
##	Arizona	8.1	294	80	31.0
##	Arkansas	8.8	190	50	19.5
##	California	9.0	276	91	40.6
##	Colorado	7.9	204	78	38.7

El promedio de los datos muestra que hay tres veces más secuestros que asesinatos y 8 veces más asaltos que secuestros.

```
apply(X = USArrests, MARGIN = 2, FUN = mean)
```

```
## Murder Assault UrbanPop Rape
## 7.788 170.760 65.540 21.232
```

La varianza es muy distinta entre las variables, en el caso de *Assault*, la varianza es varios órdenes de magnitud superior al resto.

```
apply(X = USArrests, MARGIN = 2, FUN = var)

## Murder Assault UrbanPop Rape
## 18.97047 6945.16571 209.51878 87.72916
```

Si no se estandarizan las variables para que tengan media cero y desviación estándar 1 antes de realizar el estudio PCA, la variable *Assault* dominará la mayoría de las componentes principales.

La función prcomp() es una de las múltiples funciones en R que realizan PCA. Por defecto, prcomp() centra las variables para que tengan media cero, pero si se quiere además que su desviación estándar sea de uno, hay que indicar scale TRUE.

```
pca <- prcomp(USArrests, scale = TRUE)
names(pca)

## [1] "sdev" "rotation" "center" "scale" "x"</pre>
```

Los elementos center y scale almacenados en el objeto pca contienen la media y desviación típica de las variables previa estandarización (en la escala original).

```
pca$center

## Murder Assault UrbanPop Rape
## 7.788 170.760 65.540 21.232
```

```
pca$scale
```

```
## Murder Assault UrbanPop Rape
## 4.355510 83.337661 14.474763 9.366385
```

rotation contiene el valor de los *loadings*  $\phi$  para cada componente (*eigenvector*). El número máximo de componentes principales se corresponde con el mínimo(n-1,p), que en este caso es min(49,4) = 4.

#### pca\$rotation

```
PC1
                              PC2
                                          PC3
                                                      PC4
##
## Murder
            -0.5358995
                        0.4181809 -0.3412327
                                               0.64922780
                        0.1879856 -0.2681484 -0.74340748
## Assault
            -0.5831836
## UrbanPop -0.2781909 -0.8728062 -0.3780158
                                               0.13387773
## Rape
            -0.5434321 -0.1673186 0.8177779
                                               0.08902432
```

Analizar con detalle el vector de *loadings* que forma cada componente puede ayudar a interpretar que tipo de información recoge cada una de ellas. Por ejemplo, la primera componente es el resultado de la siguiente combinación lineal de las variables originales:

```
PC1 = -0.5358995 \ Murder - 0.5831836 \ Assault - 0.2781909 \ UrbanPop - 0.5434321 \ Rape
```

Los pesos asignados en la primera componente a las variables *Assault*, *Murder y Rape* son aproximadamente iguales entre ellos y bastante superiores al asignado a *UrbanPoP*, esto significa que la primera componente recoge mayoritariamente la información correspondiente a los delitos. En la segunda componente, es la variable *UrbanPoP* la que tiene con diferencia mayor peso, por lo que se corresponde principalmente con el nivel de urbanización del estado. Si bien en este ejemplo la interpretación de las componentes es bastante clara, no en todos los casos ocurre lo mismo.

La función promp() calcula automáticamente el valor de las componentes principales para cada observación (*principal component scores*) multiplicando los datos por los vectores de *loadings*. El resultado se almacena en la matriz x.

```
head(pca$x)
```

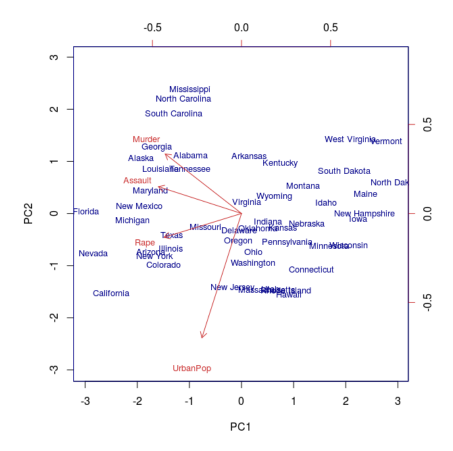
```
##
                     PC1
                                 PC2
                                             PC3
                                                          PC4
## Alabama
              -0.9756604
                          1.1220012 -0.43980366
                                                  0.154696581
## Alaska
              -1.9305379
                          1.0624269
                                      2.01950027 -0.434175454
## Arizona
              -1.7454429 -0.7384595
                                      0.05423025 -0.826264240
## Arkansas
               0.1399989
                          1.1085423
                                      0.11342217 -0.180973554
## California -2.4986128 -1.5274267
                                      0.59254100 -0.338559240
## Colorado
              -1.4993407 -0.9776297
                                      1.08400162 0.001450164
```

#### dim(pca\$x)

```
## [1] 50 4
```

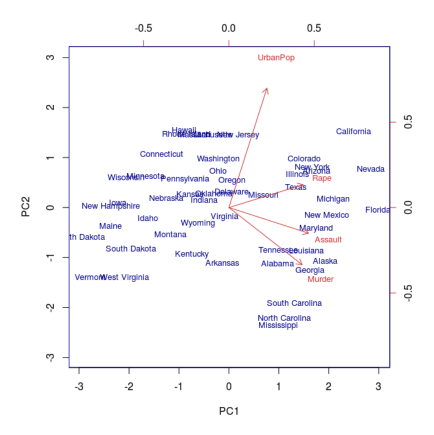
Mediante la función biplot() se puede obtener una representación bidimensional de las dos primeras componentes. Es recomendable indicar el argumento scale = 0 para que las flechas estén en la misma escala que las componentes.

```
biplot(x = pca, scale = 0, cex = 0.8, col = c("blue4", "brown3"))
```



La imagen especular, cuya interpretación es equivalente, se puede obtener invirtiendo el signo de los *loadings* y de los *principal component scores*.

```
pca$rotation <- -pca$rotation
pca$x <- -pca$x
biplot(x = pca, scale = 0, cex = 0.8, col = c("blue4", "brown3"))</pre>
```



Una vez calculadas las componentes principales, se puede conocer la varianza explicada por cada una de ellas, la proporción respecto al total y la proporción de varianza acumulada.

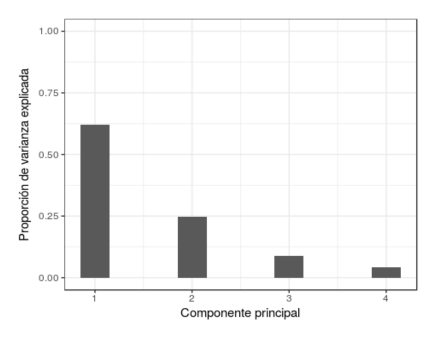
```
library(ggplot2)
pca$sdev^2
```

## [1] 2.4802416 0.9897652 0.3565632 0.1734301

```
prop_varianza <- pca$sdev^2/sum(pca$sdev^2)
prop_varianza</pre>
```

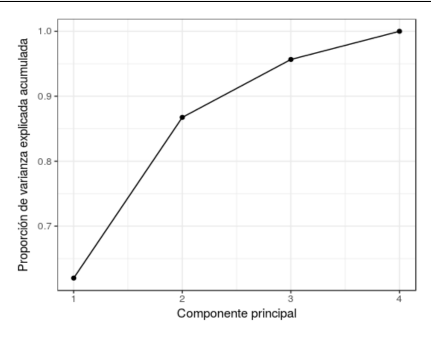
## [1] 0.62006039 0.24744129 0.08914080 0.04335752

```
ggplot(data = data.frame(prop_varianza, pc = 1:4),aes(x = pc, y = prop_varianza)) +
geom_col(width = 0.3) +
scale_y_continuous(limits = c(0, 1)) +
theme_bw() +
labs(x = "Componente principal", y = "Proporción de varianza explicada")
```



```
prop_varianza_acum <- cumsum(prop_varianza)
prop_varianza_acum</pre>
```

## [1] 0.6200604 0.8675017 0.9566425 1.0000000



En este caso, la primera componente explica el 62% de la varianza observada en los datos y la segunda el 24.7%. Las dos últimas componentes no superan por separado el 1% de varianza explicada. Si se empleasen únicamente las dos primeras componentes se conseguiría explicar el 86.75% de la varianza observada.

## Ejemplo PCA aplicado a genómica

El siguiente es un ejemplo de como PCA puede emplearse para encontrar patrones cuando se dispone de muchos de predictores.

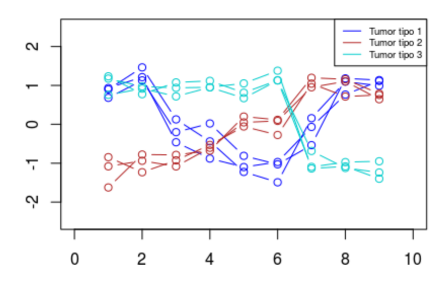
Supóngase un equipo de investigación que se encarga de clasificar los tumores de pacientes en 3 subtipos. Dependiendo del subtipo, el paciente recibe una medicación diferente. El proceso de caracterización se hace mediante tinciones y observaciones al microscopio. Este proceso es muy laborioso y lento, lo que incrementa mucho el tiempo de respuesta de los médicos. Nuevos estudios apuntan a que cuantificando la expresión de un grupo de 9 genes se podría clasificar los tumores con una alta precisión. Se quiere determinar si tal patrón existe dentro de los datos.

Se trata de un ejemplo muy simplificado (en la realidad suele disponerse de varios miles de genes). El método de PCA puede combinarse con técnicas de clustering para crear agrupaciones automáticamente. En este caso, simplemente se muestra como PCA puede ayudar a la identificación de patrones que facilitarán posibles agrupamientos posteriores.

```
#Se crean 3 perfiles modelo de expresión génica que pueden tener los tumores tumor_1 <- c(1,1,0,-0.5,-1,-1,0,1,1) tumor_2 <- c(-1,-1,-1,-0.5,0,0,1,1,1) tumor_3 <- c(1,1,1,1,1,1,-1,-1)

#Añadiendo ruido aleatorio se generan 3 muestras a partir de cada perfil modelo set.seed(755) tumor_a <- tumor_1 + rnorm(n = 9, mean = 0, sd = 0.2) tumor_b <- tumor_1 + rnorm(n = 9, mean = 0, sd = 0.2) tumor_c <- tumor_1 + rnorm(n = 9, mean = 0, sd = 0.2) tumor_d <- tumor_2 + rnorm(n = 9, mean = 0, sd = 0.2) tumor_e <- tumor_2 + rnorm(n = 9, mean = 0, sd = 0.2) tumor_f <- tumor_2 + rnorm(n = 9, mean = 0, sd = 0.2) tumor_g <- tumor_3 + rnorm(n = 9, mean = 0, sd = 0.2) tumor_h <- tumor_3 + rnorm(n = 9, mean = 0, sd = 0.2) tumor_i <- tumor_3 + rnorm(n = 9, mean = 0, sd = 0.2) tumor_i <- tumor_3 + rnorm(n = 9, mean = 0, sd = 0.2)
```

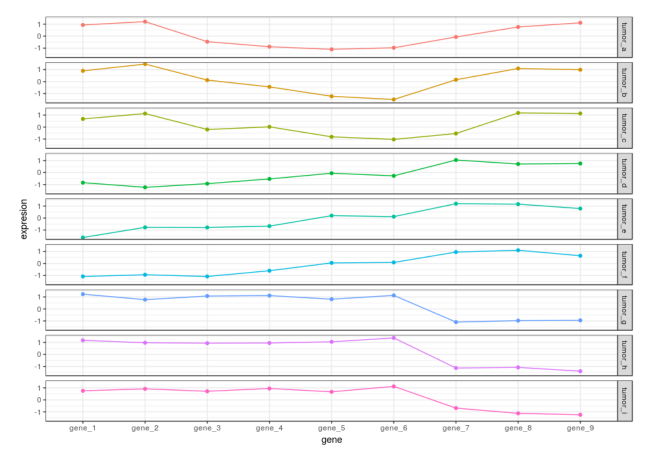
### Perfil de expresión génica de 9 tumores



La representación del perfil de expresión muestra que, aunque con variabilidad, cada grupo tiene su propio perfil característico.

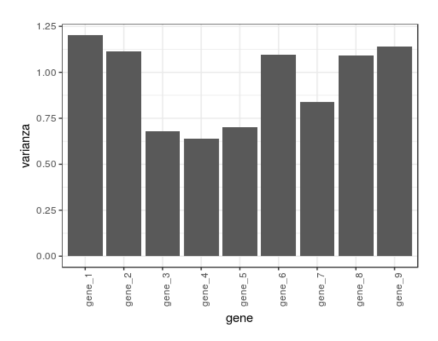
Se crea un data.frame con los datos para poder empelar ggplot2.

```
ggplot(data = datos_tidy, aes(x = gene, y = expresion, color = tumor)) +
  geom_path(aes(group = tumor)) +
  geom_point() +
  theme_bw() +
  facet_grid(tumor~.) +
  theme(legend.position = "none")
```



PCA es dependiente de la escala y varianza de los predictores. En este caso se va a suponer que los genes se han medido con el mismo instrumento y la misma escala. Solo queda entonces comprobar que ninguno de ellos tiene una varianza mucho mayor al resto.

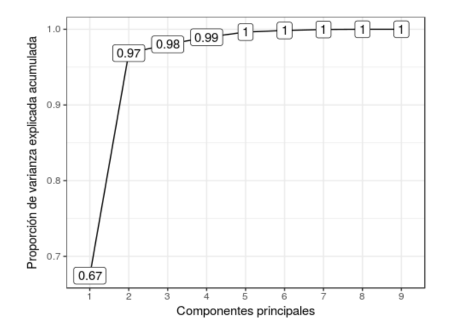
```
datos_tidy %>% group_by(gene) %>% summarise(varianza = var(expresion)) %>%
    ggplot(aes(x = gene, y = varianza)) +
    geom_col() +
    theme_bw() +
    theme(axis.text.x = element_text(angle = 90, hjust = 1))
```



No hay ningún gen cuya varianza sea mucho mayor que la del resto, lo que significa que ninguno de ellos va dirigir el patrón resultante más que los demás.

#### **PCA**

```
# Dado que se quieren estudiar patrones empleando la expresión de los genes, cada
# gen debe de estar en una columna (predictores)
datos trans <- datos tidy %>% spread(key = gene, value = expresion)
rownames(datos trans) <- datos trans$tumor</pre>
datos_trans <- datos_trans[, -1]</pre>
head(datos_trans)
##
               gene_1
                          gene_2
                                     gene_3
                                                 gene 4
                                                              gene 5
                       1.2113278 -0.4616314 -0.88042240 -1.09941170
## tumor a
           0.9323190
## tumor b
           0.8975893
                       1.4624217 0.1259876 -0.43860412 -1.22377397
## tumor_c
           0.6811663 1.1275117 -0.2017863 0.02108253 -0.81164718
## tumor_d -0.8451067 -1.2319309 -0.9265317 -0.53071756 -0.05634140
## tumor e -1.6228992 -0.7777483 -0.7868679 -0.67712937
                                                         0.19922605
## tumor f -1.0805006 -0.9383486 -1.0821545 -0.60355858
                                                         0.04880287
##
                gene 6
                            gene 7
                                      gene 8
## tumor a -0.96955658 -0.06758821 0.7638985 1.1145246
## tumor_b -1.49015370
                        0.15747862 1.0964449 0.9901505
## tumor c -1.02881566 -0.53623375 1.1793956 1.1355446
## tumor d -0.27472142 1.04447944 0.7132720 0.7550505
## tumor_e
           0.11591201
                        1.19523024 1.1565408 0.7884622
## tumor f
           0.08683008
                        0.95150260 1.1025851 0.6450739
```

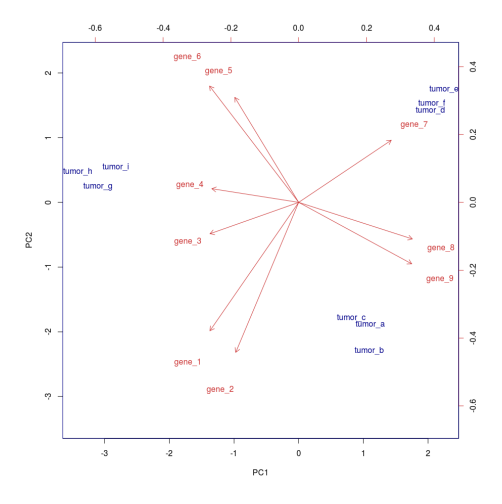


El estudio de la varianza explicada acumulada muestra que con solo dos componentes se puede capturar el 97% de la varianza, prácticamente la totalidad de la información contenida en la expresión de los 9 genes. Viendo en detalle el valor de los *loadings* de las dos primeras componentes se observa que en la primera los 9 genes tienen la misma importancia y lo mismo ocurre en la segunda, a excepción del gen 4 que tiene un peso mucho menor.

#### pca\$rotation[, 1:2] ## PC1 PC2 ## gene\_1 -0.3271796 -0.47294733 ## gene\_2 -0.2321769 -0.55256710 ## gene\_3 -0.3270151 -0.11554638 ## gene\_4 -0.3203507 0.05025632 ## gene\_5 -0.2356233 0.38672726 ## gene\_6 -0.3286415 0.42850939 ## gene 7 0.3414044 0.22898673 ## gene 8 0.4191123 -0.13487735 ## gene 9 0.4168313 -0.22651416

Finalmente, la proyección de los datos en las dos primeras componentes muestra que el PCA ha sido capaz de encontrar un claro patrón que diferencia los 3 tipos de tumores.

```
biplot(x = pca, scale = 0, cex = 1, col = c("blue4", "brown3"))
```



## PCR: PCA aplicado a regresión lineal

El método *Principal Components Regression PCR* consiste en ajustar un modelo de regresión lineal por mínimos cuadrados empleando como predictores las componentes generadas a partir de un *Principal Component Analysis (PCA)*. De esta forma, con un número reducido de componentes se puede explicar la mayor parte de la varianza de los datos.

En los estudios observacionales, es frecuente disponer de un número elevado de variables que se pueden emplear como predictores. A pesar de ello, un alto número de predictores no implica necesariamente mucha información. Si las variables están correlacionadas entre ellas, la información que aportan es redundante y además viola la condición de no colinealidad necesaria en la regresión por mínimos cuadrados. Dado que el PCA es útil eliminando información redundante, si se emplean como predictores las componentes principales se puede mejorar el modelo de regresión. Es importante tener en cuenta que, si bien el *Principal Components Regression* reduce el número de predictores del modelo, no se puede considerar como un método de selección de variables ya que todas ellas se necesitan para el cálculo de las componentes. La identificación del número óptimo de componentes principales que se emplean como predictores en *PCR* puede identificarse por *cross validation*.

El método PCR no deja de ser un ajuste lineal por mínimos cuadrados que emplea componentes principales como predictores, para que sea válido se tienen que cumplir las condiciones requeridas para la regresión por mínimos cuadrados.

## **Ejemplo**

La cuantificación del contenido en grasa de la carne pude hacerse mediante técnicas de analítica química, sin embargo, este proceso es costoso en tiempo y recursos. Una posible alternativa para reducir costes y optimizar tiempo es emplear un espectrofotómetro (instrumento capaz de detectar la absorbancia que tiene un material a diferentes tipos de luz en función de sus características). Para comprobar su efectividad se mide el espectro de absorbancia de 100 longitudes de onda en 215 muestras de carne, cuyo contenido en grasa se obtiene también por análisis químico para poder comparar los resultados. El set de datos meatspec del paquete faraway contiene toda la información.

```
library(faraway)
data(meatspec)
dim(meatspec)
```

```
## [1] 215 101
```

El set de datos contiene 101 columnas. Las 100 primeras, nombradas como V1,..., V100 recogen el valor de absorbancia para cada una de las 100 longitudes de onda analizadas, y la columna *fat* el contenido en grasa medido por técnicas químicas.

Para poder evaluar la capacidad predictiva del modelo, se dividen las observaciones disponibles en dos grupos: uno de entrenamiento para ajustar el modelo (80% de los datos) y uno de test (20% de los datos).

```
training <- meatspec[1:172, ]
test <- meatspec[173:215, ]</pre>
```

En primer lugar se ajusta un modelo incluyendo todas las longitudes de onda como predictores.

```
modelo <- lm(fat ~ ., data = training)
summary(modelo)</pre>
```

```
##
## Call:
## lm(formula = fat ~ ., data = training)
##
## Residuals:
                        Median
                                      3Q
##
        Min
                   10
                                              Max
##
  -2.09837 -0.35779
                       0.04555
                                0.38080
                                          2.33860
##
## Coefficients:
                  Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
                                         3.143 0.002439 **
## (Intercept)
                     6.324
                                2.012
## V1
                12134.077
                             3659.798
                                         3.316 0.001443 **
## V2
                -12585.857
                             5971.891
                                        -2.108 0.038605 *
## V3
                 -5107.556
                             9390.265
                                        -0.544 0.588200
## V4
                23880.493
                            17143.644
                                         1.393 0.167977
## V5
                -40509.555
                            22129.359
                                        -1.831 0.071360 .
## V6
                 28469.416
                            19569.400
                                         1.455 0.150134
                -20901.082
                            12501.639
## V7
                                        -1.672 0.098952
## V8
                 8369.465
                             7515.467
                                         1.114 0.269193
                 -1539.328
                             5397.505
                                        -0.285 0.776327
## V9
## V10
                 4706.267
                             7406.895
                                         0.635 0.527217
## V11
                 7012.943
                            11720.620
                                         0.598 0.551516
```

```
## V12
                 14891.444
                            20169.170
                                         0.738 0.462749
## V13
                -30963.902
                            26186.839
                                        -1.182 0.240983
## V14
                 34338.612
                            22323.830
                                         1.538 0.128444
                -22235.237
                            13842.268
                                        -1.606 0.112640
## V15
## V16
                 -7466.797
                             8558.172
                                        -0.872 0.385890
                             6561.805
## V17
                  6716.653
                                         1.024 0.309500
## V18
                 -2033.071
                             6741.330
                                        -0.302 0.763851
## V19
                  8541.212
                             9419.998
                                         0.907 0.367627
## V20
                 -1667.207
                             17300.433
                                        -0.096 0.923500
## V21
                -31972.494
                            24622.615
                                        -1.299 0.198317
                            27730.712
                                         2.147 0.035244 *
## V22
                 59526.389
                -49241.388
                            23117.226
                                        -2.130 0.036632 *
## V23
## V24
                 16184.597
                            16679.609
                                         0.970 0.335180
                            10751.912
## V25
                 12077.951
                                         1.123 0.265081
## V26
                -12632.330
                             6774.573
                                        -1.865 0.066361 .
## V27
                 -6298.837
                             7032.334
                                        -0.896 0.373442
## V28
                 29625.988
                             9011.227
                                         3.288 0.001573
                                        -2.903 0.004914 **
## V29
                -39374.835
                            13561.228
## V30
                 31251.427
                            18742.000
                                         1.667 0.099829 .
## V31
                -27238.189
                            21335.756
                                        -1.277 0.205887
## V32
                 23009.543
                            19776.156
                                         1.163 0.248522
                 -4584.373
## V33
                            14572.471
                                        -0.315 0.753995
## V34
                 -5437.943
                            10344.728
                                        -0.526 0.600754
## V35
                 -6128.931
                             8762.663
                                        -0.699 0.486564
## V36
                  5599.605
                             6652.640
                                         0.842 0.402776
## V37
                 -5569.160
                             6670.198
                                        -0.835 0.406557
                    97.451
                             9291.480
## V38
                                         0.010 0.991661
                                         2.865 0.005488 **
## V39
                            12574.711
                 36021.407
## V40
                -54273.400
                            17144.384
                                        -3.166 0.002280 **
                 52084.876
## V41
                            21758.024
                                         2.394 0.019318
## V42
                -48458.089
                            23950.549
                                        -2.023 0.046813 *
## V43
                 29334.488
                            20232.617
                                         1.450 0.151500
## V44
                -18282.834
                            13508.157
                                        -1.353 0.180200
## V45
                 22110.934
                                         2.274 0.026020 *
                             9725.348
                             6631.245
                                        -1.770 0.081061
## V46
                -11735.692
## V47
                  -514.521
                             3800.612
                                        -0.135 0.892696
## V48
                  2551.480
                             6131.893
                                         0.416 0.678592
## V49
                  3707.639
                             8970.401
                                         0.413 0.680618
## V50
                -25762.703
                            10934.783
                                        -2.356 0.021236 *
## V51
                 46844.468
                            15367.852
                                         3.048 0.003233 **
## V52
                -47783.626
                            18069.344
                                        -2.644 0.010065 *
                 26233.604
## V53
                            18822.491
                                         1.394 0.167744
## V54
                    87.825
                            17403.836
                                         0.005 0.995988
## V55
                 -8475.119
                            13232.005
                                        -0.641 0.523908
## V56
                  3488.507
                             7228.428
                                         0.483 0.630858
## V57
                 -1520.733
                             4988.093
                                        -0.305 0.761355
## V58
                  2275.175
                             5495.630
                                         0.414 0.680124
## V59
                 -5415.427
                             5721.475
                                        -0.947 0.347099
## V60
                  7152.015
                             4754.317
                                         1.504 0.136935
                 -4494.234
                             4512.937
                                        -0.996 0.322702
## V61
```

```
## V62
                  3662.045
                             4811.634
                                         0.761 0.449129
                                         1.972 0.052563 .
## V63
                13993.987
                             7098.106
## V64
               -23252.133
                             8973.839
                                        -2.591 0.011604 *
                 4373.731
                            10048.591
                                         0.435 0.664695
## V65
## V66
                 4580.913
                            10146.146
                                         0.451 0.653011
                            10747.974
## V67
                 -837.676
                                        -0.078 0.938097
## V68
                 -7074.425
                            10852.430
                                        -0.652 0.516587
                 9506.571
## V69
                             9739.256
                                        0.976 0.332325
                 -2765.100
                             9519.031
## V70
                                        -0.290 0.772295
## V71
                 -1125.135
                             8586.061
                                        -0.131 0.896113
                             7489.488
## V72
                -7295.096
                                        -0.974 0.333341
                             6522.093
                                         2.616 0.010870
## V73
                17059.811
## V74
                 -9889.553
                             6543.945
                                        -1.511 0.135162
## V75
                  -325.615
                             6125.973
                                        -0.053 0.957759
## V76
                  782.219
                             5421.002
                                         0.144 0.885677
                             5793.416
## V77
                 8058.935
                                         1.391 0.168554
## V78
               -15869.978
                             6448.208
                                        -2.461 0.016282
                                         3.382 0.001172 **
## V79
                             6435.678
                21768.619
                                        -3.464 0.000906 ***
## V80
               -28338.145
                             8180.874
## V81
                  8523.317
                            10053.153
                                         0.848 0.399384
## V82
                22319.451
                            12098.046
                                         1.845 0.069226
               -17244.722
                            13991.685
## V83
                                        -1.232 0.221829
## V84
               -18325.836
                            14959.964
                                        -1.225 0.224627
## V85
                33345.457
                            13868.197
                                         2.404 0.018808 *
                -7955.157
                            14571.278
## V86
                                        -0.546 0.586813
## V87
                -7837.966
                            16141.553
                                        -0.486 0.628762
                -1815.552
                            17261.928
## V88
                                        -0.105 0.916532
                            15684.751
## V89
                   631.595
                                         0.040 0.967992
## V90
                -2701.955
                            16187.612
                                        -0.167 0.867911
                 4375.678
## V91
                            19400.005
                                         0.226 0.822199
## V92
                12925.188
                            16456.244
                                         0.785 0.434816
## V93
                -7441.235
                            12417.883
                                        -0.599 0.550923
## V94
                 -2464.532
                            11815.234
                                        -0.209 0.835366
                             9666.576
                                        -0.216 0.829394
## V95
                 -2090.635
                10912.352
## V96
                             9950.716
                                         1.097 0.276505
## V97
               -20331.405
                            11022.234
                                        -1.845 0.069270 .
                  3948.443
                             8227.133
## V98
                                         0.480 0.632753
## V99
                 6358.930
                             8652.372
                                         0.735 0.464800
                 -263.365
                             4104.463
                                        -0.064 0.949019
## V100
## ---
                     '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Signif. codes:
##
## Residual standard error: 1.074 on 71 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.997, Adjusted R-squared:
## F-statistic: 237.5 on 100 and 71 DF, p-value: < 2.2e-16
```

El valor  $R_{ajustado}^2$  obtenido es muy alto (0.9928) lo que indica que el modelo es capaz de predecir con gran exactitud el contenido en grasa de las observaciones con las que se ha

entrenado. El hecho de que el modelo en conjunto sea significativo (p-value: < 2.2e-16), pero que muy pocos de los predictores lo sean a nivel individual, es un indicativo de una posible redundancia entre los predictores (colinealidad).

¿Cómo de bueno es el modelo prediciendo nuevas observaciones que no han participado en ajuste? Al tratarse de un modelo de regresión, la estimación del error de predicción se obtiene mediante el *Mean Square Error (MSE)*.

$$MSE = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (\hat{y}_i - y_i)^2$$

```
# MSE empleando las observaciones de entrenamiento
training_mse <- mean((modelo$fitted.values - training$fat)^2)
training_mse</pre>
```

## [1] 0.4765372

```
# MSE empleando nuevas observaciones
predicciones <- predict(modelo, newdata = test)
test_mse <- mean((predicciones - test$fat)^2)
test_mse</pre>
```

## [1] 14.54659

Se observa que el modelo tiene un MSE muy bajo (0.48) cuando predice las mismas observaciones con las que se ha entrenado, pero 30 veces más alto (14.54) al predecir nuevas observaciones. Esto significa que el modelo no es útil, ya que el objetivo es aplicarlo para predecir el contenido en grasa de futuras muestras de carne. A este problema se le conoce como *overfitting*. Una de las causas por las que un modelo puede sufrir *overfitting* es la incorporación de predictores innecesarios, que no aportan información o que la información que aportan es redundante.

Se recurre en primer lugar a la selección de predictores mediante *stepwise selection* empleando el AIC como criterio de evaluación:

```
modelo_step_selection <- step(object = modelo, trace = FALSE)
# Número de predictores del modelo resultante
length(modelo_step_selection$coefficients)</pre>
```

## [1] 73

```
# Training-MSE
training_mse <- mean((modelo_step_selection$fitted.values - training$fat)^2)
training_mse</pre>
```

## [1] 0.5034001

```
# Test-MSE
predicciones <- predict(modelo_step_selection, newdata = test)
test_mse <- mean((predicciones - test$fat)^2)
test_mse</pre>
```

```
## [1] 12.88986
```

El proceso de *stepwise selection* devuelve como mejor modelo el formado por 73 de los 100 predictores disponibles. Al haber eliminado predictores del modelo, el *training MSE* siempre aumenta, en este caso de 0.48 a 0.05, pero el *test-MSE* se ha reducido a 12.88986.

Véase ahora el resultado si se ajusta el modelo empleando las componentes principales:

```
# Cálculo de componentes principales. Se excluye la columna con la variable
# respuesta *fat*
pca <- prcomp(training[, -101], scale. = TRUE)

# Se muestra la proporción de varianza explicada y acumulada de las 9
# primeras componentes
summary(pca)$importance[, 1:9]</pre>
```

```
##
                            PC1
                                    PC2
                                              PC3
                                                       PC4
                                                                 PC5
## Standard deviation
                        9.92492 1.043606 0.5357885 0.3312792 0.07898436
## Proportion of Variance 0.98504 0.010890 0.0028700 0.0011000 0.00006000
## Cumulative Proportion
                        0.98504 0.995930 0.9988000 0.9999000 0.99996000
                                         PC7
##
                               PC<sub>6</sub>
                                                   PC8
## Standard deviation
                        0.04974461 0.02700194 0.02059129 0.008603878
## Proportion of Variance 0.00002000 0.00001000 0.00000000 0.000000000
## Cumulative Proportion
```

El estudio de la proporción de varianza explicada muestra que la primera componente recoge la mayor parte de la información (98.5%), decayendo drásticamente la varianza en las sucesivas componentes.

Una vez obtenido el valor de las componentes para cada observación (*principal* component scores), puede ajustarse el modelo lineal empleando dichos valores junto con la

variable respuesta que le corresponde a cada observación. Con la función pcr() del paquete pls se evita tener que codificar cada uno de los pasos intermedios.

Acorde a la proporción de varianza acumulada, emplear las 4 primeras componentes podría ser una buena elección, ya que en conjunto explican el 99.99100 % de varianza.

```
library(pls)
modelo_pcr <- pcr(formula = fat ~ ., data = training, scale. = TRUE, ncomp = 4)

# Test-MSE
predicciones <- predict(modelo_pcr, newdata = test, ncomp = 4)
test_mse <- mean((predicciones - test$fat)^2)
test_mse</pre>
```

## [1] 20.55699

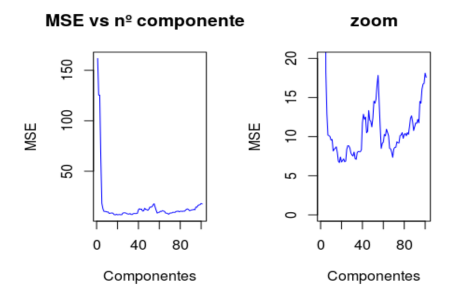
El *test-MSE* obtenido (20.56) para el modelo que emplea como predictores las 4 primeras componentes es mucho mayor que el obtenido con el modelo generado por *stepwise selection* (12.89) e incluso que el obtenido incluyendo todos los predictores (14.54659). Esto significa que, o bien el hecho de emplear componentes principales como predictores no es útil para este caso, o que el número de componentes incluido no es el adecuado.

La función per () incluye la posibilidad de recurrir a *cross validation* para identificar el número óptimo de componentes con el que se minimiza el *MSE*.

```
set.seed(123)
modelo_pcr <- pcr(formula = fat ~ ., data = training, scale. = TRUE, validation =
"CV")
modelo_pcr_CV <- MSEP(modelo_pcr, estimate = "CV")
which.min(modelo_pcr_CV$val)</pre>
```

## [1] 18

```
par(mfrow = c(1, 2))
plot(modelo_pcr_CV$val, main = "MSE vs nº componentes", type = "l", ylab = "MSE",
        col = "blue", xlab = "Componentes")
plot(modelo_pcr_CV$val, main = "zoom", type = "l", ylab = "MSE",
        xlab = "Componentes", col = "blue", ylim = c(0, 20))
```



```
# Test-MSE
predicciones <- predict(modelo_pcr, newdata = test, ncomp = 18)
test_mse <- mean((predicciones - test$fat)^2)
test_mse</pre>
```

## [1] 4.524698

El número óptimo de componentes principales identificado por *cross validation* es de 18. Empleando este número en la *PCR* se consigue reducir el *test-MSE* a 4.52, un valor muy por debajo del conseguido con los otros modelos.

## PLS: PCA aplicado a regresión lineal

El método *Partial Least Squares (PLS)* es muy similar al *PCR* en cuanto que ambos emplean las componentes principales resultantes de un análisis *PCA* como predictores. La diferencia reside en que, mientras *PCR* ignora la variable respuesta *Y* para determinar las combinaciones lineales, *PLS* busca aquellas que, además de explicar la varianza observada, predicen *Y* lo mejor posible. Puede considerarse como una versión *supervised* de *PCR*.

#### **Ejemplo**

La cuantificación del contenido en grasa de la carne pude hacerse mediante técnicas de analítica química, sin embargo, este proceso es costoso en tiempo y recursos. Una posible alternativa para reducir costes y optimizar tiempo es emplear un espectrofotómetro (instrumento capaz de detectar la absorbancia que tiene un material a diferentes tipos de luz en función de sus características). Para comprobar su efectividad se mide el espectro de absorbancia de 100 longitudes de onda en 215 muestras de carne, cuyo contenido en grasa se obtiene también por análisis químico para poder comparar los resultados. El set de datos meatspec del paquete faraway contiene toda la información.

```
library(faraway)
data(meatspec)
```

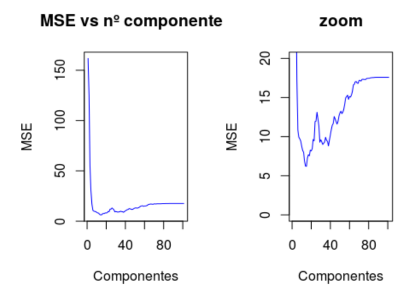
Igual que en el ejemplo anterior de *PCR*, para poder evaluar la capacidad predictiva del modelo, se dividen las observaciones disponibles en dos grupos: uno de entrenamiento para ajustar el modelo (80% de los datos) y uno de test (20% de los datos).

```
training <- meatspec[1:172, ]
test <- meatspec[173:215, ]</pre>
```

La función plsr() del paquete pls ajusta modelos por *Partial Least Squares* e incluye la posibilidad de recurrir a *cross validation* para identificar el número óptimo de componentes con el que se minimiza el *MSE*.

## [1] 15

```
par(mfrow = c(1, 2))
plot(modelo_pls_CV$val, main = "MSE vs nº componentes", type = "l", ylab = "MSE",
        col = "blue", xlab = "Componentes")
plot(modelo_pls_CV$val, main = "zoom", type = "l", ylab = "MSE",
        xlab = "Componentes", col = "blue", ylim = c(0, 20))
```



```
# Test-MSE
predicciones <- predict(modelo_pls, newdata = test, ncomp = 15)
test_mse <- mean((predicciones - test$fat)^2)
test_mse</pre>
```

#### ## [1] 3.888104

Si se comparan los resultados obtenidos por *PCR* y *PLS* se observa que el número de componentes óptimo es inferior en *PLS*. Esto suele ser así ya que en el proceso de *PLS* se está incluyendo información adicional a través de la variable respuesta. Para este ejemplo, el método *PLS* consigue un *test-MSE* ligeramente inferior al obtenido por *PCR*.

#### t-SNE

#### Idea intuitiva

Cuando se desea reducir la dimensionalidad de un conjunto de datos, es decir, condensar la información contenida en muchas variables en solo unas pocas a la vez que se mantiene la "estructura" original de los datos, la técnica de *Principal Component Analysis* (*PCA*) es una uno de los estándares. A pesar de las muy buenas propiedades que tiene el *PCA*, sufre de algunas limitaciones, por ejemplo, solo tiene en cuenta combinaciones lineales de las variables originales. En determinados escenarios, el no poder considerar otro tipo de combinaciones supone perder mucha información. En 2008, *Geoffrey Hinton y Laurens van der Maaten* publicaron el método no lineal *t-distributed stochastic neighbor embedding (t-SNE)* que consigue superar esta limitación y por lo tanto supera al *PCA* en muchos escenarios.

### Algoritmo de t-SNE

*t-SNE* surge como una extensión del algoritmo *stochastic neighbor embedding (SNE)*. Los dos primeros pasos de ambos algoritmos son idénticos:

1. Se convierten las distancias euclídeas multidimensionales entre pares de observaciones en probabilidades condicionales. En lugar de medir la similitud entre dos observaciones  $x_i$  y  $x_j$  mediante la distancia euclídea, se mide como la probabilidad condicional  $(p_{j|i})$  de que  $x_j$  fuese seleccionada como observación vecina de  $x_i$  si las observaciones perteneciesen a una distribución de densidad gaussiana centrada en  $x_i$ . Para observaciones cercanas,  $p_{j|i}$  es alta, mientras que para observaciones alejadas la probabilidad es mínima.

$$p_{j|i} = \frac{exp(-||x_i - x_j||^2/2\sigma_i^2)}{\sum_{k \neq i} e \, xp(-||x_i - x_k||^2/2\sigma_i^2)}$$

donde  $\sigma_i$  es la varianza de la distribución gaussiana centrada en  $x_i$ .

2. Se crean dos observaciones  $y_i$ ,  $y_j$  homólogas a  $x_i$  y  $x_j$  pero en una dimensionalidad menor, cuya distancia se define como la probabilidad condicional  $q_{j|i}$ .

$$q_{j|i} = \frac{exp(-||y_i - y_j||^2)}{\sum_{k \neq i} exp(-||y_i - y_k||^2)}$$

Como resultado de los pasos 1 y 2 se obtiene la probabilidad condicional de similitud entre pares de observaciones en el espacio multidimensional original y en un espacio de menor dimensión. Para que las observaciones  $y_i$ ,  $y_j$  creadas en el espacio de menor dimensión sean files representantes de las observaciones  $x_i$  y  $x_j$  del espacio superior, las probabilidades condicionales  $p_{j|i}$  y  $q_{j|i}$  deben ser exactamente las mismas, o lo que es lo mismo, su diferencia tiene que ser cero. Es el modo en el que t-SNE minimiza las diferencias de las probabilidades condicionales lo que lo distingue del método SNE (el método matemático empleado queda fuera del objetivo de este ensayo).

Para poder obtener las probabilidades condicionales tal como se ha descrito en los pasos 1 y 2, es necesario seleccionar un valor de  $\sigma_i$ . Es muy poco probable que exista un valor de varianza  $\sigma_i$  óptimo para todas las observaciones del set de datos, ya que la densidad de los datos suele variar de una región a otra. Para regiones densas, un valor pequeño de  $\sigma_i$  es mucho más apropiado que para regiones dispersas. t-SNE realiza una búsqueda binaria para encontrar el valor óptimo  $\sigma_i$  con una perplexity fijada por el usuario. La perplexity puede entenderse como una medida del número de observaciones vecinas que tienen que emplearse en cada estimación local. Suele ser recomendable seleccionar valores entre 5 y 50.

El algoritmo de *t-SNE* calcula la probabilidad condicional de cada par de observaciones y trata de minimizar la suma de las diferencias entre las probabilidades de la dimensión superior e inferior. Esto implica una cantidad enorme de cálculos, lo que se traduce en un proceso muy lento cuando se trabaja con varios miles de observaciones. Existe una aproximación más rápida del algoritmo conocida como *Barnes-Hut*.

### Interpretación de los resultados de un t-SNE

A continuación, se enumeran algunos puntos clave para interpretar correctamente los resultados obtenidos por el método *t-SNE*. En la página https://distill.pub/2016/misreadtsne/ pueden encontrarse ejemplos muy detallados e intuitivos.

- El valor de *perplexity* debe de ser menor que el número de observaciones del set de datos. Por lo general se recomienda trabajar dentro del rango 5-50.
- Dependiendo del valor de *perplexity* empleado, tanto la distancia entre *clusters* como su forma puede variar en gran medida.
- El proceso no es determinista, puede ocurrir que, ejecutando el mismo algoritmo, con los mismos parámetros, en los mismos datos, se obtengan resultados ligeramente distintos.

• Idealmente, al representar los resultados de un *t-SNE*, se observa un patrón de agrupaciones. Sin embargo, su interpretación no debe hacerse de la misma forma que en un proceso de *clustering*. En *t-SNE*, ni el tamaño de los *clusters*, ni su densidad, ni su separación deben entenderse como indicadores de dispersión u otras características de la población con la que se está trabajando. El algoritmo de *t-SNE* actúa de tal forma que puede expandir *clusters* densos y compactar *clusters* dispersos, de ahí lo buenas que suelen ser sus visualizaciones.

### Limitaciones y desventajas

La reducción de dimensionalidad que consigue el t-SNE está basada en el concepto matemático de manifold. Un manifold se define como una superficie d-dimensional que reside dentro de un espacio D-dimensional, siendo d < D. Un ejemplo en 3 dimensiones sería el siguiente: una hoja de papel tiene dos dimensiones, pero, si se arruga en forma de pelota, pasa a estar en un espacio de 3 dimensiones. Por mucho que se moldee, es posible desplegarla recuperando la estructura original de dos dimensiones. La hoja de papel representa un manifold 2D en un espacio 3D. Si en lugar de una hoja, se tratase de un hilo enredado formando de ovillo, sería un manifold 1D en un espacio 3D. En aquellos casos en los que se cumple la hipótesis o asunción de manifold (los datos forman un manifold de menor dimensión que el espacio en el que se están observando), entonces, el t-SNE es capaz de proyectar correctamente los datos en esa dimensionalidad inferior. En la realidad, la asunción de manifold no puede cumplirse siempre, de hecho, si así fuese, cualquier set de datos con Ndimensiones, podría considerarse como un manifold de dimensión M, siendo M < N. Una vez proyectados los datos en ese espacio M-dimensional, se podría repetir el proceso sucesivamente hasta concluir que los datos originales de dimensión N pertenecen a un manifold de dimensión 1. Dado que esto no es cierto para todos los sets de datos, la asunción de manifold no siempre se cumple. Es en estos casos, en los que t-SNE no resulta útil reduciendo la dimensionalidad.

En cuanto a las desventajas del *t-SNE*, pueden destacarse:

- Está diseñado para reducir los datos a 2 o 3 dimensiones. No debe aplicarse si la reducción de dimensionalidad se hace a espacios de d > 3.
- La baja interpretación de su algoritmo (*black box*), es decir, permite visualizar muy bien datos, pero no genera, por ejemplo, una serie de ecuaciones fácilmente interpretables como hace el *PCA*.
- No es un proceso totalmente determinista, por lo que, a pesar de emplear los mismos datos, los resultados pueden variar.

• Su algoritmo no es incremental, en otras palabras, no puede aplicarse sobre un set de datos y después actualizarlo con unas pocas observaciones nuevas. Se tiene que ejecutar de nuevo todo el algoritmo incluyendo todas las observaciones (las viejas y las nuevas).

### Ejemplo con tsne

El paquete tsne contiene una implementación del algoritmo t-SNE original, no la aproximación de Barnes-Hut.

El UC Irvine Machine Learning Repository contiene multitud de sets de datos muy adecuados para el estudio de métodos estadísticos y de machine learning. En concreto, el Optical Recognition of Handwritten Digits Data Set, contiene la imagen digitalizada de 3822 números (del o al 9) escritos a mano. La información digitalizada de cada número genera un espacio de 64 dimensiones, es decir, digitalmente, cada número está descrito por 64 variables. Se pretende evaluar si t-SNE es capaz de reducir todas esas variables a solo 2, sin perder el patrón/estructura de los datos.

```
## [1] 3822 65
```

```
# La última columna contiene el número real al que se corresponde la observación.
# Se renombra como "numero"
datos <- datos %>% rename(numero = `0_26`)

# La función tsne() recibe como argumento una matriz, no un data.frames
datos <- data.matrix(datos)

# Debido a los requerimientos computacionales del t-SNE, se limita este ejemplo
# únicamente a 1000 observaciones.
datos <- datos[1:1000,]</pre>
```

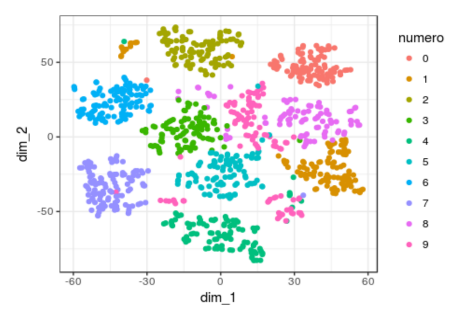
A diferencia del proceso de PCA, en el que se suelen calcular todas o gran parte de las componentes principales y luego se estudia que porcentaje de información contiene cada una, en *tSNE* se especifica de antemano a cuantas dimensiones se tiene que reducir el espacio original.

```
library(tsne)
library(ggplot2)

# También se limita el número de iteraciones (epoch) a 100, aunque los

# resultados podrían mejorar si se aumentara
set.seed(321)
tsne_reduction <- tsne(datos, k = 2, perplexity = 30, epoch = 100)

# Para poder representar el verdadero número al que corresponde cada imagen,
# se adjunta la variable "numero" del set de datos
resultados <- as.data.frame(tsne_reduction)
colnames(resultados) <- c("dim_1", "dim_2")
resultados$numero <- as.character(datos[ ,"numero"])
ggplot(data = resultados, aes(x = dim_1, y = dim_2)) +
    geom_point(aes(color = numero)) +
    theme_bw()</pre>
```



### **Ejemplo con Rtsne**

El paquete Rtsne contiene una implementación del algoritmo t-SNE mediante la aproximación de Barnes-Hut. Se trata de un algoritmo ligeramente distinto al t-SNE original, pero más veloz, que permite aplicar t-SNE a sets de datos con miles de observaciones.

Utilizando el mismo set de datos que en el ejemplo anterior, pero incluyendo las 3822 observaciones, se reduce la dimensionalidad, esta vez empleando la aproximación de Barnes-Hut.

```
## [1] 3822 65
```

```
## [,1] [,2]

## [1,] 19.3153643 -8.000100

## [2,] 7.1142258 -24.484858

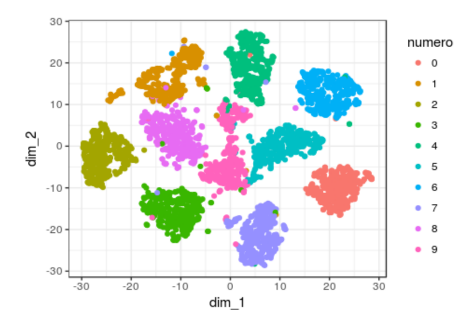
## [3,] -0.2274412 9.207366

## [4,] 21.8018590 7.262071

## [5,] -26.6238324 -7.480648

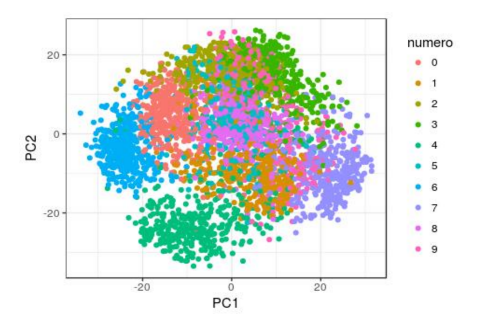
## [6,] 0.8084161 5.393628
```

```
# Para poder representar el verdadero número al que corresponde cada imagen,
# se adjunta la variable "numero" del set de datos
resultados <- as.data.frame(tsne$Y)
colnames(resultados) <- c("dim_1", "dim_2")
resultados$numero <- as.character(datos$numero)
ggplot(data = resultados, aes(x = dim_1, y = dim_2)) +
    geom_point(aes(color = numero)) +
    theme_bw()</pre>
```



Se reduce de nuevo la dimensionalidad, pero esta vez empleando PCA y representando las dos primeras componentes.

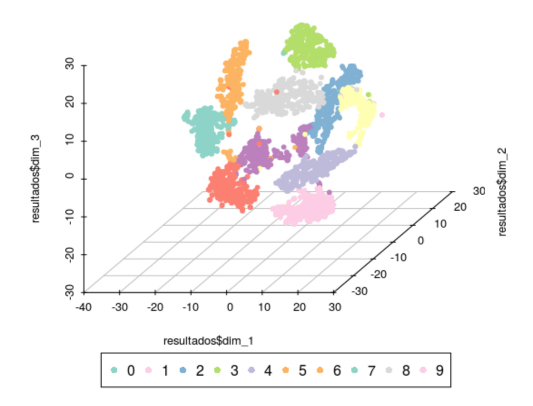
```
pca <- prcomp(x = datos[,-65])
resultados <- as.data.frame(pca$x[, 1:2])
resultados$numero <- as.character(datos$numero)
ggplot(data = resultados, aes(x = PC1, y = PC2)) +
    geom_point(aes(color = numero)) +
    theme_bw()</pre>
```



En este escenario, el método tSNE consigue que, al reducir la dimensionalidad, la separación entre observaciones sea sustancialmente mejor que cuando se emplea PCA.

Véase ahora la reducción a un espacio de 3 dimensiones.

```
library(scatterplot3d)
library(RColorBrewer)
tsne <- Rtsne(X = datos[, -65], is distance = FALSE, dims = 3, perplexity = 30,
              theta = 0.5, max iter = 500)
resultados <- as.data.frame(tsne$Y)</pre>
colnames(resultados) <- c("dim_1", "dim_2", "dim_3")</pre>
resultados$numero <- as.factor(datos$numero)</pre>
colores <- brewer.pal(n = 10, name = "Set3")</pre>
colores <- colores[as.numeric(resultados$numero)]</pre>
scatterplot3d(x = resultados$dim_1,
              y = resultados$dim 2,
              z = resultados$dim 3,
              pch = 20, color = colores, cex.lab = 0.8,
              grid = TRUE, box = FALSE)
legend("bottom", legend = levels(resultados$numero),
      col = colores, pch = 16,
      inset = -0.23, xpd = TRUE, horiz = TRUE)
```



#### Otros métodos de reducción de dimensionalidad

El siguiente listado contiene otros métodos desarrollados para reducir la dimensionalidad de los datos.

- PCA (linear)
- t-SNE (non-parametric/ nonlinear)
- Sammon mapping (nonlinear)
- Isomap (nonlinear)
- LLE (nonlinear)
- CCA (nonlinear)
- SNE (nonlinear)
- MVU (nonlinear)
- Laplacian Eigenmaps (nonlinear)

## Bibliografía

Introduction to Statistical Learning

A tutorial on Principal Components Analysis, Lindsay I Smith February 2002

Linear Models with R, Julian J.Faraway

https://en.wikipedia.org/wiki/Principal component analysis

Points of Significance: Principal component analysis, Nature Methods

What is principal component analysis?, Markus Ringnér

Visualizing Data using t-SNE, Laurens van der Maaten and Geoffrey Hinton

https://www.analyticsvidhya.com/blog/2017/01/t-sne-implementation-r-python/

https://datascienceplus.com/multi-dimensional-reduction-and-visualisation-with-t-sne/

An illustrated introduction to the t-SNE algorithm by Cyrille Rossant March 3, 2015

https://distill.pub/2016/misread-tsne/

http://lvdmaaten.github.io/tsne/



This work by Joaquín Amat Rodrigo is licensed under a Creative Commons Attribution-ShareAlike 4.0 International License.