# Capítulo 5 : Contexto e Inferência Bayesiana

## **Probabilidades**

"O provável é aquilo que acontece na maioria das vezes", Aristóteles, Retórica.

Uma abordagem probabilística da matemática aplicada que tem se popularizado é a de *Inferência Bayesiana*. Os procedimentos apresentados antes são usualmente chamados de *frequencistas*. Muitas vezes, a informação obtida é quase idêntica, mas a perspectiva muda de forma consideravel.

Por princípio, usamos caminhos diferentes.

#### Frequencistas e Bayesianos

Abordagens frequencistas situam probabilidades como aproximações para cenários com um número infinito de eventos. Os exemplos visitados nos primeiros capítulos muitas vezes faziam essa analogia.

Retomando um exemplo trivial: se jogarmos uma moeda honesta infinitas vezes, a proporção de *caras* tende a que valor? Para muitos sorteios, a proporção tende a 0,5. Simulação:

```
> set.seed(2600)
> coin t <- function(x) {
sample(size=x,x=c(0,1), prob = c(0.5,0.5), replace = T) \%
(function(y) sum(y)/length(y))}
> coin t(3)
[1] 0.6666667
> coin t(10)
[1] 0.4
> coin_t(30)
[1] 0.5666667
> coin_t(100)
[1] 0.51
> coin_t(1000)
[1] 0.498
> coin_t(100000)
[1] 0.50098
> coin_t(1000000)
[1] 0.4999367
```

É comum a ideia de populações ou procedimentos hipotéticos infinitos.

O método hipotético-dedutivo relaciona teorias a observações através de hipóteses falseáveis. A concepção mais aceita, compilada recentemente por K. Popper, trata diretamente de probabilidades como entes importantes para as ciências naturais.

Mais que isso, ilustra o conceito de calcular a plausibilidade de resultados experimentais na vigência de uma hipótese em estudo.

Calculamos uma probabilidade associada à ocorrência de uma observação. No teste t para duas amostras (capítulo 1), definimos a hipótese nula em função das médias dos bicos( $\mu$ ) e outros parâmetros ( $\sigma$ ,df).  $H_0: \mu_{amostra_1} = \mu_{amostra_2}$ .

O procedimento de imaginar os eventos observados como instâncias de uma família de eventos semelhantes se adequada perfeitamente a preceitos Popperianos. Continua sendo o feijão com arroz da ciência normal para testar previsões de um determinado paradigma. O refinamento gradual de uma teoria envolve o acúmulo de conhecimento e testagem de hipóteses auxiliares resultantes de premissas basilares (hard core na terminologia de Imre Lakatos).

Prismas bayesianos instrumentalizam probabilidades como entes primitivos, noções mais básicas relacionadas a plausibilidade, grau de crença, expectativa para uma determinada situação. O ponto chave é de que deixamos

de guiar os procedimentos objetivando uma probabilidade para os eventos.

As probabilidades em si passam a ser entidades centrais. Especificamente, como nossas crenças sobre algo mudam após observações.

No caso dos pássaros:

Inferência Frequencista: Supondo que a diferença média entre tamanho dos bicos seja 0, qual a probabilidade para minhas observações?

Sendo  $H_0$  definida por  $H_0$ :  $\mu_{amostra_1} = \mu_{amostra_2}$ , queremos saber:  $P(H_0) < 0.05$ ?

Inferência Bayesiana: Quais as probabilidades associadas aos valores possíveis para a diferença entre  $\mu_{amostra_1}$  e  $\mu_{amostra_2}$ ? Considerando um modelo e os dados, qual a distribuição probabilística de  $\mu_{diff_{1-2}}$   $P(\mu_{diff_{1-2}}) = ?$ 

Além de construtos intuitivos, uma plataforma bayesiana oferece dois recursos poderosos: sensibilidade a informações prévias sobre um fenomeno (priors) e estimadores estocásticos (e.g. Markov Chain Monte Carlo). Assim, podemos (1) fazer uso de informações arbitrárias (e.g. intuição de um especialista) e (2) reduzir a dependência de soluções analíticas (fechadas) para equações que descrevem os modelos.

# Epistemologia Bayesiana?

Antes, associamos cenários a hipóteses e estimamos parâmetros (probabilidades) para testá-las. Agora, os parâmetros têm um papel conceitual mais central.

Um parâmetro é um símbolo, uma aproximação para uma ideia (para, "perto", metron, "medida"). Nos capítulos iniciais, usamos parâmetros para construtos que se comportam como números (e.g. existem elementos que podem ser ordenados por alguma noção de tamanho e operações, como soma e multiplicação).

Estimamos parâmetros ( $\mu_{\text{diff}}$  e valor p) para testar uma hipótese sobre a diferença média entre tamanho dos bicos nas espécies A e B. No capítulo 2, um parâmetro ( $\beta$  e um valor p) para testar uma hipótese sobre a correlação entre expectativa de vida saudavel e número de médicos em um país. Mais do que isso, usamos estatísticas para testar hipóteses e calcular intervalos de confiança.

É muito difícil entender a utilidade dos procedimentos anteriores desconhecendo o norte hipotético-dedutivo guiando-os. O seguinte trecho está em Data Analysis, A Bayesian Tutorial (Sivia & Skilling, 2006), de professores da Oxford: "The masters, such as Fisher, Neyman and Pearson, provided a variety of different principles, which has merely resulted in a plethora of tests and procedures without any clear underlying rationale. This lack of unifying principles is, perhaps, at the heart of the shortcomings of the cook-book approach to statistics that students are often taught even today."

Podemos, inclusive, usar probabilidades obtidas via inferência bayesiana para continuar testando hipóteses. Entretanto, é conveniente introduzir ferramentas bayesianas junto ao pensamento de filósofos que ofereceram outras alternativas<sup>1</sup>.

# Muitos métodos científicos: Feyerabend, Carnap e Quine

No primeiro capítulo, entramos em contato com o método hipotético-dedutivo e a falseabilidade como critério de demarcação científica. Apesar de dominante, esse racional possui vulnerabilidades interessantes. Entenderemos melhor argumentos contrários e propostas alternativas através de três filósofos do século XX. Esse é um momento conveniente, uma vez que tiramos os holofotes das hipóteses.

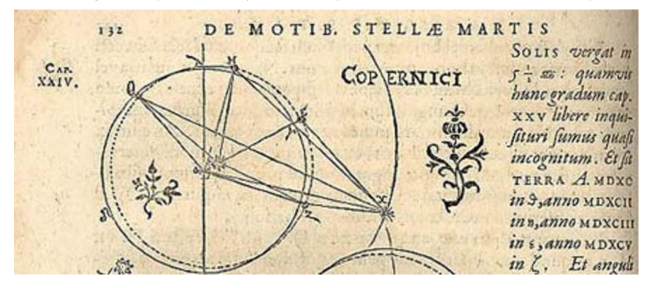
# Paul Feyerabend (1924 - 1994)

 $<sup>^1</sup>$ Existe um programa de pesquisa mais abrangente em filosofia sobre epistemologia Bayesiana, mas este não é nosso foco.

Conhecido pela personalidade ímpar e por ideias radicais, Paul Feyerabend, em *Contra o Método*(1975), argumenta que boa parte dos avanços significativos aconteceram fora do método científico.

Crenças pessoais e detalhes biográficos são responsáveis por mudanças em nosso conhecimento. Mais que isso, usar falsificabilidade e o método hipotético-dedutivo teriam nos feito rejeitar o heliocentrismo e outras ideias chave para o progresso. Na verdade, o sistema geocêntrico (Terra no centro do sistema) de Ptolomeu era mais acurado (!) que o de Copérnico (Sol ao centro) usando um mesmo número de parâmetros para cálculos das órbitas. O modelo copernicano estava mais próximo da realidade como entendida hoje, porém o estágio intermediário de concepção teórica era 'pior' <sup>2</sup>.

Além de menos acurado, era mais complexo em alguns aspectos, incluindo mais epiciclos: órbitas auxiliares usadas como artifício para cálculos. A Revolução Copernicana somente consolidou a mudança de paradigma com contribuições subsequentes de de Tycho Brahe, Kepler, Galileo e Newton, cerca de 1 século depois.



Diante das incongruências entre um método e as inevitáveis imprevisibilidades da empreitada humana em conhecer o Universo, Feyerabend propõe o anarquismo epistêmico sob o mote "Anything goes" ('Vale tudo'). Isto é, quaisquer recursos são válidos na tentativa de atacar um problema ou conceber um modelo de realidade.

É tentador pensar que, dada a profundidade do trabalho, a defesa de uma postura tão contundente é obviamente uma aplicação dos preceitos defendidos no livro como necessários para disseminar uma idéia. Outros filósofos nos ajudam a conceber uma ciência não pautada num método hipotético-dedutivo de maneira menos radical.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Stanley E. Babb, "Accuracy of Planetary Theories, Particularly for Mars", Isis, Sep. 1977, pp. 426

## Rudolph Carnap (1891 - 1970)

Carnap, do Círculo de Viena, também contrapôs Popper. Em "Testability and Meaning" (1936-7), argumenta que falsificabilidade não difere de verificacionismo. Envolve a testagem de cada assertiva em si, um problema que outros também endereçaram.

Diante de resultados inesperados em um experimento, o procedimento automático para um cientista envolve checar a integridade das condições desenhadas. Verificar a composição da amostra, os métodos de coleta, mecanismos de perda, critérios de exclusão e inclusão, premissas da análise. Isso não é desonestidade intelectual: são fatores menores reais e facilmente abordáveis que podem ter invalidado a teoria de base. O mesmo se dá para técnicas de análise e conceptualização de construtos.

O cuidado com esses pontos é desejável e desnuda o inevitável calcanhar de Aquiles da falsificabilidade. É impossível refutar uma hipótese/assertiva de maneira isolada. Cada procedimento experimental ou lógico envolve a interdependência entre os símbolos usado.

## Willard van Orman Quine (1908 – 2000)

Uma escola filosófica parte do problema acima. A tese de Duhem-Quine postula que é impossível testar qualquer hipótese científica, uma vez que sempre há premissas aceitas como verdade.

Em 'Os dois dogmas do empiricismo', Quine considera as proposições e as relações lógicas entre elas apenas um sistema, que só pode ser estudado em conjunto.

Os exercícios ilustrados no volume anterior testa a adequação dos dados à família de distribuições t. Também assume que tamanhos dos bicos são mensuráveis usando números e que estes podem ser comparados com valores de outras amostras.

A princípio, essas declarações parecem triviais. Entretanto, considerando os fatores humanos da ciência, a mudança de lentes é significativa. Discutivelmente, abordar um problema dessa maneira é historicamente mais frutífero. As contribuições mais contundentes são advindas de cientistas dedicados a estudar um contexto ou problema como um todo. É raro, talvez inédito, que um grupo testando hipóteses sem um eixo consistente tenha obtido avanços admiráveis.

Estimar livremente os parâmetros de que falamos naturalmente é muito mais intuitivo que adequar uma ideia aos procedimentos hipotético-dedutivos.

# Inferência Bayesiana

No capítulo 1, ao fazer um teste t, calculamos a estatística t correspondente às diferenças encontradas e então a probabilidade de obter valores iguais ou mais extremos.

É possível usar inferência bayesiana para analisar uma situação idêntica. Como aludido antes, não estamos muito interessados no valor

p. A pergunta é "Quais são os valores prováveis para a diferença entre A e B?".

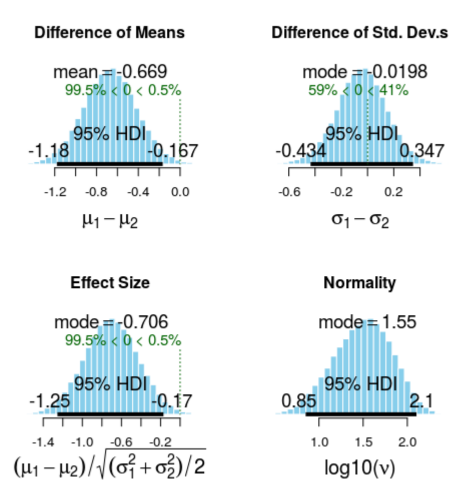
A distribuição probabilística obtida representa nossas crenças na plausibilidade de cada valor.

Usando a library BEST e 30 observações retiradas de amostras de distribuição normal ( $\mu_a = 0$ ;  $\mu_b = 0.6$ ;  $\sigma_a = \sigma_b = 1$ ) normais.

```
> library(ggthemes)
> library(rstan)
> library(reshape2)
> library(BEST)
> library(ggplot2)
> options(mc.cores = parallel::detectCores() - 1)
> set.seed(2600)
> a <- rnorm(n = 30, sd = 1, mean = 0)
> b <- rnorm(n = 30, sd = 1, mean = 0.6)</pre>
```

```
# BEST
> BESTout <- BESTmcmc(a, b)

### BEST plots
> par(mfrow=c(2,2))
> sapply(c("mean", "sd", "effect", "nu"), function(p) plot(BESTout, which=p))
> layout(1)
```



A distribuição no canto superior esquerdo corresponde às nossas estimativas para possíveis valores da diferença entre A e B. Podemos usar a média como estimativa pontual: ( $diff_{\mu_a\mu_b} = -0.669$ ). O intervalo apontado como 95% HDI (High density interval) contém 95% da distribuição. Seu significado é mais próximo da intuição de uma região provável para os valores que o clássico intervalo de confiança.

### Por trás das cortinas

Obviamente, vamos entender a arte envolvida aqui. A flexibilidade e o poder dos modelos bayesianos permite lidar com uma série de problemas dificilmente tratáveis de outra forma. Entretanto, é fácil cair em armadilhas ou esbarrar em dificuldades durante o processo.

É extremamente importante entender os componentes envolvidos para não cometer erros importantes.

$$P(H|X) = P(H) \times \left(1 + P(C) \times \left(\frac{P(X|H)}{P(X)} - 1\right)\right)$$

H: HYPOTHESIS

X: OBSERVATION

P(H): PRIOR PROBABILITY THAT H IS TRUE

P(x): PRIOR PROBABILITY OF OBSERVING X

P(c): PROBABILITY THAT YOU'RE USING BAYESIAN STATISTICS CORRECTLY

Figure 1: https://xkcd.com/2059/ Teorema de Bayes modificado, incluindo a probabilidade de você estar usando estatística bayesiana correntamente

## O Teorema do Bayes

$$P(B \mid A) = \frac{(A \mid B)P(B)}{P(A)}, P(A) \neq 0$$

É a forma célebre do teorema e nos conta sobre probabilidades de eventos subsequentes/concorrentes.

Costuma ser apresentado para tratar problemas simples: sabendo o resultado de um teste médico positivo, qual a probabilidade de o paciente ter a doença?. O teorema de Bayes relaciona a probabilidade basal da doença com a probabilidade um teste positivo subsequente. Algumas armadilhas da intuição são quebradas: ainda que o teste tenha boa sensibilidade (probabilidade alta de resultado positivo diante da doença), a probabilidade será baixa se as chances basais também forem.

O teorema foi concebido num esforço maior do reverendo (Thomas Bayes, 1701-1761) para um problema de inferência. Curiosamente, ele é bastante semelhante ao que empreenderemos.

Suponha que atribuímos uma probabilidade  $p(0 \le p \le 1)$  para o lançamento de uma moeda com resultado coroa. Ao observar alguns resultados, podemos calibrar nossa estimativa. Podemos começar supondo uma moeda honesta 0.5. Com uma frequência alta de coroas, é racional aumentar a nossa estimativa sobre o valor de p ( $p \sim 1$ ). Bayes demonstrou como fazer essas atualizações diante de evidência.

## Intuições

O texto de **An essay towards solving a Problem in the Doctrine of Chances (1973)** apresenta uma série de demonstrações até chegar ao enunciado:

**Proposition 4**: If there be two subsequent events be determined every day, and each day the probability of the 2nd [event] is  $\frac{b}{N}$  and the probability of both  $\frac{P}{N}$ , and I am to receive N if both of the events happen the 1st day on which the 2nd does; I say, according to these conditions, the probability of my obtaining N is  $\frac{P}{b}$ . (...)

O estilo é um pouco complicado. Com notação atual:

Considerando dois eventos subsequentes, (1) a probabilidade do segundo acontecer é  $\frac{b}{N}$  (P(A)), (2) a probabilidade de ambos acontecerem é  $\frac{P}{N}$   $(P(A \cap B)$ . (3) Sabendo que o segundo aconteceu, a probabilidade de o primeiro também ter acontecido é  $\frac{P}{b}$ . N é cancelado e (3) é a razão entre (2) e (1):

$$P(B \mid A) = \frac{P(A \cap B)}{P(A)}, P(A) \neq 0$$

Considerando dois eventos, A e B, a probabilidade de B acontecer sabendo que A aconteceu  $(P(B \mid A))$  é idêntica à probabilidade de A e B  $(P(A \cap B))$  acontecerem, normalizada pela probabilidade de A acontecer individualmente.

Pela definição de probabilidade condicional,  $P(A \cap B) = P(A \mid B)P(B)$ , então:

$$P(B \mid A) = \frac{(A \mid B)P(B)}{P(A)}, P(A) \neq 0$$

Assim, podemos estimar probabilidades de eventos. Em inferência Bayesiana, empregamos o teorema para estimar os valores prováveis (distribuição probabilística) de um parâmetro  $(\theta)$  diante de observações (X).

$$P(\theta \mid X) = \frac{P(X \mid \theta)P(\theta)}{P(X)}, P(X) \neq 0$$

#### Posterior

Chamamos o primeiro termo, a estimativa do parâmetro após a calibração pelas observações  $P(\theta \mid X)$ , de **distribuição posterior**(posterior distribution traduz bem para o português). Todos os procedimentos são desenhados para calculá-la e representa a distribuição usada nas inferências finais.

Por exemplo, queremos a distribuição posterior dos valores para a diferença entre A e B.

#### Probabilidade marginal

O denominador do termo à direita é a probabilidade independente para a ocorrência dos dados (P(X)). É usada para normalizar as quantidades e chamada de probabilidade/verossimilhança marginal, **marginal** likelihood, ou ainda evidência do modelo, **model evidence**.

## Likelihood

O primeiro termo à direita,  $P(X \mid \theta)$ , chamamos de verossimilhança (**likelihood**) e determina a probabilidade de ocorrência das observações P(X) dado um parâmetro  $\theta$ .

Provavelmente, é o ponto mais sensível na modelagem, pois descreve como se dá a relação entre modelo teórico e observações. Como discutido antes, equações correspondem a leis precisas envolvendo mais de um construto. O mapeamento entre observações P(X) e um parâmetro é dado pela função de verossimilhança (likelihood function) escolhida,  $f(\theta)$ .

Exemplo: o número de células de combate do sistema imune circulante no sangue está associado a uma resposta inflamatória. Quanto mais alto, mais provável é uma infecção para o médico. Mas qual a lei que associa o número de células (entre  $0 e 10^5$ ) com a probabilidade de infecção?

Se os desfechos estudados são binários  $(y_i \in \{0,1\}, \text{ e.g. diagnóstico positivo ou negativo})$ , podemos usar uma relação logística (ver Cap. 4) para estimar probabilidades em função de variáveis observadas (X) e parâmetro(s)  $\theta$ .

$$P(X \mid \theta) \sim f(X, \theta) : y_i = \frac{1}{1 + e^{-(\theta * x_i + c)}}$$

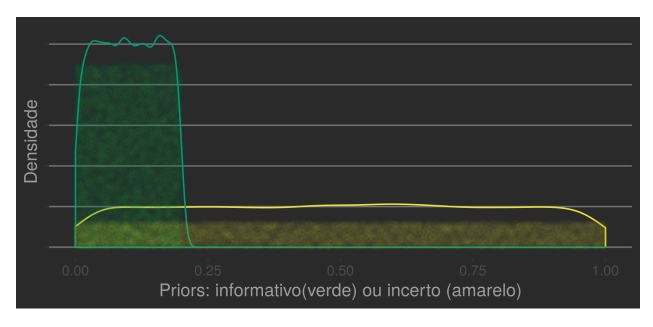


Figure 2: O prior verde supõe maiores probabilidades para valores baixos. O prior amarelo é pouco informativo, atribuindo probabilidades semelhantes em todo o intervalo

Outras funções poderia ser escolhidas (e.g. Heaviside step do capítulo anterior). Isto depende do do fenômeno, da teoria e das medidas analizadas.

#### **Priors**

Como estimamos as probabilidades infecção antes de ver os resultados do teste? Antes exame, temos alguma noção de como o parâmetro se comporta. Ela pode ser bem precisa ou trazer muita incerteza. Chamamos a estimativa basal  $P(\theta)$  de **prior** e aparece na expressão multiplicando o valor da verossimilhança. Em linguagem das probabilidades, ela é uma distribuição. Nossas crenças prévias podem ser pouco informativas (e.g. não examinamos o paciente; distribuição uniforme sobre os valores possíveis) ou bastante definidas (e.g. o paciente está assintomático; distribuição concentrada nas proximidades de 0).

```
> a <- runif(10000)
> b <- runif(10000, min = 0, max=0.2)
> priors <- data.frame(uniform=a, low=b)
> ggplot(priors)+
geom_density(aes(x=uniform),color="#F0E442")+
geom_jitter(aes(y=uniform*4.5,x=seq(0,0.2,length.out = 10000)),
color="#009E73",alpha=0.015)+
geom_density(aes(x=low),color="#009E73")+
geom_jitter(aes(y=low*3,x=seq(0,1,length.out = 10000)),
color="#F0E442",alpha=0.01)+ylab("Densidade")+
xlab("Priors: informativo(verde) ou incerto (amarelo)")+
theme_hc(style="darkunica")+theme(axis.text.y=element_blank())
```

Conhecendo nossos construtos, podemos então reescrever os procedimentos:

$$\mbox{Posterior} = \frac{\mbox{Prob. de observações dada por} f(X,\theta) * \mbox{Prior}}{\mbox{Prob. marginal para observações}}$$

Para obtermos o posterior, multiplicamos a probabilidade dada pela função de verossimilhança pelas nossas

estimativas prévias (prior) e normalizamos pela probabilidade marginal das observações.

As narrativas posteriores são construídas de acordo com a distribuição do posterior.

## Mestre Foo e o Recrutador<sup>3</sup>

Um recrutador técnico, ao descobrir que os caminhos dos hackers Unix lhe eram estrahos, buscou conversar com Mestre Foo para aprender sobre o Caminho. Mestre Foo encontrou o recruta nos escritórios de recursos humanos de uma grande corporação.

O recruta disse, "Eu tenho observado que os hackers Unix desdenham ou ficam nervosos quando pergunto a eles quantos anos de experiência têm em uma linguagem de programação nova. Por que isso acontece?"

Mestre Foo levantou e começou a caminhar pelo escritório. O recrutador ficou intrigado, e perguntou "O que está fazendo"?

"Estou aprendendo a andar", replicou Mestre Foo.

"Eu vi você entrar pela porta andando" o recrutador exclamou, "e você não está tropeçando em seus pés. Obviamente, você sabe como andar."

"Sim, mas este piso é novo para mim" replicou Mestre Foo.

Ao ouvir isso, o recrutador foi iluminado.

#### Dear Stan

As implementações dos modelos Bayesianos são feitas em Stan, um pacote em C++ especializado em inferência bayesiana. Os modelos são escritos num dialeto próprio, mas a sintaxe é bastante semelhante à da notação matemática, então a tradução das análises do capítulo é direta.

Especificamos o modelo num arquivo auxiliar de extensão .stan, que é manipulado por pacotes em R para visualização e outras utilidades.

# Lá e de volta outra vez

Reproduziremos à maneira bayesiana dois exemplos conhecidos: diferença entre médias (análogo ao test t) e correlação.

Aqui, fica claro que o racional é mais direto que o anterior.

## Comparando amostras de distribuição normal

Lembremos (cap. 1) que, para comparar amostras usando o teste t: (1) assumimos normalidade na origem dos dados; (2) imaginamos a distribuição das médias normalizadas pelo erro padrão em amostras hipotéticas semelhantes, retiradas da mesma população; (3) calculamos o valor p conhendo a distribuição (Student's t).

Agora, podemos obter uma distribuição posterior para a diferença entre amostras.

(1) Assumimos a normalidade na origem dos dados (likelihood function); (2) fornecemos nossas estimativas prévias (prior); (3) atualizamos os valores diante dos dados e para obter o posterior.

Adotamos a seguinte parametrização:

Valores observados nas amostras 1 e 2, vetores N dimensões:  $y_1, y_2$ 

Parâmetros alvo desconhecidos, as médias em cada amostra e um desvio-padrão em comum:  $\mu_1, \mu_2, \sigma$ Priors supondo média 0 em ambos os grupos e desvio-padrão de 1:  $mu_1 \sim N(0,1), mu_2 \sim N(0,1), \sigma \sim N(1,1)$ 

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>http://www.catb.org/~esr/writings/unix-koans/recruiter.html

Função de verossimilhança, indicando que cada observação é de uma população com distribuição normal:  $y \sim N(\mu, \sigma)$ 

Também especificamos para o Stan que gere (1) valores para diferença entre as distribuições posteriores de  $\mu_1$  e  $\mu_2$ ,  $\mu_{\text{diff}}$  e (2) tamanho de efeito com D de Cohen, dividindo o valor pelo desvio-padrão.

O código deve ser salvo num arquivo ".stan".

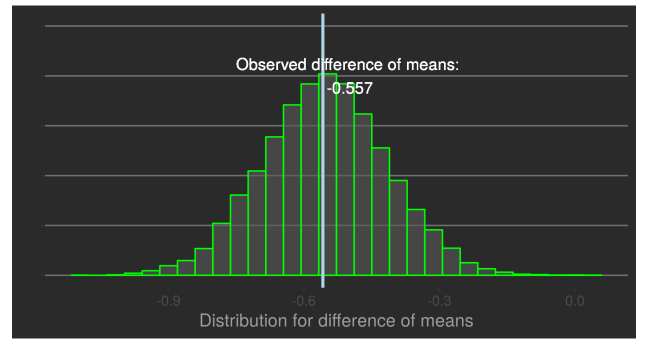
```
data {
  int<lower=0> N;
  vector[N] y_1;
  vector[N] y_2;
parameters {
  real mu_1;
  real mu_2;
  real sigma;
model {
  //priors
  mu_1 ~ normal(0, 1);
  mu_2 ~ normal(0, 1);
  sigma ~ normal(1, 1);
  //likelihood - Verossimilhanca
  for (n in 1:N){
    y_1[n] ~ normal(mu_1, sigma);
    y_2[n] ~ normal(mu_2, sigma);
}
generated quantities{
  real mudiff;
  real cohenD;
  mudiff = mu_1 - mu_2;
  cohenD = mudiff/sigma;
```

Então, vamos iniciar as análises através da interface em R. Criamos uma lista com componentes homônimos às variáveis do arquivo Stan (y\_1: amostral 1, y\_2: amostra 2, N: tamanho amostral).

O comando acima iniciará os cálculos. Vamos plotar as distribuições posteriores de  $\mu_1$ ,  $\mu_2$  e a diferença entre essas ( $\mu_{\text{diff}}$ )

```
> obs_diff <- mean(a) - mean(b)
> obs_diff
[1] -0.5579295
> posteriors <- extract(fit,par = c("mu_1","mu_2","mudiff"))</pre>
```

```
> lapply(posteriors,mean)
$mu_1
[1] 0.07303457
$mu_2
[1] 0.6261336
$mudiff
[1] -0.553099
> ggplot(data.frame(muDiff=posteriors$mudiff), aes(x=muDiff))+
   geom_histogram(alpha=0.6,color="green")+
   geom_vline(xintercept=obs_diff,
            color="light blue",size=1)+ # line for observed difference
   xlab("Distribuição para diferença de médias")+ylab("")+ ylim(0,2500)+
   geom_text(label="Diferença observada:\n -0.557",
            color="white",x=mean(muDiff)+0.05,y=2000)+
   theme_hc(style="darkunica")+
   theme(axis.text.y=element_blank())
```



A distribuição acima contém outras informações. Perdemos a elegante estimativa analítica de Student para testar a hipótese sobre um parâmetro(e.g.  $H_0: \mu_{\text{diff}} = 0$ ). Por outro lado, temos uma visão global sobre toda a distribuição estimada para  $\mu_{\text{diff}}$ !

# Correlação linear

Reproduziremos a análise de correlação do capítulo 2, quando falamos em indicadores de saúde. As variáveis importantes são o logaritmo do número de médicos e a expectativa de vida saudável (Health Adjusted Life Expectancy). O banco foi criado com nome uni\_df, contendo as variáveis log\_docs e hale.

Sistematizando nossa abordagem, vamos escolher Priors:

 $Correlação \rho$ : Vamos assumir que ela é positiva entre número de médicos e expectativa de vida saudável.

Vamos indicar um valor baixo (0,1) para essa correlação.

M'edias e desvios  $\mu$  e  $\sigma$ : Não temos muita idea média para o logaritmo do número de médicos. Uma leve inspeção mostra que os valores têm baixa magnitude. Vamos indicar priors pouco informativos para  $\mu_{\rm medicos}$ ,  $\sigma_{\rm medicos}$  na forma de gaussianas de média 0 e desvios altos.

$$\mu_{\rm medicos} \sim N(0,2), \sigma_{\rm medicos} \sim N(0,10)$$

Uma breve consulta em mecanismos de busca sugere que uma média  $\mu_{\text{hale}}$  de 60 anos seja um chute razoável. Vamos estimar o prior do desvio-padrão  $\sigma_{\text{hale}}$  em 5.

$$\mu_{\rm hale} \sim N(60,3), \sigma_{\rm hale} \sim N(5,2)$$

**Likelihood function:** Nosso modelo para os dados é de que eles são dados através de uma distribuição normal bivariada, com médias  $\mu_1, \mu_2$  e desvios  $\sigma_1, \sigma_2$ . Como vimos antes, a definição para o coeficiente de Pearson entre as amostras X e X' é

$$\rho_{XX'} = \frac{cov(X, X')}{\sigma_X \sigma_{X'}}$$

Então,

$$cov(X, X') = \sigma_X \sigma_{X'} * \rho_{XX'}$$

Podemos então definir a matriz de covariância de nossa distribuição bivariada:

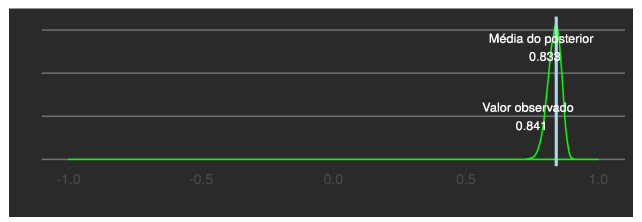
Cov. Matrix = 
$$\begin{pmatrix} \sigma_1^2 & \sigma_1 \sigma_{2'} * \rho \\ \sigma_1 \sigma_{2'} * \rho & \sigma_2^2 \end{pmatrix}$$

Nosso código em Stan:

```
data {
    int<lower=1> N;
    vector[2] x[N];
}
parameters {
    vector[2] mu;
    real<lower=0> sigma[2];
    real<lower=-1, upper=1> rho;
}
transformed parameters {
    // Matriz de covariancias
                                sigma[1] ^ 2 , sigma[1] * sigma[2] * rho],
    cov_matrix[2] cov = [[
                                                         sigma[2] ^ 2
                         [sigma[1] * sigma[2] * rho,
}
model {
  // Priors
  sigma ~ normal(0,1);
  mu ~ normal(0.2, 1);
  // Likelihood - Bivariate normal
```

```
x ~ multi_normal_lpdf(mu, cov);
}
generated quantities {
  // Amostras com pares ordenados
  vector[2] x rand;
  x_rand = multi_normal_rng(mu, cov);
E então podemos iniciar as estimativas.
    # Stan não aceita missing values
    > c_cases <- uni_df[complete.cases(uni_df[,c(3,4)]),]</pre>
    > vec_2 <- matrix(data = c(c_cases$hale,c_cases$log_docs),ncol = 2,nrow = 145)
    > health_data <- list(N=nrow(c_cases),x = vec_2)</pre>
    > fit <- rstan::stan(file="aux/corr-docs.stan",</pre>
             data=health_data,
             iter=3000, warmup=120, chains = 6)
    SAMPLING FOR MODEL 'corr-docs' NOW (CHAIN 1).
    (\ldots)
```

E então, vamos observar nossa estimativa posterior para o valor de  $\rho$ :



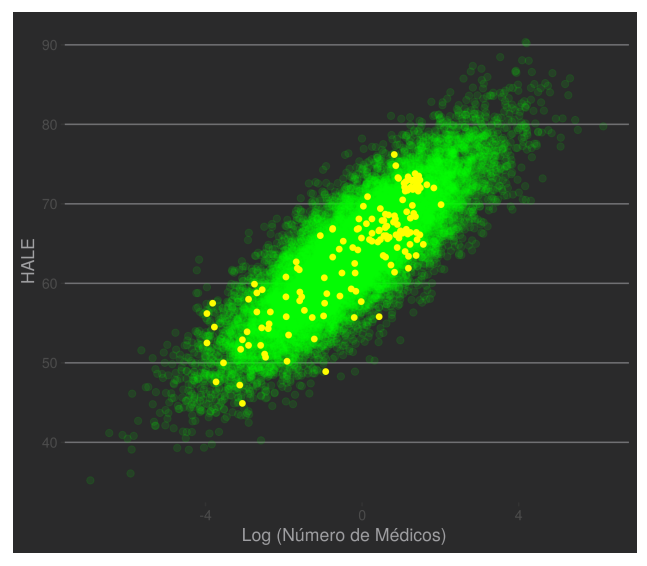
Notamos que as estimativa posterior para  $\rho$  foram razoavelmente distruídas ao redor do valor empiricamente calculado na amostra. Podemos ainda observar na distribuição intervalos com alta densidade de probabilidade

(HDI, High density intervals) ou ainda outros fins.

```
> quantile(posterior$rho,probs = c(0.025,0.5,0.975))
        2.5%     50%     97.5%
0.7790645  0.8353651  0.8777544
> cor.test(vec_2[,1],vec_2[,2])$conf.int
[1]  0.7854248  0.8828027
```

O HDI muitas vezes é próximo do intervalo de confiança como calculado tradicionalmente, mas isso não é garantido.

Podemos plotar nossa amostra aleatória gerada a partir do posterior e inspecionar visualmente como os valores da amostra estariam dentro da probabilidade estimada.



Você pode experimentar com diferentes priors (famílias e parâmetros) observando como o valor final muda.

#### Estimadores e métodos Markov Chain Monte Carlo

Nas implementações acima, partimos da equação envolvendo priors, likelihood e probabilidades marginais.

$$P(\theta \mid X) = \frac{P(X \mid \theta)P(\theta)}{P(X)}, P(X) \neq 0$$

Usando Stan, informamos priors, a função de verossimilhança, observações e todo o trabalho sujo é realizado sem mais esforços.

A estimativa de  $P(\theta \mid X)$  pode ser feita de diferentes maneiras.

Uma delas envolve partir de uma distribuição  $P(\kappa)$  e gradualmente minimizar uma medida da diferença (em geral, a divergência de Kullback-Leibler) entre ela e  $P(\theta \ mid X)$ . Esses métodos (cálculo variacional, Variational Bayesian methods) envolvem soluções analíticas para cada modelo.

Abordaremos um outro método: Markov Chain Monte Carlo.

#### Nem todos que andam sem destino estão perdidos

4

#### Soluções fechadas

Quando falamos em regressão (Cap. 2), estimamos as inclinações de reta  $\beta_i$ . Lançamos mão de uma função de verossimilhança (likelihood function), com o mesmo sentido aqui empregado, definindo a probabilidade das observações dado um modelo teórico.

Obtivemos soluções que maximizassem essa função (maximum likelihood). Para o caso da regressão linear, apontamos soluções fechadas

Max log likelihood(
$$\beta_0, \beta_1, \sigma^2$$
)

$$= \operatorname{Max} \log \prod_{i=1}^{n} P(y_i|x_i; \beta_0, \beta_1, \sigma^2)$$

Por exemplo, o coeficiente angular  $(\beta_1)$  é

$$\hat{\beta}_1 = \frac{cov(XY)}{\sigma_x^2}$$

#### **Gradient Descent**

No capítulo 4, mostramos outra maneira de estimar parâmetros, analisando uma função de perda. Usando derivadas parciais, calculamos o gradiente, análogo à *inclinação* de uma superfície em 3 dimensões. Isso foi possível pois sabíamos as derivadas em cada nodo (neurônio). A rede consiste no sequenciamento de unidades em camadas, então a regra cadeia funciona perfeitamente (*backpropagation*).

$$(g \circ f)' = (g' \circ f)f'$$

#### Markov Chain Monte Carlo

Estimadores Markov Chain Monte Carlo (MCMC) funcionam para tratar problemas sem solução fechada e em que não sabemos os gradientes com exatidão.

Outras formas de tratamento existe. Aqui abordamos uma estratégia de MCMC chamada Metropolis-Hastings. Para estimar nosso posterior,  $P(\theta \ midX)$ , usamos um algoritmo que permite obter amostras representativas de  $P(\theta \ midX)$ . Para isso, a condição é de que exista uma função f(x) proporcional à densidade de  $P(\theta \ midX)$  e que possamos calculá-la.

- 1 Começamos com parâmetros em um estado (e.g.  $s_0: \beta_0 = 0.1, \beta_1 = 0.2$ ) e analisamos a função (e.g. f: log likelihood function) naquele estado  $(f(s_0))$  considerando os parâmetros em  $s_0$ . 2 Em seguida, damos um passo em direção aleatória, modificando dos valores de  $\beta_i$ . Uma opção bastante usada é a de uma gaussiana com centro no estado anterior ( $random\ walk$ ). Reavaliamos o estado  $(f(s_1))$ .
- 2.1 Se ele é mais provável,  $f(s_1) > f(s_0)$ , então  $s_1$  é aceito como novo ponto de partida.
- 2.2 Se ele é menos provável, mas próximo o suficiente do estado anterior,  $f(s_1) f(s_0) < \epsilon$ , também tomamos  $s_1$  como ponto de partida para o próximo passo aleatório.
- 2.3 Se ele é menos provável com uma margem grande,  $f(s_1) f(s_0) > \epsilon$ , rejeitamos  $s_1$  e sorteamos um novo estado aleatório.

O processo caminha para estados mais prováveis, com alguma probabilidade de visitar estados menos prováveis. Se a função escolhida é proporcional à densidade do posterior,  $f(x) \sim \text{dens}(P(\theta \ mid X))$ , as frequências de parâmetros na amostra de estados visitados, $s_i$ , correspondem ao posterior. É uma prática comum descartar as primeiras iterações ( $warm\ up$ ), pois os valores ser muito representativos de locais com baixa densidade.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>All that is gold does not glitter,/ Not all those who wander are lost; The old that is strong does not wither,/ Deep roots are not reached by the frost./From the ashes, a fire shall be woken,/A light from the shadows shall spring;/Renewed shall be blade that was broken,/The crownless again shall be king. J.R.R Tolkien. The Fellowship of the ring 1954,

#### Equações

Para fins práticos, vamos trabalhar com um parâmetro desconhecido  $\mu$  e considerar  $\sigma^2=1.$ 

A função f proporcional deve ser proporcional à densidade do posterior.

$$Posterior \propto \frac{Prior \times Likelihood}{Prob.\ Marginal}$$

**Probabilidades marginais** É a probabilidade das observações P(X). Elas são constantes no processo, servindo apenas para normalizar estimativas, então:

Posterior  $\propto$  Prior  $\times$  Likelihood

#### **Priors**

Nosso prior é normal, com média 0 e desvio-padrão 1,  $P(\mu) \sim N(0,1)$ .

Likelihood Se as observações são independentes, precisamos apenas multiplicar a probabilidade cada uma delas.

Assumimos que a distribuição das medidas é normal, com média  $\mu$  e desvio  $\sigma^2$ . Para o estado  $s_i$ , a probabilidade das observações X considerando o  $\mu_i$  é:

$$P(X|\mu_i) = \prod_{j=1}^{n} P(x_j|N(\mu_i, 1)) = \prod_{j=1}^{n} \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} e^{-\frac{(x_j - \mu_i)}{2}}$$

Função proporcional à densidade do posterior Usaremos o log likelihood pelas vantagens descritas antes: produtório se torna um somatório e passamos o contradomínio do intervalo [0;1] para  $[-\infty,0)$  (ou  $(0,+\infty]$  multiplicando por -1).

 $log(Posterior) \propto log(Prior \times Likelihood)$ 

$$f: L(s_i) = \log(P(X|\mu_i, 1) \times N(0, 1))$$
$$\log(\prod_{j=1}^n P(x_j|N(\mu_i, 1)) \times N(0, 1)) =$$
$$\log(\prod_{j=1}^n P(x_j|N(\mu_i, 1))) + \log(N(0, 1)) =$$

O segundo termo é uma distribuição normal com média e variância conhecidas. Precisaremos apenas usar valores transformados por logaritmo.

O primeiro termo  $é^5$ :

$$\sum_{j=1}^{n} \log(P(x_j|N(\mu_i, 1))) =$$

$$= -\frac{n}{2} \log(2\pi\sigma_i^2) - \frac{1}{2\sigma_i^2} \sum_{j=1}^{n} (x_j - \mu_i)^2$$

Finalmente, podemos calcular para cada estado um valor para os parâmetros  $\mu_i, \sigma_i$ , aceitá-los ou rejeitá-los.

 $<sup>^5</sup>$ Dedução em https://www.statlect.com/fundamentals-of-statistics/normal-distribution-maximum-likelihood

#### Implementação

Implementaremos MCMC como prova de conceito para ilustrar o mecanismo de convergência. Para uma aplicação real com resultados robustos, alguns esforços a mais seriam necessários. Por exemplo, os passos do nosso programa serão sempre idênticos, a normalização dos valores foi feita artesenalmente para a amostra e usamos apenas uma cadeia para estimar o posterior.

Stan usa uma versão altamente sofisticada de MCMC, em que a evolução do sistema é guiado por uma função (Hamiltoniana) da energia total. É possível observar um gradiente e, assim como em fenômenos físicos, estados com menores níveis de energia têm maior probabilidade de serem ocupados (e.g. distribuição de Boltzmann em mecânica estatística).

Usando o algoritmo descrito acima para a diferença entre médias, geramos as amostras a e b, n=400, de populações com médias  $\mu_a=0, \mu_b=0.6$ , e distribuição normal.

```
>set.seed(2600)

>n_obs <- 400
>a <- rnorm(n=n_obs, sd =1, mean=0)
>b <- rnorm(n=n_obs, sd=1, mean=0.6)
```

Vamos definir nossa função de verossimilhança (usando transformação de -log):

```
>likel <- function(n,x,mu,sigma){
    l_val <- (-n/2)*log(2*pi*sigma^2) - (1/2*sigma^2)*sum((x - mu)^2)
    return(-l_val) # multiplica(-1)
}</pre>
```

Definindo a função para fornecer  $\log(N(0,1))$ . Obteremos as probabilidades e o logaritmo delas para um n grande, representativo. Esse número será normalizado pelo tamanho de nossa amostra para permitir passos numa escala razoável nos cálculos da cadeia.

```
>log_norm <- function(n,mu,sigma){
    require(magrittr) # para o operador %>%
    # Truque para obter distribuicao ~ uniforme em [-Inf,+Inf]
    unif_dist <- 1/runif(n = n, min = -1,max = 1)
    l_val <- dnorm(x=unif_dist,mean = 0,sd = 1, log=T)
    l_val <- car::recode(l_val,"-Inf:-1000=-1000") %>% sum # recod. valores extremos
    return(-l_val)
}
```

E um loop para rodar a simulação MCMC:

```
# MCMC chain
>mc_chain <- function(obs,iter=4000,n_obs=length(obs)){
    # seeds e objetos
    sample <- matrix(nrow = iter, ncol = 2)
    s1_mu <- rnorm(n=1,mean=0) # media inicial
    s_sigma <- 1 # variancia = 1
    s1_lik <- 2000
    for (i in 1:iter){
        # Salva estado
        s0_mu <- s1_mu
        s0_lik <- s1_lik

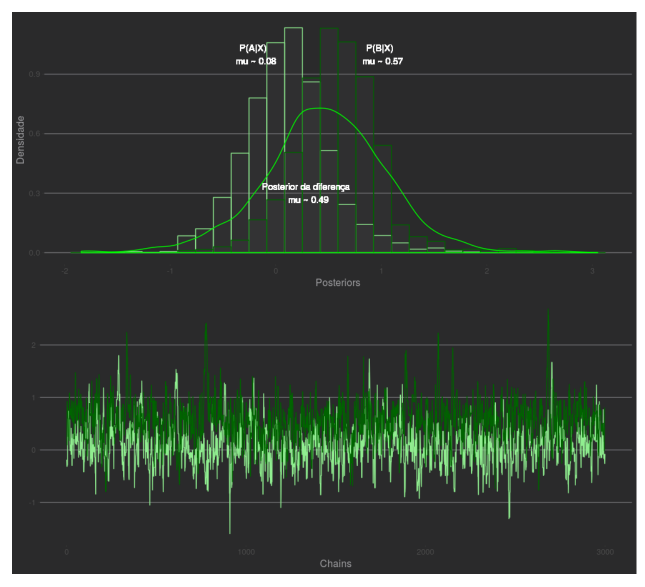
# Realiza um passo (random walk)
    s1_mu <- s1_mu + rnorm(n=1,mean = 0, sd=0.5)</pre>
```

```
s1_lik <- likel(n=n_obs,x=obs,mu=s1_mu,sigma=s_sigma) +
    # log do prior se baseian numa densidade de n=10000 e é normalizado por 1000
    log_norm(n=10000,mu=0,sigma=1)/1000

# Rejeita diferenças maiores que 5, assumindo o valor no estado anterior
    if(s1_lik - s0_lik > 5)
        s1_mu <- s0_mu
        sample[i,] <- c(s1_mu,s_sigma) # Salva
}
return(sample[1001:iter,1]) # Descarta as primeiras 1000 amostras (warm-up)
}</pre>
```

Podemos então obter nossas distribuições posteriores para  $\mu_A, \mu_B$  e para a diferença. Também vamos visualizar a evolução dos estados ao longo do tempo.

```
>posterior_a <- mc_chain(obs = a,iter = 4000)</pre>
>posterior_b <- mc_chain(obs = b,iter = 4000)</pre>
>posteriors_data <- data.frame(post_a=posterior_a, post_b=posterior_b)</pre>
>posts_plot <- ggplot(data = posteriors_data, aes(x=posterior_a)) +</pre>
   geom_histogram(aes(y=..density..),color = "light green", alpha=0.1) +
   geom_histogram(aes(x=posterior_b, y=..density..), alpha=0.1, color="dark green") +
   geom_density(aes(x=(posterior_b - posterior_a)), color="green") +
   xlab("Posteriors") + ylab("Densidade") +
   geom_text(label="P(A|X) \n mu ~ 0.08",color="white",x=-0.2,y=1)+
   geom_text(label="P(B|X) \n mu ~ 0.57",color="white",x=1,y=1)+
   geom_text(label="Posterior da diferença \n mu ~ 0.49",color="white",x=0.3,y=0.3)+
  theme_hc(style = "darkunica")
>traces_plot <- ggplot(data=posteriors_data,</pre>
  aes(y=posterior_a,x=1:nrow(posteriors_data)))+
  geom line(color="light green")+xlab("Chains")+ylab("")+
 geom_line(aes(y=posterior_b,x=1:nrow(posteriors_data)),
  color="dark green")+
  theme_hc(style="darkunica")
> multiplot(posts_plot,traces_plot,cols = 1)
```



O painel superior da visualização destaca distribuições posteriores de A (verde claro) e B (verde escuro), assim como da diferença. Elas refletem razoavelmente bem as distribuições de origem (N(0,1),N(0.6,1) inferidas a partir dos dados.

No painel inferior, temos as cadeias para A (média menor, com sinal oscilando num nível menor) e B(média maior, com sinal osicilando acima). Ainda que seja um modelo ilustrativo, o resultado parece bom, com distribuições representativas.

#### Exercícios

- 1. Usando Stan, implemente regressão linear para dados à sua escolha. A likelihood function para observações pode ser uma gaussiana cuja média é pela equação de regressão. O guia de usuários deve ajudar. https://mc-stan.org/docs/2\_18/stan-users-guide/linear-regression.html
- Implemente regressão linear com mais de um preditor.
- Compare a média dos posteriores para os coeficientes  $\beta$  com a estimativa pontual clássica usando glm.
- 2. Com a biblioteca BEST conduza a comparação de médias do exemplo final, invocando a função BESTmcmc e especifique o argumento numSavedSteps = 3000.
- Extraia as distribuições posteriores, mu1 e mu2, do objeto resultante.
- Obtenha a diferença entre distribuições mu1 mu2 e compare visualmente (densidade ou histograma) com o posterior que geramos através do MCMC artesanal.
- 3. Aperfeiçoe a simulação MCMC modificando a função mc\_chain.
- Obtenha a amostra final para o posterior sorteando valores gerados por 4 cadeias independentes.
- Faça com que o tamanho dos passos diminua linearmente com o número de simulações decorridas.