

Grado en Matemáticas

—— TRABAJO FIN DE ESTUDIOS —

Modelos aditivos generalizados en análisis del cambio climático

Tutor: José Luis Pino Mejías

Alumno: Francisco José Lozano Ruiz

Sevilla, Octubre de 2023

Índice general

	Próle	ogo .		III
	Resu	ımen .		V
	Abst	ract .		VI
	Índio	ce de F	iguras	/II
	Índio	ce de Ta	ablas	ΙX
1.	Intr	oducci	ión	1
2.	Mod	delos li	ineales generalizados	3
	2.1.	Introd	ucción	3
	2.2.	Model	os lineales	4
	2.3.	Model	os lineales generalizados	6
		2.3.1.	Familia de distribuciones exponenciales	7
		2.3.2.	Ajuste de los modelos lineales generalizados	9
		2.3.3.	Funciones de enlace canónicas	11
		2.3.4.	Residuos	11
3.	Mod	delos a	aditivos generalizados	13
	3.1.	Introd	ucción	13
	3.2.	Suaviz	ado univariante	14
		3.2.1.	Bases de funciones	14
		3.2.2.	Control del suavizado	16
		3.2.3.	Elección del parámetro de suavizado	17
	3.3.	Model	os aditivos	18
	3.4.	Smoot	hers	20
		3.4.1.	Splines cúbicos	21
		3.4.2.	Smoothers unidimensionales	23
	3.5.	Model	os aditivos generalizados	26
		3 5 1	Ajuste del modelo	27

4.	Can	abio climático	29
	4.1.	Consenso científico	29
	4.2.	Controversia	31
	4.3.	Resumen del cambio climático en la actualidad	32
Α.	-	ndice: Título del Apéndice Primera sección	35
В.	-	ndice: Título del Apéndice Primera sección	37 37
Bi	bliog	rafía	40

Prólogo

Escrito colocado al comienzo de una obra en el que se hacen comentarios sobre la obra o su autor, o se introduce en su lectura; a menudo está realizado por una persona distinta del autor.

También se podrían incluir aquí los agradecimientos.

Resumen

 ${\bf Resumen...}$

Abstract

Abstract...

Índice de figuras

3.1.	Ejemplos de función básica y spline cúbico	24
4.1.	Porcentaje de aceptación respecto del número de publicaciones relevantes en los últimos años	30
4.2.	Porcentaje de aceptación respecto de los años trabajados en el ámbito del cambio climático	30
4.3.	Emisión de GEI desde 1990 hasta 2019	33
4.4.	Emisiones globales de GEI por sectores 2019	34

Índice de tablas

Capítulo 1

Introducción

El modelado estadístico es una herramienta fundamental para la investigación científica y el análisis de datos, su principal propósito es el de aproximar la realidad a partir de la implementación de modelos matemáticos que tienen en cuenta la incertidumbre. Estos tipos de modelos son capaces de abarcar distintos problemas como pueden ser: la descripción de relaciones entre variables, la predicción de nuevos datos o la comprobación de hipótesis.

Hoy en día existen muchos métodos y técnicas para proceder a resolver los problemas antes mencionados, pero en este trabajo nos centraremos en el desarrollo de los Modelos Aditivos Generalizados (MAG). Sin embargo, hasta llegar a ellos, pasaremos por la descripción de los Modelos Lineales, los Modelos Lineales Generalizados (MLG) y los Modelos Aditivos. Esto se debe a que los MAG no son más que una extensión de los anteriores, así que haremos un recorrido desde modelos simples hasta un Modelo Aditivo Generalizado completo.

En el primer capítulo hablaremos de los Modelos Lineales y los Modelos Lineales Generalizados. El concepto de regresión lineal surgió a partir de la necesidad de estudiar la relación entre unas variables, de las cuales se conocen ciertos datos, mediante formalizaciones matemáticas. En concreto, lo introdujo Francis Galton y luego fue desarrollado por el estadístico y matemático Karl Pearson a finales del siglo XIX. Sin embargo, ya en el 1805 Legendre proponía la primera forma del método de mínimos cuadrados, por lo que estamos hablando de técnicas que ya llevan más de dos siglos entre nosotros. A pesar de ello, no se desarrollan las nociones de los MLG hasta el 1970, estos modelos relajan las hipótesis que deben asumir los Modelos Lineales y permiten un primer acercamiento a que los modelos tengan un grado de no linealidad.

Comenzaremos el siguiente capítulo introduciendo los Modelos Aditivos y varios resultados básicos sobre la estimación de los MAG, a partir de ellos ya nos podremos adentrar más en profundidad en los resultados necesarios para sus futuras aplicaciones. En particular, añadiremos una sección que hable de las funciones de suavizado (*smoothers*) que aplicaremos luego en la práctica, además de presentar también conceptos sobre la comparación de estos tipos de modelos y sobre el contraste de hipótesis.

Los Modelos Aditivos Generalizados mejoran la metodología de los MLG incorporando la flexibilidad que aporta la regresión no paramétrica y mantienen la interpretabilidad de los datos del análisis de regresión con múltiples variables predictoras pues se modelan como una suma de términos 'suaves'. Actualmente, estos modelos son un punto de partida

magnífico para el modelado de un problema, un GAM bien ajustado debería funcionar de manera conveniente, incluso comparado con métodos de boosting o de deep learning. Además, el MAG tiene una base para una mejor interpretabilidad y métricas de incertidumbre más sencillas, por lo que en muchos casos del análisis de datos, los Modelos Aditivos Generalizados son una buena opción.

Capítulo 2

Modelos lineales generalizados

2.1. Introducción

Los modelos estadísticos pretenden explicar la relación entre dos o mas variables, en particular, tratan de describir el comportamiento de una variable respuesta (o dependiente), que se suele denotar por Y, mediante la información que otorgan las variables predictoras (o independientes), que se suelen denotar como $X_1, ..., X_p$.

Como se indica en James et al. [2014], la forma más general de expresar matemáticamente los modelos estadísticos es la siguiente:

$$Y = f(X_1, ..., X_p) + \epsilon \tag{2.1}$$

Donde f es una función desconocida cuyo propósito es el de representar de la mejor manera posible la relación entre las variables $X_1, ..., X_p$ e Y; y ϵ es un error aleatorio independiente de las variables predictoras que deberá cumplir ciertas condiciones según el tipo de modelo que estemos tratando.

Este trabajo tiene como finalidad el definir un conjunto de estrategias y técnicas que proporcionan un ajuste óptimo de la función f, es decir, que asemeje lo mejor posible la relación de las variables al fenómeno que se esté estudiando. Además, se incluye una posterior aplicación práctica de dichos resultados en el ámbito del cambio climático.

En lo que a este capítulo respecta, partiremos definiendo los modelos lineales de una forma breve y más general, ya que se ve de manera más extensa en varias asignaturas durante el grado. Tras ello, daremos varios resultados básicos para el entendimiento y desarrollo de los Modelos Lineales Generalizados.

¹El cómo de bueno es un modelo es un concepto que se puede definir de tantas formas como maneras hay de evaluarlos. Veremos varias de ellas a lo largo del trabajo.

2.2. Modelos lineales

El modelo lineal ocupa un lugar clave en el manual de herramientas de todo estadístico aplicado. Esto se debe a su simple estructura, a la fácil interpretación de sus resultados y al sencillo desarrolo de la teoría de mínimos cuadrados. Sin embargo, a la hora de dar su definición se deben tener en cuenta ciertas restricciones que deben cumplir las variables y los errores del modelo. Estas condiciones hacen que el modelo no sea capaz de adaptarse bien a todos los fenómenos que uno propone describir con él pero, a cambio, otorga esa sencillez de visualización antes mencionada. Daremos a continuación una serie de definiciones y resultados basados en Wood [2017].

Definición 2.2.1 (Modelo Lineal). Sean X_1, \ldots, X_p un conjunto de p vectores aleatorios de n componentes (con $p \leq n$) e $Y = (Y_1, \ldots, Y_n)^T$ un vector aleatorio de n componentes tal que $E[Y] = \mu$. Entonces, se entiende por modelo lineal (multivariante) aquel que determina la relación entre los vectores aleatorios mediante una combinación lineal de parámetros de la siguiente forma:

$$\mu = X\beta$$
$$Y = \mu + \epsilon$$

O vectorialmente como:

$$\begin{pmatrix} Y_1 \\ \vdots \\ Y_i \\ \vdots \\ Y_n \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x_{(1,1)} & \cdots & x_{(1,j)} & \cdots & x_{(1,p)} \\ \cdots & \ddots & \vdots & \ddots & \cdots \\ x_{(i,1)} & \cdots & x_{(i,j)} & \cdots & x_{(i,p)} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ x_{(n,1)} & \cdots & x_{(n,j)} & \cdots & x_{(n,p)} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \beta_1 \\ \vdots \\ \beta_i \\ \vdots \\ \beta_p \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} \epsilon_1 \\ \vdots \\ \epsilon_i \\ \vdots \\ \epsilon_n \end{pmatrix}$$

Donde:

- β es un vector de parámetros β_i a determinar que reflejan la magnitud del efecto lineal (constante) de los incrementos unitarios en las variables explicativas X_i sobre la variable explicada Y.
- ϵ es un vector aleatorio tal que los ϵ_i son variables aleatorias independientes e identicamente distribuidas por una distribución normal de esperanza nula y varianza σ^2 ($\epsilon_i \sim N(0, \sigma^2)$). Representa el término de error del modelo y corresponde con $\epsilon = Y E[Y]$.

Observación 2.2.1. Gracias a lo notado en el párrafo anterior podemos ver que: $Y \sim N(\mu, \sigma^2 I_n)$ ya que:

$$E[Y] = E[X\beta + \epsilon] = X\beta + E[\epsilon] = X\beta = \mu$$
$$Cov(Y) = Cov(X\beta + \epsilon) = Cov(\epsilon) = \sigma^{2}I_{n}$$

Veamos ahora cómo se pueden obtener los valores de los parámetros β .

Definición 2.2.2 (Estimador por mínimos cuadrados). Elegiremos los valores de β que minimicen la suma de cuadrados:

$$S = \sum_{i=1}^{n} \epsilon_i^2 = \sum_{i=1}^{n} (Y_i - \mu_i)^2 = \sum_{i=1}^{n} (Y_i - (X\beta)_i)^2$$
 (2.2)

Es decir:

$$\hat{\beta} = arg_{\beta \in \mathbb{R}^p} min||Y - X\beta||^2$$

Donde $||\cdot||$ denota la norma euclídea.

Para encontrar tal mínimo se razona derivando respecto de cada β_i y luego igualando a 0. De este modo los parámetros β_i vienen dados por la solución del siguiente sistema:

$$\begin{cases} \frac{\partial S}{\partial \beta_1} = 0 \\ \dots \\ \frac{\partial S}{\partial \beta_n} = 0 \end{cases}$$

Desarrollando este sistema de escuaciones llegamos a que es equivalente a $X^T X \hat{\beta} = X^T Y$, por lo que el estimador por mínimos cuadrados del vector de parámetros β viene dado por:

$$\hat{\beta} = (X^T X)^{-1} X^T Y \tag{2.3}$$

Observación 2.2.2. Notemos que esta expresión tiene sentido pues el producto X^TX resulta en una matriz cuadrada de orden p y rango máximo, por lo que el sistema antes dado tiene solución única.

Proposición 2.2.1 (Distribución del estimador $\hat{\beta}$). El estimador por mínimos cuadrados del vector de parámetros β , $\hat{\beta}$, sigue una distribución del tipo normal p-variante de esperanza β y matriz de covarianzas $V_{\hat{\beta}} = \sigma^2(X^TX)^{-1}$. Es decir: $\hat{\beta} \backsim N_p(\beta, \sigma^2(X^TX)^{-1})$

Demostración. Partiremos viendo que el estimador $\hat{\beta}$ es insesgado:

$$E[\hat{\beta}] = E[(X^T X)^{-1} X^T Y] = (X^T X)^{-1} X^T E[Y] = (X^T X)^{-1} X^T X \beta = \beta$$

Por otro lado, calculemos la matriz de covarianzas de $\hat{\beta}$, para ello primero debemos notar que como los errores aleatorios ϵ_i son independientes e identicamentes distribuidos con esperanza nula y varianza σ^2 , $\forall i \neq j$:

$$E[\epsilon_i \epsilon_j] = E[\epsilon_i] + E[\epsilon_j] + Cov(\epsilon_i, \epsilon_j) = 0$$

y, por tanto:

$$E[\epsilon \epsilon^{T}] = E \begin{bmatrix} \epsilon_{1}^{2} & \epsilon_{1} \epsilon_{2} & \cdots & \epsilon_{1} \epsilon_{n} \\ \epsilon_{1} \epsilon_{2} & \epsilon_{2}^{2} & \cdots & \epsilon_{2} \epsilon_{n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \epsilon_{1} \epsilon_{n} & \cdots & \cdots & \epsilon_{n}^{2} \end{bmatrix} = \begin{pmatrix} E[\epsilon_{1}^{2}] & E[\epsilon_{1} \epsilon_{2}] & \cdots & E[\epsilon_{1} \epsilon_{n}] \\ E[\epsilon_{1} \epsilon_{2}] & E[\epsilon_{2}^{2}] & \cdots & E[\epsilon_{2} \epsilon_{n}] \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ E[\epsilon_{1} \epsilon_{n}] & \cdots & \cdots & E[\epsilon_{n}^{2}] \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \sigma^{2} & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & \sigma^{2} & \cdots & 0 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & \cdots & \cdots & \sigma^{2} \end{bmatrix}$$

Luego, utilizando que por 2.3 se tiene que $\hat{\beta} = \beta + (X^T X)^{-1} X \epsilon$, obtenemos que la matriz de covarianzas es:

$$Cov(\hat{\beta}) = E[(\hat{\beta} - E[\hat{\beta}])(\hat{\beta} - E[\hat{\beta}])^{T}] = E[(\hat{\beta} - \beta)(\hat{\beta} - \beta)^{T}] =$$

$$= E[((X^{T}X)^{-1}X^{T}\epsilon)((X^{T}X)^{-1}X^{T}\epsilon)^{T}] = E[(X^{T}X)^{-1}X^{T}\epsilon\epsilon^{T}X(X^{T}X)^{-T}] =$$

$$= (X^{T}X)^{-1}X^{T}E[\epsilon\epsilon^{T}]X(X^{T}X)^{-T} = (X^{T}X)^{-1}X^{T}\sigma^{2}I_{n}X(X^{T}X)^{-T} =$$

$$= \sigma^{2}(X^{T}X)^{-1}X^{T}X(X^{T}X)^{-T} = \sigma^{2}(X^{T}X)^{-1}$$

Acabamos la prueba recordando que $\hat{\beta}$ no es más que una combinación lineal de variables aleatorias normales, concretamente de las Y_i , para decir que en efecto sigue una distribución normal p-variante como indica el enunciado.

Observación 2.2.3. Ahora bien, generalmente el valor de σ^2 es desconocido así que también sería preciso dar una estimación del mismo para que así los resultados anteriores fueran de alguna utilidad.

Definición 2.2.3 (Estimador de σ^2). La varianza σ^2 admite un estimador insesgado que se basa en la suma de cuadrados:

$$\hat{\sigma}^2 = \frac{S}{n-p} = \frac{\sum_{i=1}^{n} (Y_i - (X\beta)_i)^2}{n-p}$$

Además se tiene que $\hat{\sigma}^2$ sigue una distribución:

$$\hat{\sigma}^2 \backsim \frac{\sigma^2}{n-p} \chi_{n-p}^2$$

Observación 2.2.4. No daremos la obtención de este estimador pero sí indicaremos que su distribución se obtiene directamente de que como S es la suma de normales $N(0,\sigma^2)$ y $\frac{\epsilon_i}{\sigma} \backsim N(0,1)$, entonces: $\frac{1}{\sigma^2}S \backsim \chi^2_{n-p}$. Finalmente, multiplicando y dividiento esta expresión por (n-p) y sustituyendo la definición del estimador $\hat{\sigma}^2$ obtenemos el resultado.

2.3. Modelos lineales generalizados

Nos adentramos ya con esta sección en la primera extensión de los modelos lineales de las que se tratan durante el trabajo. Los Modelos Lineales Generalizados (MLG) fueron originalmente formulados por John Nelder y Robert Wedderburn (1972), quienes tenían como propósito unificar varios modelos estadísticos como la regresión lineal, la logística y la de Poisson en un mismo modelo. Este tipo de modelo relaja algunas de las hipótesis que asumían los modelos lineales, como que los errores ya no deben seguir ninguna distribución específica, y además añade nuevos elementos como la función de enlace, la cual interviene en la relación entre los valores esperados y la forma lineal del modelo. También se deberá tener en cuenta una nueva hipótesis distribucional, las variables de respuestas seguirán distribuciones de tipo exponencial. Más tarde introduciremos cada uno de estos aspectos, de momento demos la estructura básica de un MLG como en Wood [2017].

Definición 2.3.1 (Estructura básica de un MLG).

$$\mu = \begin{pmatrix} \mu_1 \\ \vdots \\ \mu_n \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} E[Y_1] \\ \vdots \\ E[Y_n] \end{pmatrix} = E[Y]$$

$$g(\mu_i) = X_i \beta, \quad \forall i = 1, \dots, n$$

Donde:

- X es la matriz modelo de dimensión $n \times p$ con $p \leq n$, que contiene a las variables predictoras, cada columna representa una variable predictora X_i .
- $\beta = (\beta_1, \dots, \beta_p)^T$ es el vector de parámetros desconocidos como en el caso de los modelos lineales. A $\eta = X\beta$ se le conoce como predictor lineal.
- $g: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ es la función de enlace, que debe ser diferenciable y monótona. Representa la relación entre la media de las variables de respuesta y el predictor lineal.
- $Y = (Y_1, \dots, Y_n)^T$ es un vector aleatorio, se suele suponer que las Y_i son variables aleatorias independientes y que siguen una distribución de tipo exponencial.

Observación 2.3.1. Desde esta formulación podemos ver fácilmente el por qué decimos que los MLG son una generalización de los modelos lineales, ya que basta tomar a la identidad como la función de enlace y suponer que la distribución considerada sea de tipo normal para encontrarnos ante la forma general de un modelo lineal como vimos en la sección anterior.

2.3.1. Familia de distribuciones exponenciales

Como hemos mencionado antes, la variable de respuesta de los modelos lineales generalizados deben seguir una distribución de tipo exponencial, en esta sección veremos qué significa eso y qué implicaciones tiene. Uno de los motivos más importantes por los que se supone que las variables de respuesta Y_i siguen distribuciones de esta familia se debe a que en los modelos lineales los cambios constantes en las variables predictoras implicaban cambios constantes en la variable de respuesta, pero ahora se quiere permitir que dichos cambios constantes de entrada puedan implicar también variaciones geométricas. Wikipedia [2023].

Definición 2.3.2 (Distribución de tipo exponencial). Una distribución se dice que es de tipo exponencial si su función de densidad es de la forma:

$$f_{\theta}(y) = e^{\frac{y\theta - b(\theta)}{a(\phi)} + c(y,\phi)}$$

Donde:

- a, b y c son funciones arbitrarias.
- \bullet ϕ es conocido como parámetro de escalado.
- θ es conocido como parámetro canónico de la distribución. Más adelante veremos que depende completamente de los parámetros del modelo β .

Ejemplo 2.3.1. La distribución normal es de tipo exponencial pues su función de densidad es:

$$f_{\mu}(y) = \frac{1}{\sigma\sqrt{2\pi}}e^{-\frac{(y-\mu)^2}{2\sigma^2}} = e^{\frac{-y^2 + 2y\mu - mu^2}{2\sigma^2} - \log(\sigma\sqrt{2\pi})} = e^{\frac{y\mu - \mu^2/2}{\sigma^2} - \frac{y^2}{2\sigma^2} - \log(\sigma\sqrt{2\pi})}$$

Y por tanto toma los siguientes parámetros de la familia exponencial:

- $\theta = \mu$
- $\bullet b(\theta) = \frac{\theta^2}{2} = \frac{\mu^2}{2}$
- $a(\phi) = \phi = \sigma^2$
- $c(\phi, y) = \frac{-y^2}{2\phi} \log(\sqrt{\phi 2\pi}) = \frac{-y^2}{2\sigma} \log(\sigma\sqrt{2\pi})$

Es posible dar una forma general para la esperanza y la varianza de las variables de tipo exponencial dependiendo de los parámetros de su función de densidad. Lo vemos en el siguiente resultado.

Proposición 2.3.1. Sea Y una variable de tipo exponencial, entonces verifica:

$$E[Y] = b'(\theta) \tag{2.4}$$

$$Var(Y) = b''(\theta)a(\phi) \tag{2.5}$$

Demostración. Partimos considerando la función de verosimilitud logáritmica para θ :

$$l(\theta) = log(f_{\theta}(y)) = \frac{y\theta - b(\theta)}{a(\phi)} + c(y, \phi)$$

Y su derivada respecto de theta:

$$\frac{\partial l}{\partial \theta}(\theta) = \frac{y - b'(\theta)}{a(\phi)}$$

Ahora bien, si cambiamos la observación y por la variable Y, podemos evaluar la esperanza de esta derivada, la cual será 0 por propiedades de la función de verosimilitud logáritmica.

$$E\left[\frac{\partial l}{\partial \theta}(\theta)\right] = \frac{E[Y] - b'(\theta)}{a(\phi)} = 0$$

Y de aquí se obtiene directamente que $E[Y] = b'(\theta)$. Seguimos derivando para obtener que:

$$\frac{\partial^2 l}{\partial \theta^2}(\theta) = -\frac{b''(\theta)}{a(\phi)}$$

Y utilizando que: $E\left[\frac{\partial^2 l}{\partial \theta^2}\right] = -E\left[\left(\frac{\partial l}{\partial \theta}\right)^2\right]$, nos queda que:

$$\frac{b''(\theta)}{a(\phi)} = \frac{E[(Y - b'(\theta))^2]}{a(\phi)^2} = \frac{E[(Y - E[Y])^2]}{a(\phi)^2} = \frac{Var(Y)}{a(\phi)^2}$$

De donde se obtiene que: $Var(Y) = b''(\theta)a(\phi)$.

La siguiente observación se basa en las indicaciones de Wood [2017].

Observación 2.3.2. Cuando ϕ es conocido el manejo de la función a no tiene dificultad, pero en muchos casos ϕ suele ser desconocido, así que para agilizar los resultados escribiremos $a(\phi) = \frac{\phi}{\omega}$, donde ω es una constante conocida. De hecho, todos los casos prácticos de interés se podrán expresar así y la mayoría con $\omega = 1$. De este modo nos queda: $Var(Y) = b''(\theta)^{\phi}_{\omega}$. Por otro lado, en secciones posteriores necesitaremos trabajar con Var(Y) en función de $\mu = E[Y]$, para ello utilizaremos la relación 2.4 y definiremos una nueva función:

$$V(\mu) = \frac{b''(\theta)}{\omega} \tag{2.6}$$

pues de este modo se tiene que: $Var(Y) = V(\mu)\phi$.

Podemos recoger las carácterísticas de las principales distribuciones de tipo exponencial en la siguiente tabla:

	Binomial $Bi(n, p)$	Normal $N(\mu, \sigma^2)$	Poisson $Po(\lambda)$	Gamma $Ga(p,\lambda)$
$egin{aligned} & & & & & & & & & & & & & & & & & & &$	$egin{aligned} log(rac{\mu}{n-\mu}) \ 1 \ 1 \ nlog(1+e^{ heta}) \ log(inom{n}{y}) \end{aligned}$	$\mu \\ \sigma^2 \\ \sigma^2 \\ \frac{\theta^2}{2} \\ -\frac{1}{2}(\frac{y^2}{\phi} + log(2\pi\phi))$	$log(\mu)$ 1 1 e^{θ} $-log(y!)$	$-rac{1}{\mu}$ $rac{1}{p}$ $-log(- heta)$ $plog(py) - log(y\Gamma(p))$

2.3.2. Ajuste de los modelos lineales generalizados

La estimación de parámetros e inferencia con modelos aditivos generalizados se basa en la estimación de máxima verosimilitud, ya que, gracias a la hipótesis de que las Y_i pertenecezcan a la familia de distribuciones exponenciales, siempre se dispondrá de funciones de densidad. Partiremos considerando un MLG como el de la definición 2.3.1 y nuestro principal objetivo en esta sección será dar el estimador de máxima verosimilitud del vector de parámetros β como se hace en Wood [2017]. Veremos que será necesario recurrir a un algoritmo basado en mínimos cuadrados para hallar tal máximo, el método de mínimos cuadrados reponderados iterativamente.

Empezamos considerando y una observación de Y y notando que, como los Y_i son independientes entre sí, en tal caso la función de verosimilitud para β viene dada por:

$$L(\beta) = \prod_{i=1}^{n} f_{\theta_i}(y_i)$$

Y la función de verosimilitud logarítmica:

$$l(\beta) = \sum_{i=1}^{n} log(f_{\theta_i}(y_i)) = \sum_{i=1}^{n} \frac{y_i \theta_i - b_i(\theta_i)}{a_i(\phi)} + c_i(\phi, y_i)$$

La dependencia de β viene de que θ depende de μ y este a su vez depende del predictor lineal. Ahora bien, si sustituimos en esta expresión que $a_i(\phi) = \frac{\phi}{\omega_i}$, como mencionamos

en la sección anterior, nos queda:

$$l(\beta) = \sum_{i=1}^{n} \omega_i \frac{y_i \theta_i - b_i(\theta_i)}{\phi} + c_i(\phi, y_i)$$

Como queremos hallar el β que la hace máxima derivamos respecto β_i e igualamos a 0:

$$\frac{\partial l}{\partial \beta_j} = \frac{1}{\phi} \sum_{i=1}^n \omega_i (y_i \frac{\partial \theta_i}{\partial \beta_j} - b_i'(\theta_i) \frac{\partial \theta_i}{\partial \beta_j})$$

Donde $\frac{\partial \theta_i}{\partial \beta_i}$ por la regla de la cadena es:

$$\frac{\partial \theta_i}{\partial \beta_j} = \frac{d\theta_i}{d\mu_i} \frac{\partial \mu_i}{\partial \beta_j} = \frac{d\theta_i}{d\mu_i} \frac{\partial \eta_i}{\partial \beta_j} \frac{\partial \mu_i}{\partial \eta_i} = \frac{X_{ij}}{g'(\mu_i)b''(\theta_i)}$$

Hemos utilizado que $\frac{\partial \mu_i}{\partial \eta_i} = g'(\mu_i)$, que $\frac{\partial \eta_i}{\partial \beta_j} = X_{ij}$ y que derivando el resultado 2.4 se tiene: $\frac{d\theta_i}{d\mu_i} = \frac{1}{b''(\theta)}$. Sustituyendo también el resultado de 2.6:

$$\frac{\partial l}{\partial \beta_j} = \frac{1}{\phi} \sum_{i=1}^n \frac{y_i - b_i'(\theta_i)}{g'(\mu_i)b_i''(\theta_i)/\omega_i} = \frac{1}{\phi} \sum_{i=1}^n \frac{y_i - \mu_i}{g'(\mu_i)V(\mu_i)} X_{ij}$$
(2.7)

Observación 2.3.3. Ahora bien, el razonamiento general que seguiríamos sería el igualar estas derivadas a 0 y resolver el sistema resultante, sin embargo, se trata de un sistema con ecuaciones no lineales, por lo que para resolverlo utilizaremos métodos numéricos, en concreto utilizaremos el método de Newton que precisa del gradiente y del Hessiano de l. Por lo que debemos volver a derivar l.

$$\frac{\partial^2 l}{\partial \beta_i \beta_k} = -\frac{1}{\phi} \sum_{i=1}^n \frac{X_{ij} X_{ik} \alpha(\mu_i)}{g'(\mu_i)^2 V(\mu_i)}$$

Donde $\alpha(\mu_i) = 1 + (y_i - \mu_i)(\frac{V'(\mu_i)}{V(\mu_i)} + \frac{g''(\mu_i)}{g'(\mu_i)})$. Luego, si definimos la matriz $W = diag(\omega_i)$ para $\omega_i = \frac{\alpha(\mu_i)}{g'(\mu_i)^2 V(\mu_i)}$, el Hessiano de l es: $-\frac{1}{\phi}XWX$. De manera similar, si definimos $G = diag(\frac{g'(\mu)}{\alpha(\mu_i)})$, el gradiente de l puede escribirse como: $X^TWG\frac{(y-\mu)}{\phi}$.

De este modo, una actualización del método de Newton es de la forma:

$$\beta^{k+1} = \beta^k + (XWX)^{-1}X^TWG(y - \mu) = (XWX)^{-1}X^TWZ$$

Donde $z_i = g'(\mu_i) \frac{y_i - \mu_i}{\alpha(\mu_i)} + \eta_i$

Observación 2.3.4. De lo anterior podemos notar que las actualizaciones de los β^k no son más que las estimaciones de β por mínimos cuadrados ponderados, es decir, resultan de minimizar:

$$\sum_{i=1}^{n} \omega_i (z_i - X_i \beta)^2 \tag{2.8}$$

Podemos entonces obtener el estimador numérico de los parámetros β de los MLG mediante el siguiente algoritmo.

Definición 2.3.3 (Algoritmo de mínimos cuadrados reponderados iterativamente).

- 1. Inicialización: tomar $\hat{\mu}_i = y_i + \delta_i$ y $\hat{\eta}_i = g(\hat{\mu}_i)$, donde δ_i suele ser 0 ó una constante que asegure que $\hat{\eta}_i$ sea finito.
- 2. Calcular: $z_i = g'(\mu_i) \frac{y_i \hat{\mu_i}}{\alpha(\mu_i)} + \hat{\eta_i} \text{ y } \omega_i = \frac{\alpha(\hat{\mu}_i)}{g'(\hat{\mu}_i)^2 V(\hat{\mu}_i)}$
- 3. Encontrar $\hat{\beta}$ el parámetro que minimiza la función objetivo de mínimos cuadrados ponderados 2.8 y actualizar $\hat{\eta} = X\hat{\beta}$ y $\hat{\mu}_i = g^{-1}(\hat{\eta}_i)$

Observación 2.3.5. Para saber con qué iteracion quedarnos debemos comprobar paso a paso si la variación entre el valor antiguo y el nuevo de $\hat{\beta}$ o las derivadas de la función de verosimilitud logáritmica están lo suficientemente cerca de 0.

2.3.3. Funciones de enlace canónicas

Definición 2.3.4 (Funciones de enlace canónicas). Se dice que una función de enlace g_c es canónica para una distribución de la familia exponencial si verifica: $g_c(\mu_i) = \theta_i$, es decir, relaciona directamente el parámetro canónico con el predictor lineal.

Proposición 2.3.2 (Propiedades de las funciones de enlace canónicas). \blacksquare Su uso en el modelo 2.3.1 resulta en: $\theta_i = X_i\beta$

- Hacen que $\alpha(\mu_i) = 1$.
- El Hessiano de la función de verosimilitud logarítmica coincida con su valor esperado.
- El sistema a resolver para obtener los estimadores de máxima verosimilitud de β , es decir, el formado por las derivadas parciales $\frac{\partial l}{\partial \beta_j}$ igualadas a 0 se reduce a: $X^t y X^T \hat{\mu} = 0 \Rightarrow X^t y = X^T \hat{\mu}$ pues $\frac{\partial \theta_i}{\partial \beta_j} = X_{ij}$

2.3.4. Residuos

Al igual que para los modelos lineales, el estudio de los residuos ϵ_i de los MLG es un buen método para el control de los modelos, pero en este caso la estandarización de los residuos es necesaria y más complicada. Esto se debe a que si las suposiciones hechas sobre el modelo son correctas, entonces los residuos estandarizados deben tener aproximadamente la misma varizana y se deben comportar, tanto como sea posible, como los residuos de los modelos lineales. Para ello veremos dos tipos de estandarizaciones distintas.

Definición 2.3.5 (Residuos de Pearson). Se dividen los residuos entre una cantidad proporcional a la desviación estándar dada por el modelo ajustado:

$$\hat{\epsilon}_i^p = \frac{y_i - \hat{\mu}_i}{\sqrt{V(\hat{\mu}_i)}}$$

Deben tener media nula y varianza ϕ si el modelos es correcto.

Observación 2.3.6. Estos residuos no deberían mostrar ninguna tendencia en la media o la varianza al representarlos frente a los valores ajustados del modelo.

En la práctica los residuos de Pearson suelen ser asimétricos en torno al 0, lo que no concuerda mucho con que se parezcan a los residuos de los modelos lineales. Por tanto, se considera también la siguiente estandarización de los residuos, que surge al comparar la desviación del MLG con la suma de los residuos al cuadrado de los modelos lineales. Veámos primero a qué nos referimos con desviación:

Definición 2.3.6 (Desviación). En el contexto de la definición 2.3.1, decimos que la desviación del modelo se define como:

$$D = 2(l(\hat{\beta}_{max}) - l(\hat{\beta})\phi = \sum_{i=1}^{n} 2\omega_i (y_i(\tilde{\theta}_i - \hat{\theta}_i) - b(\tilde{\theta}_i + b(\hat{\theta}_i)))$$
(2.9)

Donde:

- $l(\hat{\beta}_{max})$ representa el valor máximo de la función de verosimilitud logarítmica del modelo saturado (el que tiene un parámetro por dato). Este es el valor máximo que pueden tener todas las funciones de verosimilitud logarítmicas para los datos dados.
- \bullet $\tilde{\theta}_i$ es la estimación del parámetro canónico para el modelo saturado.
- $\hat{\theta}_i$ es la estimación del parámetro canónico del modelo que estamos estudiando.

Definición 2.3.7 (Residuos de desviación). Si denotamos por d_i a la i-ésima componente de la desviación de un MLG, nos queda que $D = \sum_{i=1}^{n} d_i$ y se definen los residuos de desviación como:

$$\hat{\epsilon}_i^d = signo(y_i - \hat{\mu}_i)\sqrt{d_i}$$

Observación 2.3.7. Obviamente se tiene que: $D = \sum_{i=1}^{n} (\hat{\epsilon}_{i}^{d})^{2}$. Además, notemos que: $D^{*} = \frac{D}{\phi} \backsim \chi_{n}^{2}$ y, aunque esto no se pueda trasladar directamente componente a componente, podemos intuir que:

$$\frac{d_i}{\phi} \backsim \chi_1^2 \Rightarrow \hat{\epsilon}_i^d \backsim N(0, \phi)$$

Es decir, intuitivamente, se comportarán como los residuos de los modelos lineales.

Capítulo 3

Modelos aditivos generalizados

3.1. Introducción

Como bien podemos intuir por su nombre, los modelos aditivos generalizados no son más que la fusión entre los modelos lineales generalizados y los modelos aditivos, los cuales se introducen con una sección en este capítulo. Podemos ver estos dos tipos de modelos como extensiones del modelo lineal. Por un lado, como vimos en el capítulo anterior, el MLG hace uso de una función de enlace entre el predictor lineal y el valor esperado de la variable dependiente para poder expresar relaciones más complejas y relaja la hipótesis distribucional permitiendo que tal variable siga distribuciones de la familia exponencial. Por otro lado, los modelos aditivos, además de también relajar esta hipótesis de distribución, introducen las funciones de suavizado en el modelo, estas proporcionan más flexibilidad a la hora de relacionar las variables explicativas con la de respuesta.

Luego, como ya hemos mencionado, y como se plantea en Hastie and Tibshirani [1990], el MAG reune estas dos propuestas de modo que generaliza el modelo aditivo de la misma forma que el MLG generalizaba el modelo lineal. Sin embargo, la flexibilidad que proporciona este modelo da lugar a dos nuevos problemas teóricos: cómo estimar las funciones de suavizado y cómo de "suaves" deben ser.

En este capítulo nos adentramos en los modelos no paramétricos, es decir, en aquellos que en vez de expresar la relación del valor esperado de la variable de respuesta con las variables predictoras mediante un predictor lineal, lo hacen mediante funciones f, como se vió en 2.1, pero ahora sin hacer ninguna suposición sobre ella. Esto conllevará en muchas ocasiones un mejor ajuste del modelo y traerá a la mesa una nueva cuestión conocida como sobreajuste que, aunque ya aparecía para los modelos paramétricos, ahora jugará un papel fundamental a la hora de querer predecir datos fuera de los observados. Este concepto refleja el hecho de que el modelo ajusta tan bien los datos proporcionados para la estimación de sus parámetros que es incapaz de mostrar la verdadera relación entre las variables que se estudian y, por tanto, da lugar a predicciones de nuevos datos que no serán las idóneas.

Tal y como se hace en Wood [2017], comenzaremos viendo cómo construir los modelos aditivos generalizados, es decir, qué bases de funciones podemos elegir para obtener las funciones de suavizado y qué parámetro de suavizado se debe seleccionar o cómo se puede estimar. Luego se introduce el modelo aditivo, en el que se utilizarán los resultados

vistos a lo largo del capítulo. Tras todo ello se propone la forma final del modelo aditivo generalizado.

Definición 3.1.1 (Estructura básica del modelo aditivo generalizado).

$$\mu = \begin{pmatrix} \mu_1 \\ \vdots \\ \mu_n \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} E[Y_1] \\ \vdots \\ E[Y_n] \end{pmatrix} = E[Y]$$

$$g(\mu_i) = A_i \theta + f_1(x_{1i}) + f_2(x_{2i}) + f_3(x_{3i}, x_{4i}) + \dots , \forall i = 1, \dots, n$$
(3.1)

Donde:

- Y_i es la variable de respuesta y sigue una distribución de la familia exponencial de media μ_i y parámetro de escalado ϕ . A partir de ahora esto lo denotaremos por: $Y_i \sim EF(\mu_i, \phi)$.
- A_i es la fila i-ésima de la matriz del modelo para aquellas componentes del modelo que son estrictamente paramétricas.
- θ es el correspondiente vector de parámetro, que antes denotábamos por β , para las variables predictoras mencionadas en el anterior punto.
- Las f_i son las funciones de suavizado para las covariables x_k . Suelen ser desconocidas y el principal objetivo es el de estimarlas, pero también pueden darse casos, la mayoría de modelos biológicos, en los que son conocidas y nos interesa estimar otros parámetros del modelo.

3.2. Suavizado univariante

Dicho esto, partiremos considerando modelos que, aunque no sean adecuados para un uso práctico general, nos permitirán estudiar el marco teórico de una forma más sencilla. Es decir, en esta sección consideraremos un modelo con una sola función de suavizado, f, y una sola covariable, x, de la forma:

$$y_i = f(x_i) + \epsilon_i \tag{3.2}$$

Donde y_i es la variable de respuesta y los ϵ_i son variables aleatorias independientes e identicamente distribuidas como $N(0, \sigma^2)$ que representan el error.

3.2.1. Bases de funciones

Nos proponemos en esta sección obtener una estimación de la función de suavizado a partir de una base de un espacio de funciones, en el que también se encontrará f (o una aproximación suya). Elegir una base equivale a tomar un conjunto de funciones $\{b_j(x)\}_{j=1}^k$ y, por tanto, podemos representar la función de suavizado como:

$$f(x) = \sum_{j=1}^{k} b_j(x)\beta_j \tag{3.3}$$

Para ciertos parámetros β_j a determinar.

Base polinómica

Si consideramos la base \mathcal{B} del espacio de polinomios de grado k, es decir, $\mathcal{B} = \{1, x_i, x_i^2, \dots, x_i^k\}$, la función de suavizado toma la forma:

$$f(x) = \beta_1 + \beta_2 x + \beta_3 x^2 + \dots + \beta_{k+1} x^k$$

Y, por tanto, el modelo 3.2 queda:

$$y_i = \beta_1 + \beta_2 x_i + \beta_3 x_i^2 + \dots + \beta_{k+1} x_i^k + \epsilon_i$$

Observación 3.2.1 (Problema de la base polinómica). Notemos que por el teorema de Taylor, la base polinomial nos será útil cuando nuestro interés sea el de estudiar las propiedades de la función de suavizado en el entorno de un punto concreto, pero nos encontramos con problemas cuando queremos hacerlo en todo el dominio de f.

El principal problema se debe a que la interpolación de los datos puede resultar en una función muy oscilante o que no ajuste bien la información, dependiendo del valor de k, y que al modificar un coeficiente del modelo, el cambio impacta a los valores ajustados en todo el rango de la variable explicativa. Esto se puede solucionar de cierta manera con el siguiente tipo de base de funciones.

Base lineal por partes

Consideremos ahora una partición de nodos $\{x_j^*: j=1,\ldots,k\}$ del rango de la variable predictora x tal que $x_j^* > x_{j+1}^*$ y la base de funciones $\mathcal{B} = \{b_j(x)\}_{j=1}^k$ donde:

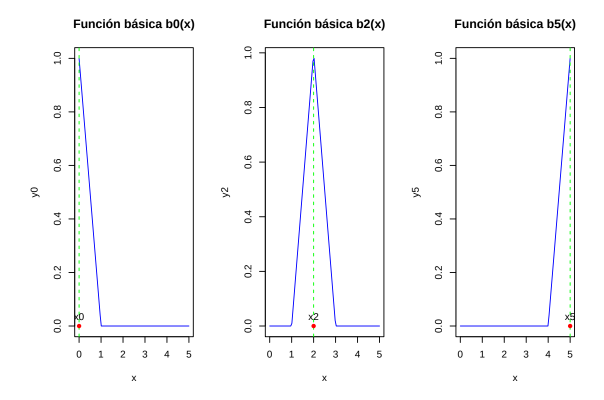
$$b_{1}(x) = \begin{cases} \frac{x_{2}^{*}-x}{x_{2}^{*}-x_{1}^{*}}, si \ x < x_{2}^{*} \\ 0 \ c.c. \end{cases}, si \ x < x_{2}^{*}$$

$$b_{j}(x) = \begin{cases} \frac{x-x_{j-1}^{*}}{x_{j}^{*}-x_{j-1}^{*}}, si \ x_{j-1}^{*} < x < x_{j}^{*} \\ \frac{x_{j+1}^{*}-x}{x_{j+1}^{*}-x_{j}^{*}}, si \ x_{j}^{*} < x < x_{j+1}^{*} \\ 0 \ c.c \end{cases}$$

$$b_{k}(x) = \begin{cases} \frac{x-x_{k-1}^{*}}{x_{k}^{*}-x_{k-1}^{*}}, si \ x > x_{k-1}^{*} \\ 0 \ c.c. \end{cases}$$

Es decir, la base de funciones $b_j(x)$ que son 0 en todo su dominio excepto entre los nodos a izquierda y derecha de x_j^* , donde crece y decrece de forma lineal hasta llegar a 1 en tal nodo. Este tipo de funciones se conocen como tent functions.

Ejemplo 3.2.1. Supongamos que el rango de x va de 0 a 5 y consideremos 6 nodos: $\{0,1,2,3,4,5\}$, entonces podemos representar las funciones $b_0(x)$, $b_2(x)$ y $b_5(x)$ como:



De momento sólo planteamos estas formas de estimar las funciones de suavizado para tener una idea inicial y sencilla de cómo hacerlo pero más adelante dedicamos una sección a mejorar estas estimaciones mediante *splines*.

3.2.2. Control del suavizado

Nos interesará ahora controlar el grado de suavizado del GAM. Para ello tendremos en cuenta que el modelo aproxime de forma correcta los datos a la vez que la curvatura se mantiene controlada. Consideramos un nuevo parámetro λ , denominado parámetro de suavizado, el cuál tiene como principal función el compensar entre la fidelidad a los datos del modelos y el grado de suavizado del mismo.

Notemos primero que podemos representar la penalización a la curvatura de f como:

$$\int (f'')^2$$

Y en el caso de utilizar la base de funciones lineales por partes se puede aproximar¹ por:

$$\sum_{j=2}^{k-1} (f(x_{j-1}^*) - 2f(x_j^*) + f(x_{j+1}^*))^2$$

Es fácil observar que cuando f es una línea recta la penalización es 0 y cuando presenta muchas fluctuaciones en su curvatura este término es mayor.

¹Se supone que se los nodos están espaciados de manera uniforme, pues en el caso de no que lo estuvieran habría que añadir pesos a la suma.

Luego, en vez de ajustar el modelo por mínimos cuadrados, ahora se hará añadiendo la anterior penalización, es decir, minimizando:

$$||y - X\beta||^2 + \lambda \sum_{j=2}^{k-1} (f(x_{j-1}^*) - 2f(x_j^*) + f(x_{j+1}^*))^2$$
(3.4)

Observación 3.2.2. Mientras mayor sea λ más importancia le estaremos dando a que la función f sea suave y menos a que a aproxime bien los datos. De hecho, cuando $\lambda \to \infty$ la función de suavizado f que minimiza la anterior expresión será una línea recta y cuando $\lambda = 0$ resultará en una estimación no penalizada.

3.2.3. Elección del parámetro de suavizado

Cómo hemos visto en la observación anterior: si el parámetro de suavizado es muy grande, el modelo será demasiado simple como para ajustarse bien a los datos y si es muy pequeño, la función de suavizado tendrá una curvatura muy alta. En cualquiera de los casos se tendrá que la estimación de f no se parecerá a la función real que ajusta los datos. Por ello, debemos dar un criterio para la elección de λ .

Un primer criterio planteado en Wood [2017] es el de elegir λ de forma que minimice la siguiente expresión para x_1, \ldots, x_n unas observaciones dadas.

$$M = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (\hat{f}_i - f_i)^2$$

Donde $\hat{f}_i = \hat{f}(x_i)$ es la evaluación de los puntos dados en la estimación de la función y $f_i = f(x_i)$ son sus evaluaciones en la función real.

Sin embargo, como la función f es desconocida, no es posible utilizar este criterio directamente. Daremos entonces una primera versión **método de validación cruzada**.

Definición 3.2.1 (Validación cruzada ordinaria). Sea $\hat{f}_i^{[-i]}$ la estimación de la función de suavizado que ajustada por todos los datos $\{(x_j, y_j)\}_{j=1}^n$ menos el i-ésimo, se define la validación cruzada ordinaria como:

$$\nu_0 = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (\hat{f}_i^{[-i]} - y_i)^2 \tag{3.5}$$

Se puede entender como que se ajusta el modelo sin utilizar la observación (x_i, y_i) , se predice la variable de respuesta con este modelo en el punto x_i y luego se calcula la diferencia al cuadrado entre la estimación y el valor observado $\forall i = 1, ..., n$.

Observación 3.2.3. Podemos ver que tomar λ de modo que minimice ν_0 es una buena manera de abordar que minimice M. Para ello veamos que $E[\nu_0] \approx E[M] + \sigma^2$. Sustituyendo en 3.5 que $y_i = f_i + \epsilon_i$ nos queda que:

$$\nu_0 = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (\hat{f}_i^{[-i]} - f_i + \epsilon_i)^2 = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n [(\hat{f}_i^{[-i]} - f_i)^2 - 2(\hat{f}_i^{[-i]} - f_i)\epsilon_i + \epsilon_i^2]$$

Entonces, tomando valor esperado y teniendo en cuenta que $E[\epsilon_i] = 0$ y que ϵ_i y f_i son independientes:

$$E[\nu_0] = \frac{1}{n} E[\sum_{i=1}^{n} (\hat{f}_i^{[-i]} - f_i)^2] + \sigma^2 = E[M] + \sigma^2$$

Por lo tanto, cuando $n \to \infty$ se tienen las igualdades $E[\nu_0] = E[M] + \sigma^2$ y $\hat{f}^{[-i]} = \hat{f}$.

Si los modelos sólo fueran juzgados por su capacidad de ajustar los datos que les aportamos, entonces siempre se elegirían los modelos más complejos, pero el elegir el modelo que maximice la capacidad de predecir nuevos datos no tiene este problema.

Sin embargo, como se indica en Wood [2017], p.171, este método es costoso computacionalmente, ya que se deben realizar n ajustes de los datos, por ello se propone un nuevo método el cuál hace uso de la matriz de influencia A.

Definición 3.2.2 (Validación cruzada generalizada). Dadas unas observaciones $\{(x_i, y_i)\}_{i=1}^n$ se elige λ tal que minimice:

$$\nu_g = n \frac{\sum_{i=1}^n (y_i - \hat{f}_i)^2}{(n - tr(A))^2}$$

3.3. Modelos aditivos

Como ya hemos mencionado previamente, el modelo aditivo es una extensión del modelo de regresión lineal. Su principal característica, la cual da lugar a su nombre, es que los efectos de las variables predictoras sobre la variable de respuesta son aditivos, es decir, una vez ajustado el modelo aditivo se pueden examinar tales efectors por separado. Veremos primero la forma general del modelo aditivo tal y como la introduce Hastie and Tibshirani [1990] y luego desarrollaremos la teoría alrededor de él para el caso de dos variables predictoras.

Definición 3.3.1 (Modelo aditivo). Supongamos el contexto de las anteriores de las definiciones de modelos, el modelo aditivo se expresa como:

$$Y = \alpha + \sum_{j=1}^{p} f_j(X_j) + \epsilon$$

Donde α es el término independiente, ϵ son errores aleatorios independientes de los X_j tales que $E[\epsilon] = 0$ y $Var(\epsilon) = \sigma^2$, y las f_j son funciones que conviene suponer univariadas y suaves pero no es necesario.

Observación 3.3.1. Además se debe tener que $E[f_j(X_j)] = 0 \quad \forall j = 1, ..., n$, pues de otro modo las funciones f_j añadirían términos independientes constantes adicionales.

Suele ser útil el pensar el modelo aditivo como un método que primero estima los parámetros adecuados en los que medir las variables y luego realiza el análisis lineal estándar sobre las variables transformadas. La principal motivación a priori tras este tipo de modelos es que, al representar por separado el efecto de cada variable predictora, mantienen la interpretabilidad del modelo lineal.

En lo que sigue, para poder ajustar más fácilmente el modelo como en Wood [2017], supondremos que se tienen sólo dos variables predictoras $X=(X_1,\ldots,X_p)$ y $V=(V_1,\ldots,V_p)$ y consideraremos el modelo aditivo:

$$y_i = \alpha + f_1(x_i) + f_2(v_i) + \epsilon_i \tag{3.6}$$

Observación 3.3.2. Los principales problemas del modelo aditivo son:

- La suposición de los efectos aditivos sobre 2.1 es bastante restrictiva.
- Existen problemas de identificabilidad pues las f_j son estimables con una precisión de una constante aditiva.

Sin embargo, si suponemos resueltos estos problemas, el modelo aditivo puede ser representado por splines de regresión penalizados, los cuales serán estimados mediante mínimos cuadrados penalizados, y el grado de suavizado, que se obtendrá por validación cruzada.

Modelo aditivo por regresión penalizada por partes

En lo que sigue, consideraremos la base del espacio de funciones lineales por partes vista en la sección anterior, es decir, expresamos las funciones f_1 y f_2 como:

$$f_1(x) = \sum_{j=1}^{k_1} b_j(x)\delta_j f_2(v) = \sum_{j=1}^{k_2} \beta_j(v)\gamma_j$$

Donde δ_j y γ_j son parámetros conocidos y las b_j y β_j son las funciones básicas de tipo carpa para los nodos x_j^* y v_j^* respectivamente, los cuales están espaciados uniformemente en el rango de x y v.

Definimos ahora los vectores n-dimesionales $\vec{f}_1 = (f_1(x_1), \dots, f_1(x_n))^T$ y $\vec{f}_2 = (f_2(v_1), \dots, f_2(v_n))^T$ como:

$$\vec{f_1} = X_1 \delta = \begin{pmatrix} b_1(x_1) & \dots & b_{k1}(x_1) \\ \vdots & \dots & \vdots \\ b_1(x_n) & \dots & b_{k1}(x_n) \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \delta_1 \\ \vdots \\ \delta_{k1} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \sum_{j=1}^{k_1} b_j(x_1) \delta_j \\ \vdots \\ \sum_{j=1}^{k_1} b_j(x_n) \delta_j \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} f_1(x_1) \\ \vdots \\ f_1(x_n) \end{pmatrix}$$

$$\vec{f_2} = X_2 \gamma = \begin{pmatrix} \beta_1(v_1) & \dots & \beta_{k2}(v_1) \\ \vdots & \dots & \vdots \\ \beta_1(v_n) & \dots & \beta_{k2}(v_n) \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \gamma_1 \\ \vdots \\ \gamma_{k1} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \sum_{j=1}^{k2} \beta_j(v_1) \gamma_j \\ \vdots \\ \sum_{j=1}^{k2} \beta_j(v_n) \gamma_j \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} f_2(v_1) \\ \vdots \\ f_2(v_n) \end{pmatrix}$$

Proposición 3.3.1. En el caso de considerar la base lineal por partes, los coeficientes β_j que definen a una función f coinciden con los valores de la función en los nodos, es decir, $\beta_j = f(x_j^*)$.

Gracias a esto, se tiene que el problema de ajuste de la regresión penalizada se reduce a minimizar la siguiente expresión respecto de beta:

$$||y - X\beta||^2 + \lambda \beta^T S\beta$$

Donde
$$S = D^T D$$
 con $D = \begin{pmatrix} 1 & -2 & 1 & 0 & \dots & \dots \\ 0 & 1 & -2 & 1 & 0 & \dots \\ 0 & 0 & 1 & -2 & 1 & \dots \\ \dots & \dots & \dots & \dots & \dots \end{pmatrix}$.

Por lo tanto, la penalización asociada a las funciones f_1 y f_2 vienen dadas por:

$$\begin{cases} \delta^T D_1^T D_1 \delta = \delta S_1 \delta \\ \gamma^T D_2^T D_2 \gamma = \gamma S_2 \gamma \end{cases}$$

Además, para tratar el problema de identificabilidad utilizaremos la siguiente restricción lineal:

$$\begin{cases} \sum_{i=1}^{n} f_1(x_i) = 0 \Leftrightarrow \bar{1}^T \vec{f}_1 = 0 \Leftrightarrow \bar{1}^T X \delta = 0 & \forall \delta \Leftrightarrow \bar{1}^T X = 0 \\ \sum_{i=1}^{n} f_2(v_i) = 0 \Leftrightarrow \bar{1}^T \vec{f}_2 = 0 \Leftrightarrow \bar{1}^T V \gamma = 0 & \forall \gamma \Leftrightarrow \bar{1}^T V = 0 \end{cases}$$

Donde $\bar{1}$ es un vector n-dimensional con todas las componentes iguales a 1. Ahora bien, para que se pueda cumplir esta condición debemos retirar de cada columna de las marices X y V la media de tales columnas, es decir, definiremos las nuevas matrices centradas por columnas y las respectivas transformaciones de f_1 y f_2 :

$$\begin{cases} \tilde{X} = X - \bar{1}\bar{1}^{T}\frac{X}{n} &, \quad \tilde{f}_{1} = \tilde{X}\delta \\ \tilde{V} = V - \bar{1}\bar{1}^{T}\frac{V}{n} &, \quad \tilde{f}_{2} = \tilde{V}\gamma \end{cases}$$

Observación 3.3.3. Esta nueva restricción y la transformación de las funciones no afecta a las restricciones impuestas con anterioridad, de hecho solo implica un cambio constante en las funciones:

$$\tilde{f}_1 = \tilde{X}\delta = X\delta - \bar{1}\bar{1}X\frac{\delta}{n} = X\delta - \bar{1}c = f_1 - c$$

Para la constante $c = \bar{1}X\frac{\delta}{n}$. Se hace de forma análoga para f_2 .

Finalmente, notemos que el proceso de centrado por columnas reduce el rango a k_1-1 , así que sólo se podrán estimar k_1-1 de los k_1 elementos de δ de forma única. Para solucionar este problema se retira una columna de \tilde{X} y de D_1 y la correspondiente componente de δ se hace 0.

Gracias a este razonamiento, el modelo aditivo puede ser expresado como $Y = Z\beta + \epsilon$, donde $Z = (\bar{1}, X, V)$ y $\beta = (\alpha, \delta, \gamma)^T$. De este modo, la penalización que añadimos al criterio de mínimos cuadrados es:

$$\beta^T S_1 \beta = (\alpha, \delta^T, \gamma^T) \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & S_1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \alpha \\ \delta \\ \gamma \end{pmatrix} = \delta^T S_1 \delta$$

Ajuste del modelo aditivo por mínimos cuadrados penalizados Gracias a la expresión de la penalización que acabamos de obtener para el modelo aditivo 3.6 se tiene que la estimación de los coeficientes $\hat{\beta}$ del modelo se obtienen minimizando la función objetivo de mínimos cuadrados penalizados:

$$||y - X\beta||^2 + \lambda_1 \beta^T S_1 \beta + \lambda_2 \beta^T S_2 \beta \tag{3.7}$$

Donde λ_1 es el parámetro de suavizado que controla a f_1 y λ_2 el que controla a f_2 . Entonces, los estimadores de β son:

$$\hat{\beta} = (X^T X + \lambda_1 S_1 \lambda_2 S_2)^{-1} X^T Y$$

3.4. Smoothers

En esta sección razonaremos de forma similar a la sección 3.2.1, es decir, queremos definir una base de funciones $\mathcal{B} = \{b_i(x)\}_{i=1}^k$ de forma que las funciones de suavizado

se puedan expresar como una combinación lineal de estas funciones básicas. La base lineal por partes, vista en la sección antes mencionada, ofrece una forma razonable de representar las funciones de suavizado para los modelos aditivos, pero nos proponemos ahora dar mejores bases de funciones que tengan el mismo objetivo. Para ello, utilizaremos bases de splines ya que, para un tamaño de base fijado, reducen significativamente el error de aproximación de las funciones de suavizado.

3.4.1. Splines cúbicos

Será de interés el dedicarle una sección al marco teórico tras los splines, pues están muy relacionados con la mayoría de suavizadores. Como en Wood [2017], no abordaremos el tema de forma general, sino que se pueden recoger las ideas principales mediante las propiedades de los splines cúbicos. Veremos esto primero en el contexto de la interpolación y luego en el del suavizado.

Definición 3.4.1 (Spline cúbico). Dada una colección de puntos $\mathcal{C} = \{(x_i, y_i)/i = 1, \ldots, n\}$ tales que $x_i \leq x_{i+1}$, decimos que $s : [x_1, x_n] \to \mathbb{R}$ es un spline cúbico si verifica:

- $s|_{[x_j,x_{j+1}]} = s_j$, donde s_j es un polinomio de grado 3 en $[x_j,x_{j+1}]$.
- $s(x_j) = y_j \quad \forall j = 1, \dots, n.$
- s es continua hasta la segunda deriva en los nodos x_j , es decir, se cumple que:

$$s_{j+1}(x_{j+1}) = s_j(x_{j+1}), \quad s'_{j+1}(x_{j+1}) = s'_j(x_{j+1}), \quad s''_{j+1}(x_{j+1}) = s''_j(x_{j+1}) \quad \forall j = 1, \dots, n$$

Se dice que un spline cúbico es natural cuando: $s''(x_1) = 0 = s''(x_n)$

Splines cúbicos naturales como interpoladores

Partimos considerando una colección de puntos $C = \{(x_i, y_i)/i = 1, ..., n\}$ tales que $x_i \le x_{i+1}$ y el spline cúbico natural s(x) que interpola los puntos de C. Entonces, en Wood [2017] se propone la siguiente proposición como uno de los resultados más importantes en la teoría de splines:

Proposición 3.4.1. De entre todas las funciones f continuas en $[x_1, x_n]$, con primera derivada absolutamente continua y que interpolan los puntos de C, s(x) es la más suave de todas ellas en el sentido que minimiza:

$$J(f) = \int_{x_1}^{x_n} f''(x)^2 dx$$

Demostración. Sea f(x) una función que verifique las condiciones del enunciado y sea distinta de s(x), definimos h(x) = f(x) - s(x) y busquemos una expresión de J(f) en función de J(s):

$$J(f) = \int_{x_1}^{x_n} f''(x)^2 dx = \int_{x_1}^{x_n} (s''(x) + h''(x))^2 dx = \int_{x_1}^{x_n} s''(x)^2 dx + 2 \int_{x_1}^{x_n} s''(x) h''(x) dx + \int_{x_1}^{x_n} h''(x)^2 dx$$

Ahora bien, aplicando integración por partes en el término del medio de la última igualdad queda:

$$\int_{x_1}^{x_n} s''(x)h''(x)dx = s''(x_n)h'(x_n) - s''(x_1)h'(x_1) - \int_{x_1}^{x_n} s'''(x)h'(x)dx = -\int_{x_1}^{x_n} s'''(x)h'(x)dx = -\sum_{i=1}^{n-1} s'''(x_i^+)\int_{x_i}^{x_{i+1}} h''(x)dx = -\sum_{i=1}^{n-1} s'''(x_i^+)(h(x_{i+1}) - h(x_i)) = 0$$

Hemos utilizado que $s''(x_1) = 0 = s''(x_n)$ y que como s es un spline cúbico, s''' es constante en cada intervalo $(x_i, x_{i+1}), x_i^+$ denota cualquier elemento de tal intervalo. Luego, nos queda que:

$$\int_{x_1}^{x_n} f''(x)^2 dx = \int_{x_1}^{x_n} s''(x)^2 + \int_{x_1}^{x_n} h''(x)^2 dx \ge \int_{x_1}^{x_n} s''(x)^2$$

De hecho, la igualdad sólo se tiene cuando $h''(x) = 0 \ \forall x \in (x_1, x_n)$. Sin embargo, como $h(x_1) = 0 = h(x_n)$ pues f y s tienen los mismos valores en los nodos, podemos observar que se da la igualdad si y sólo si $h(x) = 0 \ \forall x \in [x_1, x_n]$. Es decir, cualquier otra función de interpolación distinta de s tendrá mayor valor de la integral del cuadrado de su segunda derivada.

Esta proposición nos indica una razón de por qué el spline cúbico es el interpolador más suave para cualquier conjunto de datos. Sin embargo, esta no es la única propiedad interesante para tener en cuenta a los splines cúbicos a la hora de querer estimar las funciones de suavizado, como indica Wood [2017], en de Boor(1978, Capítulo 5), se enumeran una serie de resultados que indican que sea cual sea la verdadera función que representa los datos, un spline debe ser capaz de aproximarla de manera eficaz y además, si quisieramos construir un modelo a partir de funciones de suavizado de las covariables, el aproximar estas funciones por las aproximaciones más suaves puede ser una idea llamativa.

Splines cúbicos de suavizado

En los estudios estadísticos los datos con los que trabajamos suelen ser medidos con ruido, así que por lo general será más útil el suavizar los datos que el interpolarlos. Con tal propósito, nos será más conveniente el tratar a $s(x_i)$ como n parámetros de un spline cúbico, los cuáles pueden ser estimados minimizando:

$$\sum_{i=1}^{n} (y_i - s(x_i))^2 + \lambda \int s''(x)^2 dx$$

Donde λ es el parámetro ajustable de suavizado. La función s resultante se conoce como Spline cúbico de suavizado y, de hecho, verifica:

Proposición 3.4.2. El spline cúbico de suavizado s(x) minimiza:

$$\sum_{i=1}^{n} (y_i - f(x_i))^2 + \lambda \int f''(x)^2 dx$$
 (3.8)

para toda función f continua en $[x_1, x_n]$, con derivada absolutamente continua.

La prueba de este resultado se basa en la propiedad de los interpoladores 3.4.1.

Proposición 3.4.3. Se obtiene el mismo resultado de 3.4.2 si en vez de utilizar la suma de los cuadrados de los residuos en 3.8 utilizamos la log-verosimilitud.

Debido a estos resultados, los splines cúbicos parecen los suavizadores ideales pero tienen un problema computacional importante, ya que se deberán estimar tantos parámetros como datos queramos suavizar.

Observación 3.4.1 (Splines de regresión penalizada). Una buena forma de balancear las propiedades que ofrecen los splines con la eficiencia computacional será el utilizar mínimos cuadrados penalizados 3.7. En su forma más simple, esto conlleva formar una base de splines junto con sus respectivas penalizaciones para un conjunto de datos de cardinal menor al conjunto original y luego utilizarlos para modelar el conjunto completo.

Con este método nos surge la duda de cuántos elementos debe tener la base de splines. Generalmente esto no es posible saberlo sin conocer la función real que queremos estimar, pero es posible observar cómo debe escalar la dimensión de la base cuando se aumenta el número de datos. Se ve de manera detallada en @Wood (Capítulo 5.2, p.199).

3.4.2. Smoothers unidimensionales

Nos disponemos ahora a estudiar algunas bases penalizadas de suavizadores de las que se desarrollan en Wood [2017] en el caso de tener una sola variable predictora.

Splines cúbicos de regresión

Acabamos de ver varias propiedades interesantes de los splines cúbicos como suavizadores, veamos ahora como construirlo a partir de unos datos dados. Existen muchas bases equivalentes para representar splines cúbicos, nosotoros lo abordaremos como en Wood [2017], parametrizando el spline en términos de su valor en los nodos.

Partimos considerando un spline cúbico f(x) y k nodos $\{x_1, \ldots, x_k\}$ con $x_i \le x_{i+1}$. Denotaremos entonces $\beta_j = f(x_j)$ y $\delta_j = f''(x_j)$, pues de esta forma el spline f puede escribirse como:

$$f(x) = a_j^-(x)\beta_j + a_j^+(x)\beta_{j+1} + c_j^-(x)\delta_j + c_j^+(x)\delta_{j+1} , \forall x \in [x_j, x_{j+1}]$$

Sea $h_j = x_{j+1} - x_j$, las funciones básicas a_j^-, a_j^+, c_j^- y c_j^+ vienen dadas por:

$$a_{j}^{-}(x) = \frac{x_{j+1} - x}{h_{j}} \qquad c_{j}^{-}(x) = \frac{1}{6} \left[\frac{(x_{j+1} - x)^{3}}{h_{j}} - h_{j}(x_{j+1} - x) \right]$$
$$a_{j}^{+}(x) = \frac{x - x_{j}}{h_{j}} \qquad c_{j}^{+}(x) = \frac{1}{6} \left[\frac{(x - x_{j})^{3}}{h_{j}} - h_{j}(x - x_{j}) \right]$$

Ahora bien, para representar formalmente las condiciones que debe cumplir el spline: continuidad hasta la segunda derivada en los nodos x_j y que en los nodos extremos, x_1 y x_k , la segunda derivada sea nula, se utiliza:

$$B\delta^- = D\beta$$

donde $\delta^- = (\delta_2, \dots, \delta_{k-1})^T$, $\delta_1 = 0 = \delta_k$ y B y D son definidas como:

$$\begin{cases}
B_{i,i} = \frac{h_i + h_{i+1}}{3} \\
B_{i,i+1} = \frac{h_{i+1}}{6} \\
B_{i+1,i} = \frac{h_{i+1}}{6}
\end{cases} \quad \forall i = 1, \dots, k-3 \quad
\begin{cases}
D_{i,i} = \frac{1}{h_i} \\
D_{i,i+1} = -\frac{1}{h_i} - \frac{1}{h_{i+1}}
\end{cases} \quad \forall i = 1, \dots, k-2$$

Luego, definiendo $F^- = B^{-1}D$ y $F = \begin{pmatrix} \bar{0} \\ F^- \\ \bar{0} \end{pmatrix}$, donde $\bar{0}$ es una fila de ceros, tenemos que $\delta = F\beta$ y de esta forma el spline se puede reescribir como:

$$f(x) = a_j^-(x)\beta_j + a_j^+(x)\beta_{j+1} + c_j^-(x)F_j\beta + c_j^+(x)F_j\beta \quad , \forall x \in [x_j, x_{j+1}]$$

Y renombrando las funciones básicas de cierta forma nos queda finalmente que:

$$f(x) = \sum_{i=1}^{k} b_i(x)\beta_i$$

Observación 3.4.2. Gracias a esta nueva forma de expresar el spline mediante las funciones básicas podemos expresar la penalización de curvatura de la siguiente forma:

$$\int_{x_1}^{x_k} f''(x)^2 dx = \beta^T D^T B^{-1} D\beta = \beta^T S\beta$$

Donde $S = D^T B^{-1}D$ se conoce como la matriz de penalizado asociada a tal base.

Además de proporcionar parámetros directamente interpretables, la base de splines cúbicos no requiere de ningún re-escalado de las covariables, sólo de la elección de los nodos x_i .

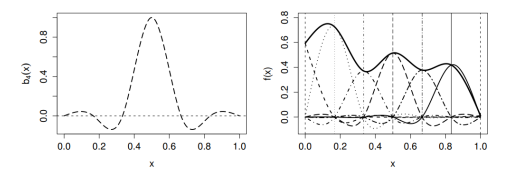


Figura 3.1: Ejemplos de función básica y spline cúbico

Figura 3.1: A la izquierda se ve representada la funcion básica $b_4(x)$ para los splines cúbicos de regresión que se desarrollan en esta sección, esta toma el valor 1 en el nodo 0.5 y 0 en los demás. La cuadrícula de la derecha muestra cómo las funciones básicas se combinan para representar una curva de suavizado. Con menor grosor y con formatos de linea distintos se pueden distinguir las funciones básicas y de forma más llamativa se ve la suma escalada de ellas por los coeficientes β_i . (Wood [2017], p.203).

B-Splines

Veámos ahora otra base para el espacio de funciones de splines de grado p con nodos $x_1 < x_2 < \cdots < x_{k+1}$ arbitrarios. La principal ventaja de la base de B-Splines es que las funciones básicas se definen de forma local, lo que ofrecerá ventajas computacionales frente a las demás bases.

Para definir la base de B-Splines de forma recursiva como en Delicado, denotaremos M=p+1 y consideraremos 2M nodos auxiliares τ_i de forma arbitraria de forma que:

$$\tau_1 \le \tau_2 \le \dots \le \tau_M \le x_0$$
, $x_{k+1} \le \tau_{k+M+1} \le \dots \le \tau_{k+2M}$

Observemos que los nuevos nodos al escogerse arbitrariamente se podrían tomar como:

$$\tau_1 = \cdots = \tau_M = x_0$$
, $x_{k+1} = \tau_{k+M+1} = \cdots = \tau_{k+2M}$

Reescribiremos la nueva particion como: $\tau_{j+M} = x_j \ \forall j = 1, ..., k$. Luego, se define la base de B-Splines de forma recursiva como:

$$B_j^{-1}(x) = \begin{cases} 1, & \text{si } x_j \le x < x_{j+1} \\ 0, & \text{en } caso \ contrario \end{cases} \quad \forall j = 1, \dots, k + 2M - 1$$

$$B_j^m(x) = \frac{x - \tau_j}{\tau_{j+m-1} - \tau_j} B_j^{m-1}(x) + \frac{\tau_{j+m} - x}{\tau_{j+m} - \tau_{j+1}} B_{j+1}^{m-1}(x), \quad \forall j = 1, \dots, k+2M - m$$

Observación 3.4.3. Estas bases fueron desarrolladas como bases muy estables para la interpolación de splines a gran escala, sin embargo la mayoría de trabajos estadísticos con splines de regresión penalizados de rango menor (es decir, a métodos de suavizado que imponen una reduccion de rango en la matriz asociada al suavizado) deben utilizar métodos numéricos muy deficientes antes de que esta estabilidad sea perceptible. El verdadero interés de la estadística en los B-Splines surge en el desarrollo de los P-Splines.

P-Splines

Los P-Splines se definen como suavizadores que utilizan bases de B-Splines para una partición uniforme de nodos a los que se les aplica una penalización de suavizado para los parámetros β_i . Una forma sencilla de definirlos es utilizando la penalización de la diferencia al cuadrado de los parámetros β_j adyacentes, es decir, dados los nodos $x_1 < \cdots < x_k$ se considera la penalización:

$$\mathcal{P} = \sum_{i=1}^{k-1} (\beta_{i+1} - \beta_i)^2 = \beta^T P^T P \beta$$

Donde:

$$P = \begin{pmatrix} -1 & 1 & 0 & \cdots & \cdots \\ 0 & -1 & 1 & 0 & \cdots \\ \cdots & \cdots & \cdots & \cdots \end{pmatrix}, \quad P\beta = \begin{pmatrix} \beta_2 - \beta_1 \\ \vdots \\ \beta_k - \beta_{k-1} \end{pmatrix}$$

Luego:

$$\mathcal{P} = \beta \begin{pmatrix} -1 & 1 & 0 & \cdots & \cdots & \cdots \\ -1 & 2 & -1 & 0 & \cdots & \cdots \\ 0 & -1 & 2 & -1 & 0 & \cdots \\ \cdots & \cdots & \cdots & \cdots & \cdots \end{pmatrix} \beta$$

Observación 3.4.4. Los P-Splines son fáciles de aplicar y ofrecen una buena flexibilidad a la hora de combinar cualquier orden de penalización con cualquier tamaño de base de los B-Splines. Sin embargo, si se utiliza una partición no uniforme de los nodos, su simplicidad disminuye.

Otra penalización que podemos utilizar es sobre las derivadas de los splines definidos en [a, b]. Sean m_1 el orden de la base de B-Splines y m_2 el orden de diferenciación requerido para la penalización:

$$J = \int_a^b f^{m_2}(x)^2 dx = \beta^T S \beta$$

como en 3.4.2. Se debe entonces buscar S, para ello consideraremos una partición ordenada de nodos: $a = x_1 < \cdots < x_{k-m_1+1} = b$ de modo que $h_j = x_{j+1} - x_j \ \forall j = 1, \ldots, k-m$ que definirá la base de B-Splines y razonamos de la siguiente forma:

- 1. Para cada intervalo $[x_j, x_{j+1}]$ generar p+1 puntos igualmente espaciados tal que para p=0 se elige el punto central del intervalo y para $p\geq 1$ se deben elegir los extremos x_j y x_{j+1} . Denotaremos el conjunto ordenado de estos puntos por \mathcal{C} .
- 2. Obtener la matriz G aplicando los coeficientes del spline a la m_2 -ésima derivada del spline f en los puntos de C.
- 3. Si p = 0, entonces $W = diag(h_i)$.
- 4. Si p > 0, entonces consideremos $P, H \in \mathcal{M}^{(p+1)\times(p+1)}$ con elementos: $P_{i,j} = (\frac{-1+2(i-1)}{p})^j$ y $H_{i,j} = \frac{1+(-1)^{i+j-2}}{i+j-1}$ $\forall i,j=1,\ldots,p+1$ y calculemos $\tilde{W} = P^{(-T)}HP^{-1}$. Además, tomar $W = \sum_q W^q$, donde W^q es 0 en todos lados excepto en $W^q_{i+pq-p,j+pq-p} = \frac{h_q}{2}\tilde{W}_{i,j}$ $\forall i,j=1,\ldots,p+1$. W es una matriz banda con 2p+1 diagonales no nulas.
- 5. La matriz banda de coeficientes de penalización es: $S = G^T W G$.

3.5. Modelos aditivos generalizados

Cómo ya hemos mencionado varias veces a lo largo del trabajo y como se indica en Wood [2017], en los MAG se quiere predecir algunas funcionasmonótonas que expresan la relación entre los predictores y el valor esperado de la variable de respuesta. Del mismo modo que para los MLG la variable de respuesta debe seguir una distribución de tipo exponencial, 2.3.2.

Mientras que el modelo aditivo se estimaba mediante mínimos cuadrados penalizados, el MAG se estirmará utilizando máxima verosimilitud penalizada, aunque en la práctica se utiliza un algoritmo de iteración de mínimos cuadrados penalizados (PIRLS). Partimos dando la definión general del modelo como lo hace Wood [2017]:

Definición 3.5.1 (Estructura general del modelo aditivo generalizado). Sean:

- Y un vector aleatorio n-dimensional, cuyas componentes siguen una distribución de tipo exponencial $y_i \backsim EF(\mu_i, \phi) \ \forall i = 1, \dots, n$.
- X una matriz de orden $n \times p$, $p \le n$, de columnas $x_j \ \forall j = 1, \ldots, p$ con constantes conocidas.

- $f_j: \mathbb{R} \to \mathbb{R} \ \forall j = 1, \dots, p$ funciones desconocidas.
- A la matriz asociada al modelo paramétrico de orden $n \times p$.
- \bullet γ un vector de parámetros de dimensión n.
- $g: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ una función monótona y diferenciable.

Definimos el Modelo Aditivo Generalizado como:

$$g(\mu_i) = A_i \gamma + \sum_{j=1}^{p} f_j(x_{ij})$$
 (3.9)

Wood [2017] también propone una definición alternativa utilizando distintas formas de L_{ij} :

$$g(\mu_i) = A_i \gamma + \sum_{j=1}^p L_{ij} f_j(x_j)$$

La más básica de ella es: $L_{ij}f_j(x_j) = f_j(x_{ij})$ que da la forma habitual del MAG, pero existen otras variaciones de ellas y cada una tiene una utilidad específica.

Luego, para cada f_j se deben elegir una base de suavizado y una penalización, las cuales dan lugar a las matrices modelo $X^{[j]}$ y a la matriz de penalización $S^{[j]}$, de modo que $X^{[j]}_{ik} = b_{jk}(x_{ji})$ para b_{jk} la k-ésima función básica para f_j . En lo que sigue, combinaremos la matriz A con las $X^{[j]}$ por columnas para crear a la matriz del modelo completo:

$$\mathcal{X} = (A \mid X^{[1]} \mid X^{[2]} \mid \cdots)$$

3.5.1. Ajuste del modelo

Seguiremos las directrices dadas en Wood [2017] para dar la estimación de los parámetros β cuando suponemos dado los parámetros de suavizado λ . Partimos notando que el vector de parámetros β contiene a γ y a los vectores de parámetros de suavizado individuales. Partimos observando que una penalización del grado de suavizado global para el modelo viene dada por:

$$\sum_{j} \lambda_{j} \beta^{T} S_{j} \beta$$

Donde λ_j es un parámetro de suavizado y S_j es por abuso de notación la anterior S_j incrustada como un bloque diagonal en una matriz para que $\lambda_j \beta^T S_j \beta$ sea la penalización para f_j .

Observemos que de este modo el modelo se reduce a un MLG sobreparametrizado de la forma:

$$g(\mu_i) = \mathcal{X}_i \beta, \ y_i \backsim EF(\mu_i, \theta_i)$$

El cual se estima maximizando la log-verosimilitud penalizada:

$$l_p(\beta) = l(\beta) - \frac{1}{2\phi} \sum_j \lambda_j \beta^T S_j \beta$$
 (3.10)

Observación 3.5.1. Aquí, como en 3.2.2, los parámetros de suavizado controlan la compensación entre la calidad de ajuste del modelo y su grado de suavizado.

Ahora, en Wood [2017] se hace notar que esta función objetivo coincide con la de un Modelo Linear Generalizado Mixto (MLGM)² y se propone estimarlo por la siguiente variación del 2.3.3.

Definición 3.5.2 (Algoritmo de mínimos cuadrados penalizados reponderados iterativamente). 1. Inicialización: tomar $\hat{\mu}_i = y_i + \delta_i$ y $\hat{\eta}_i = g(\hat{\mu}_i)$, donde δ_i suele ser 0 ó una constante que asegure que $\hat{\eta}_i$ sea finito.

- constante que asegure que $\hat{\eta}_i$ sea finito. 2. Calcular: $z_i = g'(\mu_i) \frac{y_i - \hat{\mu}_i}{\alpha(\mu_i)} + \hat{\eta}_i$ y $\omega_i = \frac{\alpha(\hat{\mu}_i)}{g'(\hat{\mu}_i)^2 V(\hat{\mu}_i)}$
- 3. Encontrar $\hat{\beta}$ el parámetro que minimiza la función objetivo de mínimos cuadrados ponderados penalizados 3.10:

$$||z - \mathcal{X}\beta||_W^2 + \sum_j \lambda_j \beta^T S_j \beta$$

y actualizar $\hat{\eta} = \mathcal{X}\hat{\beta}$ y $\hat{\mu}_i = g^{-1}(\hat{\eta}_i)$

Donde $||a||_W^2 = a^T W a$, $V(\mu)$ es la función de varianza asociada a la distribución de la familia exponencial y $\alpha(\mu_i) = [1 + (y_i - \mu_i)(\frac{V'(\mu_i)}{V(\mu_i)} + \frac{g''(\mu_i)}{g'(\mu_i)})]$.

²No nos adentramos en los MLGM por falta de tiempo pero tampoco hace falta su desarrollo para la comprensión del algoritmo.

Capítulo 4

Cambio climático

En la convención de 1992 de las Naciones Unidas sobre el cambio climático se recoge la defición de cambio climático como: "El cambio de clima atribuido directa o indirectamente a la actividad humana que altera la composición de la atmósfera mundial y que se suma a la variabilidad natural del clima observada durante periodos de tiempo comparables."

Ahora bien, para una correcta comprensión de esta definición es necesario dar una noción de clima, ya que existe una confusión generalizada entre los conceptos de clima y tiempo. Por un lado, con tiempo atmosférico nos referimos al estado de la atmósfera en un momento y lugar preciso, este depende de una serie de variables climáticas como la presión, la temperatura, las precipitaciones, etc. Por otro lado, el clima se entiende como las condiciones meteorológicas dadas en un mismo lugar durante un periodo largo de tiempo.

4.1. Consenso científico

Desde la convención de Río de Janeiro antes mencionada se tiene un consenso internacional sobre la existencia del cambio climático, sin embargo todavía no se ha llegado a tal consenso respecto al efecto que ha tenido la humanidad en él, es decir, respecto al Calentamiento Global Antropogénico (CGA). Lo más cercano a ello es el consenso científico.

Para tratar este tema nos referiremos al artículo Myers et al. [2021] de la editorial IOPScience, el cual hace una sintésis de distintas investigaciones sobre el consenso entre expertos sobre el cambio climático y realiza su propio estudio comparándolo con uno de más de 10 años atrás. Este estudio se basa en una encuesta dirigida a la comunidad de ciencias de la Tierra, en el artículo se desarrolla su metodología y se desglosan todos los resultados diferenciando entre distintas características de los encuestados (área en la que están especializados, número de publicaciones científicas, número de publicaciones relevantes...), pero nosotros nos centraremos únicamente en sus conclusiones.

Lo primero que se destaca de la investigación es que, en comparación a otra del 2009, el número de científicos que no aceptan el impacto humano en el cambio climático se ha reducido a más de la mitad, pasa del $20\,\%$ a tan solo el $9\,\%$, es decir, ahora alrededor de un $91\,\%$ de los encuestados están de acuerdo con la acción que tiene el hombre el calentamiento global. Además, si distinguimos los grados de experiencia de los encuestados

por el número de publicaciones relevantes sobre el cambio climático en los últimos años, resulta que aquellos con más de 15 publicaciones relevantes aceptan el efecto humano en un 100% y aquellos con más de 10 en un 98.5% (1 profesional de entre los 67 que abarca el grupo).

También es interesante destacar el siguiente par de conclusiones que saca el artículo: el área de los expertos encuestados con un menor porcentaje de acuerdo con el calentamiento global antropogénico es el de la geología económica (7% menos que la media) y aquellos profesionales con más años de experiencia (sin depender del número de publicaciones científicas) en el campo también tienden a tener una menor aceptación. Podemos observar los resultados de forma más detallada en las siguientes gráficas.

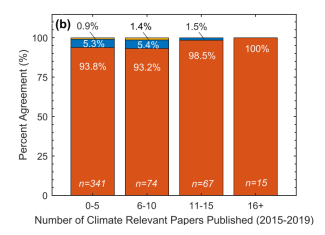


Figura 4.1: Porcentaje de aceptación respecto del número de publicaciones relevantes en los últimos años.

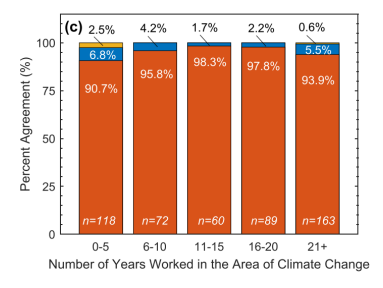


Figura 4.2: Porcentaje de aceptación respecto de los años trabajados en el ámbito del cambio climático.

El $2.5\,\%$ que aparece en el segundo diagrama se corresponde con aquellos que no solo niegan el CGA sino que niegan por completo la existencia del cambio climático.

4.2. Controversia

Sin embargo, aunque exista un consenso internacional sobre la existencia del cambio climático y uno científico sobre el efecto que tiene la humanidad en él, aún hay personas y organizaciones que lo niegan. Este hecho conlleva a que las instituciones implicadas en la lucha del cambio climático se vean envueltas en una crisis de la desinformación, además de la crisis medioambiental que se proponen combatir. Estos contenidos negacionistas no solo socavan el apoyo público mediante información y anuncios dudosos, sino que también erosionan la confianza en estas instituciones.

Varios estudios de ciencias sociales han analizado estas posturas como formas de negacionismo, pseudociencia e incluso propaganda. La coalición de la Acción Contra la Desinformación Climática (CAAD sus siglas en inglés) realizó el informe CAA [2023], resumido en el artículo de Limb [2023] de EuroNews, en el que se puede intuir quiénes están detrás de estas fuentes de desinformación y el por qué de sus intereses en ellas. En este artículo se recoge que, ahora más que nunca, es importante que las sociedades tengan una visión compartida sobre el cambio climático que se base en datos y en la integridad de la información. Sin embargo, la desinformación es una piedra en el camino para este objetivo, pues además de poner al cambio climático en el punto de mira de teorías conspirativas y de ser una causa para la división social, perjudica la implementación y el debate de nuevas políticas climáticas.

En el informe antes mencionado se detallan tres casos en los que la desinformación y los bulos son perjuciales para la lucha del cambio climático:

- Por un lado, nombra una serie de páginas webs y editoriales que publican desinformación sobre el clima y se lucran a través de bolsas de anuncios. Esto significa que muchas marcas posicionadas en contra de, por ejemplo, la emisión de gases contaminantes aparezcan junto a estos artículos y de forma indirecta permitan su monetización.
- Por otro lado, expone un caso asociado a los medios de comunicación estatales rusos. El CAAD afirma que estos medios utilizan campañas de desinformación con mensajes incoherentes y falsos para reforzar planes de influencia contra países Occidentales y del sur Global.
- Por último habla sobre las grandes compañías petroleras, las cuales invierten millones de dólares en publicidad con el objetivo de lavar la imagen de su marca. Tienen presupuestos inmensos destinados al desarrollo de anuncios en los que suelen alardear de sus inversiones en energías renovables, pero el análisis del CAAD muestra que estas empresas sólo aportaron el 1

No obstante, estos ejemplos no son más que la punta del iceberg de una gran crisis de la información, ya que existen muchas más entidades e individuos que sacan provecho de una cuestión tan importante como esta y a la par que perjudican a los organismos que pretenden combatirla.

Citemos a continuación una serie de argumentos utilizados por los negacionistas:

■ Sólo se tienen datos desde el 1960, el clima comenzó a calentarse antes de la revolución industrial.

- El dióxido de carbono se quedará en la atmósfera durante décadas o siglos.
- Se han producido otros cambios climáticos a lo largo de la historia.
- Se achacan catástrofes al calentamiento global aunque no hay pruebas para vincularlas.
- Si hay una ola de frío, ¿Cómo va a haber calentamiento global? (Dicho por Donald Trump en 2018).
- El cambio climático tiene efectos positivos como obtener mejores cosechas de cereales en los países que son menos cálidos.
- No hay calentamiento global desde 1998.
- No están aumentando los fenómenos meteorológicos extremos.

4.3. Resumen del cambio climático en la actualidad

Nos basaremos en el sexto informe del Grupo Intergubernamental de Expertos sobre Cambio Climático (más conocido por sus siglas en inglés, IPCC). El IPCC es una entidad científica creada en 1988 por la Organización Meteorológica Mundial y el Programa de Naciones Unidas para el Medio Ambiente y tiene como principal propósito el proporcionar información objetiva, clara, equilibrada y neutral del estado actual de conocimientos sobre el cambio climático. Lo haremos refiriéndonos a los resúmenes en español realizados por la Oficina Española de Cambio Climático, los cuales se pueden encontrar en su web de Cambio Climático.

El cambio climático constituye un fenómeno global, tanto por sus causas como por sus efectos, y requiere una respuesta multilateral basada en la colaboración de todos los países, ya no solo a nivel internacional, sino también a nivel regional.

El primer grupo de trabajo abre el apartado sobre la situación actual del cambio climático con la siguiente aserción: "Es indiscutible que las actividades humanas están causando un cambio climático, haciento que los eventos extremos sean más frecuentes y severos". Tras ello, exponen las siguientes observaciones:

- La concentración de CO_2 en la atmósfera es la más alta en los últimos 2 millones de años.
- El incremento de la subida del mar en el último siglo es mayor que al registrado en cualquier siglo anterior en los últimos 3000 años.
- La superficie de hielo marino ártico está en su nivel más bajo en los últimos 1000 años.
- La temperatura media en la última década (2011-2020) fue aproximadamente 1.09°C superior a la temperatura media entre 1850 y 1900.

Lo siguiente que nos interesa notar está desarrollado por el grupo III de trabajo del IPCC, el cual se encarga del informe de mitigación. Hacen una evaluación actual de las tendencias de las emisiones antropogénicas de gases contaminantes a nivel global y por sectores. Por un lado, afirman que las emisiones de gases de efecto invernadero (GEI) han seguido aumentando a nivel global entre 2010 y 2019. Aunque en la siguiente gráfica podemos observar que, en comparación a la década anterior, se ha reducido el aumento por año de las emisiones netas en un 0.8 %, el total aumenta ya hasta las 59Gt (Gigatoneladas). ¹

59 ± 6.6 Gt 38Gt fluorados +0.7% yr-1 +2.1% yr-60 Óxido nitroso 50 $(N_{2}0)$ Emisiones GEI (GtCO,-eq/año) Metano (CH₄) 40 CO, neto 30 del sector LULUCF 20 CO, de combustibles fósiles e industria 10 (FFI en inglés) 0 2000 2010 2019

Emisiones de GEI antropogénicas netas a nivel global durante 1990-2019

Fuente: Informe Grupo de Trabajo III del IPCC (2022). SPM.1.

Figura 4.3: Emisión de GEI desde 1990 hasta 2019

Además de ello, comparan las emisiones netas acumuladas de CO_2 entre 2010 y 2019 con las que se pueden emitir a partir de 2020 para limitar el calentamiento global a 1.5°C y a 2°C, estas representarían $\frac{4}{5}$ de las emisiones para la primera y aproximadamente $\frac{1}{3}$ para la segunda. La Unión Europea comenta en Europea cuáles pueden ser algunas de las consecuencias de este incremento de temperaturas:

- Aumento de la mortalidad.
- Reducción de la productividad.
- Cambios en la distribución geográfica de las zonas climáticas que alteren el ecosistema de especies vegetales y animales.
- Influencia en la fenología, el comportamiento y los ciclos de vida de las especies. Esto puede hacer que aumente el número de plagas y de especies invasoras, así como la incidencia de algunas enfermedades humanas.
- Aumento de la evaporación del agua, lo que, unido a la falta de precipitaciones, aumenta el riesgo de sequías graves.

¹LULUCF son las siglas en inglés de "uso de la tierra, cambio de uso de la tierra y selvicultura".

 $^{^{2}}$ Gt CO_{2} -eq es una medida en toneladas de la huella de carbono, es decir, de la totalidad de la emisión de gases de efecto invernadero.

Por otro lado, presentamos el siguiente gráfico realizado por la Oficina Española de Cambio Climático en el que se dividen las emisiones antropógenicas de gases de efecto invernadero según el sector de proveniencia. Se puede apreciar una reducción de emisiones de CO_2 procedentes de los combustibles fósiles y de la industria, aunque no fue suficiente para compensar el aumento de emisiones del resto de sectores debido al incremento de los niveles de actividad global.

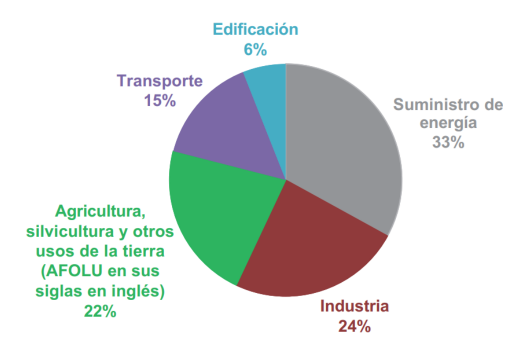


Figura 4.4: Emisiones globales de GEI por sectores 2019

Apéndice A

Apéndice: Título del Apéndice

A.1. Primera sección

Apéndice B

Apéndice: Título del Apéndice

B.1. Primera sección

Bibliografía

- Deny, deceive, delay (vol 3): Climate information integrity ahead of cop28. nov 2023. URL https://caad.info/wp-content/uploads/2023/11/Deny-Deceive-Delay-Vol.-3-1.pdf.
- JJ Allaire, Yihui Xie, Christophe Dervieux, Jonathan McPherson, Javier Luraschi, Kevin Ushey, Aron Atkins, Hadley Wickham, Joe Cheng, Winston Chang, and Richard Iannone. *rmarkdown: Dynamic Documents for R*, 2023. URL https://CRAN.R-project.org/package=rmarkdown. R package version 2.21.
- Oficina Española de Cambio Climático. Informes de evaluación del ipcc. URL https://www.miteco.gob.es/es/ceneam/recursos/mini-portales-tematicos/cclimatico/informe_ipcc.html.
- Pedro Delicado. Curso de modelos no paramétricos. URL https://www.researchgate.net/publication/267795562_Curso_de_Modelos_no_Parametricos.
- Unión Europea. Comisión europea cambio climático. URL https://climate.ec.europa.eu/climate-change es.
- T.J. Hastie and R.J. Tibshirani. *Generalized Additive Models*. Chapman & Hall/CRC Monographs on Statistics & Applied Probability. Taylor & Francis, 1990. ISBN 9780412343902. URL https://books.google.it/books?id=qa29r1Ze1coC.
- G. James, D. Witten, T. Hastie, and R. Tibshirani. An Introduction to Statistical Learning: with Applications in R. Springer Texts in Statistics. Springer New York, 2014. ISBN 9781461471370. URL https://books.google.es/books?id=at1bmAEACAAJ.
- Lottie Limb. From oil ads to russian interference: These are the climate lies to look out for at cop28. nov 2023. URL https://www.euronews.com/green/2023/11/29/from-russian-pr-to-online-grifters-who-is-peddling-climate-disinformation-in-2023.
- Pedro L. Luque-Calvo. Escribir un Trabajo Fin de Estudios con R Markdown, 2017.
- Krista F Myers, Peter T Doran, John Cook, John E Kotcher, and Teresa A Myers. Consensus revisited: quantifying scientific agreement on climate change and climate expertise among earth scientists 10 years later. *Environmental Research Letters*, 16 (10):104030, oct 2021. doi: 10.1088/1748-9326/ac2774. URL https://dx.doi.org/10.1088/1748-9326/ac2774.
- Hadley Wickham, Winston Chang, Lionel Henry, Thomas Lin Pedersen, Kohske Takahashi, Claus Wilke, Kara Woo, Hiroaki Yutani, and Dewey Dunnington. ggplot2: Create Elegant Data Visualisations Using the Grammar of Graphics, 2023a. URL https://CRAN.R-project.org/package=ggplot2. R package version 3.4.4.

- Hadley Wickham, Romain François, Lionel Henry, Kirill Müller, and Davis Vaughan. dplyr: A Grammar of Data Manipulation, 2023b. URL https://CRAN.R-project.org/package=dplyr. R package version 1.1.1.
- Wikipedia. Modelo lineal generalizado wikipedia, la enciclopedia libre, 2023. URL https://es.wikipedia.org/w/index.php?title=Modelo_lineal_generalizado&oldid= 151532785. [Internet; descargado 30-mayo-2023].
- S.N. Wood. Generalized Additive Models: An Introduction with R, Second Edition. Chapman & Hall/CRC Texts in Statistical Science. CRC Press, 2017. ISBN 9781498728348. URL https://books.google.it/books?id=HL-PDwAAQBAJ.
- Yihui Xie. knitr: A General-Purpose Package for Dynamic Report Generation in R, 2023. URL https://yihui.org/knitr/. R package version 1.42.