Machine learning I

Eric Matzner-Løber

CEPE

Data Science

Régression linéaire multiple

Modélisation

Analyse de la modélisation

Inférence dans le modè linéaire

Les tests d'hypothèses

Choix de modèle (en régression)

Variables qualitatives

Modélisation

Régression biaisée

Présentation historique de la régression ridge

Régression Lasso

Comparaison de Méthodes

Régression logistique, classification non supervisée

Les données

Modélisation

Vraisemblance pénalisée

Data Science

Major Influences

Four major influences act today:

- The formal theories of statistics
- Accelerating developments in computers and display devices
- ► The challenge, in many fields, of more and ever larger bodies of data
- The emphasis on quantification in an ever wider variety of disciplines

Data Science

Major Influences - Tukey (1962)

Four major influences act today:

- ▶ The formal theories of statistics
- Accelerating developments in computers and display devices
- ► The challenge, in many fields, of more and ever larger bodies of data
- The emphasis on quantification in an ever wider variety of disciplines
- He was talking of Data Analysis.
- Data mining, Machine learning, Big Data...

Big Data et Machine learning

- Big Data : buzz pour lever des fonds ou jeux de données trop volumineux ou trop complexe pour être traiter par le système d'exploitation
- Data Science : art (ou science) pour extraire la connaissance des données
- Machine learning : création, construction et étude des algorithmes qui apprenent des données et peuvent fournir des prévisions.

Des problématiques diverses

- Apprentissage supervisé : expliquer/prédire une sortie $y \in \mathcal{Y}$ à partir d'entrées $x \in \mathcal{X}$;
- Apprentissage non supervisé : établir une typologie des observations;
- Règles d'association : mesurer le lien entre différents produits ;
- Systèmes de recommendation : identifier les produits susceptibles d'intéresser des consommateurs.

Nombreuses applications

finance, économie, marketing, biologie, médecine...

Le problème de la régression

Expliquer une quantité (variable à expliquer) par d'autres (variables **potentiellement** explicatives).

- Objectifs descriptifs : décrire, comprendre la façon dont les variables explicatives agissent sur la quantité à expliquer.
- Objectifs prédictifs : prédire la quantité à expliquer connaissant les variables explicatives

Vocabulaire :

- Lorsque la variable à expliquer est quantitative $(\mathcal{Y} \subset \mathbb{R}^p)$, on parle de régression.
- ▶ Lorsqu'elle est qualitative (Card(\mathcal{Y}) fini), de discrimination ou classification supervisée.

Prévision de pics d'ozone

- On a mesuré pendant la concentration maximale quotidienne en ozone
- On dispose également d'autres variables météorologiques (température, nébulosité, vent...).

Individu	03	T12	Vx	Ne12
1	63.6	13.4	9.35	7
2	89.6	15	5.4	4
3	79	7.9	19.3	8
4	81.2	13.1	12.6	7

Question : peut-on **prédire** la concentration maximale en ozone du lendemain à partir des prévisions météorologiques?

Détection de spam

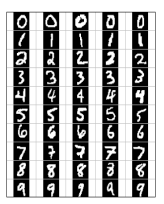
- ► Sur 4 601 mails, on a pu identifier 1813 spams.
- On a également mesuré sur chacun de ces mails la présence ou absence de 57 mots.

```
> spam[1:5,c(1:8,58)]
 make address all num3d our over remove internet type
1 0.00
         0.64 0.64
                       0 0.32 0.00
                                    0.00
                                             0.00 spam
2 0.21
         0.28 0.50
                       0 0.14 0.28
                                    0.21
                                             0.07 spam
3 0.06
         0.00 0.71
                       0 1.23 0.19
                                    0.19
                                             0.12 spam
         0.00 0.00
                       0 0.63 0.00
                                    0.31
                                             0.63 spam
4 0.00
                       0 0.63 0.00
                                    0.31
5 0.00
         0.00 0.00
                                             0.63 spam
```

Question : peut-on construire à partir de ces données une méthode de détection automatique de spam ?

Reconnaissance de l'écriture

Comprendre et apprendre un comportement à partir d'exemples.





Qu'est-ce qui est écrit? 0, 1, 2...?

Exemples

La plupart des problèmes présentés précédemment peuvent être appréhendés dans un contexte d'apprentissage supervisé : on cherche à expliquer une sortie y par des entrées x :

Уі	X _i	
C. en <i>O</i> ₃	données météo.	Régression
Spam	présence/absence de mots	Discri.
Chiffre	image	Discri.

Remarques

- Les sorties y_i sont représentées par une variable qualitative (discrimination) ou quantitative (régression);
- La nature des variables associées aux entrées x_i est variée (quanti, quali, fonctionnelle...).

Un début de formalisation mathématique

- $d_n = \{(x_1, y_1), \dots, (x_n, y_n)\}\$ on cherche à expliquer/prédire les $y_i \in \mathcal{Y}$ à partir des $x_i \in \mathcal{X}$.
- ▶ Il s'agit de trouver une fonction de prévision $f: \mathcal{X} \to \mathcal{Y}$ tq

$$f(x_i) \approx y_i, i = 1, \ldots, n.$$

Nécessité de se donner un critère permettant de mesurer la qualité des fonctions f. On utilise une fonction de perte

$$\ell(y, y') = \begin{cases} 0 & \text{si } y = y' \\ \text{positive } & \text{si } y \neq y'. \end{cases}$$

Approche statistique

- ▶ Données $d_n = \{(x_1, y_1), \dots, (x_n, y_n)\}$ iid de loi P inconnue.
- ▶ Prédicteur : une fonction f de $\mathcal{X} \to \mathcal{Y}$ inconnue à estimer appartenant à \mathcal{F}
- Cout : $\ell(f(X), Y)$ qui mesure comment f(X) prévoit Y
- ▶ Risque : $\mathcal{R}(f) = \mathbb{E}[\ell(Y, f(X))]$ qui dépend de P

Si on connaissait P, on pourrait trouver la meilleur fonction $f^* \in \operatorname{argmin}_{f \in \mathcal{F}} \mathcal{R}(f)$ appelée oracle.

Objectif

Le travail du data scientist est de trouver un **estimateur** $\hat{f}_n \in \mathcal{F}$ à partir des données tq $\mathcal{R}(\hat{f}_n) \approx \mathcal{R}(f^*)$.

Choix de la fonction de perte

- Le cadre mathématique développé précédemment sous-entend qu'une fonction est performante (voire optimale) vis à vis d'un **critère** (représenté par la fonction de perte ℓ)).
- Un algorithme de prévision performant pour un critère ne sera pas forcément performant pour un autre.

Conséquence pratique

Avant de s'attacher à construire un algorithme de prévision, il est **capital** de savoir **mesurer la performance** de l'algorithme.

Régression/discrimination

Régression

- ► La perte est $\ell(y, y') = (y y')^2$
- ▶ Le risque vaut $\mathcal{R}(m) = \mathbb{E}((Y m(X)^2)$
- Le champion (appelé fonction de régression) est $m^*(x) = \mathbb{E}[Y|X=x]$

Discrimination

- ▶ La perte est $\ell(y, y') = 1_{\{y \neq y'\}}$
- ▶ Le risque vaut $\mathcal{R}(m) = \mathbf{P}(g(X) \neq Y)$.
- Le champion, appelé règle de Bayes est

$$g^*(x) = \begin{cases} -1 & \text{si } \mathbb{P}(Y = -1|X = x) \ge \mathbb{P}(Y = 1|X = x) \\ 1 & \text{sinon,} \end{cases}$$

Machine learning/Statistique

Construire une règle $\hat{f}_n \in \mathcal{F}$ à partir des données to le risque $R(\hat{f}_n)$ soit petit en moyenne ou avec une forte probabilité respectivement à l'échantillon.

- On resteint la classe .F
- On remplace le risque moyen par le risque empirique

$$\hat{f} = \underset{f \in \mathcal{S}}{\operatorname{argmin}} \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \ell(Y_i, f(X_i))$$

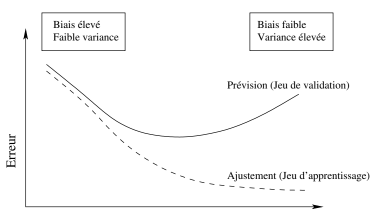
Biais/Variance

- ► Contexte général \mathcal{F} et $f^* = \operatorname{argmin}_{f \in \mathcal{F}} R(f)$
- ▶ Restriction $S \in \mathcal{F}$, cible f_S^* or on estime dans S et on obtient après minimisation \hat{f}_S .

$$R(\hat{f}_{S}) - R(f^{*}) = \underbrace{R(f_{S}^{*}) - R(f^{*})}_{\text{erreur d'approximation}} + \underbrace{R(\hat{f}_{S}) - R(f_{S}^{*})}_{\text{erreur d'estimation}}$$

- On apprendra facilement d'un modèle peu complexe mais l'erreur d'approximation (le biais) sera forte.
- ► On apprendra difficilement d'un modèle très complexe mais l'erreur d'estimation (la variance) sera forte.

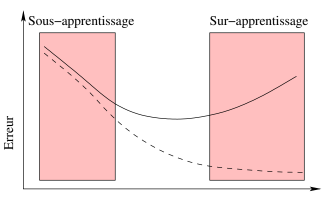
Taille de modèle



Taille du modèle

Idem erreur d'estimation (variance) / erreur d'approximation (biais).

Taille de modèle



Taille du modèle

Idem erreur d'estimation (variance) / erreur d'approximation (biais).

Surapprentissage

Il est possible d'avoir une erreur d'ajustement faible, on évoquera le sur-apprentissage.

Pour avoir une idée de l'erreur de prévision, il faut avoir un jeu de validation. Si ce jeu n'existe pas, il faut le créer et donc diminuer les données d'apprentissage!

Validation Croisée



- Idée simple : utilisation d'un second jeu de données pour calculer l'erreur!
- Suffisant pour éviter le sur-apprentissage!

Cross Validation

- ▶ Utilisation de $\frac{V-1}{V}n$ obs pour apprendre et $\frac{1}{V}n$ pour tester.
- ▶ En général V = 5 ou V = 10.

Démarche

- Formalisation du problème
- Recueil et importation des données
- Nettoyage des données et premières analyses
- Découpages et début de modélisation
- ► Choix des méthodes et modèles, test
- Estimation finale avec toutes les données

Régression linéaire multiple

Régression linéaire multiple

Problème à résoudre

La prévision de la qualité de l'air est une problématique importante. Être capable de l'anticiper devrait permettre d'ajuster les politiques publiques afin de prévenir de possibles malades. Un programme de récolte de données permettant de caractériser la pollution de l'air a été mis en place et il a été mesuré à un point donnée, la concentration d'ozone, la température, la nébulosité, la vitesse et la direction du vent à midi

Nous souhaitons expliquer la concentration d'ozone (O3) d'un jour donnée et avons récolté 50 journées de mesures.

Les données

Individu	03	T12	Vx	Ne12
1	63.6	13.4	9.35	7
2	89.6	15	5.4	4
3	79	7.9	19.3	8
4	81.2	13.1	12.6	7
5	88	14.1	-20.3	6

Table – 5 données journalières.

Le vent est mesuré en degré (direction) et m/s (vitesse). Nous avons créé la variable (Vx) projection du vent sur l'axe est-ouest. Au total n = 50 impossible à représenter.

└ Modélisation

Nous allons chercher une fonction f telle que

$$03_i \approx f(\mathtt{T}12_i, \mathtt{Vx}_i, \mathtt{Ne}12_i).$$

Ce modèle est bien évidemment une approximation de la réalité mais ce modèle imparfait peut être quand même utile.

└ Modélisation

Le problème mathématique à résoudre est

$$\underset{f \in \mathcal{G}}{\operatorname{argmin}} \sum_{i=1}^{n} I(y_i - f(x_{i1}, \cdots, x_{ip})),$$

Nous choisissons

1. comme fonction de coût le coût quadratique $I(.) = ()^2$

Le problème mathématique à résoudre est

$$\underset{f \in \mathcal{G}}{\operatorname{argmin}} \sum_{i=1}^{n} I(y_i - f(x_{i1}, \dots, x_{ip})),$$

Nous choisissons

- 1. comme fonction de coût le coût quadratique $I(.) = ()^2$
- 2. pour \mathcal{G} nous commençons par les fonctions linéaires :

$$\mathcal{G} = \left\{ f : f(x_1, \dots, x_p) = \sum_{j=1}^p \beta_j x_j \quad \beta_j \in \mathbb{R} \right\}$$

Si nous créons la variable $X_{n+1} = T12^2$, cela reste un modèle linéaire. Ainsi utiliser des polynômes ne change pas la nature de la solution.

└ Modélisation

Nous souhaitons trouver les valeurs qui minimisent

$$\hat{\beta} = \underset{\beta_1, \dots, \beta_p}{\operatorname{argmin}} \sum_{i=1}^n \left(y_i - \sum_{j=1}^p \beta_j x_{ij} \right)^2$$

Un peu de géométrie

Nous avons mesuré n valeurs y_i que nous mettons dans un vecteur de longueur n, noté Y. Ce vecteur est un vecteur de \mathbb{R}^n .

Faisons la même chose avec les variables explicatives :

- ightharpoonup la constante $\mathbb{1}_n$ dans X_1 .
- ightharpoonup la température dans X_2 ,
- ► la nébulosité dans X₃.
- \triangleright le vent dans X_{4}

Concaténons ces vecteurs dans $X = (X_1 | X_2 | \dots | X_4)$ de taille $n \times 4$ appelée matrice du plan d'expérience.

└ Modélisation

Interprétation géométrique

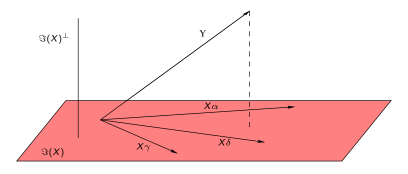


Figure – Représentation dans l'espace des variables.

Ces 4 vecteurs de \mathbb{R}^n engendrent un espace de dimension 4 au maximum noté $\Im(X)$.

└ Modélisation

Nous cherchons à minimiser

$$\hat{\beta} = \operatorname*{argmin}_{\beta_1, \cdots, \beta_p} \sum_{i=1}^n \left(y_i - \sum_{j=1}^p \beta_j x_{ij} \right)^2 = \operatorname*{argmin}_{\beta \in \mathbb{R}^p} \| Y - X \beta \|^2.$$

Le minimum est le projeté orthogonal de Y sur $\Im(X)$ le sous-espace engendré par les colonnes de X.

Interprétation géométrique

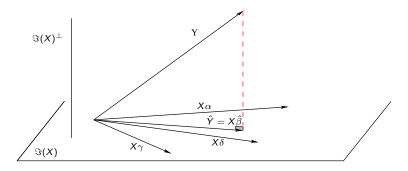


Figure – Représentation dans l'espace des variables.

Ce projeté est unique et son écriture aussi si X est de plein rang.

Machine learning I

☐ Régression linéaire multiple
☐ Modélisation

Est il facile de trouver ce minimum?

└ Modélisation

Expression

Si X est de plein rang, l'estimateur des MC $\hat{\beta}$ de β vaut

$$\hat{\beta} = (X'X)^{-1}X'Y.$$

En effet, la matrice de projection orthogonale sur $\Im(X)$ vaut $P_X = X(X'X)^{-1}X'$ et donc comme $P_XY = X\hat{\beta}$.

On peut aussi dire que $\forall \alpha \in \mathbb{R}^p$, $X\alpha \in \Im(X)$

or
$$Y - X\hat{\beta} = Y - P_XY = P_{X^{\perp}}Y \in \Im(X)^{\perp}$$

donc pour $\forall \alpha \in \mathbb{R}^p$, on a

$$\langle X\alpha, Y - X\hat{\beta} \rangle = 0.$$

 $\alpha' X' Y = \alpha' X X' \hat{\beta}.$

Comme cela est vrai pour $\forall \alpha \in \mathbb{R}^p$

$$(XX')^{-1}X'Y = \hat{\beta}.$$

Modélisation statistique

Considérons le modèle suivant

$$y_i = \beta_1 x_{i1} + \beta_2 x_{i2} + \cdots + \beta_p x_{ip} + \varepsilon_i,$$

οù

- les x_{ii} sont des nombres connus, non aléatoires (en général on connaît les variables explicatives : superficie d'un logement, revenu d'un individu...)
- les paramètres à estimer β_i du modèle sont inconnus non aléatoires; Vecteur de \mathbb{R}^p de coordonnées $(\beta_1, \dots, \beta_p)$
- les ε_i sont des variables aléatoires inconnues.

Format matriciel

Considérons le modèle suivant

$$Y_{n\times 1} = X_{n\times p} \beta_{p\times 1} + \varepsilon_{n\times 1}.$$

- Y vecteur aléatoire de dimension n:
- \triangleright X matrice de taille $n \times p$ connue (fixe), appelée matrice du plan d'expérience, X est la concaténation des p variables X_i : $X = (X_1 | X_2 | \dots | X_p)$. En général, $X_1 = \mathbb{1}_n$ et β_1 représente l'ordonnée à l'origine (intercept en anglais);
- \triangleright β vecteur des paramètres inconnus non aléatoire $(\in \mathbb{R}^p)$;
- \triangleright ε vecteur aléatoire centré, de dimension n, des erreurs.

Estimation des MC

On appelle estimateur des moindres carrés (noté MC) $\hat{\beta}$ de β :

$$\hat{\beta} = \operatorname*{argmin}_{\beta_1, \cdots, \beta_p} \sum_{i=1}^n \left(y_i - \sum_{j=1}^p \beta_j x_{ij} \right)^2 = \operatorname*{argmin}_{\beta \in \mathbb{R}^p} \| Y - X \beta \|^2.$$

Si l'hypothèse \mathcal{H}_1 X est de plein rang est vérifiée, l'estimateur des MC $\hat{\beta}$ de β vaut

$$\hat{\beta} = (X'X)^{-1}X'Y.$$

└ Modélisation

Avec ces données, on obtient

$$\hat{y}_i = 84.55 + 1.31$$
T12 $_i + 0.48$ Vx $_i - 4.89$ Ne12 $_i$.

- On reprend un individu xi dont le couple (xi, yi) a servi à estimer β et on calcule $\hat{y}_i = x_i' \hat{\beta}$ on obtient un \hat{y}_i estimé et une erreur d'estimation $|y_i - \hat{y}_i|$.
- ▶ On **mesure un nouvel** individu x_* on calcule alors son y^* correspondant $\hat{y}^* = x' \hat{\beta}$ on obtient un \hat{y}^* **prévu** et une erreur de prévision $|y^* - \hat{y}^*|$.

En moyenne (erreur estimation) \leq (erreur prévision) naturel non?

```
Machine learning I

Régression linéaire multiple
Modélisation
```

Et quelles sont les propriétés de $\hat{\beta}$?

Propriétés Statistiques

Supposons
$$\mathcal{H}_2$$
: $\mathbb{E}(\varepsilon_i) = 0$ $Var(\varepsilon) = \sigma^2 I_n$ Alors

$$\mathbb{E}(\hat{\beta}) = \mathbb{E}((X'X)^{-1}X'Y)$$

$$= \mathbb{E}((X'X)^{-1}X'X\beta + X(X'X)^{-1}X'\varepsilon)$$

$$= \beta + X(X'X)^{-1}X'\mathbb{E}(\varepsilon) = \beta$$

$$Var(\hat{\beta}) = Var((X'X)^{-1}X'Y)$$

$$= (X'X)^{-1}X'Var(Y)X(X'X)^{-1}$$

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

Mais on ne connaît pas σ^2 !

Alors comment fait on pour avoir un estimateur de la variance de $\hat{\beta}$?

- ightharpoonup soit on tire des échantillons de données dans les données initiales et pour chaque tirage on estime $\hat{\beta}$ ce qui donnera la distribution empirique.
- \triangleright soit on estime σ^2

Résidus et variance

Les résidus sont définis par $\hat{\varepsilon}_i = y_i - \hat{y}_i$. Pour estimer la variance de $\hat{\epsilon}$ il faut évaluer

$$\sum_{i=1}^{n} (\hat{\varepsilon}_i - \bar{\hat{\varepsilon}})^2$$

 $\hat{\varepsilon} \in \Im(X)^{perp}$ donc si la constante $\mathbb{1}_n \in \Im(X)$ on a $<\mathbb{1}_n, \hat{\varepsilon}>=0$ et donc $\sum \hat{\varepsilon}_i = 0$ donc on a l'estimateur suivant

$$\hat{\sigma}^2 = \frac{1}{n-p} \sum_{i=1}^n \hat{\varepsilon}_i^2$$

On divise par n-p pour avoir un estimateur sans biais et on a un estimateur de la variance de $\hat{\beta}$.

Gauss Markov

Parmi tous les estimateurs **linéaires** et sans biais l'estimateur $\hat{\beta}$ est de variance minimale.

Cela sous entend qu'il y aura des estimateurs avec des variances plus petites (estimateurs biaisés, estimateurs non linéaires....)

```
Machine learning I

Régression linéaire multiple
Modélisation
```

Est ce que le modèle (qui est faux) est utile?

Nous verrons cela dans le prochain module

En attendant, voici quelques lignes de R.

```
don = read.table("ozone.txt",header=T,sep=";")
reg = lm(03~T12+Vx+Ne12,data=don)
summary(reg)
```

Nous verrons cela dans le prochain module

En attendant, voici quelques lignes de Python.

```
don = pd.read_csv("ozone.txt",header=0,sep=";")
reg = smf.ols('03~T12+Vx+Ne12',data=don).fit()
reg.params
reg.summary()
```

└Analyse de la modélisation

Analyse de la modélisation

Nous avons supposé le modèle $Y = X\beta + \varepsilon$.

Sous l'hypothèse \mathcal{H}_1 (rang(X) = p), on obtient $\hat{\beta} = (X'X)^{-1}X'Y$.

Sous
$$\mathcal{H}_2 : \mathbb{E}(\varepsilon_i) = 0$$
 $Var(\varepsilon) = \sigma^2 I_n$

L'estimateur des MC a les propriétés suivantes

$$\mathbb{E}(\hat{\beta}) = \beta$$

$$\operatorname{Var}(\hat{\beta}) = \sigma^{2}(X'X)^{-1}$$

$$\hat{\sigma}^{2} = \frac{1}{n-p} \sum_{i=1}^{n} \hat{\varepsilon}_{i}^{2}$$

 R^2

Un critère utilisé pour analyser la qualité d'une régression est le

$$R^{2} = \frac{\text{V. expliqu\'ee par le mod\`ele}}{\text{Variation totale}}$$

$$= \frac{\|\hat{Y} - \bar{y}1\|^{2}}{\|Y - \bar{y}1\|^{2}} = \cos^{2}\theta.$$

Le R^2 augmente avec dim($\Im(X)$), pas très intéressant!

Pour faciliter les calculs remarquons que

$$\hat{\varepsilon} = Y - \hat{Y} = (I - P_x)Y = P_{X^{\perp}}Y = P_{X^{\perp}}\varepsilon$$

$$\mathbb{E}(\hat{\varepsilon}) = 0 \quad \text{Var}(\hat{\varepsilon}) = P_{X^{\perp}} \sigma^2.$$

Ainsi $\hat{\varepsilon}$ n'a pas les mêmes propiétés que ε .

- \triangleright ε_i homoscédastiques (même variance) et non corrélés
- \triangleright $\hat{\varepsilon}_i$ hétéroscédastiques et corrélés.

Il va falloir utiliser d'autres résidus si on veut les analyser.

Notons h_{ii} les éléments de la matrice de projection P_X .

Définitions

- ightharpoonup résidus $\hat{\varepsilon}_i = y_i \hat{y}_i$.
- résidus normalisés $r_i = \hat{\varepsilon}_i/(\sigma\sqrt{1-h_{ii}})$
- résidus standardisés $t_i = \hat{\varepsilon}_i/(\hat{\sigma}\sqrt{1-h_{ii}})$
- résidus studentisés par Validation Croisée

$$t_i^* = \frac{\hat{\varepsilon}_i}{\hat{\sigma}_{(i)}\sqrt{1-h_{ii}}},$$

où $\hat{\sigma}_{(i)}$ signifie que cet estimateur a été obtenu sans l'individu

infl = modele.get_influence() infl.resid_studentized_external

Valeur aberrante

Si on suppose que les ε suivent une loi normale on peut montrer que les résidus studentisés par Validation Croisée suivent une loi de Student.

On peut donc définir une valeur aberrante.

Valeur aberrante

Si on suppose que les ε suivent une loi normale on peut montrer que les résidus studentisés par Validation Croisée suivent une loi de Student.

On peut donc définir une valeur aberrante. C'est un individu (x'_i, y_i) pour lequel la valeur associée à t_i^* est élevée (comparée au seuil donné par la loi du Student) : $|t_i^*| > t_{n-p-1}(1-\alpha/2)$.

Valeur aberrante

C'est un individu (x'_i, y_i) pour lequel la valeur associée à t_i^* est élevée (comparée au seuil donné par la loi du Student) : $|t_i^*| > t_{n-p-1}(1-\alpha/2).$

Attention, il y aura en moyenne α % des points en dehors de l'intervalle, donc utiliser son bon sens et relier la valeur de t_i^* à sa probabilité et la taille de l'échantillon.

Exemple, $t_i^* = 3$, cela devrait arriver 1 fois sur 1000. Les points aberrants sont à analyser de façon séquentielle. LAnalyse de la modélisation

Question

Une valeur aberrante est détectée car son y_i et son estimé \hat{y}_i diffèrent mais quand est-il si des individus sont très différents vis à vis de leurs variables explicatives x_i' ?

Matrice de projection

En développant l'écriture des valeurs ajustées, nous obtenons

$$\hat{y}_i = \sum_{j=1}^n h_{ij} y_j = h_{ii} y_i + \sum_{j \neq i} h_{ij} y_j$$

le poids de l'observation i sur sa propre estimation (h_{ii}) . Nous avons les cas extrêmes suivants :

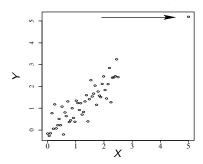
- ightharpoonup si $h_{ii}=1$, \hat{y}_i est entièrement déterminée par y_i car $h_{ii}=0$ pour tout *i*;
- ▶ si $h_{ii} = 0$, y_i n'a pas d'influence sur \hat{y}_i (qui vaut alors zéro).

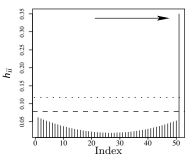
Analyse de la modélisation

Point levier

Un individu i est dit levier si sa valeur h_{ii} est bien plus grande que les autres valeurs.

Exemple d'un point levier, figuré par la flèche, pour un modèle de régression simple. La ligne en pointillé représente le seuil de 3p/n et celle en tiret le seuil de 2p/n.





Résumé

A la fin de l'étape d'estimation, il est conseillé d'analyser

- les résidus studentisés
- les points leviers

Les résidus studentisés ne doivent pas avoir de structure donc il faut penser à faire des analyses graphiques.

Machine learning I

Inférence dans le modè linéaire

Inférence

Nous avons supposé le modèle $Y = X\beta + \varepsilon$.

Sous l'hypothèse \mathcal{H}_1 (rang(X) = p), on obtient $\hat{\beta} = (X'X)^{-1}X'Y$.

Sous
$$\mathcal{H}_2 : \mathbb{E}(\varepsilon_i) = 0$$
 $Var(\varepsilon) = \sigma^2 I_n$

L'estimateur des MC a les propriétés suivantes

$$\mathbb{E}(\hat{\beta}) = \beta$$

$$\operatorname{Var}(\hat{\beta}) = \sigma^{2}(X'X)^{-1}$$

$$\hat{\sigma}^{2} = \frac{1}{n-p} \sum_{i=1}^{n} \hat{\varepsilon}_{i}^{2}$$

Et que se passe-t-il si on remplace \mathcal{H}_2 par $\mathcal{H}_3 \varepsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2 I_n)$?

Nous pouvons remarquer que \mathcal{H}_3 implique \mathcal{H}_2 .

$$\varepsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2 I_n)$$
 implique $Y_i \sim \mathcal{N}(x_i'\beta, \sigma^2)$.

Nous pouvons alors calculer la loi de $\hat{\beta}$ et calculer également la vraisemblance.

Vraisemblance

$$\mathcal{L}(Y, \beta, \sigma^{2}) = f(y_{1}, y_{2}, \dots, y_{n}) = f(y_{1}) f(y_{2}) \dots f(y_{n})$$

$$= \left(\frac{1}{2\pi\sigma^{2}}\right)^{n/2} \exp\left[-\frac{1}{2\sigma^{2}} \sum_{i=1}^{n} (y_{i} - \sum_{j=1}^{p} \beta_{j} x_{ij})^{2}\right]$$

$$= \left(\frac{1}{2\pi\sigma^{2}}\right)^{n/2} \exp\left[-\frac{1}{2\sigma^{2}} \|Y - X\beta\|^{2}\right].$$

Maximiser $\mathcal{L}(Y, \beta, \sigma^2)$ donne

$$\hat{\beta}_{MV} = \hat{\beta}_{MC}$$

$$\hat{\sigma}_{MV}^2 = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (y_i - \hat{y}_i)^2 = \frac{n-p}{n} \hat{\sigma}^2.$$

Plus le nombre de variables (ou paramètres) augmente, meilleur est l'ajustement et donc meilleure est la vraisemblance (comme le R²).

Sous les hypothèses \mathcal{H}_1 et \mathcal{H}_3 , nous avons

- i) $\hat{\beta} \sim \mathcal{N}(\beta, \sigma^2(X'X)^{-1})$
- ii) $(n-p)\hat{\sigma}^2/\sigma^2$ suit un χ^2 à n-p ddl (χ^2_{n-p}) ,
- iii) $\hat{\beta}$ et $\hat{\sigma}^2$ sont indépendants
- iv) $T_j = \frac{\hat{\beta}_j \beta_j}{\hat{\sigma} \sqrt{\lceil (X'X)^{-1} \rceil_{ii}}} \sim \mathcal{T}(n-p)$ et donc un IC de niveau $1-\alpha$, pour β_i , i = 1, ..., p est donné par

$$\left[\hat{\beta}_{j}-t_{n-p,(1-\alpha/2)}\hat{\sigma}\sqrt{[(X'X)^{-1}]_{jj}},\quad \hat{\beta}_{j}+t_{n-p,(1-\alpha/2)}\hat{\sigma}\sqrt{[(X'X)^{-1}]_{jj}}\right].$$

Machine learning I

Inférence dans le modè linéaire

Les tests d'hypothèses

Question

Est ce que la variable X_2 sert à la modélisation?

Réponse

Tests statistiques T ou F

Test T

Nous voulons tester $H_0: \beta_j = 0$ contre $H_1: \beta_j \neq 0$ (test bilatéral de significativité de β_j). La statistique de test

$$T = rac{\hat{eta}_j}{\hat{\sigma}_{\hat{eta}_j}}$$

suit sous H_0 une loi de Student à (n-p) ddl.

Nous rejetons H_0 si l'observation de la statistique T, notée $T(\omega)$, est telle que

$$|T(\omega)| > t_{n-p}(1-\alpha/2).$$

Ce test figure sous cette forme dans tous les logiciels

Soit un modèle à p variables $Y = X\beta + \varepsilon$ satisfaisant \mathcal{H}_1 et \mathcal{H}_3 .

Nous souhaitons tester la validité d'un sous-modèle (ou modèle emboîté) où un ou plusieurs coefficients sont nuls.

La matrice privée de ces variables est notée X_0 dont les p_0 colonnes engendrent \mathcal{M}_0 . Le sous-modèle est $Y = X_0\beta_0 + \varepsilon$.

Notons l'hypothèse nulle (modèle restreint) $H_0: \mathbb{E}(Y) \in \mathcal{M}_0$ et l'hypothèse alternative (modèle complet) $H_1 : \mathbb{E}(Y) \in \mathcal{M}(X)$.

Pour tester ces deux hypothèses, nous utilisons la statistique de test F ci-dessous qui possède comme loi sous H_0 :

$$F = \frac{\|\hat{Y}_0 - \hat{Y}\|^2/(p - p_0)}{\|Y - \hat{Y}\|^2/(n - p)} \sim \mathcal{F}_{p - p_0, n - p},$$

L'hypothèse H_0 sera repoussée en faveur de H_1 si l'observation de la statistique F est supérieure à $f_{p-p_0,n-p}(1-\alpha)$, la valeur α est le niveau du test.

Choix de modèle (en régression)

Choix de variables

Machine learning I

Choix de modèle (en régression)

Est ce que toutes les variables sont utiles à la modélisation?

$$Y = X_{\xi}\beta + \varepsilon$$

Problèmes:

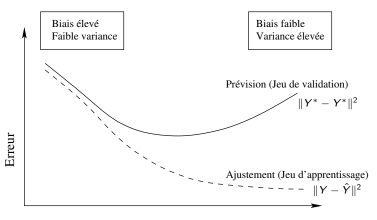
- 1. Estimation de ξ (les variables à sélectionner)
- 2. Estimation des coefficients : $\hat{\beta}_{\hat{\mathcal{E}}}$

Plus le nombre de variables augmente

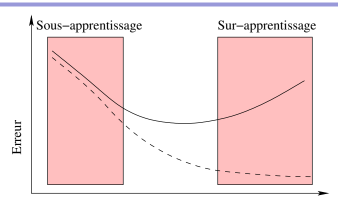
- \triangleright $\hat{\beta}_{\hat{\varepsilon}}$ moins précis (plus de variance)
- On ne rate pas les variables explicatives (moins de biais)

Conclusion : il faut trouver un compromis entre les 2 phénomènes

Taille de modèle



Taille du modèle



Taille du modèle

Il est possible d'avoir une erreur d'ajustement faible, on évoquera le sur-apprentissage.

Pour avoir une idée de l'erreur de prévision, il faut avoir un jeu de validation. Si ce jeu n'existe pas, il faut le créer et donc diminuer les données d'apprentissage!

Si les modèles sont emboîtés, nous avons vu la dernière fois le test F qui possède comme loi sous H_0 :

$$F = \frac{\|\hat{Y}_0 - \hat{Y}\|^2/(p - p_0)}{\|Y - \hat{Y}\|^2/(n - p)} \sim \mathcal{F}_{p - p_0, n - p},$$

L'hypothèse H_0 sera repoussée en faveur de H_1 si l'observation de la statistique F est supérieure à $f_{p-p_0,n-p}(1-\alpha)$, la valeur α est le niveau du test.

Mais si

on me demande de choisir entre ces 2 modélisations

1. Modèle 1 :

$$03 = \beta_1 + \beta_2 T 12 + \varepsilon$$

2. Modèle 2:

03 =
$$\beta_1 + \beta_2 Vx + \beta_3 Ne12 + \varepsilon$$

Comment est ce que je fais?

Machine learning I

Choix de modèle (en régression)

Je ne peux pas faire un test car les modèles ne sont pas emboîtés (mince !)

Choix de modèle (en régression)

Je peux calculer l'erreur de prévision?

Très bonne idée, mais pour cela il faudrait que j'ai un autre jeu de données que je n'ai pas utilisé pour l'estimation. J'aurais pu mettre des données de côté avant mais maintenant c'est trop tard on y pensera la prochaine fois.

Choix de modèle (en régression)

Si je suppose la normalité de ε je peux calculer la vraisemblance de chaque modélisation ? Oui mais nous avons vu que

maximiser
$$\mathcal{L}(Y,\beta,\sigma^2)$$
 idem minimiser $\|Y-X\beta\|^2$

cela pourrait favoriser les modélisations avec beaucoup de paramètres.

Choix de modèle (en régression)

Il a été proposé de pénaliser les modèles qui ont beaucoup de variables (principe de parcimonie)

Critères de choix AIC et BIC

$$AIC = -2\ln(\mathcal{L}) + 2 \times \text{nb. param.}$$

 $BIC = -2\ln(\mathcal{L}) + \ln(n) \times \text{nb. param.}$

Choix de modèles (en régression) par critère de choix

ldée naïve

- 1. Estimation de tous les modèles possibles $(2^p 1)$
- 2. Calcul du BIC (ou AIC ou...)
- 3. Sélection du modèle avec meilleur critère

Problème du temps de calcul

- approche exhaustive par algo. adapté
- approche non exhaustive par forward, backward, stepwise

Algorithme Backward

- ightharpoonup Calcul du critère pour le modèle à p variables noté M_0 .
- ▶ Calcul du critère pour les p modèles à p-1.
- ► Choix du meilleur modèle noté M₁
- ▶ Si $M_0 < M_-$ on conserve M_0 et on arrête.
- ▶ Si $M_1 < M_0$ le modèle M_1 devient M_0 on recommence.

Comparaison entre critères

Critères classiques	Taille $ \xi $ du modèle		
TEST ou <i>BIC</i>	faible		
AIC	↓		
R_a^2	forte		

Variables qualitatives

Parmi les données potentiellement explicatives, il peut y avoir des variables qualitatives.

- Comment sont-elles codées?
- Le codage a-t-il un effet sur les résultats?
- ► Faut il réduire les variables?

Les données

Individu	03	T12	Ne	Dv
1	63.6	13.4	n	Е
2	89.6	15	s	Ν
3	79	7.9	n	Е
4	81.2	13.1	n	Ν
5	88	14.1	n	0
6	68.4	16.7	n	S

Table – 6 données journalières.

Modélisation naïve

Nous « modélisons » les données par

$$\mathtt{O3}_i = \beta_1 + \beta_T \mathtt{T12}_i + \beta_{\mathit{Ne}} \mathtt{Ne}_i + \beta_{\mathit{Dv}} \mathtt{Dv}_i + \varepsilon_i$$

Problème

La matrice du plan d'expérience devrait être :

$$X: \begin{pmatrix} 1 & \text{T12} & \text{Ne} & \text{Dv} \\ 1 & 13.4 & n & E \\ 1 & 15 & s & N \\ 1 & 7.9 & n & E \\ 1 & 13.1 & n & N \\ 1 & 14.1 & n & O \\ 1 & 16.7 & n & S \end{pmatrix}$$

(1)

Codage disjonctif complet

On va utiliser un coefficient par modalité et le modèle devient :

03_i =
$$\beta_1 + \beta_T \text{T12}_i + \beta_n \mathbb{1}_{ni} + \beta_s \mathbb{1}_{si} + \beta_E \mathbb{1}_{Ei} + \beta_N \mathbb{1}_{Ni} + \beta_O \mathbb{1}_{Oi} + \beta_S \mathbb{1}_{Si} + \varepsilon_i$$

Estimation par MCO classique avec la matrice du plan d'expérience

$$X = \begin{bmatrix} 1 & \text{T12} & \mathbb{I}_n & \mathbb{I}_s & \mathbb{I}_E & \mathbb{I}_N & \mathbb{I}_O & \mathbb{I}_S \\ 1 & 13.4 & 1 & 0 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 15 & 0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 7.9 & 1 & 0 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 13.1 & 1 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 14.1 & 1 & 0 & 0 & 0 & 1 & 0 \\ 1 & 16.7 & 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

La solution classique est de supprimer une modalité par variable qualitative, en général la première (modalité de référence), cela donne donc

$$X = \begin{bmatrix} 1 & \text{T12} & 1_s & 1_N & 1_O & 1_S \\ 1 & 13.4 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 15 & 1 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 7.9 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 13.1 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 14.1 & 0 & 0 & 1 & 0 \\ 1 & 16.7 & 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

Le modèle devient

$$03_i = \beta_1 + \beta_T T12_i + \beta_s \mathbb{1}_{si} + \beta_N \mathbb{1}_{Ni} + \beta_O \mathbb{1}_{Oi} + \beta_S \mathbb{1}_{Si} + \varepsilon_i$$

Définition (Constante ou intercept)

La constante est la valeur que prend le modèle quand toutes les variables explicatives valent 0.

Constante dans notre modèle

Modèle (contrainte « traitement » ou « référence »)

$$03_{i} = \beta_{1} + \beta_{T}T12_{i} + \beta_{s}\mathbb{1}_{si} + \beta_{N}\mathbb{1}_{Ni} + \beta_{O}\mathbb{1}_{Oi} + \beta_{S}\mathbb{1}_{Si} + \varepsilon_{i}$$

La constante β_1 est donc la valeur pour

- T12_i = 0, $\mathbb{1}_{si}$ = 0, $\mathbb{1}_{Ni}$ = 0, $\mathbb{1}_{Oi}$ = 0, $\mathbb{1}_{Si}$ = 0
- ► T12 $_i$ = 0 et pour Ne=nuage et pour Dv=Est

Coefficients

Sens des coefficients dans notre modèle Modèle

$$03_{i} = \beta_{1} + \beta_{7}T12_{i} + \beta_{5}\mathbb{1}_{si} + \beta_{N}\mathbb{1}_{Ni} + \beta_{O}\mathbb{1}_{Oi} + \beta_{5}\mathbb{1}_{Si} + \varepsilon_{i}$$

- \triangleright β_T effet linéaire de T12
- \triangleright β_s écart quand on passe de n (référence) à s
- \triangleright β_O écart quand on passe de E (référence) à 0
- $ightharpoonup eta_N$ écart quand on passe de E (référence) à N
- \triangleright β_S écart quand on passe de E (référence) à S

Contrainte somme

Si nous repartons du codage disjonctif complet :

$$X = \begin{bmatrix} 1 & \text{T12} & \mathbb{1}_n & \mathbb{1}_s & \mathbb{1}_E & \mathbb{1}_N & \mathbb{1}_O & \mathbb{1}_S \\ 1 & 13.4 & 1 & 0 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 15 & 0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 7.9 & 1 & 0 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 13.1 & 1 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 14.1 & 1 & 0 & 0 & 0 & 1 & 0 \\ 1 & 16.7 & 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

On peut imposer une contrainte linéaire par bloc, par exemple la contrainte somme

$$\beta_{n} + \beta_{s} = 0$$

$$\beta_{E} + \beta_{O} + \beta_{N} + \beta_{S} = 0$$

Contrainte somme et matrice de design

Des contraintes

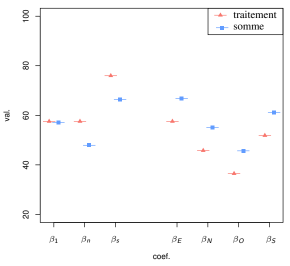
$$\beta_{s} = -\beta_{n}$$

$$\beta_{s} = -\beta_{E} - \beta_{O} - \beta_{N}$$

On déduit la matrice

$$X = \begin{bmatrix} 1 & T12 & \mathbb{1}_{o} & \mathbb{1}_{E} & \mathbb{1}_{O} & \mathbb{1}_{N} \\ 1 & 13.4 & 1 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 15 & -1 & 0 & 1 & 0 \\ 1 & 7.9 & 1 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 13.1 & 1 & 0 & 1 & 0 \\ 1 & 14.1 & 1 & 0 & 0 & 1 \\ 1 & 16.7 & 1 & -1 & -1 & -1 \end{bmatrix}$$
 (2)

Coefficients pour 2 contraintes



Tests et variable qualitative

- Test T (de Student) : effet d'un coefficient
 - contrainte traitement : est-ce que le passage du groupe de référence vers ce groupe est utile (apport du traitement par rapport à la référence)?
 - contrainte somme : est-ce que le passage de la moyenne vers ce groupe est utile (apport du traitement par rapport l'effet moven)?
- ► Test F entre modèles emboîtés : effet d'une variable qualitative (ANOVA/ANCOVA) Repose sur \hat{Y} qui est unique donc une seule interprétation

Tests F

Par exemple testons l'effet de la Direction du Vent (Dv)

- ▶ Modèle $Y = X\beta + \varepsilon$
- Frreur première espèce $\alpha = 1\%$
- ightharpoonup Hypothèse H_0 :

$$03_i = \beta_1 + \beta_T T 12_i + \beta_s \mathbb{1}_{si} + \varepsilon_i$$

Hypothèse H_1 :

$$03_{i} = \beta_{1} + \beta_{T}T12_{i} + \beta_{s}\mathbb{1}_{si} + \beta_{N}\mathbb{1}_{Ni} + \beta_{O}\mathbb{1}_{Oi} + \beta_{S}\mathbb{1}_{Si} + \varepsilon_{i}$$

Stat $F \stackrel{\text{H}_0}{\approx} \mathcal{F}(3, n-6)$, observation $F(\omega) = 4.6938$ proba critique 0.006272

Voici quelques lignes de Python.

```
don = pd.read_csv("ozone.txt",header=0,sep=";")
## modele contrainte traitement
mod1 = smf.ols('03~T12+ Ne +Dv',data=don).fit()
mod1.params
## modele contrainte somme
mod1s = smf.ols('03^T12 + C(Ne, Sum) + C(Dv, Sum)',
                 data=don).fit()
mod1s.params
## test F
mod0 = smf.ols('03~T12+ Ne ',data=don).fit()
sm.stats.anova_lm(mod0,mod1)
```

Régression Ridge

Objectif

Nous avons supposé que le modèle de régression

$$Y = X\beta + \varepsilon$$

était correct et que la matrice X était de plein rang.

Or si

- n < p, le nombre de variables est supérieur au nombre d'observations (grande dimension)
- ▶ $n \ge p$ mais $\{X_1, \dots, X_p\}$ est une famille liée de \mathbb{R}^n .

X'X n'est pas de plein rang, X'X n'est pas inversible, la relation donnant $\hat{\beta}$ n'a pas de sens mais le projeté de Y sur $\Im(X)$ existe toujours.

Solution basique

Rendre X'X inversible

en rajoutant des termes sur la diagonale :

$$X'X \rightarrow X'X + \lambda I_p$$

Cela donne l'estimateur ridge (1970) :

$$\hat{\beta}_{\text{ridge}}(\lambda) = (X'X + \lambda I_p)^{-1}X'Y$$

Présentation historique de la régression ridge

OK on rajoute λ sur la diagonale pour rendre inversible X'X mais y aurait il une autre explication à ridge?

Minimisation des MC pénalisés

Imaginons que l'on nous demande pour un λ donné de minimiser les MC pénalisées

$$||Y - X\beta||^2 + \lambda ||\beta||_2^2$$

- ▶ Si $\lambda = 0$ on retrouve les estimateurs de MC.
- \triangleright Si λ grand, on va forcer à avoir $\hat{\beta}$ petit afin que le terme de droite soit petit.

Conclusion: on va rétrécir les estimateurs $\hat{\beta}$ et $\hat{Y}(\lambda)$ se rapprochent de l'origine.

Minimisation des MCO pénalisés

Minimisons pour un λ donné de minimiser les MC pénalisées

$$||Y - X\beta||^2 + \lambda ||\beta||_2^2$$

Ecrivons cela autrement

$$(Y - X\beta)'(Y - X\beta) + \lambda\beta'\beta$$

Dérivons

$$2(-X')(Y-X\beta)+2\lambda\beta.$$

Annulons les dérivées

$$(X'X + \lambda I)\hat{\beta} = X'Y$$

$$\hat{\beta}(\lambda) = (X'X + \lambda I)^{-1}X'Y$$

On retrouve la régression ridge.



Régression sous contrainte

$$\min_{\beta} \|Y - X\beta\|^2 + \lambda \|\beta\|_2^2$$

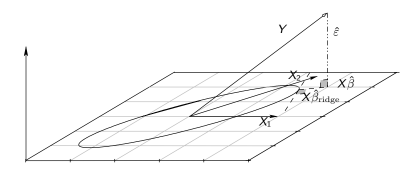
ce qui peut aussi s'écrire sous la forme suivante

$$\hat{\beta}(\delta) = \underset{\beta \in \mathbb{R}^p, \|\beta\|_2^2 \le \delta}{\operatorname{argmin}} \|Y - X\beta\|^2.$$

Et donc à nouveau on rétrécit l'estimateur des MC.

Machine learning I

- Régression biaisée
 - Présentation historique de la régression ridge



Interprétation statistique

$$\hat{\beta}_{MC} = (X'X)^{-1}X'Y$$

$$\hat{\beta}_{\text{ridge}}(\lambda) = (X'X + \lambda I_p)^{-1}X'Y$$

On peut donc écrire l'un en fonction de l'autre

$$\hat{\beta}_{\text{ridge}}(\lambda) = (X'X + \lambda I_p)^{-1}(X'X)\hat{\beta}_{MC}$$

Propriétés statistiques

$$\begin{split} \mathbb{E}(\hat{\beta}_{MC}) &= \beta \\ \mathsf{Var}(\hat{\beta}_{MC}) &= \sigma^2 (X'X)^{-1} \\ \mathbb{E}(\hat{\beta}_{\mathrm{ridge}}) &= (X'X + \lambda \mathbf{I})^{-1} (X'X) \beta \\ \mathsf{Var}(\hat{\beta}_{\mathrm{ridge}}) &= \sigma^2 (X'X + \lambda \mathbf{I})^{-1} X'X (X'X + \lambda \mathbf{I})^{-1} \end{split}$$

Remarque

Pour comparer $EQM = biais^2 + Var$ ou sa trace.

Qualité de l'estimation EQM

En utilisant $X'X = P \operatorname{diag}(\lambda_i)P'$,

on peut montrer que

$$\begin{aligned} &\operatorname{trace}(\textit{EQM}(\hat{\beta}_{\textit{MC}})) &= & 0 + \sigma^2 \operatorname{trace}(X'X)^{-1} = \sum_{j=1}^{p} \frac{\sigma^2}{\lambda_j} \\ &\operatorname{trace}(\textit{EQM}(\hat{\beta}_{\text{ridge}})) &= & \sum_{j=1}^{p} \frac{\sigma^2 \lambda_j + \lambda^2 [P'\beta]_j^2}{(\lambda_j + \lambda)^2} \end{aligned}$$

II existe toujours un λ tel que $tr[EQM(\hat{\beta}_{ridge})] \leq tr[EQM(\hat{\beta}_{MC})]$

Remarques

- ightharpoonup II faut choisir λ
- chaque coefficient doit être pénalisé de la même manière, il faut donc que les variables associées soient du même ordre de grandeur (réduction).
- la pénalisation doit-elle intégrer l'intercept? La constante n'est pas une 'vraie' variable et en général pas dans la contrainte donc on résoud

$$||Y - \mu \mathbb{1} - X\beta||^2 + \lambda ||\beta||_2^2$$

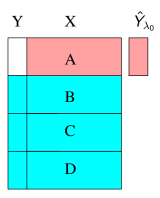
où X est la matrice des variables explicatives sans la constante (mais on conserve la même notation).

Choix de λ par VC

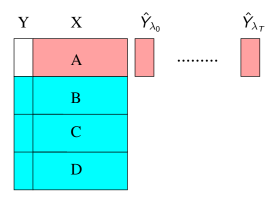
Le choix de λ est crucial. Un λ petit et nous sommes proches des MC et un λ grand et nous sommes proches de l'origine.

- Choix de la grille de $\lambda: \lambda_0, \dots, \lambda_T$
- Choix de l'échantillon de prévision :
 - Sans : possible mais personne ne le fait
 - Apprentissage/Validation
 - Validation croisée par blocs : on découpe les données en K Blocs, on utilise K-1 blocs pour estimer les paramètres et on prévoit le bloc non utilisé

Séparation



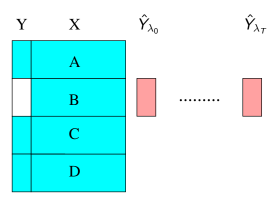
Présentation historique de la régression ridge



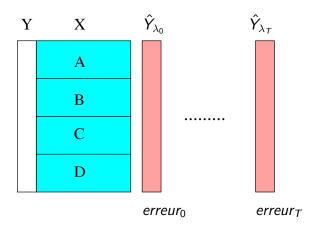
Machine learning I

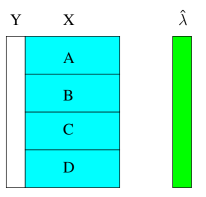
Régression biaisée

Présentation historique de la régression ridge



Présentation historique de la régression ridge





On choisit $\hat{\lambda}$ et on a alors $\hat{\beta}_{ridge}(\hat{\lambda})$ avec toutes les données.

Machine learning I

Régression biaisée

Présentation historique de la régression ridge

Et si on changeait de norme pour la contrainte?

Régression Lasso

Objectif

Nous avons supposé que le modèle de régression

$$Y = X\beta + \varepsilon$$

était correct et que la matrice X était de plein rang.

On a vu la régression ridge qui minimisait à un λ donné

$$\|Y - \mu \mathbb{1} - X\beta\|^2 + \lambda \|\beta\|_2^2$$

Et si on changeait de norme?

Définition du Lasso

$$\min_{\beta} \|Y - \mu \mathbb{1} - X\beta\|^2 + \lambda \|\beta\|_1$$

où X est la matrice des variables explicatives sans la constante (mais on conserve la même notation) centrée réduite????

- \triangleright Si $\lambda = 0$ on retrouve les estimateurs de MC.
- \triangleright Si λ grand, on va forcer à avoir $\hat{\beta}$ petit afin que le terme de droite soit petit.

Conclusion: on va rétrécir les estimateurs $\hat{\beta}$ et $\hat{Y}(\lambda)$ se rapprochent de l'origine.

LASSO ici la remarque????

Si on choisit une valeur de $\lambda \geq ||X'Y||_{\infty} = \max_{i} |[X'Y]_{i}|$, où $[X'Y]_i$ désigne la i^e coordonnée du vecteur de \mathbb{R}^p X'Y, alors $\tilde{\beta}(\lambda) = 0$ est une solution.

Dès que la valeur de λ passe sous ce seuil, la première variable, celle dont l'indice correspond à $||X'Y||_{\infty}$, est ajoutée au modèle. Si les variables sont centrées et réduites au préalable, cela correspond à la variable explicative la plus corrélée avec Y. c'est-à-dire la même variable ajoutée que dans une sélection ascendante partant d'un modèle avec juste la constante.

Régression sous contrainte

$$\min_{\beta} \|Y - \mu \mathbb{1} - X\beta\|^2 + \lambda \|\beta\|_1$$

peut aussi s'écrire sous la forme suivante

$$\tilde{\beta}(\delta) = \operatorname*{argmin}_{\beta \in \mathbb{R}^p, \|\beta\|_1 \le \delta} \|Y - \mu \mathbb{1} - X\beta\|^2.$$

Pas de solution explicite algorithmes pour trouver la solution LARS (least angle regression subset)...

Définition du Lasso

un slide sur les propriétés???

Régression Lasso

Illustration géométrique

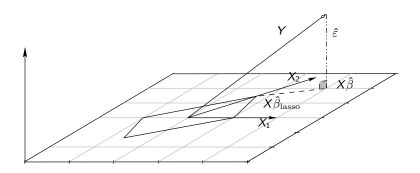
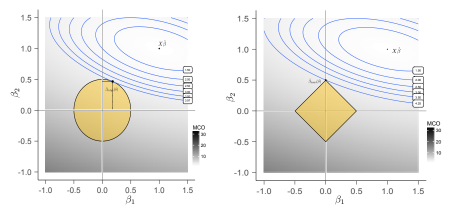


Illustration géométrique ridge/lasso



The lasso performs shrinkage so that there are "corners" in the constraint, which in two dimensions corresponds to a diamond. If the sum of squares "hits" one of these corners, then the coefficient

cepe

Flastic net

Un combinaison de Ridge et de Lasso

$$\hat{\beta}_{\mathrm{E}} = \operatorname*{argmin}_{\beta \in \mathbb{R}^p} \left\{ \| \mathbf{Y} - \mu \mathbb{1} - \mathbf{X} \boldsymbol{\beta} \|^2 + \lambda \big(\boldsymbol{\alpha} \| \boldsymbol{\beta} \|_2 + (1 - \boldsymbol{\alpha}) \| \boldsymbol{\beta} \|_1 \big) \right\}.$$

Pas de solution explicite algorithmes pour trouver la solution

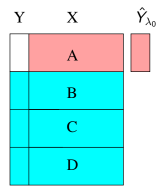
Avantage quand beaucoup de variables explicatives corrélées.

Choix de λ par VC

Le choix de λ est crucial. Un λ petit et nous sommes proches des MC et un λ grand et nous sommes proches de l'origine.

- Choix de la grille de $\lambda: \lambda_0, \dots, \lambda_T$
- Choix de l'échantillon de prévision :
 - Sans : possible mais personne ne le fait
 - Apprentissage/Validation
 - Validation croisée par blocs : on découpe les données en K Blocs, on utilise K-1 blocs pour estimer les paramètres et on prévoit le bloc non utilisé

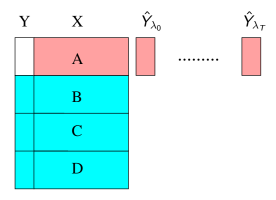
Séparation

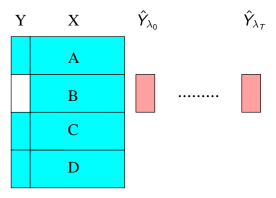


Machine learning I

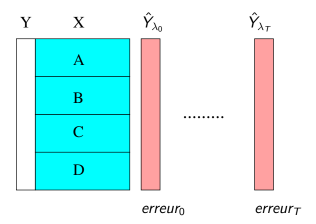
Régression biaisée

Régression Lasso

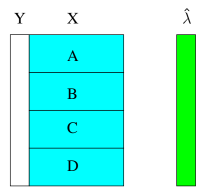




Régression Lasso



Régression Lasso



On choisit $\hat{\lambda}$ et on a alors $\hat{\beta}(\hat{\lambda})$ avec toutes les données.

Comparaison de méthodes

Problème à résoudre

Nous avons présenté

- Les Moindres carrés
- Des techniques de choix de variables
- Les régressions pénalisées : ridge, lasso, elasticnet

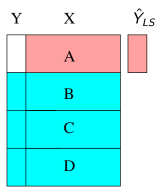
Quelle méthode choisir?

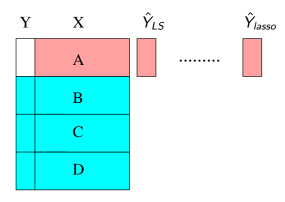
Objectif

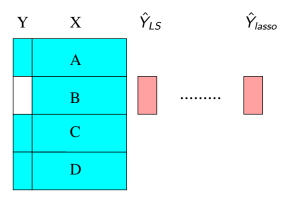
Et si on comparait sur des erreurs de prévision?

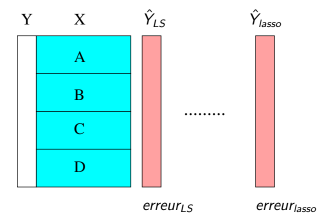
Validation croisée par blocs : on découpe les données en K Blocs, on utilise K-1 blocs pour estimer les paramètres et on prévoit le bloc non utilisé

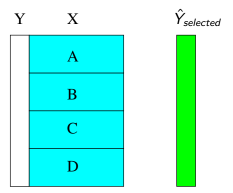
Séparation











On choisit le meilleur algorithme en évaluant tout le monde. Puis on l'estime sur tout le monde.

Nouveaux problèmes

- Expliquer la présence/absence d'une maladie cardio vasculaire (notée aussi CHD), par l'âge X des patients
- Prédire l'état d'une machine outil (fonctionnement/arrêt) en fonction de son ancienneté afin de faire de la maintenance prédictive par exemple
- Analyser les espèce d'Iris : setosa, versicolor et virginica, en fonction de la longueur et largeur des pétales

Régression/Régression logistique

- ▶ Régression : expliquer une variable quantitative Y par d'autres
- Régression logistique : expliquer une variable qualitative Y par d'autres

Restriction

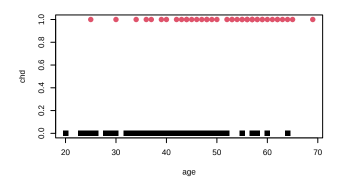
Seule les variables Y qualitatives binaires sont envisagées ici La seule différence entre ce que nous avons déjà vu est que la variable Y est qualitative et donc les outils vont changer mais la démarche va être la même.

Exemple: maladie cardio-vasculaire

- X l'âge des patients possiblement explicative.
- Y sain / malade d'une maladie cardio-vasculaire.
- n = 100 observations

ld	age	chd
1	20	sain
2	23	sain
3	24	sain
4	25	malade
:		:
97	64	sain
97 98	64 64	sain malade
	٠.	
98	64	malade

Représentation graphique

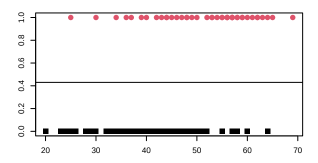


Approche naïves

- Donner une proportion globale de malades (et l'âge ne sert pas)
- ► Faire une régression linéaire mais il faut coder les modalités sain et malade par exemple 0,1 ou -1,1.
- Donner une proportion de malades par classes d'âges et il faut choisir les classes

On estime une proportion, mais il faudra bien repasser aux labels initiaux sain et malade.

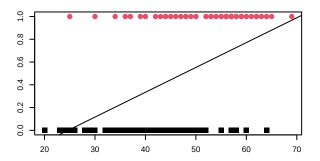
Pas d'effet âge



Régression logistique, classification non supervisée

Les données

Régression linéaire



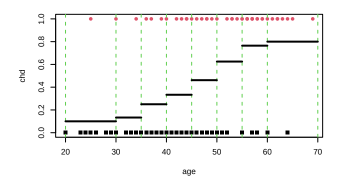
Première estimation, découpage en classes d'âge

Age	n	Absent	Présent	Moyenne
[20, 30[10	9	1	.10
[30, 35[15	13	2	.13
[35, 40[12	9	3	.25
[40, 45[15	10	5	.33
[45, 50[13	7	6	.46
[50, 55[8	3	5	.625
[55, 60[17	4	13	.76
[60, 70]	10	2	8	.8

Régression logistique, classification non supervisée

Les données

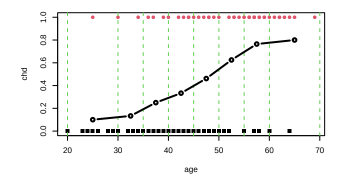
Représentation graphique



- On perd la continuité
- Comment repasse-t-on à sain et malade?

Régression logistique, classification non supervisée

Les données

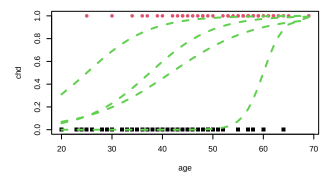


Représentation graphique

- On aimerait une fonction plus lisse qui dépende de toutes les données.
- ► On aimerait ensuite repasser à sain et malade
 - On estime la probabilité d'être malade
 - On choisit un seuil (en général 0.5) pour passer de la probabilité à l'étiquette

Fonction souhaitée sigmoïde?

$$f(age) = \frac{\exp(\beta_1 + \beta_2 age)}{1 + \exp(\beta_1 + \beta_2 age)}.$$



Problèmes

Quelle fonction de coût doit-on minimiser? ou Quelle vraisemblance doit-on maximiser?

Comment revenir aux labels initiaux?

Y variable binaire

Ici la variable Y prend 2 valeurs suit donc une loi de Bernouilli avec son paramètre qui dépend (peut-être) de la variable explicative (l'âge).

$$(Y|X=x) \sim \mathcal{B}(p(x))$$

$$\mathbb{P}(Y = 1 | X = x) = p(x)$$
 et $\mathbb{P}(Y = 0 | X = x) = 1 - p(x)$

Et on suppose

$$p(x) = \frac{\exp(\beta_1 + \beta_2 \times age)}{1 + \exp(\beta_1 + \beta_2 \times age)}$$

X multivarié

Si nous avons plusieurs variables potentiellement explicatives X_1 qui peut être la constante, X_2, \dots, X_p , on peut généraliser l'expression de la probabilité (en utilisant la matrice X du plan d'expérience) et obtenir pour le i^e individu/ligne :

$$p(x_i) = \frac{\exp(\beta_1 x_{i1} + \dots + \beta_p x_{ip})}{1 + \exp(\beta_1 x_{i1} + \dots + \beta_p x_{ip})}$$
$$= \frac{\exp(x_i'\beta)}{1 + \exp(x_i'\beta)}$$

Ecriture de la vraisemblance

Exprimons la vraisemblance en fonction de β :

$$\ell(Y,\beta) = \prod_{i=1}^n \mathbf{P}(Y = y_i | X = x_i) = \prod_{i=1}^n p(x_i)^{y_i} (1 - p(x_i))^{1-y_i}.$$

En passant au log, on obtient

$$\mathcal{L}(\beta) = \sum_{i=1}^{n} y_i \log(p(x_i)) + (1 - y_i) \log(1 - p(x_i))$$

Ecriture de la vraisemblance

On suppose que

$$p(x_i) = \frac{\exp(x_i'\beta)}{1 + \exp(x_i'\beta)}$$

On remplace

$$L_n(\beta) = \sum_{i=1}^n y_i \log(p(x_i)) + (1 - y_i) \log(1 - p(x_i))$$

$$= \sum_{i=1}^n y_i \log(\frac{\exp(x_i'\beta)}{1 + \exp(x_i'\beta)})) + (1 - y_i) \log(1 - \frac{\exp(x_i'\beta)}{1 + \exp(x_i'\beta)})$$

$$= \sum_{i=1}^n y_i x_i'\beta - \log(1 + \exp(x_i'\beta))$$

Maximisation de la vraisemblance

On calcule les dérivées partielles et on les annule pour obtenir les équations normales

Malheureusement

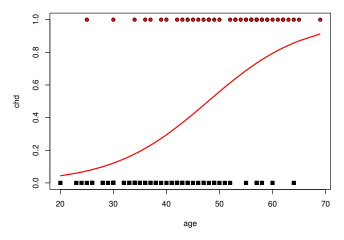
Il n'existe pas de solutions explicites pour maximiser la vraisemblance (donc pas d'écriture explicite comme pour $\hat{\beta}$).

Mais

La vraisemblance possède (généralement) un unique maximum, et il existe des algorithmes numériques itératifs permettant d'obtenir ce maximum:

- algorithme de Newton;

Fonction estimée



$$\hat{\mathbf{P}}(Y=1|\textit{age}) = \frac{\exp(-5.30945 + 0.11092 \times \textit{age})}{1 + \exp(-5.30945 + 0.11092 \times \textit{age})}.$$

Propriétés de $\hat{\beta}$

Expression explicites

Pas d'expression explicite de $\hat{\beta}, \to$ pas de calcul explicite pour son espérance et sa variance

Approximation

Théorie du max. de vraisemblance

$$\mathbb{E}(\hat{\beta}) \to_{n \to \infty} \beta$$

$$\operatorname{Var}(\hat{\beta}) \to_{n \to \infty} \frac{\partial^2 \mathcal{L}}{\partial \beta^2} = (X' W_{\beta} X)^{-1}$$

avec W diagonale $W_{ii} = p_{\beta}(x_i)(1 - p_{\beta}(x_i))$

Régression logistique, classification non supervisée

└ Modélisation

Inférence

Sous certaines hypothèses de régularité, on peut démontrer que $\hat{\beta}_n$ est asymptotiquement gaussien et cela permet donc de calculer des intervales de confiance et de faire des tests. On pourra retrouver ces résultats dans le livre de régression avec python par exemple.

Choix de variables

- 1. Par apprentissage/validation
- Par validation croisée K blocs
- 3. Par critères de choix AIC/BIC ou par Test (ici la loi du test est approximée)

$$AIC = -2\mathcal{L} + 2 \times \text{nb. param.}$$

 $BIC = -2\mathcal{L} + ln(n) \times \text{nb. param.}$

Choix de modèles (en régression) par critère de choix

ldée naïve

- 1. Estimation de tous les modèles possibles $(2^p 1)$
- 2. Calcul du BIC (ou AIC ou...)
- 3. Sélection du modèle avec meilleur critère

Problème du temps de calcul

- approche exhaustive par algo. adapté
- approche non exhaustive par forward, backward, stepwise

Algorithme Backward

- ► Calcul du critère pour le modèle à p variables noté M_0 .
 - ▶ Calcul du critère pour les p modèles à p-1.
 - Choix du meilleur modèle noté M₁
- ▶ Si $M_0 < M_1$ on conserve M_0 et on arrête.
- ▶ Si $M_1 < M_0$ le modèle M_1 devient M_0 on recommence.

Estimation/prévision

- ▶ On **reprend** un individu x_i dont le couple (x_i, y_i) a servi à estimer β et on calcule $\hat{p}_i = \frac{\exp x_i' \hat{\beta}}{1 + \exp x_i' \hat{\beta}}$ on obtient un \hat{p}_i estimé.
- On **mesure un nouvel** individu x_* on calcule alors son p^* correspondant $\hat{p}^* = \frac{\exp x^{*'}\hat{\beta}}{1 + \exp x^{*'}\hat{\beta}}$ on obtient un \hat{p}^* **prévu**.

Problème

Comment calcule t'on l'erreur Y_i - " Y_i estimé" (ou prévu)?

Modèle saturé

La vraisemblance vaut

$$\ell(Y,\beta) = \prod_{i=1}^{n} p(x_i')^{y_i} (1 - p(x_i'))^{1-y_i}$$

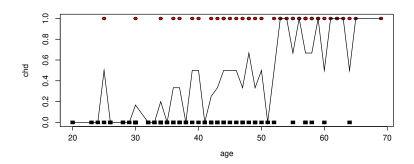
Le modèle saturé n'impose aucune contrainte sur p_i .

Donc si tous les x_i sont différents on a n paramètres p_i , on interpole et $\hat{p}_i = y_i$.

Si des x_i sont identiques on estime \hat{p}_i par la moyenne des y_i correspondants.

Régression logistique, classification non supervisée

Modélisation



On a toujours

$$\mathcal{L}(Y, \hat{\beta}) \leq \mathcal{L}_{\text{sat}}(Y, \hat{\rho})$$

Déviance

Et la déviance est définie comme

$$\mathcal{D} = -2(\mathcal{L}(Y, \hat{\beta}) - \mathcal{L}_{\mathrm{sat}}(Y, \hat{\rho})) \geq 0,$$

La déviance est toujours positive. C'est un indicateur qui mesure la qualité d'ajustement du modèle : plus la déviance est faible, mieux le modèle ajuste les données.

Quel résidus?

1. Résidus de Pearson

$$\hat{\varepsilon}_{Pi} = \frac{y_i - \hat{p}_i}{\sqrt{\hat{p}_i(1 - \hat{p}_i)}}$$

2. Résidus de déviance

$$\hat{\varepsilon}_i = \operatorname{signe}(y_i - \hat{p}_i) \sqrt{2(\mathcal{L}_{\text{sat}}(y_i) - \mathcal{L}(y_i, \hat{\beta}))}$$

Prévision d'un label

Seuil

Afin d'obtenir un label \hat{Y}^* à partir d'une probabilité $\hat{P}(Y=1|X=x^*)$ on choisit un seuil s:

$$\hat{\mathbb{P}}(Y=1|X=x^*) \leq s \Rightarrow \hat{Y}^*=0$$

$$\hat{\mathbb{P}}(Y=1|X=x^*)>s\Rightarrow \hat{Y}^*=1$$

Une fois le seuil *s* choisi, on peut calculer soit en estimation soit en prévision

Règle de Bayes

On compare

$$\hat{p}(x_i) = \hat{\mathbb{P}}(Y = 1|X = x_i) \text{ à } \hat{\mathbb{P}}(Y = 0|X = x_i) = 1 - p(x_i).$$

On choisit la plus grande valeur/le plus probable : s=0.5

Mais est-ce que ce choix est réaliste?

Matrice de confusion estimée ou prédite

	$\hat{Y}=0$	$\hat{Y}=1$
Y = 0	VN	FP
Y=1	FN	VP

	$\hat{Y}^* = 0$	$\hat{Y}^* = 1$
$Y^* = 0$	VN	FP
$Y^* = 1$	FN	VP

- les VP vrais positifs représentent les malades admettant un test positif
- les FP faux positifs représentent les non-malades admettant un test positif
- ▶ les FN faux négatifs représentent les malades admettant un test négatif
- les VN vrais négatifs représentent les non-malades admettant un test négatif

[└] Modélisation

Matrice de confusion estimée ou prédite

	$\hat{Y}=0$	$\hat{Y}=1$
Y=0	VN	FP
Y=1	FN	VP

	$\hat{Y}^* = 0$	$\hat{Y}^* = 1$
$Y^* = 0$	VN	FP
$Y^* = 1$	FN	VP

On définit :

- ightharpoonup Accuracy : (VN + VP)/n
- Spécificité : $sp(s) = \mathbb{P}(S(X) < s | Y = 0)$ probabilité que le test soit négatif quand la maladie est non présente : VN/(VN + FP).
- Sensibilité : $se(s) = \mathbb{P}(S(X) \ge s | Y = 1)$ probabilité que le test soit positif quand la maladie est présente VP/(VP + FN).

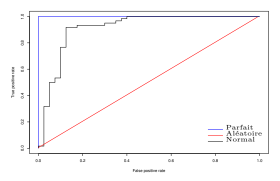
Remarque : la sensibilité sans la spécificité cela ne sert à rien : imaginez un test qui est toujours positif.

[└] Modélisation

Courbe ROC

C'est une courbe paramétrée par le seuil :

$$\begin{cases} x(s) = 1 - sp(s) = \mathbb{P}(S(X) > s | Y = 0) \\ y(s) = se(s) = \mathbb{P}(S(X) \ge s | Y = 1) \end{cases}$$



└─Vraisemblance pénalisée

Vraisemblance pénalisée

$$\mathcal{L}(\beta, \lambda) = \sum_{i=1}^{n} \{ y_i \log(p(x_i)) + (1 - y_i) \log(1 - p(x_i)) \} - \lambda \|\beta\|$$

$$= \sum_{i=1}^{n} \{ y_i (\mu + x_i'\beta) - \log(1 + \exp(\mu + x_i'\beta)) \} - \lambda \|\beta\|$$

Et donc l'estimation de μ varie avec λ .

Comparaison de méthodes

Problème à résoudre

Nous avons présenté

- ► La régression logistique
- Des techniques de choix de variables
- Les régressions pénalisées : ridge, lasso, elasticnet

Quelle méthode choisir?

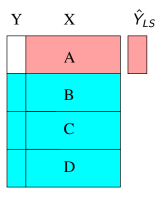
Objectif

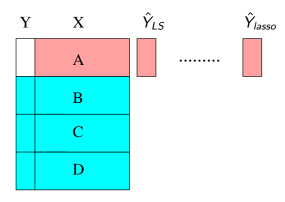
Et si on comparait sur des erreurs de prévision?

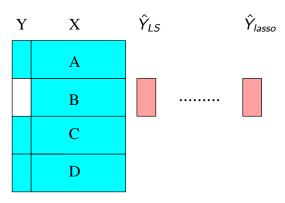
Validation croisée par blocs : on découpe les données en K Blocs, on utilise K-1 blocs pour estimer les paramètres et on prévoit le bloc non utilisé.

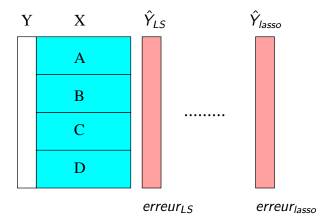
C'est exactement comme en régression sauf que nous n'avons pas de \hat{Y} sauf si on fixe le seuil.

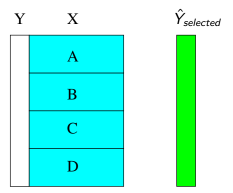
Séparation











On choisit le meilleur algorithme en évaluant tout le monde. Puis on l'estime sur tout le monde.

Comparaison de méthodes

Problème à résoudre

Nous avons présenté

- Les Moindres carrés
- Des techniques de choix de variables
- Les régressions pénalisées : ridge, lasso, elasticnet

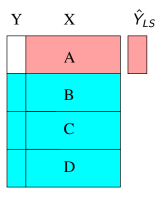
Quelle méthode choisir?

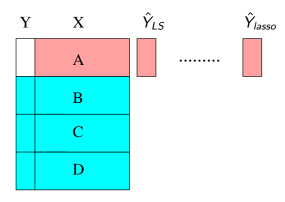
Objectif

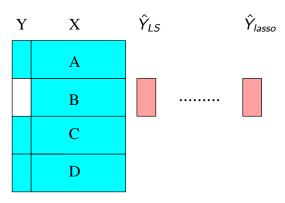
Et si on comparait sur des erreurs de prévision?

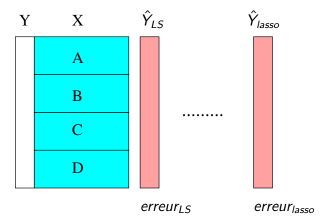
Validation croisée par blocs : on découpe les données en K Blocs, on utilise K-1 blocs pour estimer les paramètres et on prévoit le bloc non utilisé

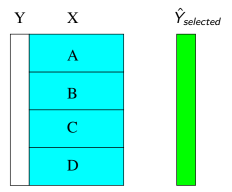
Séparation











On choisit le meilleur algorithme en évaluant tout le monde. Puis on l'estime sur tout le monde.

Un peu d'analyse

Considérons le modèle de régression

$$y_i = m(x_i) + \varepsilon_i \quad i = 1, \cdots, n.$$

Si m est d+1 fois dérivable du [a,b], alors $\forall x \in [a,b]$

$$m(x) = m(a) + \sum_{j=1}^{d} \frac{(x-a)^{j}}{j!} m^{(j)}(a) + \int_{a}^{x} \frac{(x-t)^{d}}{d!} m^{(d+1)}(t) dt.$$
$$= p(x) + r(x).$$

La partie polynomiale s'écrit donc comme

$$p(x) = \sum_{j=0}^{d} \beta_j x^j$$

et en utilisant, la notation $x_+ = \max(x, 0)$, le reste

$$r(x) = \int_{a}^{x} \frac{(x-t)^{d}}{d!} m^{(d+1)}(t) dt$$
$$= \int_{a}^{b} \frac{(x-t)^{d}_{+}}{d!} m^{(d+1)}(t) dt.$$

ce qui nous donne l'expression suivante

$$m(x) = \sum_{i=0}^{d} \beta_{j} x^{j} + \int_{a}^{b} \frac{(x-t)_{+}^{d}}{d!} m^{(d)}(t) dt.$$

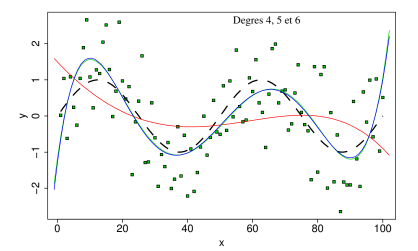
Si le reste est négligeable, on peut faire une régression polynomiale.

$$y_i = \mu + \alpha x_i + \beta x_i^2 + \gamma x_i^3 + \delta x_i^4 + \ldots + \varepsilon_i \quad i = 1, \dots, n.$$

Problème:

- Degré du polynôme
- Sensibilité des polynômes

Illustration graphique



Si le reste n'est pas négligeable, il faut l'estimer.

Estimation classique d'une intégrale par une somme.

On choisit une séquence de points dans [a, b] qui sont appelés les noeuds intérieurs

$$a < \xi_1 < \xi_1 < \cdots < \xi_K < b.$$

On approche le reste par

$$r(x) \approx \sum_{l=1}^{K} \beta_l (x - \xi_l)_+^d$$

En recollant les morceaux, on obtient la fonction inconnue m par la spline s

$$s(x) = \sum_{j=0}^{d} \beta_j x^j + \sum_{l=1}^{K} \beta_l (x - \xi_l)_+^d.$$

On note $\mathcal{S}_{\varepsilon}^{d+1}$ l'ensemble des fonctions splines (espace vectoriel de dim. d+1+K) dont les fonctions 1, x, \dots, x^d , $(x-\xi_1)^d_+, \dots$, $(x - \xi_K)^d_+$ forment une base (que vous pouvez faire à la main).

Les vecteurs de cette base sont tous liés et cela peut poser des problèmes de stabilité numérique.

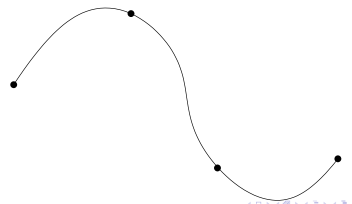
Une autre base est proposée dans la litérature, la base de B-splines, que vous pouvez avoir dans R avec la **library(splines)** et la fonction **bs**.

Les fonctions de base $b_i(x)$ et b_{i+1} sont orthogonales dès que l est plus grand que le degré de la spline considérée.

regression spline $S = B(B'B)^{-1}B'$

Introduction

Le mot *spline* désigne une latte en bois flexible utilisée par les dessinateurs pour matérialiser des lignes à courbure variable et passant par des points fixés à priori. Le tracé ainsi réalisé minimise l'énergie de déformation de la latte.



Définition

Par analogie, ce terme désigne des familes de fonctions d'interpolation ou de lissage présentant des prorpiétés "optimales" de régularité.

Mathématiquement, le problème précédent s'écrit

$$\min_{m \in \mathcal{F}} \sum_{i=1}^{n} (y_i - m(x_i))^2 + \lambda \int (m^{(2)}(t))^2 dt.$$

Le choix de λ est crucial, $\lambda = 0$, il n'y a pas de pénalité liée à la minimisation de l'énergie et la courbe "solution" sera celle interpolant tous les points.

Plus λ augmente est plus la fonction va être lisse. La fonction sous R est **smooth.spline**(x,y).

Pour les splines de lissage le calcul est (beaucoup) plus compliqué mais on y arrive. Cette matrice S_{λ} dépend de λ

 \triangleright smoothing spline $S = N(N'N + \lambda \Omega_N)^{-1}N'$

Thin-plate splines

Elles minimisent le problème suivant :

$$\sum_{i=1}^{n} (Y_i - f(X_i))^2 + \lambda \left[\sum_{\substack{i_1, \ldots, i_d = 0 \\ i_1 + \cdots + i_d \leq \nu_0}} \int_{\mathbb{R}^d} \left| \frac{\partial^{i_1 + \cdots + i_d}}{\partial x_{i_1} \ldots \partial x_{i_{\nu_0}}} f(x) \right|^2 dx \right].$$

On peut arriver à écrire la matrice S_{λ} qui dépend de λ .

Problème

$$(X_i,Y_i)\in\mathbb{R}^d imes\mathbb{R}$$
 n paires d'observations

$$Y_i = m(X_i) + \varepsilon_i$$

$$Y = m + \varepsilon$$
.

et le but est d'estimer la fonction inconnue m.

Lissage=Smoothing

Générallement on estime m non paramétriquement :

$$\hat{m} = S_{\lambda} Y$$

où S_{λ} est la matrice de lissage et λ le paramètre de lissage (taille de la cellule, fenêtre, pénalité...).

Lisseurs classiques

- regression $P_{ij} = (X(X'X)^{-1}X')_{ij}$
- ▶ moyenne mobile $S_{ij} = 1/\#X$ dans le voisinage
- cellulage $S_{ij} = 1/\#X$ dans la cellule
- ▶ noyau $S_{ij} = K_h(X_i X_j) / \sum_l K_h(X_i X_l)$
- ▶ $kpp S_{ij} = 1/K si X_j \in knn(X_i)$
- regression spline $S = B(B'B)^{-1}B'$
- ▶ spline lissage $S = N(N'N + \lambda\Omega_N)^{-1}N'$

Degré de liberté (nombre de paramètres)

En régression

$$\hat{Y} = P_X Y$$

et le nombre de paramètre est p

$$p = trace(P_X)$$

Par extension pour un lisseur S_{λ} son degré de liberté est sa trace.

Choix de λ

On cherche le λ optimal

- \triangleright λ trop grand la fonction est lisse
- \triangleright λ trop petit la fonction oscille trop

On utilise en général le critère GCV :

$$GCV = \frac{n\widehat{\sigma}^2}{[n - \operatorname{trace}(S_{\lambda})]^2}$$

Problèmes

- choix de la fenêtre
- plusieurs variables
- nombre de données élevé (n grand)
- vitesse de convergence

$$n^{-2s/(2s+d)}$$

Possibilités

Faire des hypothèses supplémentaires

- modèle à direction révélatrice
- modèle additif (gam et mgcv)
- réduction de la dimension avant de lisser
- **.**...
- ► IBR