# Curso de Estadística básica para Data Scientists

 ${\it Dae-Jin Lee < lee.daejin@gmail.com >}$ 

# TEMA 6. Modelos lineales

# Índice

L.	Mod	Modelos lineales en R 2		
	1.1.	Regresión lineal simple	2	
	1.2.	Definir modelos en R	6	
	1.3.	Coeficiente de determinación	9	
	1.4.	Prueba de significancia para la regresión lineal	9	
	1.5.	Intervalo de confianza para la regresión lineal $\ldots \ldots$	10	
	1.6.	Intervalo de predicción para la regresión lineal	10	
	1.7.	Residual Plot	11	
	1.8.	Residuo estandarizado	12	
	1.9.	Gráfico de normalidad de los residuos	12	
	1.10.	Regresión lineal múltiple	13	
	1.11.	Regresión lineal con variables factor	18	
	1.12.	Inferencia de modelos lineales	22	

#### Regresar a la página principal

## 1. Modelos lineales en R

### 1.1. Regresión lineal simple

- La regresión es un método estadístico utilizado para predecir el valor de una variable de respuesta basada en los valores de un conjunto de variables explicativas.
- Una forma muy general para el modelo sería

$$y = f(x_1, x_2, ..., x_p) + \epsilon,$$

donde f es una función desconocida y  $\epsilon$  es el error en esta representación. Dado que usualmente no tenemos suficientes datos para tratar de estimar f directamente ( $problema\ inverso$ ), normalmente tenemos que suponer que tiene alguna forma restringida.

- Cualquier modelo estadístico intenta aproximar la variable de respuesta o variable dependiente y como una función matemática de las variables explicativas o regresores X (también llamadas covariables o variables independientes).
- La forma más sencilla y más común es la regresión lineal

$$y = \beta_0 + \beta_1 x_1 + \beta_2 x_z + \epsilon,$$

donde  $\beta_i$  i=0,1,2 son parametros desconocidos.  $\beta_0$  se llama el intercepto. Por lo tanto, el problema se reduce a la estimación de cuatro valores en lugar de la complicada infinita dimensión f.

■ Un modelo lineal simple con una sola variable explicativa se define como:

$$\hat{y} = \beta_0 + \beta_1 x$$

donde  $\hat{y}$  son los valores ajustados para  $\beta_0$  (intercepto) y  $\beta_1$  (pendiente). Entonces para un  $x_i$  dado obtenemos un  $\hat{y}_i$  que se aproxima a  $y_i$ 

Supongamos el siguiente ejemplo simulado (con p = 1):

```
set.seed(1)
n <- 50

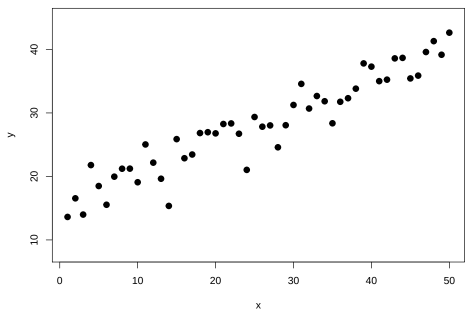
x <- seq(1,n)
beta0 <- 15
beta1 <- 0.5

sigma <- 3 # standar deviation of the errors
eps <- rnorm(n,mean=0,sd=3) # generate gaussian random errors

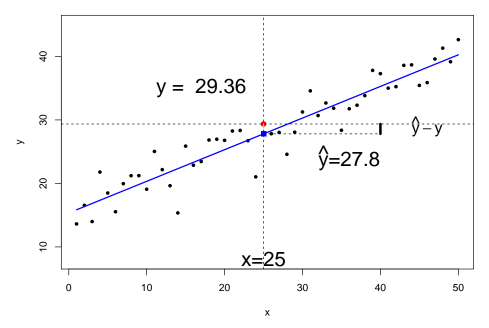
# Generate random data
y <- beta0 + beta1*x + eps</pre>
```

Plot de los datos

```
plot(x,y,ylim = c(8,45), cex=1.3, xlab = "x", ylab="y",pch=19)
```

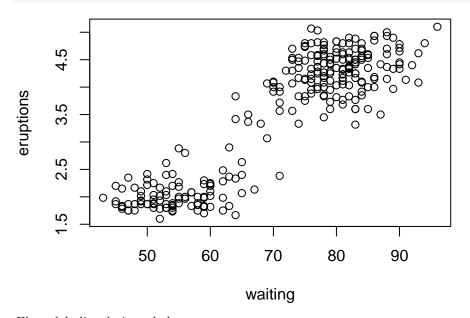


Procedimiento matemático para encontrar la curva que mejor se ajuste a un conjunto de puntos dado, resulta de minimizar la suma de los cuadrados de los residuos de los puntos de la línea ajustada. Ilustración del ajuste de mínimos cuadrados



Por ejemplo, en el conjunto de datos faithful, contiene datos de ejemplo de dos variables aleatorias denominadas waiting y eruptions. La variable waiting indica el tiempo de espera hasta las próximas erupciones, yeruptions denota la duración.

# plot(eruptions~waiting,data=faithful)



El modelo lineal viene dado por:

$$Eruptions = \beta_0 + \beta_1 * Waiting + \epsilon$$

Si seleccionamos los parámetros  $\beta_0$  y  $\beta_1$  en el modelo de regresión lineal simple para minimizar la suma de cuadrados del término de error  $\epsilon$ . Supongamos que para el conjunto de datos faithful, pretendemos estimar la siguiente duración de la erupción si el tiempo de espera desde la última erupción ha sido de 80 minutos. Aplicamos la función lm a una fórmula que describe la variable erupciones por la variable waiting, y guardamos el modelo de regresión lineal en una nueva variable eruption.lm.

```
data("faithful")
eruption.lm <- lm(eruptions~waiting,data=faithful)</pre>
```

Extraemos los parámetros de la ecuación de regresión estimada con la función de coeficientes.

```
coeffs <- coefficients(eruption.lm); coeffs
## (Intercept) waiting
## -1.87401599 0.07562795</pre>
```

Ahora ajustamos la duración de la erupción usando la ecuación de regresión estimada.

```
waiting = 80  # the waiting time
duration = coeffs[1] + coeffs[2]*waiting
duration
```

```
## (Intercept)
## 4.17622
```

En base al modelo de regresión lineal simple, si el tiempo de espera desde la última erupción ha sido de 80 minutos, esperamos que los próximos minutos de duración 4.1762198.

Podemos incluir el valor de waiting=80 en newdata como un data.frame

```
newdata = data.frame(waiting=80) # wrap the parameter
```

Y aplicar la función predict a modelo eruption.lm con newdata.

predict(eruption.lm, newdata) # apply predict

## 1 ## 4.17622

Podemos calcular directamente las cantidades de interés, es decir, la solución de mínimos cuadrados ordinarios consiste en:

$$\min_{\beta_0, \beta_1} = \sum_{i=1}^n (y_i - \hat{y}_i)^2$$

Por tanto 
$$\hat{\beta}_1 = \frac{\sum_{i=1}^n x_i y_i}{\sum_{i=1}^n x_i^2}$$
 and  $\hat{\beta}_0 = \bar{y} - \hat{\beta}_1 \bar{x}$ 

En forma de matricial, con  $X = [1:x_1:...:x_p]$ 

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

donde  $\hat{\beta} = (\hat{\beta}_0, \hat{\beta}_1)$ 

# 1.2. Definir modelos en R

Para completar una regresión lineal usando R es necesario primero entender la sintaxis para definir modelos.

Syntax	Model	Comments
y ~ x y ~ -1 +	$y = \beta_0 + \beta_1 x$ $y = \beta_1 x$	Linea recta con intercepto Linea recta sin intercepto, i.e. la recta
х	0 / 1	pasa por $(0,0)$
y ~ x + I(x^2)	$y = \beta_0 + \beta_1 x + \beta_2 x^2$	Modelo polinomial; I() permite incluir símbolos matemáticos
y ~ x + z	$y = \beta_0 + \beta_1 x + \beta_2 z$	Model de regresión múltiple
y ~ x:z	$y = \beta_0 + \beta_1 xz$	Modelo con interacción entre $x$ y $z$
y ~ x*z	y =	Equivale a y~x+z+x:z
	$\beta_0 + \beta_1 x + \beta_2 z + \beta_3 x z$	

En R la función model.matrix permite crear la matriz de diseño X.

```
x <- model.matrix(~waiting, data = faithful)
y <- faithful$eruptions
xtxi <- solve(t(x) %*% x)</pre>
```

```
betas <- xtxi %*% t(x) %*% y
betas
##
                       [,1]
## (Intercept) -1.87401599
## waiting
            0.07562795
o
solve(crossprod(x, x), crossprod(x, y))
##
                       [,1]
## (Intercept) -1.87401599
                0.07562795
## waiting
La función lm() permite calcular internamente el modelo lineal de regresión
Se puede obtener (X'X)^{-1} como
summary(eruption.lm)$cov.unscaled
##
                (Intercept)
                                   waiting
## (Intercept) 0.104029479 -1.415475e-03
               -0.001415475 1.996521e-05
## waiting
Con el comando names () podemos ver los componentes de un objeto de R
names(eruption.lm)
    [1] "coefficients" "residuals"
                                          "effects"
                                                          "rank"
##
## [5] "fitted.values" "assign"
                                          "qr"
                                                          "df.residual"
   [9] "xlevels" "call"
                                          "terms"
                                                          "model"
Por ejemplo:
   • Valores ajustados (o predichos) (\hat{y}):
eruption.lm$fitted.values
```

■ Residuos  $(y - \hat{y})$ 

```
eruption.lm$residuals
Podemos estimar \sigma como \sigma = \frac{(y_i - \hat{y}_i)^2}{n-p} en R
eruption.lm.sum <- summary(eruption.lm)</pre>
names(eruption.lm.sum)
##
    [1] "call"
                          "terms"
                                            "residuals"
                                                             "coefficients"
##
    [5] "aliased"
                          "sigma"
                                            "df"
                                                             "r.squared"
    [9] "adj.r.squared" "fstatistic"
                                            "cov.unscaled"
sqrt(deviance(eruption.lm)/df.residual(eruption.lm))
## [1] 0.4965129
# is obtained directly as
eruption.lm.sum$sigma
## [1] 0.4965129
También podemos obtener los errores estándar para los coeficientes. También
diag() devuelve la diagonal de un matriz:
xtxi
##
                 (Intercept)
                                     waiting
## (Intercept) 0.104029479 -1.415475e-03
## waiting
                -0.001415475 1.996521e-05
sqrt(diag(xtxi)) * eruption.lm.sum$sigma
## (Intercept)
                    waiting
## 0.160143302 0.002218541
eruption.lm.sum$coef[, 2]
## (Intercept)
                    waiting
## 0.160143302 0.002218541
```

### 1.3. Coeficiente de determinación

El coeficiente de determinación de un modelo de regresión lineal es el cociente de las varianzas de los valores ajustados y los valores observados de la variable dependiente. Si denotamos  $y_i$  como los valores observados de la variable dependiente,  $\bar{y}$  como su media, y  $\bar{y}_i$  como el valor ajustado, entonces el coeficiente de determinación es:

$$R^{2} = \frac{\sum (\hat{y}_{i} - \bar{y})^{2}}{(y_{i} - \bar{y})^{2}}$$

summary(eruption.lm)\$r.squared

## [1] 0.8114608

o

1-sum(eruption.lm\$res^2)/sum((y-mean(y))^2)

## [1] 0.8114608

Más opciones:

- fitted.values() o fitted() valores ajustados
- predict(): valores predichos  $\hat{y}_*$  para valores de  $x_*$
- confint(): intervalos de confianza para los parámetros del modelo
- resid(): residuos del modelo
- anova(): Tabla de analisis de la varianza para los residuos
- deviance(): devianza del modelo ajustado, en el caso de la regresión lineal  $\sum_{i}^{n} (\hat{y}_i y_i)^2$

Ver libro de Faraway (2002) book (Chapters 1-7)aquí

# 1.4. Prueba de significancia para la regresión lineal

Supongamos que el término de error en el modelo de regresión lineal es independiente de x, y se distribuye normalmente, con media cero y varianza constante. Podemos decidir si existe alguna relación significativa entre x e y probando la hipótesis nula de que  $\beta_1 = 0$ .

El resultado del test es el estadístico \$F \$

```
summary(eruption.lm)
##
## Call:
## lm(formula = eruptions ~ waiting, data = faithful)
##
## Residuals:
                                    3Q
##
        Min
                  1Q
                      Median
                                            Max
  -1.29917 -0.37689 0.03508 0.34909
                                       1.19329
##
## Coefficients:
##
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept) -1.874016
                           0.160143
                                    -11.70
                                              <2e-16 ***
## waiting
               0.075628
                           0.002219
                                      34.09
                                              <2e-16 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 0.4965 on 270 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.8115, Adjusted R-squared: 0.8108
## F-statistic: 1162 on 1 and 270 DF, p-value: < 2.2e-16
```

# 1.5. Intervalo de confianza para la regresión lineal

Supongamos que el término de error  $\epsilon$  en el modelo de regresión lineal es independiente de x, y se distribuye normalmente, con media cero y varianza constante. Para un valor dado de x, la estimación de intervalo para la media de la variable dependiente,  $\bar{y}$ , se llama intervalo de confianza.

Un intervalo de confianza del  $95\,\%$  de la duración media de la erupción para el tiempo de espera de 80 minutos está dado por

```
predict(eruption.lm, newdata, interval="confidence")

## fit lwr upr
## 1 4.17622 4.104848 4.247592
```

El intervalo de confianza del  $95\,\%$  de la duración media de la erupción para el tiempo de espera de 80 minutos está entre 4.1048 y 4.2476 minutos.

### 1.6. Intervalo de predicción para la regresión lineal

Para un valor dado de x, la estimación de intervalo de la variable dependiente y se denomina intervalo de predicción.

```
predict(eruption.lm, newdata, interval="predict")

## fit lwr upr
## 1 4.17622 3.196089 5.156351
```

El intervalo de predicción del 95 % de la duración de la erupción para el tiempo de espera de 80 minutos está entre 3.1961 y 5.1564 minutos.

### 1.7. Residual Plot

Los residuos del modelo de regresión lineal simple son la diferencia entre los datos observados de la variable dependiente y y los valores ajustados  $hat{y}$ .

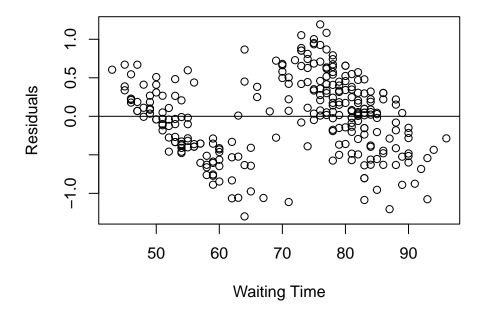
```
Residuos = y - \hat{y}
```

```
eruption.res = resid(eruption.lm)

plot(faithful$waiting,
    eruption.res,
    ylab="Residuals", xlab="Waiting Time",
    main="Old Faithful Eruptions")

abline(0, 0)
```

# **Old Faithful Eruptions**

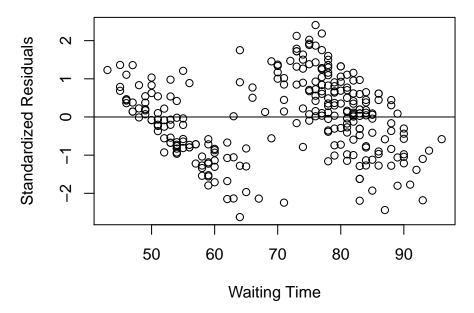


### 1.8. Residuo estandarizado

El residuo estandarizado es el residuo dividido por su desviación estándar.

$$\label{eq:Standardized residual} \text{Standardized residual}_i = \frac{Residual_i}{SD.of.Residual_i}$$

# **Old Faithful Eruptions**



Como el p-valor es mucho menor que 0,05, rechazamos la hipótesis nula de que  $\beta_1 = 0$ . Por lo tanto, existe una relación significativa entre las variables en el modelo de regresión lineal del conjunto de datos faithful.

#### 1.9. Gráfico de normalidad de los residuos

El gráfico de probabilidad normal es una herramienta gráfica para comparar un conjunto de datos con la distribución normal. Podemos usarlo con el residuo

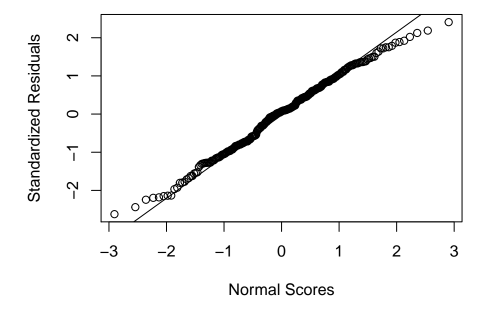
estandarizado del modelo de regresión lineal y ver si el término de error  $\epsilon$  es realmente distribuido normalmente.

```
eruption.lm = lm(eruptions ~ waiting, data=faithful)
eruption.stdres = rstandard(eruption.lm)
```

Ahora creamos el gráfico de probabilidad normal con la función qqnorm y añadimosqqline para una comparación posterior.

```
qqnorm(eruption.stdres,
    ylab="Standardized Residuals",
    xlab="Normal Scores",
    main="Old Faithful Eruptions")
qqline(eruption.stdres)
```

# **Old Faithful Eruptions**



# 1.10. Regresión lineal múltiple

Un modelo de regresión lineal múltiple describe una variable dependiente y por variables independientes  $x_1, x_2, ..., x_p$  (p > 1) se expresa mediante la ecuación:

$$y = \beta_0 + \sum_{k=0}^{p} \beta_k + \epsilon$$

donde  $\beta_0$  y  $\beta_k$  (k = 1, 2, ..., p) son los parámetros y  $\epsilon$  el término de error.

#### Example:

Consideremos los datos stackloss, sea stackloss la variable dependiente, yAir.Flow (cooling air flow), Water.Temp (inlet water temperature) y Acid.Conc. (acid concentration) las variables independientes, la regresión multiple es:

```
stack.loss = \beta_0 + \beta_1 * Air.Flow + \beta_2 * Water.Temp + \beta_3 * Acid.Conc + \epsilon
```

```
data("stackloss")
?stackloss
head(stackloss)
```

```
##
     Air.Flow Water.Temp Acid.Conc. stack.loss
## 1
           80
                       27
                                   89
                                               42
## 2
           80
                       27
                                   88
                                               37
                       25
## 3
           75
                                   90
                                               37
## 4
           62
                       24
                                   87
                                               28
## 5
           62
                       22
                                   87
                                               18
           62
                       23
                                   87
## 6
                                               18
```

El modelo de regresión multiple es:

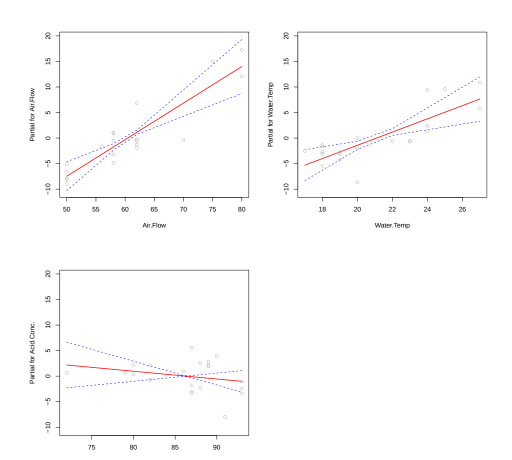
```
stackloss.lm = lm(stack.loss ~ Air.Flow + Water.Temp + Acid.Conc., data=stackloss)
stackloss.lm
##
## Call:
## lm(formula = stack.loss ~ Air.Flow + Water.Temp + Acid.Conc.,
##
       data = stackloss)
##
## Coefficients:
## (Intercept)
                   Air.Flow
                                            Acid.Conc.
                               Water.Temp
                                               -0.1521
##
      -39.9197
                     0.7156
                                   1.2953
summary(stackloss.lm)
```

```
##
## Call:
## lm(formula = stack.loss ~ Air.Flow + Water.Temp + Acid.Conc.,
## data = stackloss)
```

```
##
## Residuals:
      Min
               1Q Median
                               3Q
                                      Max
## -7.2377 -1.7117 -0.4551 2.3614 5.6978
##
## Coefficients:
##
              Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept) -39.9197
                          11.8960 -3.356 0.00375 **
## Air.Flow
                0.7156
                           0.1349
                                    5.307 5.8e-05 ***
## Water.Temp
                1.2953
                           0.3680
                                    3.520 0.00263 **
## Acid.Conc.
               -0.1521
                           0.1563 -0.973 0.34405
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 3.243 on 17 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.9136, Adjusted R-squared: 0.8983
## F-statistic: 59.9 on 3 and 17 DF, p-value: 3.016e-09
```

La función termplot permite representar los términos de la regresión frente a las variables predictoras:

```
?termplot
par(mfrow=c(2,2))
termplot(stackloss.lm, partial.resid = TRUE, se=TRUE,col.se = "blue")
```



What is the stack loss if the air flow is 72, water temperature is 20 and acid concentration is 85?

Crear un nuevo data.frame:

```
newdata <- data.frame(Air.Flow=72, Water.Temp=20, Acid.Conc.=85)</pre>
```

Con predict

```
predict(stackloss.lm, newdata)
```

## 24.58173

Basado en el modelo de regresión lineal múltiple y los parámetros dados, la pérdida prevista es 24.5817284.

Para obtener el coeficiente de determinación múltiple

```
summary(stackloss.lm)$r.squared
```

## [1] 0.9135769

#### 1.10.1. Coeficiente de determinación ajustado

El coeficiente de determinación ajustado de un modelo de regresión lineal múltiple se define en términos del coeficiente de determinación como sigue, donde n es el número de observaciones en el conjunto de datos y p es el número de variables independientes.

$$R_{adj}^2 = 1 - (1 - R^2) \frac{n-1}{n-p-1}$$

summary(stackloss.lm)\$adj.r.squared

## [1] 0.8983258

# 1.10.2. Pruebas de significación e intervalos de confianza / predicción

```
summary(stackloss.lm)
```

```
##
## Call:
## lm(formula = stack.loss ~ Air.Flow + Water.Temp + Acid.Conc.,
##
       data = stackloss)
##
## Residuals:
##
                1Q Median
   -7.2377 -1.7117 -0.4551 2.3614
##
##
## Coefficients:
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
## (Intercept) -39.9197
                           11.8960
                                   -3.356
                                            0.00375 **
                            0.1349
                                     5.307
## Air.Flow
                 0.7156
                                            5.8e-05 ***
## Water.Temp
                 1.2953
                            0.3680
                                     3.520
                                            0.00263 **
## Acid.Conc.
                -0.1521
                            0.1563
                                    -0.973
                                           0.34405
##
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
```

```
## Residual standard error: 3.243 on 17 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.9136, Adjusted R-squared: 0.8983
## F-statistic: 59.9 on 3 and 17 DF, p-value: 3.016e-09
```

Como los p-valores de Air.Flow yWater.Temp son inferiores a 0,05, ambos son estadísticamente significativos en el modelo de regresión lineal múltiple de stackloss.

El intervalo de confianza al 95 % de stackloss es

```
predict(stackloss.lm, newdata, interval="confidence")

## fit lwr upr
## 1 24.58173 20.21846 28.945

Y el invervalo de predicción al 95 %

predict(stackloss.lm, newdata, interval="prediction")

## fit lwr upr
## 1 24.58173 16.4661 32.69736
```

## 1.11. Regresión lineal con variables factor

Supongamos el conjunto de datos mtcars.

```
data(mtcars)
t.test(mpg ~ am, data=mtcars)

##
## Welch Two Sample t-test
##
## data: mpg by am
## t = -3.7671, df = 18.332, p-value = 0.001374
## alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## -11.280194 -3.209684
## sample estimates:
## mean in group 0 mean in group 1
## 17.14737 24.39231
```

Los resultados de las pruebas estadísticas se centran en mpg yam solamente, sin controlar las influencias de otras variables.

```
fit0 <- lm(mpg ~ factor(am), data = mtcars)
summary(fit0)
##
## Call:
## lm(formula = mpg ~ factor(am), data = mtcars)
##
## Residuals:
##
      Min
               1Q Median
                                3Q
                                       Max
  -9.3923 -3.0923 -0.2974 3.2439
                                   9.5077
##
##
## Coefficients:
##
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                             1.125 15.247 1.13e-15 ***
## (Intercept)
                 17.147
## factor(am)1
                  7.245
                             1.764
                                     4.106 0.000285 ***
##
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 4.902 on 30 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.3598, Adjusted R-squared: 0.3385
```

Si aplicamos una regresión multiple para controlar ciertas variables disponibles de diseño y rendimiento, el impacto marginal de los automóviles de transmisión automática o manual no resulta significativo. Las variables de confusión incluyen desplazamiento (disp), relación del eje trasero (drat) y peso del coche (wt). Supongamos el peso del coche (wt) por ejemplo. La regresión sugiere que, manteniendo constantes otras variables (ceteris paribus), los automóviles traídos por tracción consumen -0.024 galones más de gas por milla y los resultados ya no son estadísticamente significativos. Un análisis similar se puede observar para las otras dos variables: drat y wt.

## F-statistic: 16.86 on 1 and 30 DF, p-value: 0.000285

```
fit1 <- lm(mpg ~ factor(am) + wt, data = mtcars)
summary(fit1)</pre>
```

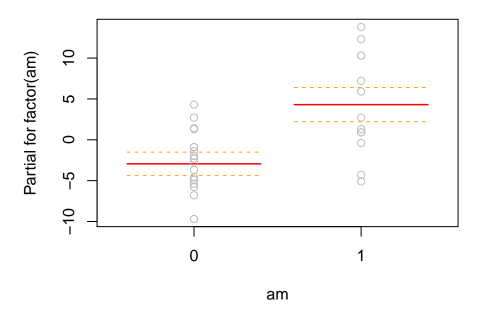
```
##
## Call:
## lm(formula = mpg ~ factor(am) + wt, data = mtcars)
##
## Residuals:
## Min    1Q Median    3Q    Max
## -4.5295 -2.3619 -0.1317    1.4025    6.8782
##
## Coefficients:
```

```
##
              Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                          3.05464 12.218 5.84e-13 ***
## (Intercept) 37.32155
## factor(am)1 -0.02362
                          1.54565 -0.015
                                             0.988
## wt
              -5.35281
                          0.78824 -6.791 1.87e-07 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 3.098 on 29 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.7528, Adjusted R-squared: 0.7358
## F-statistic: 44.17 on 2 and 29 DF, p-value: 1.579e-09
fit2 <- lm(mpg ~ factor(am) + drat, data = mtcars)</pre>
summary(fit2)
##
## Call:
## lm(formula = mpg ~ factor(am) + drat, data = mtcars)
## Residuals:
##
      Min
               1Q Median
                               3Q
                                      Max
## -9.5802 -2.5206 -0.5153 2.4419 8.5198
##
## Coefficients:
##
              Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept) -1.950
                       7.073 -0.276
                                         0.7848
## factor(am)1
                 2.807
                            2.282
                                    1.230
                                            0.2286
## drat
                 5.811
                            2.130
                                    2.728
                                          0.0107 *
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 4.448 on 29 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.4906, Adjusted R-squared: 0.4554
## F-statistic: 13.96 on 2 and 29 DF, p-value: 5.659e-05
fit3 <- lm(mpg ~ factor(am) + disp, data = mtcars)
summary(fit3)
##
## Call:
## lm(formula = mpg ~ factor(am) + disp, data = mtcars)
##
## Residuals:
               1Q Median
                               3Q
      Min
                                      Max
## -4.6382 -2.4751 -0.5631 2.2333 6.8386
```

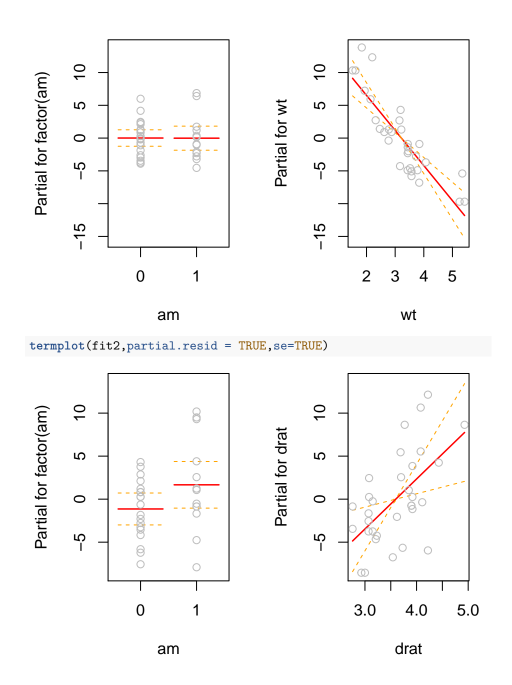
```
##
## Coefficients:
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
## (Intercept) 27.848081
                          1.834071 15.184 2.45e-15 ***
## factor(am)1 1.833458
                          1.436100
                                     1.277
                                             0.212
## disp
              -0.036851
                          0.005782 -6.373 5.75e-07 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 3.218 on 29 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.7333, Adjusted R-squared: 0.7149
## F-statistic: 39.87 on 2 and 29 DF, p-value: 4.749e-09
```

### Con termplot

## termplot(fit0,partial.resid = TRUE,se=TRUE)



```
par(mfrow=c(1,2))
termplot(fit1,partial.resid = TRUE,se=TRUE)
```



### 1.12. Inferencia de modelos lineales

#### Comparación de modelos: test de razón de verosimitudes

Es una prueba estadística utilizada para comparar la bondad de ajuste de dos modelos, uno de los cuales (el modelo nulo) es un caso especial del otro (el

modelo alternativo). La prueba se basa en la razón de verosimilitud, que expresa cuántas veces más probabilidades de que los datos estén bajo un modelo que el otro.

La comparación de dos modelos ajustados a los mismos datos se puede configurar como un problema de prueba de hipótesis. Sea  $M_0$  y  $M_1$  los modelos.

Consideremos como la hipótesis nula "\$  $M_1$  \$ no es una mejora significativa en \$  $M_0$  \$", y la alternativa la negación. Esta hipótesis se puede formular a menudo de modo que un estadístico se pueda generar de los dos modelos.

Normalmente, los modelos se anidan en que las variables en  $M_0$  son un subconjunto de los de  $M_1$ . La estadística a menudo involucra los valores RSS (suma residual de cuadrados) para ambos modelos, ajustados por el número de parámetros utilizados. En la regresión lineal esto se convierte en una prueba de anova (comparando las varianzas).

```
M0 <- lm(mpg ~ 1, data = mtcars)
M1 <- lm(mpg ~ factor(am), data = mtcars)
summary(M0)
```

```
##
## Call:
## lm(formula = mpg ~ 1, data = mtcars)
##
## Residuals:
##
      Min
                1Q Median
                                ЗQ
                                       Max
##
  -9.6906 -4.6656 -0.8906 2.7094 13.8094
##
## Coefficients:
##
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                 20.091
                             1.065
                                     18.86
                                             <2e-16 ***
## (Intercept)
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 6.027 on 31 degrees of freedom
```

# summary(M1)

```
##
## Call:
## lm(formula = mpg ~ factor(am), data = mtcars)
##
## Residuals:
## Min    1Q Median    3Q Max
## -9.3923 -3.0923 -0.2974    3.2439    9.5077
```

```
##
## Coefficients:
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
                 17.147
                             1.125 15.247 1.13e-15 ***
## factor(am)1
                  7.245
                             1.764
                                    4.106 0.000285 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 4.902 on 30 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.3598, Adjusted R-squared: 0.3385
## F-statistic: 16.86 on 1 and 30 DF, p-value: 0.000285
anova (MO, M1)
## Analysis of Variance Table
##
## Model 1: mpg ~ 1
## Model 2: mpg ~ factor(am)
              RSS Df Sum of Sq
    Res.Df
                                        Pr(>F)
## 1
         31 1126.0
## 2
         30 720.9 1
                         405.15 16.86 0.000285 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
La prueba/test de razón de verosimilitud también puede probar la significación
```

de los predictores. Por lo tanto, podemos comparar el modelo fit0 (dondeam es significativo) con fit1, fit2 o fit3, es decir:

```
anova(fit0, fit1)
## Analysis of Variance Table
##
## Model 1: mpg ~ factor(am)
## Model 2: mpg ~ factor(am) + wt
    Res.Df
              RSS Df Sum of Sq
                                    F
                                         Pr(>F)
## 1
        30 720.90
## 2
        29 278.32 1
                        442.58 46.115 1.867e-07 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
anova(fit0, fit2)
```

## Analysis of Variance Table

```
##
## Model 1: mpg ~ factor(am)
## Model 2: mpg ~ factor(am) + drat
              RSS Df Sum of Sq
##
    Res.Df
                                    F Pr(>F)
## 1
        30 720.90
## 2
        29 573.64 1
                        147.26 7.4444 0.0107 *
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
anova(fit0, fit3)
## Analysis of Variance Table
##
## Model 1: mpg ~ factor(am)
## Model 2: mpg ~ factor(am) + disp
##
    Res.Df
              RSS Df Sum of Sq
                                         Pr(>F)
## 1
        30 720.90
## 2
        29 300.28 1
                        420.62 40.621 5.748e-07 ***
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Sin embargo, las pruebas de razón de verosimilitud sugieren que es importante considerar estas dimensiones (es decir, el desplazamiento, la relación del eje trasero y el peso) ya que estas variables aumentan el ajuste del modelo.