Devoir maison: Introduction au boostrap et aux méthodes gloutonnes

Pour ce TP de test de la plate-forme "Classgrade" vous devez déposer un <u>unique</u> fichier <u>anonymisé</u> (votre nom ne doit apparaître nulle part y compris dans le nom du fichier lui-même) sous format <u>ipynb</u> sur le site http://peergrade.enst.fr/.

Vous devez charger votre fichier, avant le dimanche 29/10/2017 23h59. Entre le lundi 30/10/2017 et le dimanche 05/11/2017, 23h59, vous devrez noter trois copies qui vous seront assignées anonymement, en tenant compte du barème suivant pour chaque question :

- 0 (manquant/ non compris/ non fait/ insuffisant)
- 1 (passable/partiellement satisfaisant)
- 2 (bien)

Ensuite, il faudra également remplir de la même manière les points de notation suivants :

- aspect global de présentation : qualité de rédaction, d'orthographe, d'aspect de présentation, graphes, titres, etc. (Question 16).
- aspect global du code : indentation, Style PEP8, lisibilité du code, commentaires adaptés (Question 17)
- Point particulier : absence de bug sur votre machine (Question 18)

Des commentaires pourront être ajoutés question par question si vous en sentez le besoin ou l'utilité pour aider la personne notée à s'améliorer, et de manière obligatoire si vous ne mettez pas 2/2 à une question. Enfin, veillez à rester polis et courtois dans vos retours.

Rappel: aucun travail par mail accepté!

Exercice 1. (Régression robuste)

On propose d'utiliser le bootstrap pour calibrer la fonction de perte utilisée dans le calcul de l'estimateur du coefficient de régression linéaire. L'étude proposée est basée sur des données simulées. On considère le modèle de régression suivant : $(y_i, x_i)_{i=1,...,n}$ est une suite de variables indépendantes et pour chaque i = 1, ..., n,

$$y_i = \theta_0^{\star} + x_i^{\top} \boldsymbol{\theta}^{\star} + \varepsilon_i,$$

οù

- x_i est un vecteur colonne de taille $d \times 1$ dont les entrées sont indépendantes, chacune d'elles est distribuée selon la loi uniforme sur [0,1],
- $\theta^* = (\theta_i^*)_{1 \le j \le d} \in \mathbb{R}^d$ est un vecteur colonne de taille $d \times 1$ et $\theta_0^* \in \mathbb{R}$ est un scalaire,
- ε_i est de moyenne nulle et est indépendante de x_i (la distribution de ε_i sera spécifiée par la suite).

Pour chaque $\alpha > 0$, on définit l'estimateur suivant

$$\hat{\boldsymbol{\theta}}_{lpha} = \operatorname*{arg\,min}_{ heta_0 \in \mathbb{R}, \ \boldsymbol{\theta} \in \mathbb{R}^d} \sum_{i=1}^n
ho_{lpha}(y_i - heta_0 - x_i^{\top} \boldsymbol{\theta}),$$

οù

$$\rho_{\alpha}(x) = \begin{cases} x^2/2 & \text{si} \quad |x| \leq \alpha, \\ \alpha|x| - \alpha^2/2 & \text{si} \quad |x| > \alpha. \end{cases}$$

Pour $\alpha = 0$, on prend $\rho_{\alpha}(x) = |x|$. L'estimation de $(\theta_0^{\star}, \theta^{\star})$ est dépendante du seuil α . Le bootstrap va nous permettre de choisir convenablement α .

- 1) Générer n = 100 vecteurs aléatoires (y_i, x_i) selon le modèle précédent avec d = 2, $\boldsymbol{\theta} = (1, 1)$, $\theta_0 = 1$ et ε_i gaussien de moyenne 0 et variance 1. La simulation du jeu de données nous permet de maitriser certaines données du modèle telle que la loi des résidus. Jusqu'à la question 7), on travail uniquement sur les (y_i, x_i) générés ici.
- 2) Sur un même graphique, dont l'abscisse minimal et maximal seraient -5 et +5, tracer ρ_{α} pour $\alpha = .5, 2, 5$. Décrire (par rapport aux résidus du modèle) l'effet de α sur l'estimation de $\hat{\boldsymbol{\theta}}_{\alpha}$.
- 3) Pour $\alpha = 2$, calculer $\hat{\boldsymbol{\theta}}_{\alpha}$. On pourra importer minimize de scipy.optimize et utiliser le code minimize (f, init, method='nelder-mead',options={'xtol': 1e-5}) où f est la fonction (de plusieurs variables) à minimiser et init est le point de départ de la méthode (dans l'espace de définition de f, par exemple (0,0,0)). Dans la suite on va considérer d'autres valeurs de α , on pourra donc rédiger son code de façon à faciliter ce changement.
- 4) En utilisant le bootstrap des résidus, calculer un estimateur bootstrap $\hat{\boldsymbol{\theta}}_{\alpha}^*$ pour $\alpha = 2$.
- 5) Toujours pour $\alpha=2$, à partir de B=200 réplications d'estimateurs bootstrap $\hat{\boldsymbol{\theta}}_{1,\alpha}^*,\ldots,\hat{\boldsymbol{\theta}}_{B,\alpha}^*$ (issues de la question précédente), calculer un estimateur de la matrice de variance V_{boot} (la matrice de covariance empirique associée à l'échantillon (d'estimateurs) bootstrap $\hat{\boldsymbol{\theta}}_{1,\alpha}^*,\ldots,\hat{\boldsymbol{\theta}}_{B,\alpha}^*$) et un estimateur du biais $b_{boot}=B^{-1}\sum_{b=1}^B\hat{\boldsymbol{\theta}}_{b,\alpha}^*-\hat{\boldsymbol{\theta}}_{\alpha}$ de l'estimateur $\hat{\boldsymbol{\theta}}_{\alpha}$. On calculera aussi l'estimateur de l'erreur quadratique moyenne associée à l'estimateur, donner par

$$\mathrm{EQM}_{boot}(\alpha) = \frac{1}{B} \sum_{b=1}^{B} \|\hat{\boldsymbol{\theta}}_{b,\alpha}^* - \hat{\boldsymbol{\theta}}_{\alpha}\|^2 = \|\hat{\boldsymbol{\theta}}_{\alpha} - \overline{\hat{\boldsymbol{\theta}}_{\cdot,\alpha}^*}\|^2 + \frac{1}{B} \sum_{b=1}^{B} \|\hat{\boldsymbol{\theta}}_{b,\alpha}^* - \overline{\hat{\boldsymbol{\theta}}_{\cdot,\alpha}^*}\|^2,$$

où $\hat{\boldsymbol{\theta}}_{\cdot,\alpha}^* = \frac{1}{B} \sum_{b=1}^B \hat{\boldsymbol{\theta}}_{b,\alpha}^*$ et $\|\cdot\|$ est la norme Euclidienne.

6) En remarquant que $\mathrm{EQM}_{boot}(\alpha)$ est un estimateur du risque

$$\mathbb{E}[\|\hat{\boldsymbol{\theta}}_{\alpha} - (\boldsymbol{\theta}_{0}^{\star}, \boldsymbol{\theta}^{\star})\|^{2}],$$

proposez une procédure permettant de choisir le meilleur α consiste à sélectionner le α qui minimise $\mathrm{EQM}_{boot}(\alpha)$. Sur une grille de 20 points équidistants entre 0 et 10, tracer $\mathrm{EQM}_{boot}(\alpha)$ pour α variant sur cette grille.

- 7) On change maintenant la distribution des erreurs. On prend une loi standard de Cauchy (générée sous numpy par numpy.random.standard_cauchy(n)). Tracer le même graphique qu'à la question précédente. Conclure.
- 8) Charger la base "diabetese" de sklearn. Appliquer la méthode précédente au choix du coefficient α pour la régression de y sur la quatrième variable de la base. On veillera à bien choisir le domaine des α pour optimiser le $\mathrm{EQM}_{boot}(\alpha)$.

EXERCICE 2. (Algorithmes gloutons ou greedy) On se place dans le cadre du modèle linéaire et l'on considère la base de données airquality, que l'on peut charger avec la commande

```
import statsmodels.datasets as sd
data = sd.get_rdataset('airquality').data
```

Attention, on veillera à éliminer les possibles valeurs manquantes. On prend comme variable à prédire la concentration d'Ozone, les autres variables seront les variables explicatives du modèle.

- 9) Standardiser les données (centrer et réduire pour obtenir une matrice X qui a des variances unitaire par colonne).
- 10) Écrivez une fonction stpforward qui prend comme argument : les observations \mathbf{y} , la matrice X, et enfin un paramètre M qui est le nombre de variables sélectionnées (les entrees seront des numpy arrays). En sortie, la fonction doit renvoyer la listes selected_variables contenant les indices des variables sélectionnées et le vecteur $\boldsymbol{\theta} \in \mathbb{R}^p$ (dont les coordonnées sont nulles sauf les θ_j pour les indices j dans selected_variables) correspondant à l'estimation des moindres carrés effectuée seulement sur les variables dont les indices sont dans selected_variables. Une aide est donnée ici :

```
import numpy as np
from sklearn.linear_model.base import LinearModel
from sklearn.base import RegressorMixin
def stpforward(X, y, M):
   """Orthogonal Matching Pursuit model (OMP).
   X: Array-like, shape (n_samples, n_features).
       Training data.
   y: Array-like, shape (n_samples, ).
       Target values.
   M: Integer, in [1,n_features]
   selected_variables = []
   residual = y
   p = X.shape[1]
   coef_selected = np.zeros(p)
   for i in range(1, M + 1):
       tab_alphaj = np.zeros(p)
       for j in range(0, p):
           if(j not in selected_variables):
              # Compute Alphaj and add it in tab_Alphaj
              Xj = X[:, j]
              # XXX: Get alpha_j value here
              valeur_alphaj = np.abs(Xj.dot(residual))
              tab_alphaj[j] = valeur_alphaj
       jmax = np.argmax(tab_alphaj)
       selected_variables.append(jmax)
       X_selected = X[:, selected_variables]
       # XXX: perform OLS over selected variables
       # Store coefficients
       coef_selected[selected_variables] = skl_linmod.coef_
       # XXX: Update residual
   return coef_selected, selected_variables
```

On codera cet algorithme comme résumé par l'Algorithme 1: on ajoutera itérativement à l'ensemble des variables actives la variable dont le produit scalaire avec les résidus est le plus grand en valeur absolue. (on utilise la notation X_S

pour la matrice créée en extrayant seulement les colonnes de X dont les indices sont dans S, idem pour θ_S : c'est un vecteur de taille |S|, ayant les même valeurs que θ aux coordonnées indexées par S). L'Algorithme 1 se présente ainsi :

Algorithm 1: Algorithme forward stage-wise selection (ou Orthogonal Matching Mursuit)

```
Entrées : observations \mathbf{y}, matrice X = [\mathbf{x}_1, \cdots, \mathbf{x}_p]; nombre variables sélectionnées : M Initialiser \boldsymbol{\theta} = 0; r = \mathbf{y} et S = \emptyset for i = 1, \dots, M do

Calculer pour tout j \in [\![1, p]\!] \cap S^c, \alpha_j = |\langle \mathbf{x}_j, r \rangle|

Trouver j_{\max} = \underset{j \in [\![1, p]\!] \cap S^c}{\operatorname{arg max}} \alpha_j
S \leftarrow S \cup \{j_{\max}\} \text{ (rajout de } j_{\max} \text{ aux indices retenus)}
\boldsymbol{\theta}_{\mathrm{int}} \leftarrow \underset{\boldsymbol{\theta} \in \mathbb{R}^{|S|}}{\operatorname{arg min}} \|\mathbf{y} - X_S \boldsymbol{\theta}\|^2
r \leftarrow \mathbf{y} - X_S \boldsymbol{\theta}_{\mathrm{int}}
\boldsymbol{\theta}_S = \boldsymbol{\theta}_{\mathrm{int}}
Output : \boldsymbol{\theta} \in \mathbb{R}^p, S \subset [\![1, p]\!]
```

11) Créer une classe MYOMP qui implémente stpforward, en partant de l'exemple :

```
class MYOMP(LinearModel, RegressorMixin):
   """Orthogonal Matching Pursuit model (OMP).
   Parameters
   n_nonzero_coefs : int, optional
       Desired number of non-zero entries in the solution. If None (by
       default) this value is set to 10% of n_features.
   11 11 11
   def __init__(self, n_nonzero_coefs=None, fit_intercept=False,
               normalize=False, precompute='auto'):
       self.fit_intercept = False
       self.normalize = normalize
       self.precompute = precompute
       self.n_nonzero_coefs = n_nonzero_coefs
   def fit(self, X, y):
       """Fit the model using X, y as training data.
       Parameters
       X : array-like, shape (n_samples, n_features)
       Training data.
       y : array-like, shape (n_samples,) or (n_samples, n_targets)
       Target values.
       Returns
       self : object
       returns an instance of self.
       self.coef_ = np.zeros([X.shape[1], ])
       # XXX: MODIFY HERE !!!
```

self.intercept_ = 0.
return self

- 12) Appliquer MYOMP au jeu de données, pour M=1,2,3,4,5.
- 13) Comparer votre sortie avec celle de OrthogonalMatchingPursuit de sklearn.
- 14) Utiliser une validation croisée (avec 3 folds) pour choisir le nombre de variables à garder, en prenant comme critère de performance l'erreur quadratique (moyennée sur les folds). Faut-il en garder 1, 2, 3, 4 ou bien 5 variables sur cet exemple? On veillera à utiliser la fonction GridSearchCV.
- 15) Afficher sur un graphique l'erreur quadratique (moyennée sur les folds) en fonction de M. Ajoutez-y la valeur de l'optimal sélectionnée ainsi qu'un un intervalle de confiance à + ou un écart-type de cette erreur.