Estadística Aplicada III

Clasificación: Análisis discriminante

Jorge de la Vega Góngora

Departamento de Estadística, Instituto Tecnológico Autónomo de México

Semana 12





Introducción

Propósito de la discriminación y clasificación

- Los problemas de discriminación agrupamiento y clasificación están fuertemente relacionados. Aunque no son equivalentes, la línea que los separa no es tan clara.
- La discriminación intenta *separar* elementos en diferentes grupos predefinidos. Es de naturaleza más descriptiva y exploratoria (aprendizaje supervisado).
- La clasificación intenta ubicar nuevos objetos a diferentes grupos predefinidos. Es más inferencial y requiere mucho más estructura que la simple separación. Tiene un componente de predicción (aprendizaje supervisado).
- El agrupamiento ubica objetos en grupos no predefinidos (aprendizaje no supervisado).
- Hay dos objetivos típicos de la discriminación y clasificación:
 - Descriptivo: encontrar discriminantes que mejor separen los grupos.
 - Colocación: A través de definir reglas o criterios, poner los nuevos elementos en los grupos vía los discriminantes.
- Los problemas de separación y clasificación son sumamente importantes en la actualidad y tienen una gran diversidad de aplicaciones.

Orígenes y primeras aplicaciones



Figura: Ronald Aymler Fisher joven

- El modelo original de análisis discriminante fue desarrollado por Ronald Aymler Fisher en 1936 en el artículo: The use of multiple measurements in taxonomic problems, utilizando el conjunto de datos Iris de Edgar Anderson.
- Una de las primeras aplicaciones posteriores consistió en clasificar como humanos o antropoide, los restos de un cráneo descubierto en una excavación, utilizando la distribución de medidas físicas para los cráneos humanos y los de antropoides.

Ejemplos de aplicaciones I

- **Diagnóstico clínico**: cada Π_i corresponde a una enfermedad. Los atributos **x** pueden ser los resultados de varios exámenes médicos para cada paciente. El problema de clasificación consiste en diagnosticar la enfermedad sobre la base de resultados médicos obtenidos.
- Bancarrota de una institución financiera: Se pueden considerar dos poblaciones: Π_1 son IF's que caerán en bancarrota en los próximos 12 meses, y Π_2 las que no están en esa situación. Entonces ${\bf x}$ pueden ser los predictores de default, como número de auditorías, capital social respecto a capital total, etc. (Este modelo fue desarrollado por Edward Altman).
- Identificación de especies: Π_i representa los taxones previamente definidos. ${\bf x}$ pueden ser las medidas morfológicas de la planta que un investigador está recolectando. El problema del investigador consiste en clasificar los especímenes que va encontrando en su respectivo taxón.
- ullet Credit Scoring: El problema consiste en clasificar a un cliente en dos posibles poblaciones: Π_1 son los que pagan a tiempo y Π_2 son los que no pagan. Los atributos pueden ser características demográficas (edad, género, grupo social, etc), económicas (número de dependientes, ingreso, tipo de trabajo, etc), entre otras.

Ejemplos de aplicaciones II

- Riesgo de crédito: Las calificadoras clasifican los bonos soberanos de los países en función de su riesgo de pago.
- Reconocimiento de patrones: En ingeniería, el problema de discriminación se estudia bajo el nombre anterior, para diseñar máquinas y sistemas capaces de clasificar de manera automática. Ejemplos incluyen los ATM's, las máquinas para pagar el estacionamiento, lectoclasificadoras de billetes (por deterioro y denominación), etc.
- Taxonomía: Los taxonomistas clasifican plantas y animales de acuerdo con determinadas características morfológicas.

En estas notas, se tratará primero el problema general de clasificación y se verá como caso específico el caso de análisis de discriminación lineal y cuadrático.

Modelos para clasificación I

Hay varios posibles modelos para discriminación y clasificación:

- Regresión logística: para clasificación en dos grupos.
- Regresion multinomial: para más de dos grupos.
- Análisis del vecino más cercano: algoritmo k-NNA
- Modelo de análisis bayesiano ingenuo (Näive Bayes)
- Análisis discriminante lineal y cuadrático
- Árboles de clasificación
- Redes Neuronales
- Support Vector Machines
- Análisis de conglomerados (clusters)

Problema general de clasificación

Problema general de clasificación I

Problema general de clasificación

- Consideren un vector de atributos observables $\mathbf{x}_i \in \Omega \subset \mathbb{R}^p$ para un objeto o individuo i que se sabe que debe pertenecer a uno de g grupos o poblaciones Π_i posibles.
- Ω es el espacio muestral, y se puede representar como una partición de regiones R_i correspondientes a las diferentes poblaciones Π_i :

$$\Omega = R_1 \cup R_2 \cup \cdots \cup R_g \quad \text{tal que} \quad R_i \cap R_j = \emptyset \quad \forall i \neq j$$

Dada una observación i con atributos \mathbf{x}_i , el objetivo es definir una regla de clasificación que establezca regiones R_i , usando la información \mathbf{x}_i , junto con lo que sabemos de las poblaciones Π_i , para asignar la población de pertenencia de i, con la máxima precisión posible.

- ullet Esta asignación puede tener un margen de error, usualmente vinculado a que los atributos pueden ser comunes en más de una región R_i .
- Se supone que las poblaciones Π_i son conocidas de antemano.¹

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 9/7

Problema general de clasificación II

- El problema de clasificación se considera un ejemplo de *aprendizaje supervisado*, en donde un conjunto de *inputs* (o variables independientes o predictores) \mathbf{x} , tienen influencia sobre uno o más *outputs* (o variables dependientes, o respuestas) Π_j . Entonces los *inputs* son usados para predecir el valor de los *outputs*².
- Las reglas de clasificación o asignación se desarrollan "aprendiendo" de la muestra $\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_2, \dots, \mathbf{x}_n$ de la que sabemos de qué población provienen sus elementos. ¿Cómo sabemos esto de algunas observaciones y no de otras?
 - Por conocimiento incompleto del desempeño futuro.
 - Conocimiento completo requiere la destrucción total del producto.
 - Información costosa o no disponible.

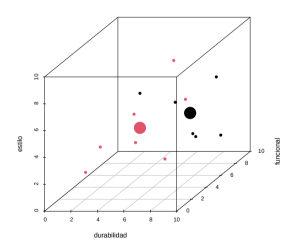
²El lenguaje de *inputs* y *outputs* es mucho más común en *Machine Learning*.

¹cuando las poblaciones no se conocen de antemano, el análisis se llama análisis de conglomerados (cluster analysis).

Supongan que Ben & Frank quiere saber si ciertos armazones serán comercialmente aceptables. Hacen un estudio de mercado para evaluar sus nuevos armazones en tres características: durabilidad, desempeño y estilo, con una escala que va de 0 (muy mal) a 10 (excelente). Los resultados de las tres variables se muestran a continuación con su representación gráfica. Los puntos grandes representan las medias de cada grupo de compra.

Se desea conocer qué características de un nuevo producto son útiles para diferenciar a los compradores de los no-compradores.

11 / 79



Reglas de clasificación óptimas para dos grupos

Consideremos inicialmente el caso de g=2 poblaciones, para simplificar el análisis y ganar intuición.

- Una regla de clasificación debe contemplar los siguientes elementos:
 - ullet La información inicial o *a priori* disponible a través de las distribuciones π_i de cada una de las poblaciones Π_i .
 - Una función de costo asociada a una clasificación errónea (a bien, las probabilidades de clasificación errónea):

 Una regla de clasificación óptima debe tomar en cuenta la información inicial y buscar la reducción del costo total o la probabilidad total de clasificación errónea.

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 1

Probabilidades de clasificación

Definición (Probabilidades asociadas a un problema de clasificación)

- Se supone que en la población Π_i , el conjunto de atributos **x** tienen una densidad $f_i(\mathbf{x})$.
- Sea P(i|j) la probabilidad condicional de clasificar un elemento en la población i, dado que pertenece a la población j:

$$P(i|j) = P(\mathbf{x} \in R_i|\Pi_j) = \int_{R_i} f_j(\mathbf{x}) d\mathbf{x}.$$

Noten que $\sum_{i=1}^{g} P(i|j) = 1$ para cada j.

- La probabilidad inicial o a priori de pertenecer a la población i es π_i , con $\sum_{i=1}^g \pi_i = 1$.
- Podemos considerar que la distribución de las observaciones es una mezcla de las densidades en cada una de las poblaciones:

$$f({\bf x}) = \pi_1 f_1({\bf x}) + \pi_2 f_2({\bf x}).$$

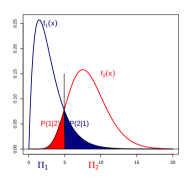
Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24

14 / 79

Las probabilidades de clasificación correcta o incorrecta, se pueden expresar en términos de las probabilidades de clasificación errónea y la distribución inicial:

$$\begin{array}{lcl} P(\mathbf{x} \ \text{clasificada correctamente en } \Pi_j) & = & P\big((\mathbf{x} \in R_j) \cap (\mathbf{x} \in \Pi_j)\big) \\ & = & P(\mathbf{x} \in R_j \mid \Pi_j)\pi_j \\ & = & P(j \mid j)\pi_j \\ P(\mathbf{x} \ \text{clasificada incorrectamente en } \Pi_j) & = & P\big((\mathbf{x} \in R_j) \cap (\mathbf{x} \in \Pi_i)\big) \\ & = & P(\mathbf{x} \in R_j \mid \Pi_i)\pi_i \\ & = & P(j \mid i)\pi_i \end{array}$$

Podemos visualizar en \mathbb{R}^2 :



- Los costos de clasificación pueden ser muy relevantes y diferentes según el error cometido:
 - No es el mismo costo clasificar erróneamente a un paciente con cáncer en el grupo de los pacientes sanos, que clasificar al que no tiene cáncer en el grupo de los enfermos.
 - No es el mismo costo clasificar a un cliente como buen pagador cuando no paga (costo real) que clasificarlo como mal pagador cuando sí paga (costo de pérdida de oportunidad).
- Los costos de clasificación se especifican en la matriz de costos que se mencionó antes:

$$\begin{array}{cccc} & & \text{Clasificación} \\ & & \Pi_1 & \Pi_2 \\ \text{Pertenencia Real} & \Pi_1 & \mathbf{0} & c(2|1\\ & \Pi_2 & c(1|2) & \mathbf{0} \end{array}$$

Costos de clasificación errónea II

Costo esperado de clasificación errónea

Para cualquier regla de clasificación, el costo total esperado de clasificación errónea (ECM) está dado por:

$$ECM = c(2|1)P(2|1)\pi_1 + c(1|2)P(1|2)\pi_2$$

Como alternativa al costo, se puede usar la probabilidad total de clasificación errónea como un criterio de valuación, dada por:

$$TPM = P(2|1)\pi_1 + P(1|2)\pi_2$$

Criterios para obtener las reglas óptimas de clasificación I

• Una regla de clasificación que sea razonable, debería tener un ECM (TPM) tan pequeño como sea posible. Entonces podemos definir un órden en el conjunto de las reglas de clasificación. Si $\hat{\Pi}_a$ representa una regla de clasificación,

Criterio ECM (TPM)

Se prefiere la regla $\hat{\Pi}_a$ a la regla $\hat{\Pi}_b$ si su costo total (probabilidad total de clasificación errónea) esperado(a) es menor,

$$ECM(\hat{\Pi}_a) < ECM(\hat{\Pi}_b) \left(TPM(\hat{\Pi}_a) < TPM(\hat{\Pi}_b) \right)$$

• En el caso de la probabilidad posterior, se utiliza la *probabilidad posterior de clasificación* una vez que se observa un nuevo caso **x**₀:

Criterio de probabilidad posterior máxima

Se prefiere la regla $\left\{\hat{\Pi}_a: \text{ asigna } \mathbf{x}_0 \text{ a } \Pi_1 \right\}$ a la regla $\left\{\hat{\Pi}_b: \text{ asigna } \mathbf{x}_0 \text{ a } \Pi_j, j \neq 1 \right\}$, siempre que se cumpla

$$P(\Pi_1|\mathbf{x}_0) > P(\Pi_j, j \neq 1|\mathbf{x}_0).$$

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 18/79

Criterio ECM y TPM I

El siguiente resultado define cuál es la regla óptima de clasificación que minimiza el costo.

Teorema (Regiones que minimizan el ECM)

Las regiones R_1 y R_2 , $R_1 \cup R_2 = \Omega$, que minimizan el ECM están definidas por los siguientes conjuntos:

$$R_1 = \left\{ \mathbf{x} \in \Omega \mid \frac{f_1(\mathbf{x})}{f_2(\mathbf{x})} \geq \frac{c(1|2)\pi_2}{c(2|1)\pi_1} \right\}$$

У

$$R_2 = R_1^c = \left\{ \mathbf{x} \in \Omega \; \big| \; \frac{f_1(\mathbf{x})}{f_2(\mathbf{x})} < \frac{c(1|2)\pi_2}{c(2|1)\pi_1} \right\}$$

En los casos en donde los costos son iguales o las probabilidades iniciales son iguales, las expresiones se reducen de manera directa.

Demostración.

Criterio ECM y TPM II

Utilizando las definiciones dadas previamente,

$$ECM = c(2|1)P(2|1)\pi_1 + c(1|2)P(1|2)\pi_2 \tag{1}$$

$$= c(2|1)\pi_1 \int_{R_2} f_1(\mathbf{x}) \, d\mathbf{x} + c(1|2)\pi_2 \int_{R_1} f_2(\mathbf{x}) \, d\mathbf{x}$$
 (2)

$$= c(2|1)\pi_1 \left(1 - \int_{R_1} f_1(\mathbf{x}) d\mathbf{x}\right) + c(1|2)\pi_2 \int_{R_1} f_2(\mathbf{x}) d\mathbf{x}$$
 (3)

$$= \quad c(2|1)\pi_1 + \int_{R_1} [c(1|2)\pi_2 f_2(\mathbf{x}) - c(2|1)\pi_1 f_1(\mathbf{x})] d\mathbf{x} \tag{4}$$

La sustitución en (3) es porque $R_1 \cup R_2 = \Omega$. Como los costos y las probabilidades son positivos, $c(2|1)\pi_1 \ge 0$ y entonces el ECM se minimiza cuando $c(1|2)\pi_2 f_2(\mathbf{x}) - c(2|1)\pi_1 f_1(\mathbf{x}) \le 0$. Definimos R_1 como el conjunto de los valores de \mathbf{x} tales que

$$c(1|2)\pi_2f_2(\mathbf{x}) \leq c(2|1)\pi_1f_1(\mathbf{x})$$

v reacomodando términos.

$$\frac{f_1(\mathbf{x})}{f_2(\mathbf{x})} \geq \frac{c(1|2)\pi_2}{c(2|1)\pi_1}$$

como se quería demostrar.

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24

Criterio ECM y TPM III

Criterio de probabilidad total de clasificación errónea (TPM) mínima

Se prefiere $\hat{\Pi}_a$ a $\hat{\Pi}_b$ si su TPM es menor,

$$TPM(\hat{\Pi}_a) < TPM(\hat{\Pi}_b)$$

ullet En este caso, el problema es equivalente a minimizar el ECM cuando c(1|2)=c(2|1). (Tarea)

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 21/

Criterio basado en maximizar la distribución posterior I

• En este criterio, se busca clasificar a una nueva observación ${\bf x}_0$ a la población que obtenga la probabilidad posterior $P(\Pi_i|{\bf x}_0)$ mayor. De acuerdo al teorema de Bayes,

$$\begin{split} P(\Pi_1|\mathbf{x}_0) &= \frac{P(\mathbf{x}_0|\Pi_1)\pi_1}{P(\mathbf{x}_0|\Pi_1)\pi_1 + P(\mathbf{x}_0|\Pi_2)\pi_2} \\ &= \frac{f_1(\mathbf{x}_0)\pi_1}{f_1(\mathbf{x}_0)\pi_1 + f_2(\mathbf{x}_0)\pi_2} \\ P(\Pi_2|\mathbf{x}_0) &= 1 - P(\Pi_1|\mathbf{x}_0) = \frac{f_2(\mathbf{x}_0)\pi_2}{f_1(\mathbf{x}_0)\pi_1 + f_2(\mathbf{x}_0)\pi_2} \end{split}$$

- ullet Entonces la regla es: Clasificar ${f x}_0\in\Pi_1$ si $P(\Pi_1|{f x}_0)>P(\Pi_2|{f x}_0).$
- ullet La solución matemática de este problema es equivalente a la solución óptima del ECM con costos c(1|2)=c(2|1) (Tarea).

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 22/79

Clasificación con distribución normal (Análisis discriminante lineal de Fisher)

23/10/24

Caso normal multivariado, poblaciones con varianza común I

• Ahora consideremos el caso donde se tiene un vector $\mathbf x$ con p atributos que tiene una distribución normal multivariada $f_1 \sim \mathcal N_p\left(\mu_1,\Sigma\right)$ cuando pertenece a Π_1 o $f_2 \sim \mathcal N_p\left(\mu_2,\Sigma\right)$ cuando pertenece a Π_2 :

$$f_i(\mathbf{x}) = (2\pi)^{-p/2} |\Sigma|^{-1/2} \exp\left\{-\frac{1}{2} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i) \Sigma^{-1} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)'\right\}$$

- Para simplificar la notación, consideremos $D_i^2(\mathbf{x}) = (\mathbf{x} \boldsymbol{\mu}_i)' \Sigma^{-1} (\mathbf{x} \boldsymbol{\mu}_i)$ la distancia de Mahalanobis de la observación \mathbf{x} a la media $\boldsymbol{\mu}_i$.
- De acuerdo al criterio de ECM, la regla queda del siguiente modo: Se asigna a Π_1 si:

$$\frac{f_1(\mathbf{x})}{f_2(\mathbf{x})} \ge \frac{c(1|2)\pi_2}{c(2|1)\pi_1}$$

Sustituyendo las definiciones de f_i , tomando logaritmos:

$$\log \left(\frac{e^{-D_1^2/2}}{e^{-D_2^2/2}}\right) = \frac{1}{2}(D_2^2 - D_1^2) \geq \log \left(\frac{\pi_2 c(1|2)}{\pi_1 c(2|1)}\right)$$

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 24/79

Caso normal multivariado, poblaciones con varianza común II

Regla óptima en normal multivariada, con $\Sigma_1=\Sigma_2=\Sigma$

Se asigna a $\mathbf{x} \in \Pi_1$ si:

$$D_2^2(\mathbf{x}) - D_1^2(\mathbf{x}) \geq 2\log\left(\frac{\pi_2 c(1|2)}{\pi_1 c(2|1)}\right)$$

 $\text{donde } D_i^2(\mathbf{x}) = (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)' \Sigma^{-1}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i) \text{ es la distancia de Mahalanobis del punto } \mathbf{x} \text{ a la media } \boldsymbol{\mu}_i.$

- Noten que cuando los costos y las probabilidades iniciales, la regla asigna la observación a la población que tenga la distancia (medida en términos de la varianza) a la media más cercana: se asigna ${\bf x}$ a Π_1 si $D_2({\bf x}) \geq D_1({\bf x})$.
- En la práctica, los parámetros poblacionales se sustituyen por los respectivos muestrales, $\mu_i = \bar{\mathbf{x}}_i$, y tomando en consideración la varianza combinada:

$$\hat{\Sigma} = \mathbf{S}_p = \frac{(n_1 - 1)\mathbf{S}_1 + (n_2 - 1)\mathbf{S}_2}{n_1 + n_2 - 2}$$

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24

Ejemplos: datos de Salmón

Para distinguir a los salmones canadienses de los americanos (Alaska) se mide el diámetro de los anillos. Usualmente, los anillos de los salmones de río (nacidos en Canadá) son menores a los de los americanos. Los datos corresponden a las siguientes variables:

- lugar: lugar de nacimiento (1=Alaska, 2 = Canadá)
- genero: 1 = macho, 2 = hembra.
- rio: 100* diámetro de anillos del primer año en río (pulgadas)
- mar: 100* diámetro de anillos del primer año en mar (pulgadas)

Ejemplos: datos de Salmón I

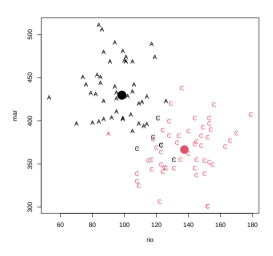
Bajo el supuesto de normalidad con igualdad de varianzas, podemos estimar los parámetros poblacionales y calcular la matriz de varianza combinada:

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 27/79

```
n1 <- length(salmon[salmon$lugar==1,]$lugar)
(mu1 <- colMeans(salmon[salmon$lugar==1,c(3,4)]))
  rio
        mar
 98.38 429.66
(S1 <- var(salmon[salmon$lugar==1,c(3,4)]))
          rio
                    mar
rio 260.6078 -188.0927
mar -188.0927 1399.0861
n2 <- length(salmon[salmon$lugar==2.]$lugar)
(mu2 <- colMeans(salmon[salmon$lugar==2,c(3,4)]))
  rio
        mar
137.46 366.62
(S2 <- var(salmon[salmon$lugar==2,c(3,4)]))
         rio
                  mar
rio 326.0902 133.5049
mar 133.5049 893.2608
(Sp \leftarrow ((n1-1)*S1 + (n2-1)*S2)/(n1+n2-2))
          rio
                     mar
rio 293.34898 -27.29388
mar -27,29388 1146,17347
```

Ejemplos: datos de Salmón III

Graficando los puntos, y las medias, obtenemos la población en la que se asignó originalmente cada punto y en la que la regla finalmente asigna:



Interpretación geométrica caso normal con varianza fija. I

• Como las distancias D_1^2 y D_2^2 tienen el término común $\mathbf{x}'\Sigma^{-1}\mathbf{x}$, que no depende de la población de la que viene la observación (por tener varianzas iguales), se pueden eliminar y calcular la función indicadora $l_i(\mathbf{x})$ para cada i:

$$l_i(\mathbf{x}) = -\mu_i' \Sigma^{-1} \mathbf{x} + \frac{1}{2} \mu_i \Sigma^{-1} \mu_i - \log \frac{\pi_i}{c(i|j)}$$

• La función $l_i(\mathbf{x})$ es lineal en \mathbf{x} . La regla clasifica una observación \mathbf{x} según donde la función lineal sea mínima. Esta regla divide las regiones R_1 y R_2 con frontera definida en donde $l_1=l_2$:

$$-\mu_1' \Sigma^{-1} \mathbf{x} + \frac{1}{2} \mu_1 \Sigma^{-1} \mu_1 \quad = \quad -\mu_2' \Sigma^{-1} \mathbf{x} + \frac{1}{2} \mu_2 \Sigma^{-1} \mu_2 - \log \frac{\pi_2 c(1|2)}{\pi_1 c(2|1)} \tag{5}$$

$$(\boldsymbol{\mu}_2 - \boldsymbol{\mu}_1)' \boldsymbol{\Sigma}^{-1} \mathbf{x} \quad = \quad (\boldsymbol{\mu}_2 - \boldsymbol{\mu}_1) \boldsymbol{\Sigma}^{-1} \left(\frac{\boldsymbol{\mu}_1 + \boldsymbol{\mu}_2}{2} \right) - \log \frac{\pi_2 c(1|2)}{\pi_1 c(2|1)} \tag{6}$$

$$\mathbf{w}'\mathbf{x} = \frac{\mathbf{w}'\mu_1 + \mathbf{w}'\mu_2}{2} - \log \frac{\pi_2 c(1|2)}{\pi_1 c(2|1)}$$
 (7)

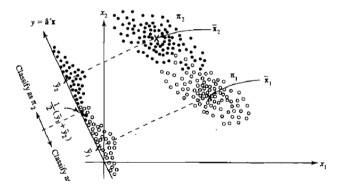
$$z = \frac{\bar{z}_1 + \bar{z}_2}{2} = m \tag{8}$$

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 31/79

Interpretación geométrica caso normal con varianza fija. II

• De (5) a (6) se reacomodan los términos, de (6) a (7) definimos $\mathbf{w}=\Sigma^{-1}(\mu_2-\mu_1)$ y de (7) a (8) se definen $z=\mathbf{w}'\mathbf{x}, \bar{z}_i=\mathbf{w}'\mu_i-\log\frac{\pi_i}{c(i|j)}$

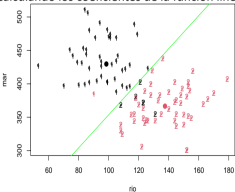
Normalizando \mathbf{w} , $\mathbf{u} = \frac{\mathbf{w}}{||\mathbf{w}||}$, vemos que \mathbf{u} proyecta a \mathbf{x} en la dirección en donde las distancias (de Mahalanobis) a las medias de las dos poblaciones se maximiza y la regla clasifica en Π_1 o Π_2 de acuerdo al lado donde quede la observación respecto al promedio de las medias m proyectadas en esa dirección.



Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 32/79

Ejemplo (Salmón) I

• Para los datos de Salmón, calculando los coeficientes de la función lineal frontera:

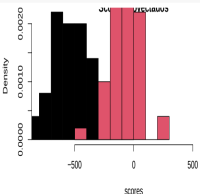


```
- mu1 %*% solve(Sp)
            rio
                      mar
[1,] -0.3710689 -0.383701
  mu1 %*% solve(Sp) %*% mu1/2
         F. 17
Γ1.1 100.6834
- mu2 %*% solve(Sp)
            rio
                       mar
[1,] -0.4994562 -0.3317579
      mu2 %*% solve(Sp) %*% mu2/2
       [,1]
Γ1.7 95.14216
      w <- solve(Sp)%*%(mu2-mu1)
           Γ.17
rio 0.12838726
mar -0.05194311
      u <- w/sum(w^2)
      a <- as.numeric(t(u) %*% (mu1+mu2)/2)
Γ17 -288.8846
      \# y \leftarrow a/u[2] - u[1]/u[2]*seq(60,180,1)
      # lines(seq(60,180,1),y,col="green")
```

Ejemplo (Salmón) III

 Considerando los puntos proyectados en esa dirección, podemos obtener las distribuciones de cada población:

```
scores <- as.matrix(salmon[,3:4]) %*% u
hist(scores[salmon[,1]==1],prob=T,xlim=c(-800,800),col = 1,main="Scores proyectados",xlab="scores")
hist(scores[salmon[,1]==2],prob=T,add=T,col = 2)</pre>
```



Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24

Caso normal multivariado, diferentes varianzas I

• Ahora consideremos el caso donde se tiene un vector \mathbf{x} con p atributos que tiene una distribución normal multivariada $f_1 \sim \mathcal{N}_p\left(\mu_1, \Sigma_1\right)$ cuando pertenece a Π_1 o $f_2 \sim \mathcal{N}_p\left(\mu_2, \Sigma_2\right)$ cuando pertenece a Π_2 :

$$f_i(\mathbf{x}) = (2\pi)^{-p/2} |\Sigma_i|^{-1/2} \exp\left\{-\frac{1}{2} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i) \Sigma_i^{-1} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)'\right\}$$

De acuerdo al criterio de ECM, la regla queda del siguiente modo:

$$\frac{f_1(\mathbf{x})}{f_2(\mathbf{x})} = \left(\frac{|\Sigma_1|}{|\Sigma_2|}\right)^{-1/2} \exp\left\{-\frac{1}{2}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_1)' \Sigma_1^{-1}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_1) + \frac{1}{2}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_2)' \Sigma_2^{-1}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_2)\right\}$$

Tomando logaritmos y agrupando los términos con x y los términos constantes:

$$\log \frac{f_1(\mathbf{x})}{f_2(\mathbf{x})} = y - m$$

donde:

$$y = -\frac{1}{2} \mathbf{x}' (\Sigma_1^{-1} - \Sigma_2^{-1}) \mathbf{x} + (\mu_1' \Sigma_1^{-1} - \mu_2' \Sigma_2^{-1}) \mathbf{x}$$

36 / 79

Caso normal multivariado, diferentes varianzas II

у

$$m = \frac{1}{2}\log\frac{|\Sigma_1|}{|\Sigma_2|} + \frac{1}{2}(\mu_1'\Sigma_1^{-1}\mu_1 - \mu_2'\Sigma_2^{-1}\mu_2)$$

Entonces, finalmente la regla queda como:

Regla óptima en normal multivariada, con $\Sigma_1 eq \Sigma_2$

Se asigna a $\mathbf{x} \in \Pi_1$ si:

$$y \geq m + 2\log\left(\frac{\pi_2c(1|2)}{\pi_1c(2|1)}\right)$$

donde u v m se definen como: donde:

$$y = -\frac{1}{2} \mathbf{x}' (\Sigma_1^{-1} - \Sigma_2^{-1}) \mathbf{x} + (\mu_1' \Sigma_1^{-1} - \mu_2' \Sigma_2^{-1}) \mathbf{x}$$

٧

$$m = \frac{1}{2}\log\frac{|\Sigma_1|}{|\Sigma_2|} + \frac{1}{2}(\mu_1'\Sigma_1^{-1}\mu_1 - \mu_2'\Sigma_2^{-1}\mu_2)$$

Caso normal multivariado, diferentes varianzas III

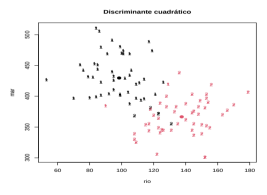
- Igual que en el caso de varianzas iguales, los valores poblacionales se sustituyen por los valores muestrales.
- Noten que ahora y es una función cuadrática de x, y entonces se obtiene una regla de clasificación cuadrática.

• Utilizando la regla de clasificación cuadrática, se obtiene lo siguiente:

```
v <- function(x){
        Sliny <- solve(S1)
        S2inv <- solve(S2)
        as.numeric(-1/2*(as.numeric(x) %*% (Sliny-Sliny) %*% t(x)) +
                         (mu1 %*% S1inv - mu2 %*% S2inv) %*% t(x) )
m <- as.numeric( 1/2*log(det(S1)/det(S2)) +
                                 1/2*(as.numeric(mu1 %*% solve(S1) %*% mu1) -
                             as.numeric(mu2 %*% solve(S2) %*% mu2)))
[1] 31.47367
scores? <- NIII.I.
for(i in 1:dim(salmon)[1]) scores2[i] <- v(salmon[i.3:4])</pre>
scores2
  [1] 31.45684 28.41723 40.11924 48.69819 34.91354 38.48761 39.17592 39.45510 40.60294 34.99625
 [11] 34.72438 29.98487 29.98487 34.92638 32.60689 34.64363 34.76196 32.27267 36.75946 37.57611
 [21] 32.46446 41.24856 36.45559 36.80788 40.93785 41.07534 33.21250 37.30561 40.06059 31.04966
 [31] 33.09064 31.88088 41.88440 42.45722 43.24771 36.22155 42.23316 37.62194 36.39959 37.70136
 [41] 49.85599 42.91559 43.67171 41.47910 36.79374 38.30632 35.97825 42.68253 44.95221 45.04630
 [51] 31.55705 26.62076 21.38283 26.19195 23.85223 30.66861 26.35560 28.13969 27.52626 26.74623
 [61] 26.94848 29.49139 27.96379 23.15949 26.04020 26.35316 26.04020 31.25920 27.93581 26.86757
 [71] 34.53457 26.55765 29.63729 27.16322 30.02721 28.98004 29.88042 28.63140 30.94255 30.20218
 [81] 26.50011 26.11388 26.02937 25.44189 29.21838 29.41416 30.63511 28.11519 24.33223 26.76138
 [91] 28.82546 29.82641 29.05474 27.23873 28.26054 26.02057 28.69174 28.75910 25.71112 29.90457
```

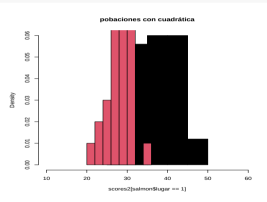
Ejemplo (Salmón) II

• Graficando los resultados se obtiene:



• En este caso, los histogramas quedan de la siguiente manera:

```
hist(scores2[salmon$lugar==1], prob = T, col = 1, xlim = c(10,60),
main = "pobaciones con cuadrática")
hist(scores2[salmon$kugar==2], prob = T, col = 2, add = T)
```



Notas sobre reglas cuadráticas para distribuciones no normales. I

 Las regiones resultantes con funciones cuadráticas son típicamente disjuntas y difíciles de interpretar en varias dimensiones.

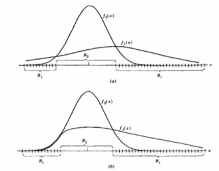


Figure 11.6 Quadratic rules for (a) two normal distribution with unequal variances and (b) two distributions, one of which is nonnormal—rule not appropriate.

Notas sobre reglas cuadráticas para distribuciones no normales. Il

- El número de parámetros a estimar en el caso lineal es de $gp+\frac{p(p+1)}{2}$ y en el caso cuadrático es de $g(p+\frac{p(p+1)}{2})$. Un número de parámetros puede hacer muy inestable la discriminación cuadrática, salvo que la muestra sea muy grande.
- La regla de discriminación cuadrática es muy sensible a desviaciones de la distribución normal. Usualmente la discriminación lineal es mucho más robusta en esos casos.

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 43 / 79

Evaluación de las reglas de clasificación

Evaluando la regla de clasificación I

- Para determinar si la regla de clasificación es efectiva, se pueden examinar las probabilidades de clasificación errónea, a través de la probabilidad de clasificación errónea mínima (TPM) introducida antes.
- La Tasa óptima de error (OER) es el valor mínimo posible de TPM:

$$OER = \min_{R_1,R_2} TPM(R_1,R_2) \quad \text{ sujeto a: } \Omega = R_1 \cup R_2$$

que se obtiene como se vió antes, cuando **x** se asigna a R_1 si $\frac{f_1(\mathbf{x})}{f_2(\mathbf{x})} \geq \frac{\pi_2}{\pi_1}$

• El OER requiere que se conozcan los parámetros de las densidades f_1 y f_2 que usualmente son desconocidos, por lo que se considera la tasa de error real (AER):

$$AER(\hat{R}_1,\hat{R}_2) = TPM(\hat{R}_1,\hat{R}_2)$$

 Sin embargo, la AER depende de las funciones de densidad de las poblaciones que usualmente son desconocidas.

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 45/79

Evaluando la regla de clasificación II

 Una medidad de eficiencia que no depende de la forma de las poblaciones es la Tasa de error aparente (APER), que se puede calcular para cualquier regla de clasificación:

$$APER = \frac{n_{M1} + n_{M2}}{n_1 + n_2}$$

es la proporción del total de datos mal clasificados en relación al tamaño de la muestra; los valores de n_{M1} y n_{M2} se obtienen de la matriz de confusión:

		Clasifi		
		Π_1	Π_2	
Pertenencia	Π_1	n_{C1}	n_{M1}	n_1
Real	Π_2	n_{M2}	n_{C2}	n_2

Ejemplo. [Ejemplo para datos de Salmón]

Para el caso lineal de los datos de salmón, se obtiene:

```
## APER
salmon$!da <- NULL
for(i in 1:(n1+n2)) salmon$!da[i] <- ifelse(D12(salmon[i,3:4]) < D22(salmon[i,3:4]),1,2)

CM <- table(salmon$!ugar,salmon$!da); CM #matriz de confusión

1 2
1 44 6
2 1 49

APER <- (CM[i,2]+CM[2,1])/sum(CM); APER #tasa de error aparente

[i] 0.07
```

Entonces:

		Clasificación		
		Π_1	Π_2	
Pertenencia Real	Π_1	44	6	50
	Π_2	1	49	50

y el APER=0.07. Para el caso cuadrático:

Evaluando la regla de clasificación IV

```
## APER cuadrático
salmon$qda <- NULL
for(i in i:(ni+n2)) salmon$qda[i] <- ifelse(scores2[i] >= m,1,2)
CM <- table(salmon$lugar,salmon$qda);CM #matriz de confusión

1 2
1 45 5
2 2 48

APER <- (CM[1,2]+CM[2,1])/sum(CM); APER #tasa de error aparente
[i] 0.07</pre>
```

Prácticamente en este ejemplo no hay diferencia en el ajuste.

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 48/79

Validación cruzada tipo jackknife I

- Otro estimador del AER fue propuesto por Lachenbruch (1975) está basado en validación cruzada y jackknife. Para la población Π_i , tomando $i=1,\ldots,n_i$:
 - $oldsymbol{0}$ Crear la regla de clasificación para Π_i sin la observación j
 - $oldsymbol{Q}$ Usar la regla de clasificación anterior para clasificar la observación i.
- ullet Del procedimiento anterior se obtienen n_{M1}^* , el total de veces que las observaciones retenidas fueron clasificadas incorrectamente en la población 1 y n_{M2}^* el total de veces que las observaciones retenidas fueron clasificadas en la población 2. Entonces el estimador del AER está dado por:

$$\hat{\theta} = \mathrm{E}(\hat{AER}) = \frac{n_{M1}^* + n_{M2}^*}{n_1 + n_2}$$

 Más adelante haremos este ejercicio con las funciones disponibles, porque de otra manera hay que programar el procedimiento.

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 49/79

Validación cruzada: ideas básicas I

- La validación cruzada (cross-validation) es una forma de medir el desempeño predictivo de un modelo estadístico.
 - Las estadísticas de ajuste de un modelo no son guía adecuada del poder predictivo del modelo. Por ejemplo, en regresión una \mathbb{R}^2 alta no necesariamente indican que el modelo es bueno para predecir (se pueden incluir más términos para mejorar \mathbb{R}^2 pero su poder predictivo empeora con el número de términos)
- Con la validación cruzada, podemos evaluar: (1) la estabilidad de los parámetros estimados, (2) la exactitud de un problema de clasificación, (3) la adecuación de un modelo ajustado, etc.
- El jackknife es un caso particular de la validación cruzada.
- El enfoque de la validación cruzada es dividir los datos disponibles en dos conjuntos: un conjunto de entrenamiento, que se usa para estimar el modelo y un conjunto de prueba, en el que se evalúa el modelo y se obtiene un estimador del error de ajuste del modelo.
- Hay diversas maneras de hacer este procedimiento:
 - uno-afuera. se usan n-1 datos para estimar el modelo. El modelo se prueba en el dato que se dejó afuera. Esto se puede realizar n veces se utilizan los errores $e_i^*=y_i-\hat{y}_i$ para calcular el error cuadrático medio de validación cruzada: $MSE_{cv}=\frac{\sum_{i=1}^n e_i^2}{n}$
 - k-afuera.
 - Muestreo aleatorio.

Ejemplo de validación cruzada I

 En el siguiente ejemplo, los datos x y y están relacionados, tienen correlación, pero la relación posiblemente no es lineal.

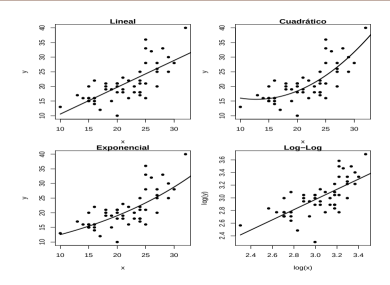
```
x
[1] 24 16 24 18 18 10 14 16 18 20 21 20 21 15 16 15 17 19 16 15 15 13 24 22 21 24 15 20 20 25 27 22
[33] 20 24 24 23 29 27 23 19 25 15 16 27 27 30 29 26 25 25 32 28 25

y
[1] 25 22 17 21 20 13 16 14 19 10 23 20 19 15 16 16 12 15 15 15 15 17 18 16 18 22 20 21 21 21 25 22
[33] 18 21 18 20 25 20 18 19 16 16 16 26 28 28 30 32 28 36 40 33 33
```

- En este ejemplo, nos concentraremos en el error de predicción, que puede ser estimado por validación cruzada, sin hacer supuestos fuertes acerca del error de la variable.
- Los modelos que se propondrán para la relación son los siguientes:

 - ② Cuadrático: $y = \beta_0 + \beta_1 x + \beta_2 x^2 + \epsilon$
 - **3** Exponencial: $log(y) = log(\beta_0) + \beta_1 x + \epsilon$

```
par(mfrow=c(2,2))
par(oma=c(1,1,1,1),mar=c(4,4,1,1))
a <- seg(10,40,0.1) #sucesión para graficar los ajustes
L1 \leftarrow lm(v \sim x)
plot(x,y,main="Lineal",pch=16)
vhat1 <- L1$coef[1] + L1$coef[2]*a</pre>
lines(a,yhat1,lwd=2)
L2 \leftarrow lm(v \sim x + I(x^2))
plot(x,y,main="Cuadrático",pch=16)
yhat2 <- L2$coef[1] + L2$coef[2]*a +L2$coef[3]*a^2
lines(a.vhat2.lwd=2)
L3 \leftarrow lm(log(v) \sim x)
plot(x,v,main="Exponencial",pch=16)
logyhat3 <- L3$coef[1] + L3$coef[2]*a
yhat3 <- exp(logyhat3)
lines(a,yhat3,lwd=2)
L4 \leftarrow lm(log(y) \sim log(x))
plot(log(x),log(y),main="Log-Log",pch=16)
logyhat4 <- L4$coef[1] + L4$coef[2]*log(a)
lines(log(a),logyhat4,lwd=2)
```



Ejemplo Validación Cruzada I

• Una vez que el modelo es ajustado, se evalúa el ajuste.

Procedimiento para estimar el error de predicción usando validación cruzada (uno afuera)

- $\textbf{ Para } k=1,\dots,n \text{ dejar la observación } (x_k,y_k) \text{ para ser el punto de prueba y usar las observaciones restantes para ajustar el modelo. }$
 - a. Ajusta el modelo usando sólo n-1 observaciones en el conjunto de entrenamiento.
 - b. Calcular la respuesta predictiva $\hat{y}_k = \hat{eta}_0 + \hat{eta}_1 x_k$ para el punto de prueba
 - c. Calcula el error de predicción $e_k = y_k \hat{y}_k$.
- ② Estima la media de los errores de predicción al cuadrado $\hat{\sigma}^2_{\epsilon} = \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n e_k^2$.

Ejemplo Validación Cruzada I

```
n <- length(x)
el <- e2 <- e3 <- e4 <- numeric(n)

for(k in 1:n){
    yy <- y[-k]
    yy <- y[-k]
    11 <- ln(yy - xx)
    e1[k] <- y[k] - (J1$coef[1] + J1$coef[2]*x[k])
    J2 <- ln(yy - xx + I(xx^2))
    e2[k] <- y[k] - (J2$coef[1] + J2$coef[2]*x[k] + J2$coef[3]*x[k]^2)
    32 <- ln(yy - xx)
    yhat3 <- exp(J3$coef[1] + J3$coef[2]*x[k])
    e3[k] <- y[k] - yhat3
    4 <- ln(log(yy) - log(xx))
    yhat4 <- exp(J4$coef[1] + J4$coef[2]*log(x[k]))
    e4[k] <- y[k] - yhat4
}</pre>
```

Los siguientes son los estimados de los errores de predicción

```
c(mean(e1^2),mean(e2^2), mean(e3^2), mean(e4^2))
[1] 19.55644 17.85248 18.44188 20.45424
```

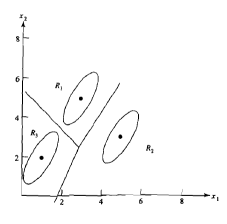
Entonces el mejor modelo es el modelo cuadrático que tiene el menor error cuadrático medio de predicción.

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 55/79

Generalización a g>2 poblaciones

Generalización a g > 2 poblaciones

- Las definiciones que hemos hecho antes se extienden de manera directa a más de dos poblaciones.
- Un tema abierto de investigación son las propiedades de las funciones de clasificación muestrales, así como sus tasas de error.
- Ahora tenemos probabilidades condicionales P(l|k) de clasificar en Π_l dado que la observación viene de Π_k .
- Los costos de clasificar en el grupo l cuando la observación viene de grupo k, serán c(l|k) y las probabilidades iniciales son π_k para $k=1,2,\ldots,q$.



Criterios de evaluación de regla de clasificación cuando $g>2\,\mathrm{I}$

• El costo esperado condicional de clasificación errónea de un elemento de la población Π_k es

$$ECM(k) = \sum_{l \neq k} P(l|k)c(l|k)$$

y el costo total esperado es:

$$ECM = \sum_{i=1}^g \pi_i ECM(i) = \sum_{i=1}^g \sum_{\substack{k=1\\k\neq i}}^g \pi_i P(k|i) c(k|i)$$

• Las regiones $\{R_1,R_2,\dots,R_g\}$ que minimizan el ECM están definidas de tal manera que: asigna ${\bf x}$ a Π_k si se maximiza $f_k({\bf x})\pi_k$, o equivalentemente, si se minimiza

$$\sum_{l \neq k} \pi_l f_l(\mathbf{x}) c(k|l)$$

- Cuando los costos de clasificación errónea c(l|k) son todos iguales, entonces la regla anterior también es equivalente a asignar \mathbf{x} a Π_k si $f_k(\mathbf{x})\pi_k > f_l(\mathbf{x})\pi_l$ para todo $l \neq k$.
- El último caso también equivale a maximizar la probabilidad posterior $P(\Pi_k|\mathbf{x})$.

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 58/79

Casos para distribuciones normales I

 Consideraremos los enunciados para los casos normales para múltiples poblaciones, que son extensiones del caso de 2 poblaciones.

Regla de clasificación en poblaciones normales con diferentes varianzas, basada en TPM

Clasifica $\mathbf{x} \in \Pi_k$ si

$$qda_k(\mathbf{x}) = \max_{i \in \{1,\dots,g\}} \{qda_i(\mathbf{x})\}$$

donde

$$qda_i(\mathbf{x}) = -\frac{1}{2}\left(\log|\Sigma_i| + D_i^2(\mathbf{x})\right) + \log\pi_i$$

y $D_i(\mathbf{x})$ es la distancia de Mahalanobis con covarianza Σ_i a la media de la población i.

Casos para distribuciones normales II

Para varianzas iguales:

Regla de clasificación en poblaciones normales con misma varianza, basada en TPM

Clasifica $\mathbf{x} \in \Pi_k$ si

$$lda_k(\mathbf{x}) = \max_{i \in \{1, \dots, g\}} \{lda_i(\mathbf{x})\}$$

donde

$$lda_i(\mathbf{x}) = \mu_i' \Sigma^{-1} \mathbf{x} - \frac{1}{2} \mu_i' \Sigma^{-1} \mu_i + \log \pi_i$$

y $D_i(\mathbf{x})$ es la distancia de Mahalanobis con covarianza Σ a la media de la población i.

Enfoque de Fisher para LDA cuando g>2 I

- Para derivar el modelo de más de dos grupos, consideraremos el desarrollo seguido por Ronald Fisher para resolver el problema. Esta versión da los mismos resultados que seguimos previamente para g=2.
- El modelo de Fisher no requiere el supuesto de normalidad, pero supone, inicialmente, que las varianzas son iguales en todas las poblaciones.
- El enfoque de Fisher consiste en encontrar el menor número de combinaciones lineales $y_1 = \mathbf{a}_1'\mathbf{x}, \dots, y_m = \mathbf{a}_m'\mathbf{x}, m < g$, que mejor separe las poblaciones. Supongamos que $f_k(\mathbf{x})$ tiene media μ_k y varianza Σ para la población Π_k (se considera la varianza constante entre poblaciones).
- Sea

$$\mathbf{B}_{\mu} = \sum_{i=1}^g (\boldsymbol{\mu}_k - \bar{\boldsymbol{\mu}}) (\boldsymbol{\mu}_k - \bar{\boldsymbol{\mu}})'$$

donde $\bar{\mu}=rac{1}{q}\sum_{i}^{g}\mu_{i}$, la suma de productos cruzados *entre* las medias de los grupos.

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 61/79

Enfoque de Fisher para LDA cuando $g>2\ \mathrm{II}$

ullet Una combinación lineal $y={f a}'{f x}$ cambiará su media según la población de la que provenga ${f x}$, si ${f x}\in\Pi_k$:

$$\begin{split} \mathbf{E}(y_k|\Pi_k) &= & \mathbf{a}'\mathbf{E}(\mathbf{x}|\Pi_k) = \mathbf{a}'\boldsymbol{\mu}_k \\ \mathbf{Var}(y_k|\Pi_k) &= & \mathbf{a}'\boldsymbol{\Sigma}\mathbf{a} \end{split}$$

Además, para la media global de las combinaciones lineales

$$\bar{\boldsymbol{\mu}}_y = \frac{1}{g} \sum_{i=1}^g \mathrm{E}(y_i | \boldsymbol{\Pi}_i) = \mathbf{a}' \bar{\boldsymbol{\mu}}$$

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 62/7

Variabilidad entre vs. intra grupo I

la razón:

$$Q = \frac{\sum_{i=1}^g (\mu_{y_k} - \bar{\mu}_y)^2}{\sigma_y^2} = \frac{\mathbf{a}' \mathbf{B}_{\pmb{\mu}} \mathbf{a}}{\mathbf{a}' \Sigma \mathbf{a}}$$

mide la variabilidad entre los grupos de valores de y relativos a la variabilidad total, dentro de los grupos o intragrupos.

- El método de Fisher selecciona el vector a que maximiza este cociente.
- Usualmente, no conocemos los valores poblacionales, pero en principio se cuenta con un conjunto de entrenamiento de observaciones clasificadas correctamente.

Variabilidad entre vs. intra grupo II

• Supongan que el conjunto de entrenamiento es una muestra de n_i observaciones de la población Π_i . Entonces podemos estimar el cociente Q con las siguientes cantidades:

$$\begin{split} \bar{\mathbf{x}}_i &= \frac{1}{n_i} \sum_{j=1}^{n_i} \mathbf{x}_{ij} \quad i = 1, 2, \dots, g \\ \bar{\mathbf{x}} &= \frac{1}{g} \sum_{i=1}^g \bar{\mathbf{x}}_i \\ \mathbf{B} &= \sum_{i=1}^g (\bar{\mathbf{x}}_i - \bar{\mathbf{x}}) (\bar{\mathbf{x}}_i - \bar{\mathbf{x}})' \\ \mathbf{W} &= \sum_{i=1}^g (n_i - 1) \mathbf{S}_i = \sum_{i=1}^g \sum_{i=1}^{n_i} (\mathbf{x}_{ij} - \bar{\mathbf{x}}) (\mathbf{x}_{ij} - \bar{\mathbf{x}})' \end{split}$$

Variabilidad entre vs. intra grupo III

Entonces

$$\hat{Q} = \frac{\mathbf{a}'\mathbf{B}\mathbf{a}}{\mathbf{a}'\mathbf{W}\mathbf{a}} = \frac{\mathbf{a}'\left(\sum_{i=1}^g (\bar{\mathbf{x}}_i - \bar{\mathbf{x}})(\bar{\mathbf{x}}_i - \bar{\mathbf{x}})'\right)\mathbf{a}}{\mathbf{a}'\left(\sum_{i=1}^g \sum_{j=1}^{n_i} (\mathbf{x}_{ij} - \bar{\mathbf{x}})(\mathbf{x}_{ij} - \bar{\mathbf{x}})'\right)\mathbf{a}}$$

Discriminantes muestrales

El k-ésimo discriminante muestral es la combinación lineal

$$\hat{y}_k = \mathbf{a}_k'\mathbf{x}$$

para $k=1,2,\ldots,s=\min\{g-1,p\}$, donde \mathbf{a}_k es proporcional al k-ésimo vector propio de $\mathbf{W}^{-1}\mathbf{B}$. Los vectores \mathbf{a}_k se escalan para hacer que \hat{y}_k tenga varianza unitaria: $\mathbf{a}_k'\hat{\Sigma}\mathbf{a}_k=1$ donde

$$\hat{\Sigma} = \mathbf{S}_p = \frac{1}{n-g}\mathbf{W}$$

 $con n = \sum_{k=1}^{g} n_k.$

Clasificación de nuevos elementos con discriminantes muestrales para distribuciones normales multivariadas, caso general I

- Cuando **x** proviene de distribuciones normales, $f_k(\mathbf{x}) \sim \mathcal{N}_p\left(\mu_k, \Sigma_k\right)$
- En este caso, se suponen costos iguales de clasificación errónea. Entonces se asigna ${\bf x}$ a la población Π_k que minimiza $\sum_{l \neq k} \pi_l f_l({\bf x})$, que equivale a maximizar $\pi_k f_k({\bf x})$.
- Similar al caso g=2, tenemos las siguientes reglas:

Clasificación de nuevos elementos con discriminantes muestrales para distribuciones normales multivariadas, caso general II

Regla de clasificación para g > 2 poblaciones normales

Se asigna ${\bf x}$ a Π_k que maximiza:

score discriminante cuadrático

$$d_k^Q(\mathbf{x}) = -\frac{1}{2}\log|\mathbf{S}_k| - \frac{1}{2}(\mathbf{x} - \bar{\mathbf{x}}_k)'\mathbf{S}_k^{-1}(\mathbf{x} - \bar{\mathbf{x}}_k) + \log\pi_k$$

cuando las varianzas son diferentes, v

score discriminante lineal

$$d_k^L(\mathbf{x}) = \bar{\mathbf{x}}_k' \mathbf{S}_p^{-1} \mathbf{x} - \frac{1}{2} \bar{\mathbf{x}}_k' \mathbf{S}_p^{-1} \bar{\mathbf{x}}_k + \log \pi_k$$

cuando las varianzas son iguales.

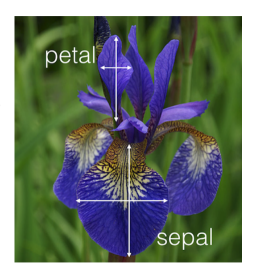
Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 68/79

Herramientas en R para clasificación y Discriminación I

- hay métodos de componentes principales en varios paquetes de R:
 - La función 1da y gda del paquete MASS han sido las principales herramientas durante muchos años.
 - klaR: Funciones misceláneas para clasificación y visualización, algunos métodos no paramétricos y Bayesianos.

Ejemplo: datos Iris

- Los datos consisten en mediciones de p=4 variables (longitud del sépalo, ancho del sépalo, longitud del pétalo, ancho del pétalo) tomadas de $n_k=50$ flores muestreadas alaetoriamente de q=3 especies (setosa, versicolor, virginica).
- El objetivo es crear una función discriminante que mejor clasifique una nueva flor en una de las tres especies.



```
head(iris): p <- 4: g <- 3
 Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
          5.1
                     3.5
                                             0.2 setosa
          4.9
                     3.0
                                  1.4
                                             0.2 setosa
                                 1.3
          4.7
                     3.2
                                             0.2 setosa
          4.6
                     3.1
                                 1.5
                                             0.2 setosa
          5.0
                     3.6
                                 1.4
                                             0.2 setosa
          5.4
                     3.9
                                 1.7
                                             0.4 setosa
```

Calculamos las medias muestrales de cada población: $\bar{\mathbf{x}}_1, \bar{\mathbf{x}}_2, \bar{\mathbf{x}}_3$

```
especies <- unique(iris$Species)
xbari <- list(NULL)
for(i in especies)xbari[[match(i,especies)]] <- colMeans(iris[iris$Species==i,1:p])</pre>
xbari
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
      5.006
                   3.428
                                1.462
                                             0.246
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
      5.936
                   2.770
                                4.260
                                              1.326
[[3]]
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
       6.588
                    2.974
                                5,552
                                              2,026
```

Calculamos la matriz combinada \mathbf{S}_p

```
Sp <- matrix(0,p,p)
nx <- rep(50,g) #tamaños de muestra por población
for(j in 1:g){
        x <- iris[iris$Species==especies[j],1:p]
        Sp \leftarrow Sp + cov(x)*(nx[i]-1)
Sp \leftarrow Sp/(sum(nx)-g); round(Sp, 4)
             Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
                   0.2650
                               0.0927
                                             0.1675
                                                         0.0384
Sepal.Length
Sepal.Width
                   0.0927
                               0.1154
                                             0.0552
                                                         0.0327
Petal.Length
                   0.1675
                               0.0552
                                             0.1852
                                                         0.0427
Petal.Width
                   0.0384
                               0.0327
                                             0.0427
                                                          0.0419
```

Ajustamos un modelo discriminante lineal con la función 1da del paquete MASS:

```
library(MASS)
Attaching package: 'MASS'
The following object is masked from 'package:DAAG':
   hills
lda1 <- lda(Species ~ . , data = iris, prior=rep(1/3,3))</pre>
lda1
Call:
lda(Species ~ ., data = iris, prior = rep(1/3, 3))
Prior probabilities of groups:
   setosa versicolor virginica
0.3333333 0.3333333 0.3333333
Group means:
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
                 5.006
                            3.428
                                         1.462
                                                    0.246
cetoca
versicolor
                 5.936
                        2.770
                                         4.260
                                                 1.326
                 6.588
                            2.974
                                         5.552
                                                 2.026
virginica
Coefficients of linear discriminants:
                   LD1
                               LD2
Sepal.Length 0.8293776 -0.02410215
Sepal.Width 1.5344731 -2.16452123
Petal.Length -2.2012117 0.93192121
Petal.Width -2.8104603 -2.83918785
Proportion of trace:
  LD1 LD2
0.9912.0.0088
```

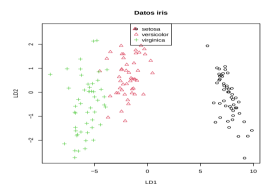
- ullet Noten que los coeficientes de los discriminantes lineales corresponden a la matriz ${f A}=[{f a}_1 \ {f a}_2].$
- También vemos que el primer discriminante es el que más contribuye a la separación de las medias y el segundo discriminante prácticamente no contribuye a la separación.
- Calculamos los scores $\hat{\mathbf{y}} = \mathbf{A}'(\mathbf{x} \bar{\mathbf{x}}_i)$ para todas las observaciones:

```
mu_k <- lda1$means
mu <- colMeans(mu_k)  #media global
scores <= scale(iris[,1:p], center = mu, scale=F) %+% ldai$scaling
scores2 <- predict(ldai)$x  #otra manera de calcular los scores
#comparamos los scores:
sum(scores-scores2)^2</pre>
[1] 2.859627e-26
```

A continuación se grafican los scores en las direcciones de los dos discriminantes.

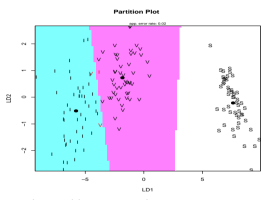
Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24

75 / 79



En términos de gráficas, podemos encontrar explícitamente las regiones R_i una vez que tenemos las fronteras de las regiones, utilizando el paquete ${\tt klaR}.$

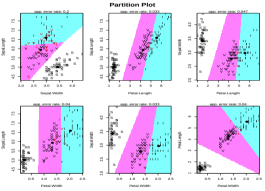
```
library(klaR)
especies <- factor(rep(c("S","V","I"),rep(50,3)))
partimat(x = scores[,2:1], grouping = especies, method = "lda")</pre>
```



Podemos graficar todos los pares de variables y marcar las regiones:

```
par(mfrow = c(2,3))
partimat(x = iris[,-5], grouping = especies, method = "lda")
```

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 77/79



Podemos también ver las regiones cuadráticas:

```
par(mfrow = c(2,3))
partimat(x = iris[,-5], grouping = especies, method = "qda")
```

Jorge de la Vega Góngora (ITAM) Estadística Aplicada III 23/10/24 78 /

