Metody przetwarzania i analizy danych w R

Łukasz Wawrowski

Contents

Literatura 5										
1	Ana	liza opisowa 7								
	1.1	Wprowadzenie								
	1.2	Eksploracyjna analiza danych								
2	Test	Testowanie hipotez 9								
	2.1	Wprowadzenie								
	2.2	Hipoteza statystyczna								
	2.3	Poziom istotności i wartość p								
	2.4	Testy statystyczne								
	2.5	Zbiór danych								
	2.6	Test niezależności								
	2.7	Test proporcji								
	2.8	Testowanie normalności - test Shapiro-Wilka								
	2.9	Testowanie normalności - wykres kwantyl-kwantyl								
	2.10	Testowanie wariancji - test Bartletta								
	-	Testowanie średnich								
3	Regresja 23									
	3.1	Wprowadzenie								
	3.2	Regresja prosta								
	3.3	Regresja wieloraka								
4	Gru	Grupowanie 45								
	4.1	Wprowadzenie								
	4.2	Metoda k-średnich								
	4.3	Metoda hierarchiczna								
5	Klas	syfikacja 59								
	5.1	Drzewa klasyfikacyjne								
	5.2	KNN 50								

4 CONTENTS

Literatura

Podstawowa:

- Przemysław Biecek Przewodnik po pakiecie R
- Marek Gągolewski Programowanie w języku R. Analiza danych, obliczenia, symulacje.
- Garret Grolemund, Hadley Wickham R for Data Science (polska wersja)

Dodatkowa:

- inne pozycje po polsku
- inne pozycje po angielsku

Skrypty z zajęć

6 CONTENTS

Chapter 1

Analiza opisowa

1.1 Wprowadzenie

Prezentacja

1.2 Eksploracyjna analiza danych

Explanatory Data Analysis (EDA) polega na opisie i wizualizacji danch bez zakładania hipotez badawczych. W R dostępnych jest wiele pakietów, które wspierają ten proces - The Landscape of R Packages for Automated Exploratory Data Analysis.

Najczęściej pobieramym pakietem jest summarytools z następującymi funkcjami:

- view(dfSummary(zbior)) wyświetla podsumowanie zawierające kilka statystyk opisowych, częstości, histogram i braki danych
- freq(zbior\$zmienna) wyświetla tabelę częstości
- descr(zbior) wyświetla zestaw 15 statystyk opisowych

Poniżej znajduje się krótki opis tych 15 miar:

- średnia (mean) przeciętna wartość cechy
- odchylenie standardowe (std. dev) o ile wartości cechy odchylają się średnio od średniej
- minimum (min) minimalna wartość cechy
- kwartyl pierwszy (Q1) 25% obserwacji ma wartości poniżej Q1, a 75% obserwacji powyżej
- mediana (median) wartość środkowa, 50% obserwacji ma wartości poniżej Q1, a 50% obserwacji powyżej

- kwartyl trzeci (Q3) 75% obserwacji ma wartości poniżej Q3, a 25% obserwacji powyżej
- maksimum (max) maksymalna wartość cechy
- odchylenie medianowe (MAD) mediana odchyleń od mediany
- rozstęp międzykwartylowy (IQR) różnica pomiędzy trzecim i pierwszym kwartylem
- współczynnik zmienności (CV) udział odchylenia standardowego w średniej wartości cechy (w %)
- skośność (skewness) asymetria rozkładu cechy, < 0 lewostronna, > 0 prawostronna, = 0 symetryczny
- błąd standardowy skośności (se.skewness)
- kurtoza (kurtosis) skupienie wartości wokół średniej, < 0 słabe, > 0 silne, = 0 normalne
- liczba obserwacji bez braków danych (N.Valid)
- odsetek obserwacji bez braków danych (Pct.Valid)

Chapter 2

Testowanie hipotez

Prezentacja - raporty Prezentacja - testy

2.1 Wprowadzenie

Do rozwiązania wybranych zagadnień analizy statystycznej wystarczą metody weryfikacji hipotez statystycznych. Taki proces można przedstawić w następujących krokach:

- 1. Sformułowanie dwóch wykluczających się hipotez zerowej H_0 oraz alternatywnej H_1
- 2. Wybór odpowiedniego testu statystycznego
- 3. Określenie dopuszczalnego prawdopodobieństwo popełnienia błędu I rodzaju (czyli poziomu istotności α)
- 4. Podjęcie decyzji

Wymienione powyżej nowe pojęcia zostaną wyjaśnione poniżej.

2.2 Hipoteza statystyczna

Przypuszczenie dotyczące własności analizowanej cechy, np. średnia w populacji jest równa 10, rozkład cechy jest normalny.

Formuluje się zawsze dwie hipotezy: hipotezę zerową (H_0) i hipotezę alternatywną (H_1) . Hipoteza zerowa jest hipotezą mówiącą o równości:

 $H_0: \bar{x} = 10$

Z kolei hipoteza alternatywna zakłada coś przeciwnego:

 $H_1: \bar{x} \neq 10$

Zamiast znaku nierówności (\neq) może się także pojawić znak mniejszości (<) lub większości (>).

2.3 Poziom istotności i wartość p

Hipotezy statystyczne weryfikuje się przy określonym poziomie istotności α , który wskazuje maksymalny poziom akceptowalnego błędu (najczęściej $\alpha=0,05$).

Większość programów statystycznych podaje w wynikach testu wartość p. Jest to najostrzejszy poziom istotności, przy którym możemy odrzucić hipotezę H_0 . Jest to rozwiązanie bardzo popularne, ale nie pozbawione wad. Dokładny opis potencjalnych zagrożeń można znaleźć w artykule.

Generalnie jeśli $p<\alpha$ - odrzucamy hipotezę zerową.

2.4 Testy statystyczne

W zależności od tego co chcemy weryfikować należy wybrać odpowiedni test. Tabela poniżej przedstawia dosyć wyczerpującą klasyfikację testów pobraną ze strony.

Overview of statistical tests

Type of dependent variable	Type of independent variable							
	Ordinal/categorical			Normal/interval (ordinal)	More than 1	None		
	Two groups		More groups					
	Paired	Unpaired	Paired	Unpaired				
2 categories	McNemar Test, Sign-Test	Fisher Test, Chi-squared- Test	Cochran's Q- Test	Fisher Test, Chi-squared- test	(Conditional) Logistic Regression	Logistic Regression	Chi-squared- Test	
Nominal	Bowker Test	Fisher Test, Chi-squared- Test		Fisher Test, Chi-squared- test	Multinomial logistic regression	Multinomial logistic regression	Binomial Test	
Ordinal	Wilcoxon Test, Sign-Test	Wilcoxon- Mann-Whitney Test	Friedman-Test	Kruskal-Wallis Test	Spearman-rank- test	Ordered logit	Median Test	
Interval	Wilcoxon Test, Sign-Test	Wilcoxon- Mann-Whitney Test	Friedman-Test	Kruskal-Wallis Test	Spearman-rank test	Multivariate linear model	Median Test	
Normal	t-Test (for paired)	t-Test (for unpaired)	Linear Model (ANOVA)	Linear Model (ANOVA)	Pearson- Correlation-test	Multivariate Linear Model	t-Test	
Censored Interval	Log-Rai	nk Test	Survival Analysis, Cox proportional hazards regression					
None	Clustering, factor analysis, PCA, canonical correlation							

2.5 Zbiór danych

Będziemy działać na zbiorze danych dotyczącym pracowników przedsiębiorstwa. Poniżej znajduje się opis cech znajdujących się w tym zbiorze,

- id kod pracownika
- plec płeć pracownika (0 mężczyzna, 1 kobieta)
- data urodz data urodzenia
- edukacja wykształcenie (w latach nauki)
- kat_pracownika grupa pracownicza (1 specjalista, 2 menedżer, 3 konsultant)
- bwynagrodzenie bieżące wynagrodzenie
- pwynagrodzenie początkowe wynagrodzenie
- staz staż pracy (w miesiącach)
- doswiadczenie poprzednie zatrudnienie (w miesiącach)
- zwiazki przynależność do związków zawodowych (0 nie, 1 tak)
- wiek wiek (w latach)

```
library(tidyverse)
library(readxl)

pracownicy <- read_excel("data/pracownicy.xlsx")</pre>
```

2.6 Test niezależności

Za pomocą testu niezależności χ^2 (chi-kwadrat) można sprawdzić czy pomiędzy dwiema cechami jakościowymi występuje zależność. Układ hipotez jest następujący:

- H_0 : zmienne są niezależne,
- H_1 : zmienne nie są niezależne.

W programie R test niezależności można wywołać za pomocą funkcji chisq.test() z pakietu *stats*. Jako argument tej funkcji należy podać tablicę kontyngencji. W przypadku operowania na danych jednostkowych można ją utworzyć poprzez funkcję table(). Jeżeli wprowadzamy liczebności ręcznie to należy zadbać o to, żeby wprowadzony obiekt był typu matrix.

Przykład

Czy pomiędzy zmienną płeć, a zmienną przynależność do związków zawodowych istnieje zależność?

W pierwszym kroku określamy hipotezy badawcze:

 H_0 : pomiędzy płcią a przynależnością do związków nie ma zależności

 H_1 : pomiędzy płcią a przynależnością do związków jest zależność

oraz przyjmujemy poziom istotności - weźmy standardową wartość $\alpha = 0,05$.

W pierwszej kolejności popatrzmy na tabelę krzyżową (kontyngencji) zawierającą liczebności poszczególnych kombinacji wariantów.

```
table(pracownicy$plec, pracownicy$zwiazki)
```

Wartości w tej tabeli nie wskazują na liczniejszą reprezentację jednej z płci w związkach zawodowych. Zweryfikujemy zatem wskazaną hipotezę zerową z wykorzystaniem testu χ^2 .

```
chisq.test(table(pracownicy$plec, pracownicy$zwiazki))
```

```
##
## Pearson's Chi-squared test with Yates' continuity correction
##
## data: table(pracownicy$plec, pracownicy$zwiazki)
## X-squared = 2.3592, df = 1, p-value = 0.1245
```

Przy poziomie istotności $\alpha=0,05,$ wartości p(0.1245) jest większa od wartości $\alpha,$ zatem nie ma podstaw do odrzucenia hipotezy zerowej. Można stwierdzić, że nie ma zależności pomiędzy zmiennymi płeć i przynależność do związków zawodowych.

Przykład

Czy pomiędzy płcią, a grupami bieżącego wynagrodzenia zdefiniowanymi przez medianę istnieje zależność?

 H_0 : pomiędzy płcią a grupami wynagrodzenia nie ma zależności

 H_1 : pomiędzy płcią a grupami wynagrodzenia jest zależność

W pierwszej kolejności tworzymy nową cechą zamieniając cechę bwynagrodzenie na zmienną jakościową posiadającą dwa warianty: poniżej mediany i powyżej mediany.

```
##
## [1.58e+04,2.89e+04] (2.89e+04,1.35e+05]
## 0 73 185
## 1 164 52
```

W tym przypadku wygląd tablicy krzyżowej może sugerować występowanie zależności.

```
##
## Pearson's Chi-squared test with Yates' continuity correction
##
## data: table(pracownicy$plec, pracownicy$bwyn_mediana)
## X-squared = 104.8, df = 1, p-value < 2.2e-16</pre>
```

chisq.test(table(pracownicy\$plec, pracownicy\$bwyn_mediana))

Test χ^2 to potwierdza - mamy podstawy do odrzucenia hipotezy zerowej na korzyść hipotezy alternatywnej - istnieje zależność pomiędzy płcią, a grupami wynagrodzenia.

2.7 Test proporcji

Test proporcji pozwala odpowiedzieć na pytanie czy odsetki w jednej, dwóch lub więcej grupach różnią się od siebie istotnie. Dla jednej próby układ hipotez został przedstawiony poniżej:

```
• H_0: p = p_0
• H_1: p \neq p_0 lub H_1: p > p_0 lub H_1: p < p_0
```

Układ hipotez w przypadku dwóch prób jest następujący:

```
• H_0: p_1 = p_2
• H_1: p_1 \neq p_2 lub H_1: p_1 > p_2 lub H_1: p_1 < p_2
```

Dla k badanych prób hipotezę zerową i alternatywną można zapisać w następująco:

```
• H_0: p_1 = p_2 = p3 = \dots = p_k
• H_1: \exists \ p_i \neq p_j
```

W takim przypadku hipoteza alternatywna oznacza, że co najmniej jeden odsetek różni się istotnie od pozostałych.

Funkcja prop.test z pakietu *stats* umożliwia przeprowadzanie testu proporcji w programie R. Jako argumenty należy podać wektor, który zawiera licznik badanych odsetków - x, oraz wektor zawierający wartości mianownika - n. W przypadku jednej próby należy jeszcze dodać argument p, którego wartość oznacza weryfikowany odsetek.

Przykład

Wysunięto przypuszczenie, że palacze papierosów stanowią jednakowy odsetek wśród mężczyzn i kobiet. W celu sprawdzenia tej hipotezy wylosowano 500 mężczyzn i 600 kobiet. Okazało się, że wśród mężczyzn było 200 palaczy, a wśród kobiet 250.

 H_0 : odsetek palaczy wg płci jest taki sam

 H_1 : odsetek palaczy różni się wg płci

```
prop.test(x = c(200,250), n = c(500,600))
```

```
##
##
    2-sample test for equality of proportions with continuity
##
    correction
##
## data: c(200, 250) out of c(500, 600)
## X-squared = 0.24824, df = 1, p-value = 0.6183
## alternative hypothesis: two.sided
## 95 percent confidence interval:
   -0.07680992 0.04347659
## sample estimates:
##
      prop 1
                prop 2
## 0.4000000 0.4166667
```

Przy poziomie istotności 0,05 nie ma podstaw do odrzucenia H0 - odsetek palaczy jest taki sam w grupach płci.

2.8 Testowanie normalności - test Shapiro-Wilka

Testy parametryczne z reguły wymagają spełnienia założenia o normalności rozkładu. W celu weryfikacji tego założenia należy wykorzystać jeden z testów normalności.

W celu formalnego zweryfikowania rozkładu cechy można wykorzystać test Shapiro-Wilka. Układ hipotez z tym teście jest następujący:

```
• H_0: F(x) = F_0(x) - rozkład cechy ma rozkład normalny
```

• $H_1: F(x) \neq F_0(x)$ - rozkład cechy nie ma rozkładu normalnego

W przeprowadzonych dotychczas symulacjach wykazano, że test Shapiro-Wilka ma największą moc spośród testów normalności, niemniej jego ograniczeniem jest maksymalna liczba obserwacji, która wynosi 5000¹.

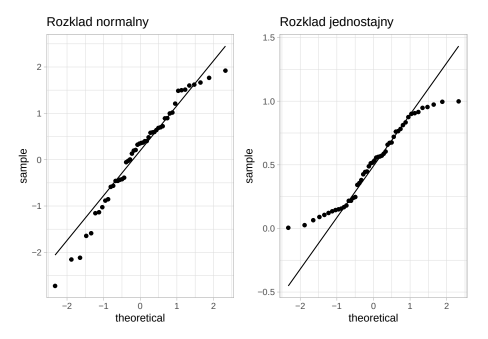
W programie R test Shapiro-Wilka można uruchomić za pomocą funkcji shapiro.test() jako argument podając wektor wartości liczbowych, który chcemy zweryfikować.

¹W przypadku liczniejszych prób można wykorzystać test Kołmogorowa-Smirnova.

2.9 Testowanie normalności - wykres kwantylkwantyl

Normalność rozkładu może także zostać zweryfikowana poprzez utworzenie wykresu przedstawiającego porównanie wartości oryginalnych oraz odpowiadającym im wartości pochodzących z rozkładu normalnego. Dodatkowo prowadzona jest linia regresji pomiędzy otrzymanymi wartościami. Punkty przebiegające w pobliżu tej linii oznaczają, że rozkład tej cechy jest normalny.

Na wykresie przedstawiony jest wykres kwantyl-kwantyl dla 50 wartości wylosowanych z rozkładu normalnego i z rozkładu jednostajnego.



Jak można zauważyć punkty na wykresie po lewej stronie nie odbiegają znacząco od linii prostej, zatem można przypuszczać, że rozkład tej cechy jest normalny. Z kolei na wykresie po prawej stronie obserwuje się odstępstwo od rozkładu normalnego - wartości na krańcach linii są od niej oddalone.

Przykład

Czy cecha *doświadczenie* ma rozkład normalny? Sprawdź za pomocą odpowiedniego testu oraz wykresu kwantyl-kwantyl.

 H_0 : doświadczenie ma rozkład normalny

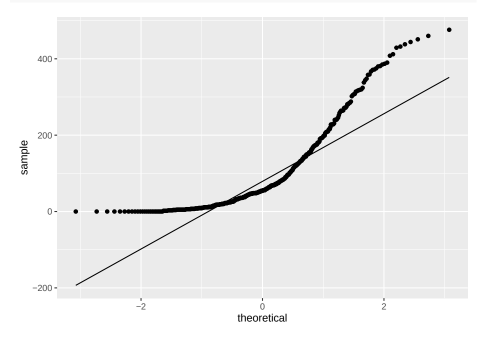
 H_1 : doświadczenie nie ma rozkładu normalnego

shapiro.test(pracownicy\$doswiadczenie)

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: pracownicy$doswiadczenie
## W = 0.8136, p-value < 2.2e-16</pre>
```

Na poziomie $\alpha=0,05$ Odrzucamy H_0 (p< α) - doświadczenie nie ma rozkładu normalnego. Sprawdźmy jeszcze jak te wartości wyglądają na wykresie kwantylkwantyl.

```
ggplot(pracownicy, aes(sample = doswiadczenie)) +
  stat_qq() +
  stat_qq_line()
```



2.10 Testowanie wariancji - test Bartletta

Oprócz założenia o normalności, niektóre metody statystyczne wymagają także równości wariancji.

Jeśli chcemy sprawdzić homogeniczność wariancji w dwóch lub więcej grupach to należy skorzystać z testu Bartletta:

$$\begin{array}{ll} \bullet & H_0: s_1^2 = s_2^2 = s_3^2 = \ldots = s_k^2 \\ \bullet & H_1: \exists_{i,j \in \{1,\ldots,k\}} \ s_i^2 \neq s_j^2 \end{array}$$

Funkcja bartlett.test() w programie R umożliwia zastosowanie tego testu. Argumenty do tej funkcji można przekazać na dwa sposoby. Pierwszy polega

na przypisaniu do argumentu x wektora zawierającego wartości cechy, a do argumentu g wektora zawierającego identyfikatory poszczególnych grup. Drugi sposób to zadeklarowanie formuły w postaci zmienna_analizowa ~ zmienna_grupująca oraz podanie zbioru danych przypisanego do argumentu data.

Przykład

Sprawdźmy czy wariancje zmiennej doświadczenie w grupach płci są takie same.

 H_0 : wariancje doświadczenia są takie same w grupach płci

 H_1 : wariancje doświadczenia nie są takie same w grupach płci

Funkcję weryfikującą H_0 można zapisać na dwa sposoby - wynik zawsze będzie taki sam.

```
bartlett.test(x = pracownicy$doswiadczenie, g = pracownicy$plec)

##

## Bartlett test of homogeneity of variances

##

## data: pracownicy$doswiadczenie and pracownicy$plec

## Bartlett's K-squared = 4.7659, df = 1, p-value = 0.02903

bartlett.test(pracownicy$doswiadczenie ~ pracownicy$plec)

##

## Bartlett test of homogeneity of variances

##

## data: pracownicy$doswiadczenie by pracownicy$plec

## Bartlett's K-squared = 4.7659, df = 1, p-value = 0.02903
```

Przyjmując poziom istotności $\alpha=0,05$ odrzucamy hipotezę zerową stwierdzając, że wariancje różnią się w grupach płci. Z kolei dopuszczając niższy poziom istotności $\alpha=0,01$ podjęlibyśmy decyzję o braku podstaw do odrzucenia H_0 i nieistotnej różnicy pomiędzy grupami.

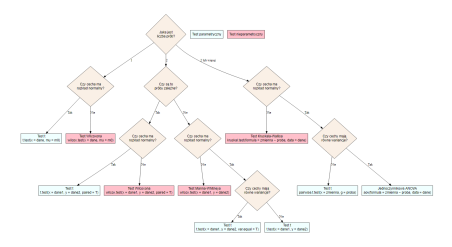
2.11 Testowanie średnich

W przypadku testowania wartości przeciętnych należy wprowadzić pojęcie prób zależnych i niezależnych:

- próby zależne (paired) analizowane są te same jednostki, ale różne cechy.
- próby niezależne (unpaired) analizowane są różne jednostki, ale ta sama cecha.

W zależności od tego czy spełnione są odpowiednie założenia dotyczące normalności cechy oraz równości wariancji należy wybrać odpowiedni test według

poniższego diagramu.



2.11.1Test t-średnich

Weryfikacja równości średnich może odbywać się na zasadzie porównania wartości średniej w jednej grupie z arbitralnie przyjętym poziomem lub w dwóch różnych grupach. W pierwszym przypadku rozważamy układ hipotez:

- $H_0: m = m_0$
- $H_1: m \neq m_0$ lub $H_1: m < m_0$ lub $H_1: m > m_0$

natomiast w drugim przypadku hipotezy będą wyglądać następująco:

- $H_0: m_1 = m_2$ $H_1: m_1 \neq m_2$ lub $H_1: m_1 < m_2$ lub $H_1: m_1 > m_2$

Alternatywnie hipotezę zerową można zapisać jako $m_1 - m_2 = 0$ czyli sprawdzamy czy różnica pomiędzy grupami istotnie różni się od zera.

W funkcji t.test() z pakietu stats w przypadku jednej próby należy podać argument x czyli wektor z wartościami, które są analizowane oraz wartość, z którą ta średnia porównujemy (argument mu, który domyślnie jest równy 0). Dodatkowo w argumencie alternative wskazujemy jaką hipotezę alternatywną bierzemy pod uwagę.

Dla weryfikacji równości średniej w dwóch próbach należy dodać argument y z wartościami w drugiej próbie. W tym przypadku mamy także możliwość określenia czy próby są zależne (argument paired) lub czy wariancja w obu próbach jest taka sama (var.equal). Jeżeli wariancje sa różne to program R przeprowadzi test t Welcha i liczba stopni swobody nie będzie liczbą całkowitą.

2.11.2 ANOVA

W przypadku większej liczby grup stosuje się jednoczynnikową analizę wariancji (ANOVA). Ta analiza wymaga spełnienia założenia o normalności rozkładu i równości wariancji w badanych grupach. Układ hipotez jest następujący:

- $H_0: m_1 = m_2 = m_3 = \dots = m_k$
- $H_1: \exists_{i,j \in \{1,...,k\}} \ m_i \neq m_j$

Za pomocą funkcji aov() można w R przeprowadzić jednoczynnikową analize Jako argument funkcji należy podać formułę przedstawiająca zależność zmiennej badanej do zmiennej grupującej wykorzystując w tym celu symbol tyldy (~) w następującym kontekście: zmienna_analizowana ~ zmienna_grupująca. Przy takim zapisie należy także w argumencie data podać nazwe zbioru danych.

W porównaniu do wcześniej opisanych funkcji, aov() nie zwraca w bezpośrednim wyniku wartości p. Aby uzyskać tę wartość należy wynik działania tej funkcji przypisać do obiektu, a następnie na nim wywołać funkcje summary().

W przypadku odrzucenia hipotezy zerowej można przeprowadzić test Tukeya w celu identyfikacji różniących się par wykorzystując funkcję TukeyHSD() i jako argument podając obiekt zawierający wynik ANOVA.

W sytuacji, w której założenia użycia testu parametrycznego nie są spełnione, należy skorzystać z testów nieparametrycznych. W przypadku testowania miar tendencji centralnej różnica pomiedzy testami parametrycznymi a nieparametrycznymi polega na zastąpieniu wartości średniej medianą. Z punktu widzenia obliczeń w miejsce oryginalnych wartości cechy wprowadza się rangi czyli następuje osłabienie skali pomiarowej - z ilorazowej na porządkową.

Test Wilcoxona 2.11.3

Test Wilcoxona jest nieparametryczną wersją testu t. Hipotezy w tym teście dotyczą równości rozkładów:

- $H_0: F_1 = F_2$ $H_1: F_1 \neq F_2$

Wartość statystyki testowej będzie zależna od typu testu, natomiast w R funkcja, której należy użyć to wilcox.test(). Argumenty tej funkcji są takie same jak w przypadku testu t.

2.11.4Test Kruskala-Wallisa

Z kolei test Kruskala-Wallisa jest nieparametrycznym odpowiednikiem ANOVA. Hipotezy są następujące:

- $H_0: F_1 = F_2 = F_3 = \dots = F_k$
- $H_1: \exists_{i,j \in \{1,..,k\}} F_i \neq F_j$

W programie R korzysta się z funkcji kruskal.test(), która przyjmuje takie same argumenty jak funkcja do metody ANOVA aov(). Główną różnicą jest sposób podawania wyniku testu, ponieważ w tym przypadku od razu otrzymujemy wartość p. W przypadku odrzucenia hipotezy zerowej należy sprawdzić, które grupy różnią się między sobą. Można to zrobić za pomocą funkcji pairwise.wilcox.test().

Przykład

Sprawdzimy czy średnie doświadczenie w grupach płci jest takie same.

 H_0 : średnie doświadczenie w grupach płci jest takie samo

 H_1 : średnie doświadczenie w grupach płci nie jest takie samo

W związku z tym, że badana cecha nie ma rozkładu normalnego zostanie przeprowadzony test Wilcoxona. Mamy tutaj do czynienia z testem dla prób niezależnych - badana jest jedna cecha (doświadczenie) w ramach rozłącznych grup płci.

```
wilcox.test(pracownicy$doswiadczenie ~ pracownicy$plec)
```

```
##
## Wilcoxon rank sum test with continuity correction
##
## data: pracownicy$doswiadczenie by pracownicy$plec
## W = 36295, p-value = 0.00000001372
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
```

Przyjmując poziom istotności $\alpha=0,05$ odrzucamy H_0 - średnie doświadczenie nie jest takie samo.

Przykład

Czy poczatkowe i bieżące wynagrodzenie różni się od siebie w sposób istotny?

 H_0 : średnie początkowe i bieżące wynagrodzenie jest takie samo

 H_1 : średnie początkowe i bieżące wynagrodzenie nie jest takie samo

W pierwszej kolejności weryfikujemy normalność rozkładu analizowanych cech.

```
shapiro.test(pracownicy$pwynagrodzenie)
```

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: pracownicy$pwynagrodzenie
## W = 0.71535, p-value < 2.2e-16
shapiro.test(pracownicy$bwynagrodzenie)</pre>
```

```
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: pracownicy$bwynagrodzenie
## W = 0.77061, p-value < 2.2e-16</pre>
```

Wynagrodzenie w tym zbiorze danych zdecydowanie nie przypomina rozkładu normalnego. W tym przypadku analizujemy próby zależne - badamy dwie różne cechy dla tych samych jednostek (obserwacji).

```
##
## Wilcoxon signed rank test with continuity correction
##
## data: pracownicy$pwynagrodzenie and pracownicy$bwynagrodzenie
## V = 0, p-value < 2.2e-16
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0</pre>
```

Na podstawie podanej wartości p odrzucamy H_0 - średnie początkowe i bieżące wynagrodzenie różni się od siebie istotnie statystycznie.

Przykład

Analogicznie można także sprawdzić czy np. doświadczenie różni się w ramach więcej niż dwóch grup - w takim przypadku rozpatrujemy głównie próby niezależne.

 H_0 : średnie doświadczenie w grupach kategorii pracownika jest takie same

 H_1 : średnie doświadczenie w grupach kategorii pracownika nie jest takie same - co najmniej jedna para jest różna

kruskal.test(pracownicy\$doswiadczenie ~ pracownicy\$kat_pracownika)

```
##
## Kruskal-Wallis rank sum test
##
## data: pracownicy$doswiadczenie by pracownicy$kat_pracownika
## Kruskal-Wallis chi-squared = 57.466, df = 2, p-value = 3.322e-13
```

Przyjmując poziom istotności $\alpha=0,05$ odrzucamy hipotezę zerową - co najmniej jedna para kategorii pracownika różni się pod względem średniego wynagrodzenia.

Chapter 3

Regresja

Prezentacja

3.1 Wprowadzenie

Metody regresji pozwalają na analizowanie zależności przyczynowo-skutkowych oraz predycję nieznanych wartości. Korzystając z tej metody należy jednak pamiętać, że model regresji jest tylko przybliżeniem rzeczywistości.

Przykłady zastosowania regresji:

- zależność wielkości sprzedaży od wydatków na reklamę
- zależność wynagrodzenia od lat doświadczenia

Na początku pracy wczytujemy biblioteki tidyverse i readxl.

```
library(tidyverse)
library(readxl)
```

3.2 Regresja prosta

Na podstawie danych dotyczących informacji o doświadczeniu i wynagrodzeniu pracowników zbuduj model określający 'widełki' dla potencjalnych pracowników o doświadczeniu równym 8, 10 i 11 lat.

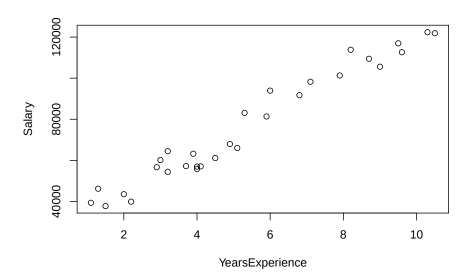
Wczytujemy dane i sprawdzamy czy nie występują zera bądź braki danych z użyciem funkcji summary().

```
salary <- read_xlsx("data/salary.xlsx")
summary(salary)</pre>
```

```
##
    YearsExperience
                          Salary
##
   Min.
           : 1.100
                      Min.
                             : 37731
##
    1st Qu.: 3.200
                      1st Qu.: 56721
##
   Median : 4.700
                      Median : 65237
##
           : 5.313
                             : 76003
   Mean
                      Mean
##
    3rd Qu.: 7.700
                      3rd Qu.:100545
##
   Max.
           :10.500
                      Max.
                             :122391
```

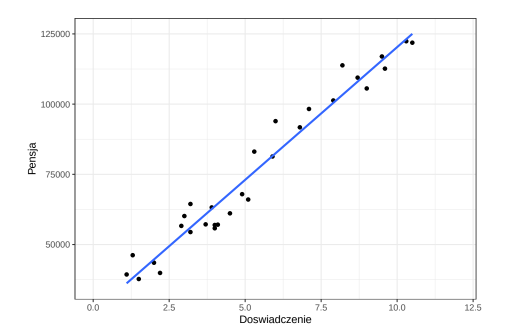
Następnie stworzymy wykres.

```
plot(salary)
```



Najprostszym sposobem wizualizacji jest wykorzystanie funkcji plot(), niemniej taki wykres nie jest najpiękniejszy i trudno się go formatuje. Dużo lepiej skorzystać z pakietu ggplot2.

```
ggplot(salary, aes(x=YearsExperience, y=Salary)) +
  geom_point() +
  geom_smooth(method = "lm", se = FALSE) +
  xlab("Doświadczenie") +
  ylab("Pensja") +
  xlim(0,12) +
  ylim(35000, 126000) +
  theme_bw()
```



W argumentach funkcji ggplot() podajemy co wizualizujemy, natomiast sposób prezentacji ustalany jest przez funkcje geom. Funkcje xlab() i ylab() określają etykiety osi, a xlim() i ylim() wartości graniczne. Funkcje rozpoczynające się od theme_ określają wygląd wykresu.

Modelowanie rozpoczynamy od określenia zmiennej zależnej i niezależnej.

- ullet zmienna zależna/objaśniana: pensja y
- \bullet zmienna niezależna/objaśniająca: doświadczenie x

Szukamy teraz wzoru na prostą opisującą badane cechy.

Ogólna postać regresji prostej jest następująca:

$$\hat{y}_i = b_1 x_i + b_0$$

gdzie \hat{y} oznacza wartość teoretyczną, leżącą na wyznaczonej prostej, x_i wartość zmiennej niezależnej, a b_1 i b_0 to współczynniki modelu.

Wobec tego wartości empiryczne y będą opisane formułą:

$$y_i = b_1 x_i + b_0 + u_i$$

w której u_i oznacza składnik resztowy wyliczany jako $u_i = y_i - \hat{y}_i.$

Współczynnik kierunkowy b_1 informuje o ile przeciętne zmieni się wartość zmiennej objaśnianej y, gdy wartość zmiennej objaśniającej x wzrośnie o jednostkę.

Wyraz wolny b_0 to wartość zmiennej objaśnianej y, w sytuacji w której wartość zmiennej objaśniającej x będzie równa 0. Często interpretacja tego parametru nie ma sensu.

Następnie w R korzystamy z funkcji lm, w której należy określić zależność funkcyjną w formie: zmienna_zalezna ~ zmienna niezalezna.

```
salary_model <- lm(formula = Salary ~ YearsExperience, data = salary)
summary(salary_model)</pre>
```

```
##
## Call:
## lm(formula = Salary ~ YearsExperience, data = salary)
##
## Residuals:
      Min 1Q Median
##
                             3Q
                                    Max
## -7958.0 -4088.5 -459.9 3372.6 11448.0
## Coefficients:
                 Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
## (Intercept) 25792.2 2273.1 11.35 5.51e-12 ***
## YearsExperience 9450.0
                            378.8 24.95 < 2e-16 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 5788 on 28 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.957, Adjusted R-squared: 0.9554
## F-statistic: 622.5 on 1 and 28 DF, p-value: < 2.2e-16
```

Na podstawie otrzymanego wyniku dokonujemy interpretacji parametrów.

- b
1 = 9450 wzrost doświadczenia o rok powoduje przeciętny wzrost pensji o 9450 \$
- b
0 = 25792,2 pracownik o doświadczeniu 0 lat uzyska pensję w wysokości 25792,2 \$

Trzy gwiazki przy współczynniku b_1 oznaczają, że doświadczenie ma istotny wpływ na wartości pensji. Wyraz wolny także jest istotny, natomiast ogólnie nie jest wymagana jesgo istotność.

Oprócz interpretacji współczynników ważne są jeszcze inne miary jakości modelu.

Odchylenie standardowe składnika resztowego jest pierwiastkiem z sumy kwadratów reszt podzielonej przez liczbę obserwacji pomniejszoną o 2:

$$S_u = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^{n} (y_i - \hat{y}_i)^2}{n-2}}$$

Błąd resztowy (odchylenie standardowe składnika resztowego) S_u wynosi 5788\$, co oznacza, że wartości obliczone na podstawie modelu różnią się od rzeczywistości średnio o \pm - 5788\$

Współczynnik determinacji określa, jaki procent wariancji zmiennej objaśnianej został wyjaśniony przez funkcję regresji. R^2 przyjmuje wartości z przedziału <0;1> (<0%;100%>), przy czym model regresji tym lepiej opisuje zachowanie się badanej zmiennej objaśnianej, im R^2 jest bliższy jedności (bliższy 100%)

$$R^{2} = 1 - \frac{\sum_{i=1}^{n} (y_{i} - \hat{y}_{i})^{2}}{\sum_{i=1}^{n} (y_{i} - \bar{y}_{i})^{2}}$$

Współczynnik \mathbb{R}^2 (multiple R-squared) wynosi 0,957 czyli doświadczenie wyjaśnia 95,7% zmienności pensji

Na podstawie tego modelu dokonamy wyznaczenia wartości teoretycznych dla kilku wybranych wartości doświadczenia. Nowe wartości muszą być w postaci zbioru danych, zatem tworzymy nową ramkę danych.

```
nowiPracownicy <- data.frame(YearsExperience=c(8,10,11))
predict(salary_model, nowiPracownicy)</pre>
```

Tym sposobem uzyskujemy następujące widełki:

- pracownik o 8 latach doświadczenia proponowana pensja 101391,9\$+/-5788\$
- pracownik o 10 latach doświadczenia proponowana pensja 120291,8 \$+/-5788
- pracownik o 11 latach doświadczenia proponowana pensja 129741,8 \$+/-5788 \$

W powyższym przykładzie prognozowane wartości pojawiły się w konsoli, natomiast w sytuacji, w której chcielibyśmy wykonać predykcję dla bardzo wielu nowych wartości to warto te prognozowane wartości umieścić od razu w zbiorze danych. Można to zrobić w następujący sposób:

```
nowiPracownicy <- nowiPracownicy %>%
  mutate(salary_pred=predict(object = salary_model, newdata = .))
nowiPracownicy
```

W powyższym kodzie symbol . oznacza analizowany zbiór danych, zatem nie ma potrzeby powtarzania jego nazwy.

3.2.1 Zadanie

Dla danych dotyczących sklepu nr 77 opracuj model zależności sprzedaży od liczby klientów. Ile wynosi teoretyczna sprzedaż w dniach, w których liczba klientów będzie wynosiła 560, 740, 811 oraz 999 osób?

3.3 Regresja wieloraka

Ogólna postać regresji wielorakiej jest następująca:

$$\hat{y}_i = b_1 x_{1i} + b_2 x_{2i} + \dots + b_k x_{ki} + b_0$$

 ${\bf W}$ tym przypadku nie wyznaczamy prostej tylko $k\textsubscript{-}{\rm wymiarową}$ przestrzeń.

Na podstawie danych dotyczących zatrudnienia opracuj model, w którym zmienną zależną jest bieżące wynagrodzenie. Za pomocą regresji określimy jakie cechy mają istotny wpływ na to wynagrodzenie.

Opis zbioru:

- id kod pracownika
- plec płeć pracownika (0 meżczyzna, 1 kobieta)
- data_urodz data urodzenia
- edukacja wykształcenie (w latach nauki)
- kat_pracownika grupa pracownicza (1 specjalista, 2 menedżer, 3 konsultant)
- bwynagrodzenie bieżące wynagrodzenie
- pwynagrodzenie początkowe wynagrodzenie
- staz staż pracy (w miesiącach)
- doswiadczenie poprzednie zatrudnienie (w miesiącach)
- zwiazki przynależność do związków zawodowych (0 nie, 1 tak)
- wiek wiek (w latach)

Rozpoczynamy od wczytania danych,

```
##
    plec
                edukacja
                             kat pracownika bwynagrodzenie
                                                               pwynagrodzenie
    0:257
                             1:362
            Min.
                    : 8.00
                                             Min.
                                                     : 15750
                                                               Min.
                                                                      : 9000
                                             1st Qu.: 24000
##
    1:216
            1st Qu.:12.00
                             2: 27
                                                               1st Qu.:12450
##
            Median :12.00
                             3: 84
                                             Median : 28800
                                                               Median :15000
##
            Mean
                    :13.49
                                             Mean
                                                    : 34418
                                                               Mean
                                                                      :17009
##
            3rd Qu.:15.00
                                             3rd Qu.: 37050
                                                               3rd Qu.:17490
##
                    :21.00
                                                     :135000
                                                                      :79980
            Max.
                                             Max.
                                                               Max.
##
                     doswiadczenie
                                                    wiek
         staz
                                       zwiazki
##
    Min.
           :63.00
                     Min.
                            : 0.00
                                       0:369
                                               Min.
                                                       :24.00
##
    1st Qu.:72.00
                     1st Qu.: 19.00
                                               1st Qu.:30.00
                                       1:104
##
    Median :81.00
                     Median : 55.00
                                               Median :33.00
##
    Mean
           :81.14
                     Mean
                            : 95.95
                                               Mean
                                                       :38.67
##
    3rd Qu.:90.00
                     3rd Qu.:139.00
                                               3rd Qu.:47.00
    Max.
           :98.00
                            :476.00
                                                       :66.00
##
                     Max.
                                               Max.
```

W zmiennej wiek występował brak danych, który został usunięty. Usunięto także kolumny, które nie przydadzą się w modelowaniu. Ponadto dokonujemy przekształcenia typu cech, które są jakościowe (płeć, kat_pracownika, zwiazki) z typu liczbowego na czynnik/faktor. Taka modyfikacja powoduje, że ta cecha będzie przez model traktowana jako zmienna dychotomiczna (zerojedynkowa). Proces trasformacji takiej cechy jest pokazany poniżej.

Oryginalny zbiór

id	stanowisko
1	specjalista
2	menedżer
3	specjalista
4	konsultant
5	konsultant

Zmienna zerojedynkowa

id	menedżer	konsultant
1	0	0
2	1	0
3	0	0
4	0	1
5	0	1

W modelu zmienna zależna to bwynagrodzenie, natomiast jako zmienne niezależne bierzemy pod uwagę wszystkie pozostałe cechy. W celu uniknięcia notacji naukowej w uzyskiwanych wynikach dodajemy opcję options(scipen = 5).

```
options(scipen = 5)
model <- lm(bwynagrodzenie ~ ., pracownicy2)</pre>
summary(model)
##
## Call:
## lm(formula = bwynagrodzenie ~ ., data = pracownicy2)
##
## Residuals:
##
     Min
             1Q Median
                           30
                                 Max
## -23185 -3041 -705
                         2591 46295
##
## Coefficients:
##
                     Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
                  -4764.87418 3590.49652 -1.327 0.18514
## plec1
                  -1702.43743
                               796.51779 -2.137 0.03309 *
## edukacja
                               160.83977 2.999 0.00285 **
                    482.43603
## kat_pracownika2 6643.17910 1638.06138
                                          4.056 5.87e-05 ***
## kat_pracownika3 11169.64519 1372.73990
                                          8.137 3.77e-15 ***
## pwynagrodzenie
                      1.34021
                                 0.07317 18.315 < 2e-16 ***
                                           4.880 1.46e-06 ***
## staz
                    154.50876
                                 31.65933
## doswiadczenie
                    -15.77375
                                5.78369 -2.727 0.00663 **
## zwiazki1
                  -1011.55276
                                787.80884 -1.284 0.19978
## wiek
                    -64.78787
                                47.88015 -1.353 0.17668
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 6809 on 463 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.8444, Adjusted R-squared: 0.8414
## F-statistic: 279.1 on 9 and 463 DF, p-value: < 2.2e-16
```

Tak zbudowany model wyjaśnia 84,4% zmienności bieżącego wynagrodzenia, ale nie wszystkie zmienne są w tym modelu istotne.

Parametry regresji mają następujące interpretacje:

- plec1 kobiety zarabiają przeciętnie o 1702,44 zł mniej niż mężczyźni,
- edukacja wzrost liczby lat nauki o rok powoduje średni wzrost bieżącego wynagrodzenia o 482,44 zł
- kat_pracownika2 pracownicy o kodzie 2 (menedżer) zarabiają średnio o 6643,18 zł więcej niż pracownik o kodzie 1 (specjalista)
- kat_pracownika2 pracownicy o kodzie 3 (konsultant) zarabiają średnio o 11169,65 zł więcej niż pracownik o kodzie 1 (specjalista)
- pwynagrodzenie wzrost początkowego wynagrodzenia o 1 zł powoduje przeciętny wzrost bieżącego wynagrodzenia o 1,34 zł
- staz wzrost stażu pracy o miesiąc skutkuje przeciętnym wzrostem bieżącego wynagrodzenia o 154,51 zł
- doswiadcznie wzrost doświadczenia o miesiąc powoduje średni spadek bieżącego wynagrodzenia o 15,77 zł
- zwiazki1 pracownicy należący do związków zawodowych zarabiają średnio o 1011,55 zł mniej aniżeli pracownicy, którzy do związków nie zależą
- wiek wzrost wieku pracownika o 1 rok to przeciętnym spadek bieżącego wynagrodzenia o 64,79 zł

Wszystkie te interpretacje obowiązują przy założeniu $ceteris\ paribus$ - przy pozostałych warunkach niezmienionych.

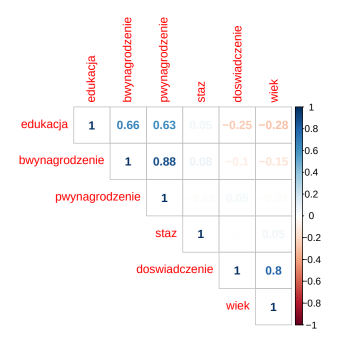
Ten model wymaga oczywiście ulepszenia do czego wykorzystamy pakiet olsrr.

Pierwszą kwestią, którą się zajmiemy jest współliniowość zmiennych. W regresji zmienne objaśniające powinny być jak najbardziej skorelowane ze zmienną objaśnianą, a możliwie nieskorelowane ze sobą. W związku z tym wybieramy ze zbioru wyłącznie cechy ilościowe, dla którym wyznaczymy współczynnik korelacji liniowej Pearsona. Do wizualizacji tych wartości wykorzystamy pakiet corrplot służący do wizualizacji współczynnika korelacji.

```
library(corrplot)
library(olsrr)

korelacje <- pracownicy2 %>%
    select(-c(plec, kat_pracownika, zwiazki)) %>%
    cor()

corrplot(korelacje, method = "number", type = "upper")
```



Możemy zauważyć, że wartości bieżącego wynagrodzenia są najsilniej skorelowane w wartościami wynagrodzenia początkowego. Także doświadczenie i wiek są silnie ze sobą związane, co może sugerować, że obie zmienne wnoszą do modelu podobną informację.

W związku z tym powinniśmy wyeliminować niektóre zmienne z modelu pozostawiając te najważniejsze. Wyróżnia się trzy podejścia do tego zagadnienia:

- ekspercki dobór cech,
- budowa wszystkich możliwych modeli i wybór najlepszego według określonego kryterium,
- regresja krokowa.

W przypadku budowy wszystkich możliwych modeli należy pamiętać o rosnącej wykładniczo liczbie modeli: 2^p-1 , gdzie p oznacza liczbę zmiennych objaśniających. w rozważanym przypadku liczba modeli wynosi 255.

```
wszystkie_modele <- ols_step_all_possible(model)
```

W uzyskanym zbiorze danych są informacje o numerze modelu, liczbie użytych zmiennych, nazwie tych zmiennych oraz wiele miar jakości. Te, które warto wziąć pod uwagę to przede wszystkim:

- rsquare współczynnik R-kwadrat,
- aic kryterium informacyjne Akaike,
- msep błąd średniokwadratowy predykcji.

Najwyższa wartość współczynnika \mathbb{R}^2 związana jest z modelem zawierającym

Sum Sq

111700738834.186 0.80992

wszystkie dostępne zmienne objaśniające. Jest to pewna niedoskonałość tej miary, która rośnie wraz z liczbą zmiennych w modelu, nawet jeśli te zmienne nie są istotne.

W przypadku kryteriów informacyjnych oraz błędu średniokwadratowego interesują nas jak najmniejsze wartości. Wówczas jako najlepszy należy wskazać model nr 219 zawierający 6 zmiennych objaśniających.

Metoda, która także pozwoli uzyskać optymalny model, ale przy mniejszym obciążeniu obliczeniowym jest regresja krokowa polegająca na krokowym budowaniu modelu.

```
ols_step_both_aic(model)
```

```
## Stepwise Selection Method
##
## Candidate Terms:
## 1 . plec
## 2 . edukacja
## 3 . kat_pracownika
## 4 . pwynagrodzenie
## 5 . staz
## 6 . doswiadczenie
## 7 . zwiazki
## 8 . wiek
##
##
## Variables Entered/Removed:
##
## - pwynagrodzenie added
## - kat_pracownika added
## - doswiadczenie added
## - staz added
## - edukacja added
## - plec added
##
## No more variables to be added or removed.
##
##
                                     Stepwise Summary
            Method
## Variable
                           AIC
                                         RSS
## pwynagrodzenie addition 9862.260 31053506813.535 106862706669.340 0.77484
```

kat_pracownika addition 9786.152 26215474648.689

```
## doswiadczenie
                    addition
                                9743.487
                                             23853248017.651
                                                               114062965465.224
                                                                                    0.
## staz
                    addition
                                9719.469
                                             22576592070.620
                                                               115339621412.255
                                                                                   0.
                                                                                    0.
## edukacja
                    addition
                                9707.338
                                             21912088629.084
                                                               116004124853.791
## plec
                    addition
                                9703.188
                                             21629051655.016
                                                               116287161827.859
                                                                                    0.
## ----
```

Otrzymany w ten sposób model jest tożsamy z modelem charakteryzującym się najlepszymi miarami jakości spośród zbioru wszystkich możliwych modeli:

wybrany_model <- lm(bwynagrodzenie ~ pwynagrodzenie + kat_pracownika + doswiadczenie +
summary(wybrany_model)</pre>

```
##
## Call:
## lm(formula = bwynagrodzenie ~ pwynagrodzenie + kat_pracownika +
      doswiadczenie + staz + plec + edukacja, data = pracownicy2)
##
##
## Residuals:
    Min
            1Q Median
                        3Q
                              Max
## -22922 -3300 -673
                       2537 46524
##
## Coefficients:
##
                 Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
                -6547.147 3402.860 -1.924 0.05496 .
                    1.342
## pwynagrodzenie
                              0.073 18.382 < 2e-16 ***
## kat_pracownika2 6734.992 1631.122 4.129 4.32e-05 ***
## doswiadczenie
                 -22.302
                             3.571 -6.246 9.51e-10 ***
## staz
                 147.865
                             31.461
                                    4.700 3.43e-06 ***
## plec1
                -1878.949
                            761.703 -2.467 0.01399 *
## edukacja
                 501.391
                            160.270 3.128 0.00187 **
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 6820 on 465 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.8432, Adjusted R-squared: 0.8408
## F-statistic: 357.1 on 7 and 465 DF, p-value: < 2.2e-16
```

Uzyskany model charakteryzuje się nieznacznie większym błędem resztowym od modelu ze wszystkimi zmiennymi, ale wszystkie zmienne są istotne. Wyraz wolny (Intercept) nie musi być istotny w modelu.

Wróćmy jeszcze na chwilę do tematu współliniowości zmiennych objaśniających:

```
ols_vif_tol(wybrany_model)
```

```
## # A tibble: 7 x 3
## Variables Tolerance VIF
```

```
##
     <chr>>
                         <dbl> <dbl>
## 1 pwynagrodzenie
                         0.298
                               3.36
## 2 kat_pracownika2
                         0.687 1.46
## 3 kat_pracownika3
                         0.360 2.78
## 4 doswiadczenie
                         0.705 1.42
## 5 staz
                         0.986 1.01
## 6 plec1
                         0.683 1.46
## 7 edukacja
                         0.461 2.17
```

Współczynnik tolerancji wskazuje na procent niewyjaśnionej zmienności danej zmiennej przez pozostałe zmienne objaśniające. Przykładowo współczynnik tolerancji dla początkowego wynagrodzenia wynosi 0,2980, co oznacza, że 30% zmienności początkowego wynagrodzenia nie jest wyjaśnione przez pozostałe zmienne w modelu. Z kolei współczynnik VIF jest obliczany na podstawie wartości współczynnika tolerancji i wskazuje o ile wariancja szacowanego współczynnika regresji jest podwyższona z powodu współliniowości danej zmiennej objaśniającej z pozostałymi zmiennymi objaśniającymi. Wartość współczynnika VIF powyżej 4 należy uznać za wskazującą na współliniowość. W analizowanym przypadku takie zmienne nie występują.

Ocena siły wpływu poszczególnych zmiennych objaśniających na zmienną objaśnianą w oryginalnej postaci modelu nie jest możliwa. Należy wyznaczyć standaryzowane współczynniki beta, które wyliczane są na danych standaryzowanych, czyli takich, które są pozbawione jednostek i cechują się średnią równą 0, a odchyleniem standardowym równym 1. Standaryzacja ma sens tylko dla cech numerycznych, w związku z czym korzystamy z funkcji mutate_if(), która jako pierwszy argument przyjmuje warunek, który ma być spełniony, aby była zastosowane przekształcenie podawane jako drugi argument.

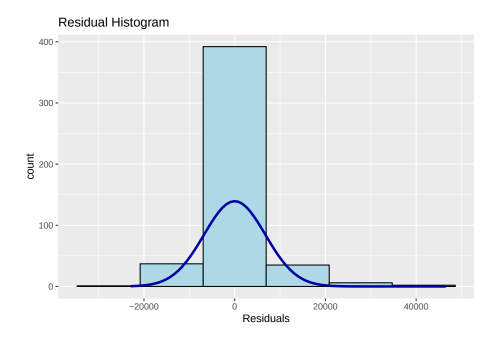
```
pracownicy2_std <- pracownicy2 %>%
  mutate if(is.numeric, scale)
wybrany_model_std <- lm(bwynagrodzenie ~ pwynagrodzenie + kat_pracownika +
                          doswiadczenie + staz + plec + edukacja, data = pracownicy2_std)
summary(wybrany_model_std)
##
## Call:
## lm(formula = bwynagrodzenie ~ pwynagrodzenie + kat_pracownika +
       doswiadczenie + staz + plec + edukacja, data = pracownicy2_std)
##
##
## Residuals:
##
        Min
                  10
                       Median
                                    30
                                            Max
## -1.34098 -0.19306 -0.03939 0.14841 2.72171
##
## Coefficients:
                   Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
```

```
## (Intercept)
                  -0.08893
                              0.03144 -2.828 0.00488 **
## pwynagrodzenie
                   0.61842
                              0.03364 18.382 < 2e-16 ***
## kat_pracownika2 0.39400
                              0.09542
                                        4.129 4.32e-05 ***
                                        8.204 2.30e-15 ***
## kat_pracownika3 0.65677
                              0.08005
## doswiadczenie
                  -0.13657
                              0.02187 -6.246 9.51e-10 ***
## staz
                   0.08691
                              0.01849
                                       4.700 3.43e-06 ***
## plec1
                  -0.10992
                              0.04456 - 2.467 0.01399 *
## edukacja
                   0.08464
                              0.02706
                                        3.128 0.00187 **
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 0.399 on 465 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.8432, Adjusted R-squared: 0.8408
## F-statistic: 357.1 on 7 and 465 DF, p-value: < 2.2e-16
```

Spośród cech ilościowych największy wpływ na zmienną objaśnianą mają wartości wynagrodzenia początkowego, staż, edukacja i na końcu doświadczenie.

Reszty czyli różnice pomiędzy obserwowanymi wartościami zmiennej objaśnianej, a wartościami wynikającymi z modelu w klasycznej metodzie najmniejszych kwadratów powinny być zbliżone do rozkładu normalnego. Oznacza to, że najwięcej reszt powinno skupiać się wokół zerowych różnic, natomiast jak najmniej powinno być wartości modelowych znacznie różniących się od tych rzeczywistych.

```
ols_plot_resid_hist(wybrany_model)
```



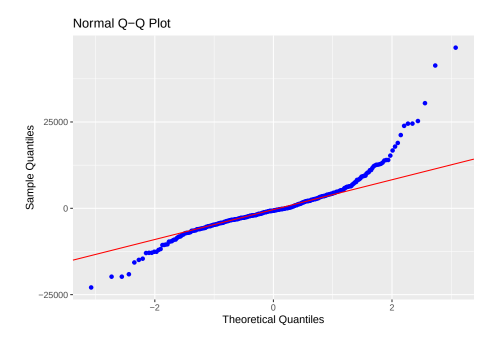
Reszty w naszym modelu wydają się być zbliżone do rozkładu normalnego. Jednoznaczną odpowied \acute{z} da jednak odpowiedni test.

ols_test_normality(wybrany_model)

##			
##	Test	Statistic	pvalue
##			
##	Shapiro-Wilk	0.868	0.0000
##	Kolmogorov-Smirnov	0.1092	0.0000
##	Cramer-von Mises	42.5504	0.0001
##	Anderson-Darling	13.0233	0.0000
##			

Hipoteza zerowa w tych testach mówi o zgodności rozkładu reszt z rozkładem normalnym. Na podstawie wartości p, które są mniejsze od $\alpha=0,05$ stwierdzamy, że są podstawy do odrzucenia tej hipotezy czyli reszty z naszego modelu nie mają rozkładu normalnego. W diagnostyce przyczyn takiego stanu rzeczy pomoże nam wykres kwantyl-kwantyl:

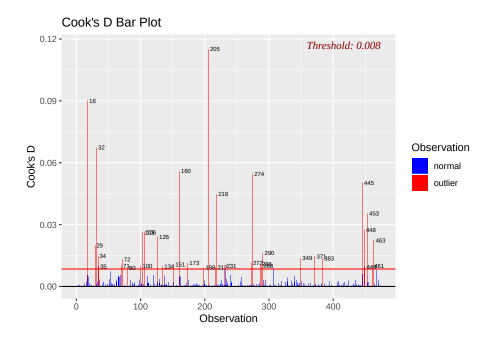
```
ols_plot_resid_qq(wybrany_model)
```



Gdyby wszystkie punkty leżały na prostej to oznaczałoby to normalność rozkładu reszt. Tymczasem po lewej i prawej stronie tego wykresu znajdują się potencjalne wartości odstające, które znacznie wpływają na rozkład reszt modelu.

Wartości odstające można ustalić na podstawie wielu kryteriów. Do jednych z najbardziej popularnych należy odległość Cooka:

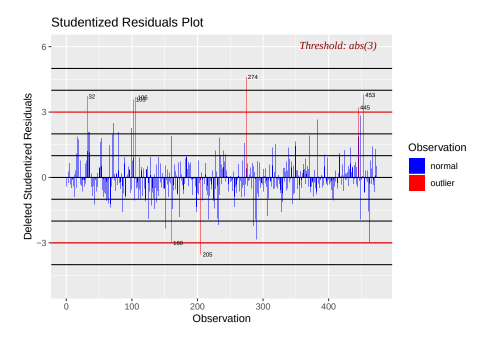
```
cook <- ols_plot_cooksd_bar(wybrany_model)</pre>
```



Przypisanie tej funkcji do obiektu zwraca nam tabelę z numerami zidentyfikowanych obserwacji wpływowych. W przypadku odległości Cooka jest to 35 obserwacji.

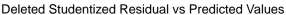
Inną miarą są reszty studentyzowane.

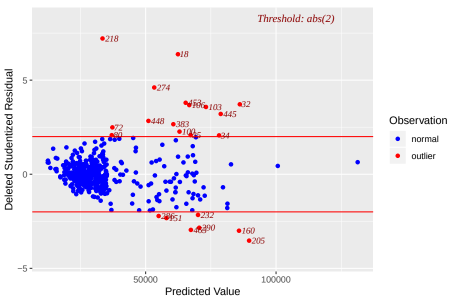
stud3 <- ols_plot_resid_stud(wybrany_model)</pre>



Wyżej wykorzystana funkcja jako kryterium odstawania przyjmuje wartość 3 identyfikując 10 obserwacji wpływowych. Z kolei dodanie do powyższej funkcji przyrostka *fit* powoduje przyjęcie jako granicy wartości równej 2.

stud2 <- ols_plot_resid_stud_fit(wybrany_model)</pre>





W ten sposób zostało zidentyfikowanych 22 obserwacji odstających. Korzystając z odległości Cooka wyeliminujemy obserwacje odstające ze zbioru:

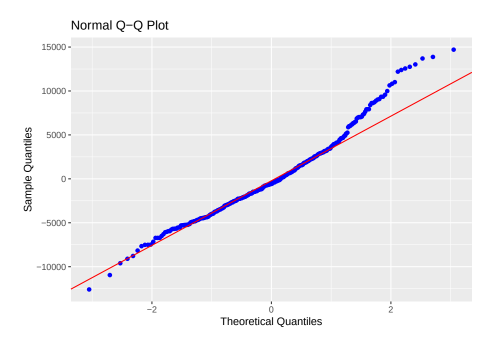
```
outliers <- cook$outliers$observation</pre>
pracownicy_out <- pracownicy2[-outliers,]</pre>
wybrany_model_out <- lm(bwynagrodzenie ~ pwynagrodzenie + kat_pracownika + doswiadczenie + staz +
                        data = pracownicy_out)
summary(wybrany_model_out)
##
## Call:
## lm(formula = bwynagrodzenie ~ pwynagrodzenie + kat_pracownika +
       doswiadczenie + staz + plec + edukacja, data = pracownicy_out)
##
##
## Residuals:
##
       Min
                  1Q
                     Median
                                     3Q
                                             Max
## -12591.2 -2696.4
                       -564.8
                                2263.0 14704.1
##
## Coefficients:
                    Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
```

```
## (Intercept) -3756.8288 2381.5361 -1.577 0.115420
## pwynagrodzenie 1.3696 0.0676 20.260 < 2e-16 ***
## kat_pracownika2 6480.6971 1049.9539 6.172 1.56e-09 ***
## kat_pracownika3 9791.5000 1059.4980 9.242 < 2e-16 ***
## doswiadczenie -18.5808 2.3229 -7.999 1.17e-14 ***
## staz
                 116.3809 20.9704 5.550 5.01e-08 ***
                -1616.6030 505.1391 -3.200 0.001475 **
## plec1
## edukacja
                  397.7652
                             105.8146 3.759 0.000194 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 4271 on 430 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.894, Adjusted R-squared: 0.8923
```

Model dopasowany na takim zbiorze charakteryzuje się dużo mniejszym błędem standardowym oraz wyższym współczynnikiem \mathbb{R}^2 w porównaniu do poprzedniego. Sprawdźmy w takim razie normalność reszt.

F-statistic: 518.3 on 7 and 430 DF, p-value: < 2.2e-16

```
ols_plot_resid_qq(wybrany_model_out)
```



Wykres kwantyl-kwantyl wygląda już dużo lepiej i w zasadzie nie obserwuje tu się dużych odstępstw od rozkładu normalnego. Przeprowadźmy jeszcze odpowiednie testy statystyczne.

##			
##	Test	Statistic	pvalue
##			
##	Shapiro-Wilk	0.9696	0.0000
##	Kolmogorov-Smirnov	0.0667	0.0405
##	Cramer-von Mises	38.1644	0.0001

ols_test_normality(wybrany_model_out)

Tylko test Kołmogorova-Smirnova na poziomie istotności $\alpha=0,01$ wskazał na brak podstaw do odrzucenia hipotezy zerowej.

3.5421

0.0000

3.3.1 Zadanie

Anderson-Darling

Na podstawie zbioru dotyczącego 50 startupów określ jakie czynniki wpływają na przychód startupów.

```
startupy <- read_xlsx("data/startups.xlsx")
startupy <- janitor::clean_names(startupy)</pre>
```

summary(startupy)

##	r d spend	administration	marketing spend	state
##	Min. : 0	Min. : 51283	Min. : 0	Length:50
##	1st Qu.: 39936	1st Qu.:103731	1st Qu.:129300	Class :character
##	Median : 73051	Median :122700	Median :212716	Mode :character
##	Mean : 73722	Mean :121345	Mean :211025	
##	3rd Qu.:101603	3rd Qu.:144842	3rd Qu.:299469	
##	Max. :165349	Max. :182646	Max. :471784	
##	profit			
##	Min. : 14681			
##	1st Qu.: 90139			
##	Median :107978			
##	Mean :112013			
##	3rd Qu.:139766			
##	Max. :192262			

Chapter 4

Grupowanie

Prezentacja

4.1 Wprowadzenie

Grupowanie polega na przypisanie obiektów do określonych grup/klastrów/skupień/segmentów, w których znajdą się jednostki najbardziej do siebie podobne, a powstałe grupy będą się między sobą różnić. Całe utrudnienie polega na tym, że nie wiemy ile tych grup ma powstać.

4.2 Metoda k-średnich

Najpopularniejszą metodą grupowania jest metoda k-średnich. Do jej zalet należy zaliczyć to, że dobrze działa zarówno na małych, jak i dużych zbiorach i jest bardzo efektywny - zwykle osiąga zbieżność w mniej niż 10 iteracjach. Z wad należy wskazać losowy wybór początkowych centrów skupień, co może skutkować nieprawidłowym przypisaniem obiektów do grup.

Algorytm postępowania jest następujący:

- 1. Wskaż liczbę grup k.
- 2. Wybierz dowolne k punktów jako centra grup.
- 3. Przypisz każdą z obserwacji do najbliższego centroidu.
- 4. Oblicz nowe centrum grupy.
- 5. Przypisz każdą z obserwacji do nowych centroidów. Jeśli któraś obserwacja zmieniła grupę przejdź do kroku nr 4, a w przeciwnym przypadku zakończ algorytm.

Wykorzystamy informacje ze zbioru zawierającego informacje o klientach sklepu i dokonamy grupowania tych klientów.

Opis zbioru:

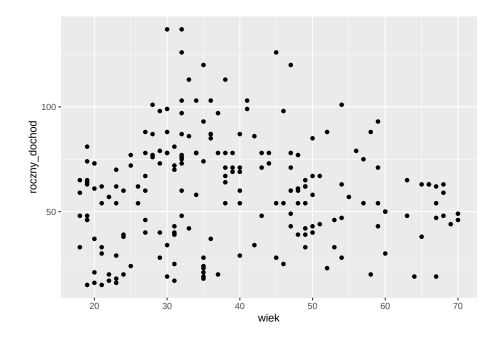
- klient
ID identyfikator klienta
- plec płeć
- wiek wiek
- roczny_dochod roczny dochód wyrażony w tys. dolarów
- wskaznik_wydatkow klasyfikacja sklepu od 1 do 100

Wczytujemy zbiór danych i sprawdzamy czy pomiędzy zmiennymi są widoczne jakieś zależności.

```
library(tidyverse)

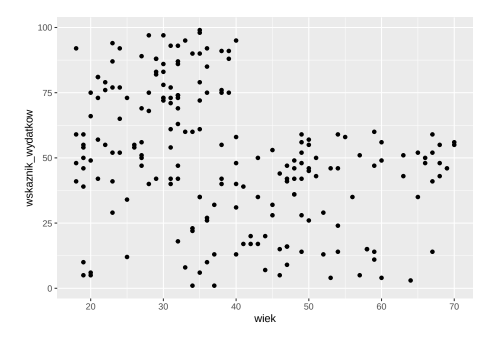
klienci <- read.csv("data/klienci.csv")

ggplot(klienci, aes(x=wiek, y=roczny_dochod)) +
    geom_point()</pre>
```



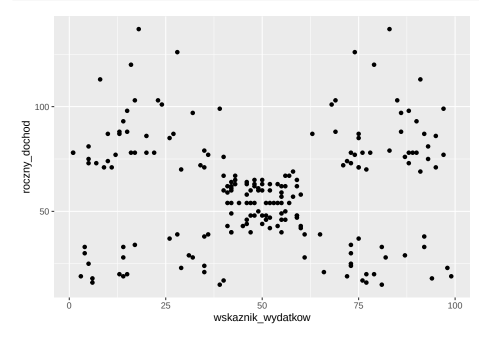
Pomiędzy wiekiem a rocznym dochodem nie widać zależności.

```
ggplot(klienci, aes(x=wiek, y=wskaznik_wydatkow)) +
  geom_point()
```



W przypadku wieku i wskaźnika wydatków moglibyśmy się pokusić o podział zbioru na dwie grupy za pomocą przekątnej.

```
ggplot(klienci, aes(x=wskaznik_wydatkow, y=roczny_dochod)) +
geom_point()
```



Po zestawieniu rocznego dochodu i wskaźnika wydatków wyłania się 5 potencjalnych grup, zatem te dwie cechy wykorzystamy do grupowania. Jednak przed zastosowaniem algorytmu musimy te dane przygotować normalizując zakres obu cech - w tym przypadku za pomocą standaryzacji.

```
klienci_z <- klienci %>%
  select(roczny_dochod, wskaznik_wydatkow) %>%
  scale()
head(klienci_z)
```

```
##
       roczny_dochod wskaznik_wydatkow
## [1,]
         -1.734646 -0.4337131
## [2,]
          -1.734646
                           1.1927111
## [3,]
          -1.696572
                          -1.7116178
## [4,]
           -1.696572
                           1.0378135
          -1.658498
## [5,]
                          -0.3949887
## [6,]
           -1.658498
                           0.9990891
```

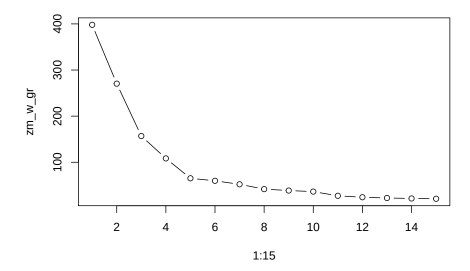
W przypadku, gdy podział na grupy nie jest tak oczywisty lub bierzemy pod uwagę więcej niż dwa kryteria to wówczas w wyznaczeniu optymalnej liczby skupień może pomóc wykres osypiska (ang. elbow method). Polega to na przeprowadzeniu grupowania (z wykorzystaniem funkcji kmeans()) dla różniej liczby grup i porównanie wariancji wewnątrz-grupowej. Dane do stworzenia wykresu osypiska możemy obliczyć w pętli:

```
zm_w_gr <- numeric(15)

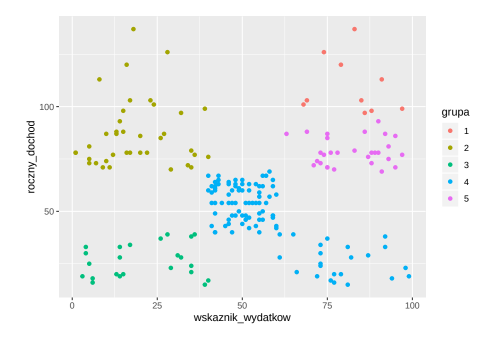
# wprowadzenie pętli

for(i in 1:length(zm_w_gr)) {
    set.seed(14)
    gr <- kmeans(klienci_z, centers = i)
    zm_w_gr[i] <- gr$tot.withinss
}

plot(1:15, zm_w_gr, type="b")</pre>
```



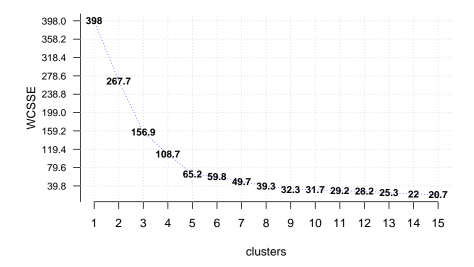
Wybieramy liczbę skupień po której nie następuje już gwałtowny spadek wartości wariancji wewnątrz-grupowej. Według tego kryterium powinniśmy wybrać wartość 6 zamiast 5. Sprawdźmy zatem jakie otrzymamy przyporządkowanie do grup. Następnie informację o tym przypisaniu umieszczamy w oryginalnym zbiorze danych i przedstawiamy na wykresie. W celu uzyskania powtarzalnych wyników zastosujemy stałe ziarno generatora.



Jak zauważamy ten podział nie jest właściwy. Ze względu na losowy przydział centrów skupień na początku algorytmu istnieje spora szansa, że rozwiązanie nie będzie optymalne. Rozwiązaniem tego problemu jest użycie algorytmu kmeans++ do początkowego ustalenia centrów. Ta metoda jest zaimplementowana w pakiecie ClusterR. Ponadto jest tam także funkcja do ustalenia optymalnej liczby skupień na podstawie wykresu osypiska.

```
library(ClusterR)

Optimal_Clusters_KMeans(data = klienci_z, max_clusters = 15, criterion = "WCSSE")
```



```
## [1] 398.00000 267.67171 156.91549 108.68209 65.24057 59.83221 49.72816
## [8] 39.31585 32.33261 31.70877 29.24003 28.18491 25.34096 22.01873
## [15] 20.67234
## attr(,"class")
## [1] "k-means clustering"
```

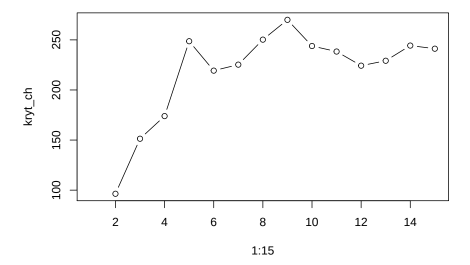
Wybieramy liczbę skupień po której nie następuje już gwałtowny spadek wartości wariancji wewnątrz-grupowej. W analizowanym przypadku będzie to 5 grup.

Dodatkowo można obliczyć jedno z wielu kryteriów dobroci podziału obiektów na grupy. Jednym z najpopularniejszych jest kryterium Calińskiego-Harabasza zaimplementowane m.in. w pakiecie clusterCrit. Podobnie jak w przypadku wykresu osypiska należy policzyć wartość tego kryterium dla różnej liczby segemntów i wybrać liczbę grup wskazaną przez wartość maksymalną.

```
library(clusterCrit)
kryt_ch <- numeric(15)

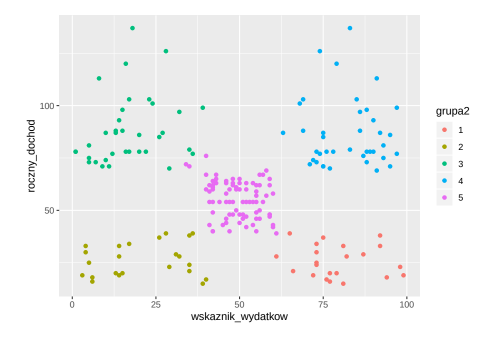
for(i in 1:length(kryt_ch)) {
   gr <- KMeans_rcpp(klienci_z, clusters = i)
    kryt_ch[i] <- intCriteria(traj = klienci_z, part = as.integer(gr$clusters), crit = "cal")
}

plot(1:15, kryt_ch, type="b")</pre>
```



Najwyższe wartości indeksu Calińskiego-Harabasza obserwujemy dla 5 i 9 skupień. Należy jednak pamiętać, że w grupowaniu bardzo ważna jest ocena badacza pod kątem sensowności otrzymanego podziału - łatwiej stworzyć 5 różnych kampanii reklamowych aniżeli 9.

Następnie korzystamy z funkcji KMeans_rcpp do wyznaczenia przynależności do grup. Ta funkcja domyślnie korzysta z algorytmu kmeans++, zatem nie ma niebezpieczeństwa, że uzyskamy niewłaściwe przyporządkowanie.



Ostatnim etapem analizy jest odpowiednia charakterystyka uzyskanych klastrów - najczęściej wyznacza się średnie wartości cech w ramach każdej grupy.

```
klienci %>%
select(-klientID, -plec, -grupa) %>%
group_by(grupa2) %>%
summarise_all(.funs = "mean")
```

```
# A tibble: 5 x 4
     grupa2 wiek roczny_dochod wskaznik_wydatkow
     <fct>
            <dbl>
                           <dbl>
                                              <dbl>
## 1 1
             25.3
                            25.7
                                               79.4
## 2 2
             45.2
                            26.3
                                               20.9
## 3 3
             41.1
                            88.2
                                               17.1
             32.7
                            86.5
## 4 4
                                               82.1
## 5 5
             42.7
                            55.3
                                               49.5
```

W grupie pierwszej znalazły się osoby z niskimi dochodami i wysokim wskaźnikiem wydatków. Grupa druga to klienci o niskich dochodach i wydatkach - ich przeciwieństwem jest grupa 4. W grupie 3 są osoby z wysokimi dochodami, ale niskimi wydatkami. Grupa 5 to z kolei średniacy - klienci o średnich dochodach i wydatkach.

4.3 Metoda hierarchiczna

Alternatywną metodą grupowania jest metoda hierarchiczna. Do jej zalet zaliczymy prosty sposób ustalenia liczby grup oraz praktyczny sposób wizualizacji. Niestety nie jest to metoda odpowiednia dla dużych zbiorów danych.

Algorytm postępowania:

- 1. Każda obserwacji stanowi jedną z N pojedynczych grup.
- 2. Na podstawie macierzy odległości połącz dwie najbliżej leżące obserwacje w jedną grupę (N-1 grup).
- 3. Połącz dwa najbliżej siebie leżące grupy w jedną (N-2 grup).
- 4. Powtórz krok nr 3, aż do uzyskania jednej grupy.

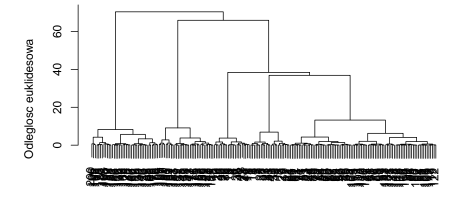
Dla tych samych danych przeprowadzimy grupowanie, ale tym razem metodą hierarchiczną. W metodzie hierarchicznej bazuje się na macierzy odległości pomiędzy obserwacjami. Można zastosować wiele miar odległości, ale najczęściej wykorzystywana jest odległość euklidesowa. Druga zmienna, na którą mamy wpływ to metoda łączenia skupień - w tym przypadku najlepsze rezultaty daje metoda Warda. Z kolei wyniki grupowania metodą hierarchiczną są prezentowane na dendrogramie.

```
macierz_odl <- dist(klienci_z)

dendrogram <- hclust(macierz_odl, method = "ward.D")

plot(dendrogram, xlab="Klienci", ylab="Odległość euklidesowa")</pre>
```

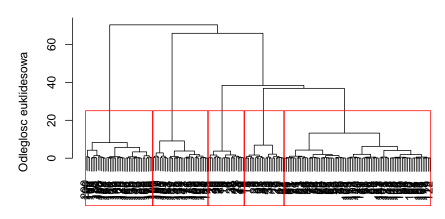
Cluster Dendrogram



Klienci hclust (*, "ward.D") Na podstawie dendrogramu identyfikujemy największe różnice odległości opisane na osi Y. Także w tym przypadku identyfikujemy 5 grup. Istnieje także wiele kryteriów, które mają na celu wyznaczyć optymalną liczbę grup - link.

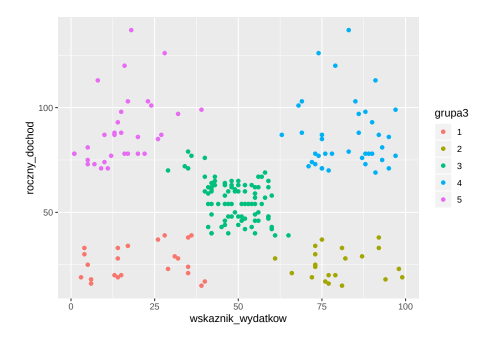
```
plot(dendrogram, xlab="Klienci", ylab="Odległość euklidesowa")
rect.hclust(dendrogram, k=5, border="red")
```

Cluster Dendrogram



Klienci hclust (*, "ward.D")

Następnie dopisujemy do oryginalnego zbioru danych etykiety utworzonych grup.



Uzyskane wyniki są bardzo zbliżone do tych otrzymanych za pomocą algorytmu k-średnich.

```
klienci %>%
  select(-klientID, -plec, -grupa, -grupa2) %>%
  group_by(grupa3) %>%
  summarise_all(.funs = "mean")

## # A tibble: 5 x 4
```

##	#	A tibble: 5 x 4			
##		grupa3	wiek	roczny_dochod	wskaznik_wydatkow
##		<fct></fct>	<dbl></dbl>	<dbl></dbl>	<dbl></dbl>
##	1	1	45.2	26.3	20.9
##	2	2	25.3	25.1	80.0
##	3	3	42.5	55.8	49.1
##	4	4	32.7	86.5	82.1
##	5	5	41	89.4	15.6

Metoda hierarchiczna zastosowała inną numerację grup. Liczebności tych grup nieznacznie się różnią, ale charakterystyki wewnątrz grupowe są bardzo podobne do tych określonych na podstawie metody k-średnich.

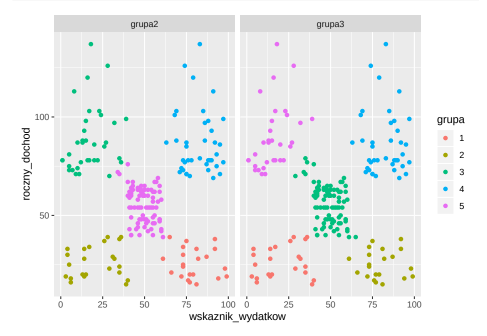
Tworząc tabelę krzyżową możemy zobaczyć, że tylko 4 obserwacje zmieniły przypisanie do grup.

```
table(klienci$grupa2, klienci$grupa3)
```

```
## 1 2 3 4 5
## 1 0 21 1 0 0
## 2 23 0 0 0 0 0
## 3 0 0 3 0 32
## 4 0 0 0 39 0
## 5 0 0 81 0 0
```

Porównajmy jeszcze wyniki działania tych dwóch metod na wykresach:

```
klienci %>%
  select(roczny_dochod, wskaznik_wydatkow, grupa2, grupa3) %>%
  gather(metoda, grupa, -roczny_dochod, -wskaznik_wydatkow) %>%
  ggplot(aes(x=wskaznik_wydatkow, y=roczny_dochod)) +
  geom_point(aes(color=grupa)) +
  facet_wrap(~ metoda)
```



Problematyczne obserwacje pochodziły z grupy klientów o przeciętnych dochodach oraz wydatkach.

4.3.1 Zadania

- 1. Dokonaj grupowania danych dotyczących 32 samochodów według następujących zmiennych: pojemność, przebieg, lata oraz cena.
- 2. Rozpoznawanie czynności na podstawie danych z przyspieszeniomierza w telefonie: User Identification From Walking Activity Data Set

Chapter 5

Klasyfikacja

A visual introduction to machine learning

5.1 Drzewa klasyfikacyjne

Zalety:

- łatwa interpretacja
- nie trzeba normalizować cech
- rozwiązuje problemy liniowe i nieliniowe

Wady:

- mała efektywność przy małych zbiorach danych
- łatwo można przeuczyć

5.2 KNN

Algorytm:

- 1. Określ liczbę sąsiadów ${\cal K}$
- 2. Wyznacz K sąsiadów dla nowego punktu na podstawie wybranej odległości
- 3. Oblicz liczbę sąsiadów, w każdej z grup
- 4. Przypisz nową obserwację do grupy, w której ma więcej najbliższych sąsiadów

Zalety:

- łatwa interpretacja
- szybki i efektywny

Wady:

• trzeba określić liczbę sąsiadów

5.2.1 Zadanie

Zbuduj model klasyfikacyjny dla zbioru danych dotyczących cech internautów oraz informacji czy zamówili reklamowany produkt czy nie.

Przeprowadź imputację braków danych dla zbioru pracowników.