Aufgabe 1

a)

```
set.seed("42")
load('awards.RData')
load('DebTrivedi.RData')
plm = glm(
 num_awards ~ prog + math,
 data = awards,
 family= poisson
lambda_voc <- predict.glm(plm, data.frame(prog = "Vocational", math = 60), type="response")
lambda_acd <- predict.glm(plm, data.frame(prog = "Academic", math = 60), type="response")
lambda_gen <- predict.glm(plm, data.frame(prog = "General", math = 60), type="response")</pre>
1- sum(dpois(0:2, lambda_gen))
#> [1] 0.005690656
1- sum(dpois(0:2, lambda_voc))
#> [1] 0.0153646
1- sum(dpois(0:2, lambda_acd))
#> [1] 0.08913637
```

b)

```
library("lmtest")
plm_without = glm(
 num_awards ~ math,
 data = awards,
 family= poisson
lmtest::lrtest(plm, plm_without)
#> Likelihood ratio test
#>
#> Model 1: num_awards ~ prog + math
#> Model 2: num_awards ~ math
#> #Df LogLik Df Chisq Pr(>Chisq)
#> 1 4 -182.75
#> ---
#> Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
AIC(plm_without, plm)
            df
                  AIC
#> plm_without 2 384.0762
#> plm
             4 373.5045
```

Um zu überprüfen, ob der Ausbildungstyp einen signifikanten Einfluss auf die Anzahl an Awards hat, wurden zwei Poissonregressionen gefittet (1. num_awards \sim prog + math; 2. num_awards \sim math) und mittels AIC

und Likelihood-Ratio-Test miteinander verglichen.

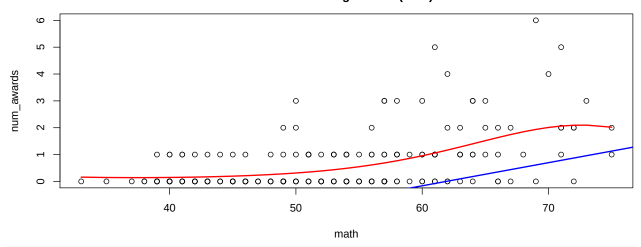
Beide Vergleichsmethoden kommen zum Ergebnis, dass der Ausbildungsyp ("prog") einen Einfluss auf die Zielgröße ("num_awards") hat.

c)

Um den Einfluss der Variablen auf die Zielgröße zu überprüfen, wurde eine Varianzanalyse (Anova) durchgeführt. Laut dieser haben sowohl math als auch prog einen signifikaten Einfluss auf num awards.

d)

num_awards~math: Polynomiale (rot) vs Lineare Regression (blau)



Laut AIC ist das polynomiale Modell 3. Grades nicht signifikant besser als das lineare Modell (beide mit math als einziger Kovariate).

Aufgabe 2

a)

```
library(tidyr)
poisreg <- glm(ofp~health+numchron+hosp+married+medicaid, data=DebTrivedi, family = 'poisson')</pre>
dev_model <- deviance(poisreg)</pre>
coeff <- poisreg$coefficients</pre>
data_a <- DebTrivedi</pre>
data_a \circ fp[data_a \circ fp == 0] <- 0.000001
data_a <- spread(data_a, health, health)</pre>
data a$poor <- as.numeric(data a$poor)</pre>
data a$poor[is.na(data a$poor)] <- 0</pre>
data_a$average <- as.numeric(data_a$average)</pre>
data_a$average[is.na(data_a$average)] <- 0</pre>
data_a$average[data_a$average == 2] <- 1</pre>
data a$excellent <- as.numeric(data a$excellent)</pre>
data_a$excellent[is.na(data_a$excellent)] <- 0</pre>
data_a$excellent[data_a$excellent == 3] <- 1</pre>
data_a <- spread(data_a, medicaid, medicaid, sep='')</pre>
data_a$medicaidyes <- as.numeric(data_a$medicaidyes)</pre>
data_a$medicaidno <- as.numeric(data_a$medicaidno)</pre>
data_a$medicaidyes[is.na(data_a$medicaidyes)] <- 0</pre>
data_a$medicaidyes[data_a$medicaidyes == 2] <- 1</pre>
data_a$medicaidno[is.na(data_a$medicaidno)] <- 0</pre>
data_a <- spread(data_a, married, married, sep='')</pre>
data_a$marriedyes <- as.numeric(data_a$marriedyes)</pre>
data_a$marriedno <- as.numeric(data_a$marriedno)</pre>
data a$marriedyes[is.na(data a$marriedyes)] <- 0</pre>
data_a$marriedyes[data_a$marriedyes == 2] <- 1</pre>
data_a$marriedno[is.na(data_a$marriedno)] <- 0</pre>
11_m <-c()
for(i in 1:nrow(data_a)){
ll_m[i] \leftarrow -exp(coeff[1] +
                   coeff[2]*data_a$poor[i] +
```

```
coeff[3]*data_a$excellent[i] +
                 coeff[4]*data_a$numchron[i] +
                 coeff[5]*data_a$hosp[i] +
                 coeff[6]*data_a$marriedyes[i] +
                  coeff[7]*data_a$medicaidyes[i]) +
  data_a$ofp[i]*(coeff[1] + coeff[2]*data_a$poor[i] +
                   coeff[3]*data_a$excellent[i] +
                   coeff[4]*data a$numchron[i] +
                    coeff[5]*data_a$hosp[i] +
                    coeff[6]*data_a$marriedyes[i] +
                    coeff[7]*data_a$medicaidyes[i]) -
 log(factorial(data_a$ofp[i]))
}
11_reg <- sum(11_m)</pre>
ll_opt <- sum(-data_a$ofp + data_a$ofp * log(data_a$ofp) - log(factorial(data_a$ofp)))</pre>
dev_manual <- -2*(ll_reg-ll_opt)</pre>
dev_model
#> [1] 24178.54
dev manual
#> [1] 24178.51
```

b)

```
summary(poisreg)
#> Call:
#> qlm(formula = ofp ~ health + numchron + hosp + married + medicaid,
     family = "poisson", data = DebTrivedi)
#> Deviance Residuals:
        1Q Median
#> Min
                         3Q
                                Max
#> -5.2623 -2.0484 -0.6898 0.7949 16.1776
#>
#> Coefficients:
             Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
#>
            1.490539 0.013363 111.538 <2e-16 ***
#> (Intercept)
#> healthpoor
             #> numchron 0.095171 0.006124 15.541 <2e-16 ***
#> hosp
             #> marriedyes
            -0.019759 0.012860 -1.537 0.124
#> medicaidyes 0.032753 0.021101 1.552
                                    0.121
#> ---
#> Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
#> (Dispersion parameter for poisson family taken to be 1)
#>
     Null deviance: 26943 on 4405 degrees of freedom
#>
```

```
#> Residual deviance: 24179 on 4399 degrees of freedom
#> AIC: 36968
#>
#> Number of Fisher Scoring iterations: 5
pchisq(poisreg$deviance, df=poisreg$df.residual)
#> [1] 1
nrow(DebTrivedi)
#> [1] 4406
```

Um die Abweichung als Gütemetrik zu nutzen, müssen wir unter der Annahme, dass unser Modell korrekt ist, herausfinden, wie viel Variation wir bei den beobachteten Ergebnissen um ihre vorhergesagten Mittel herum erwarten würden.

Da die Abweichung als Likelihood-Ratio-Test zum Vergleich des aktuellen Modells mit dem gesättigten Modell abgeleitet werden kann, wird vermutet, dass (vorausgesetzt, das Modell ist korrekt spezifiziert) die Abweichung einer Chi-Quadrat-Verteilung folgt, deren Freiheitsgrade der Differenz in der Anzahl der Parameter entsprechen. Das gesättigte Modell kann als ein Modell betrachtet werden, das für jede Beobachtung einen eigenen Parameter verwendet und somit n Parameter hat. Wenn unser Modell p-Parameter hat, bedeutet dies, dass die Abweichung mit einer Chi-Quadrat-Verteilung auf n-p-Parameter verglichen wird.

Die Abweichung wird hier von der glm-Funktion als "residual deviance" bezeichnet, hier 24179. Es gibt 4406 Beobachtungen, und unser Modell hat sechs Parameter, so dass die Freiheitsgrade 4399 sind, angegeben durch df.residual. Um den p-Wert für die Varianzgüte des Fit-Tests zu berechnen, berechnen wir einfach die Wahrscheinlichkeit rechts neben dem Varianzwert für die Chi-Quadrat-Verteilung auf 4399 Freiheitsgrade.

Die Nullhypothese ist, dass unser Modell korrekt spezifiziert ist. Ein p-Wert von 1 spricht für ein gut gefittetes Modell.

 $\mathbf{c})$

```
poisreg2 <- glm(ofp~health+numchron+hosp+married+medicaid, data=DebTrivedi, family = 'quasipoisson')</pre>
summary(poisreg2)
#>
#> Call:
#> qlm(formula = ofp ~ health + numchron + hosp + married + medicaid,
      family = "quasipoisson", data = DebTrivedi)
#>
#>
#> Deviance Residuals:
#>
      Min
           1Q Median
                                  30
                                          Max
#> -5.2623 -2.0484 -0.6898
                             0.7949 16.1776
#>
#> Coefficients:
#>
                  Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                   1.49054
                              0.03558 41.898 < 2e-16 ***
#> (Intercept)
                                       7.684 1.88e-14 ***
#> healthpoor
                   0.33828
                              0.04402
                              0.08050 -4.630 3.76e-06 ***
#> healthexcellent -0.37276
#> numchron
                   0.09517
                              0.01630 5.838 5.67e-09 ***
                              0.03722 13.451 < 2e-16 ***
#> hosp
                   0.50066
                  -0.01976
                              0.03423
                                       -0.577
#> marriedyes
                                                 0.564
#> medicaidyes
                  0.03275
                              0.05617
                                       0.583
                                                 0.560
#> Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
#>
#> (Dispersion parameter for quasipoisson family taken to be 7.086866)
```

```
#>
#> Null deviance: 26943 on 4405 degrees of freedom
#> Residual deviance: 24179 on 4399 degrees of freedom
#> AIC: NA
#>
#> Number of Fisher Scoring iterations: 5
```

Bei der Poissonregression treffen wir eine starke Modellannahme:

Da bei der Poissonverteilung λ gleich der Erwartungswert, ALS AUCH der Varianz ist, nehmen wir dies auch für die Verteilung in unserem Modell an. Dies ist häufig nicht der Fall.

Überdispersion ist ein Problem, wenn die bedingte Varianz größer ist als der bedingte Mittelwert. Um den Überdispersionparameter zu schätzen, fitten wir ein Quasi-Poisson-Modell auf unsere Daten.

Laut dem neuen Modell ist der geschätzte Überdispersionsparameter bei ~ 7 . Das heißt, die bedingte Varianz ist 7-mal größer als der bedingte Mittelwert.

d)

```
summary(poisreg)
#>
#> Call:
#> qlm(formula = ofp ~ health + numchron + hosp + married + medicaid,
     family = "poisson", data = DebTrivedi)
#>
#>
#> Deviance Residuals:
    Min 1Q Median
                             30
#> -5.2623 -2.0484 -0.6898 0.7949 16.1776
#>
#> Coefficients:
               Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
#>
#> numchron 0.095171 0.006124 15.541
                                          <2e-16 ***
               0.500663 0.013982 35.809
                                          <2e-16 ***
#> hosp
#> marriedyes -0.019759 0.012860 -1.537
                                          0.124
#> medicaidyes 0.032753 0.021101 1.552
                                          0.121
#> ---
#> Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
#>
#> (Dispersion parameter for poisson family taken to be 1)
#>
     Null deviance: 26943 on 4405 degrees of freedom
#> Residual deviance: 24179 on 4399 degrees of freedom
#> AIC: 36968
#>
#> Number of Fisher Scoring iterations: 5
summary(poisreg2)
#>
#> Call:
#> glm(formula = ofp ~ health + numchron + hosp + married + medicaid,
   family = "quasipoisson", data = DebTrivedi)
```

```
#> Deviance Residuals:
    Min 1Q Median
                           3Q
#> -5.2623 -2.0484 -0.6898 0.7949 16.1776
#>
#> Coefficients:
#>
             Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
             1.49054 0.03558 41.898 < 2e-16 ***
#> (Intercept)
#> healthpoor
              #> numchron 0.09517 0.01630 5.838 5.67e-09 ***
#> hosp
              0.50066 0.03722 13.451 < 2e-16 ***
#> marriedyes
             -0.01976 0.03423 -0.577 0.564
#> medicaidyes 0.03275 0.05617 0.583
                                       0.560
#> ---
#> Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
#>
#> (Dispersion parameter for quasipoisson family taken to be 7.086866)
#>
     Null deviance: 26943 on 4405 degrees of freedom
#> Residual deviance: 24179 on 4399 degrees of freedom
#> AIC: NA
#>
#> Number of Fisher Scoring iterations: 5
```

Es ändern sich nur die p-Werte der Koeffizienten. Dies rührt von der Veränderung der Verteilungsannahme (von Poisson zu Quasi-Poisson).

e)

```
library('dplyr')
cBeob <- matrix(NA,nrow=3,ncol=2)</pre>
colnames(cBeob) <- c("hosp 0", "hosp 1")</pre>
rownames(cBeob) <- c("poor", "average", "excellent")</pre>
cGesch <- matrix(NA,nrow=3,ncol=2)</pre>
colnames(cGesch) <- c("hosp 0","hosp 1")</pre>
rownames(cGesch) <- c("poor", "average", "excellent")</pre>
cBeob[2,1] <- sum(filter(DebTrivedi,health=='average'&hosp==0)$ofp)
cBeob[1,1] <- sum(filter(DebTrivedi,health=='poor'&hosp==0)$ofp)
cBeob[3,1] <- sum(filter(DebTrivedi,health=='excellent'&hosp==0)$ofp)
cBeob[2,2] <- sum(filter(DebTrivedi,health=='average'&hosp==1)$ofp)
cBeob[1,2] <- sum(filter(DebTrivedi,health=='poor'&hosp==1)$ofp)
cBeob[3,2] <- sum(filter(DebTrivedi,health=='excellent'&hosp==1)$ofp)
cBeob
#>
             hosp 0 hosp 1
               2578 2351
#> poor
#> average
              14014
                     5323
#> excellent 1018
                     158
glmCGesch <- glm(data = DebTrivedi, ofp~health+hosp, family="quasipoisson")</pre>
cGesch[2,1] <- predict.glm(glmCGesch, data.frame(health='average',hosp=0),type='response')
```

```
nk21 <- dim(filter(DebTrivedi,health=='average'&hosp==0))[1]</pre>
cGesch[1,1] <- predict.glm(glmCGesch, data.frame(health='poor',hosp=0),type='response')
nk11 <- dim(filter(DebTrivedi,health=='poor'&hosp==0))[1]
cGesch[3,1] <- predict.glm(glmCGesch, data.frame(health='excellent',hosp=0),type='response')
nk31 <- dim(filter(DebTrivedi,health=='excellent'&hosp==0))[1]
cGesch[2,2] <- predict.glm(glmCGesch, data.frame(health='average',hosp=1),type='response')
nk22 <- dim(filter(DebTrivedi,health=='average'&hosp==1))[1]
cGesch[1,2] <- predict.glm(glmCGesch, data.frame(health='poor',hosp=1),type='response')
nk12 <- dim(filter(DebTrivedi,health=='poor'&hosp==1))[1]
cGesch[3,2] <- predict.glm(glmCGesch, data.frame(health='excellent',hosp=1),type='response')
nk32 <- dim(filter(DebTrivedi,health=='excellent'&hosp==1))[1]
cGesch
#>
               hosp 0
                         hosp 1
#> poor
             7.032564 11.814785
#> average
           4.920448 8.266407
#> excellent 3.236100 5.436685
chisq <- ((cBeob[1,1]-nk11*cGesch[1,1])^2)/(nk11*cGesch[1,1])+
  ((cBeob[2,1]-nk21*cGesch[2,1])^2)/(nk21*cGesch[2,1])+
  ((cBeob[3,1]-nk31*cGesch[3,1])^2)/(nk31*cGesch[3,1])+
  ((cBeob[1,2]-nk12*cGesch[1,2])^2)/(nk12*cGesch[1,2])+
  ((cBeob[2,2]-nk22*cGesch[2,2])^2)/(nk22*cGesch[2,2])+
  ((cBeob[3,2]-nk32*cGesch[3,2])^2)/(nk32*cGesch[3,2])
chisq
#> [1] 44.29864
```

H0: Erwartete und beobachtete Häufigkeiten sind gleichverteilt. H1: Erwartete und beobachtete Häufigkeiten sind nicht gleichverteilt.

Der errechnete Wert des Chi-Quadrat Anpassungstests liegt über 11.07 und damit im Ablehnungsbereich. H0 kann also verworfen und H1 angenommen werden.

Da die Koeffizienten beider Modelle identisch sind, liefern die Predictions auch identische Werte. Der Anpassungstest weist folglich nicht auf eine verbesserte Anpassung des erweiterten Modells hin.