Data Analysis

Faiella Ciro, Giannino Pio Roberto, Scovotto Luigi and Tortora Francesco

{c.faiella8, p.giannino, l.scovotto1, f.tortora21}@studenti.unisa.it

Jan, 2023

Department of Computer Engineering, Electrical Engineering and Applied Mathematics (DIEM), University of Salerno, Fisciano, Italy

1 Pt. 1 - R

1.1 Analisi preliminare

1.1.1 Dataset

Il dataset è composto da 70 osservazioni (n=70) di una variabile dipendente Y e di 50 regressori (p=50).

1.1.2 Correlazione

Per cominciare definiamo il termine correlazione:

La correlazione è una misura della relazione lineare tra due variabili quantitative. La correlazione varia da -1 a 1, dove -1 indica una relazione negativa perfetta, 1 indica una relazione positiva perfetta e 0 indica l'assenza di una relazione lineare tra le variabili. La correlazione è spesso utilizzata per identificare la presenza di collinearità tra le variabili.

Nel nostro caso i dati hanno una correlazione non troppo alta; ciò può essere notato dalla seguente matrice di correlazione:

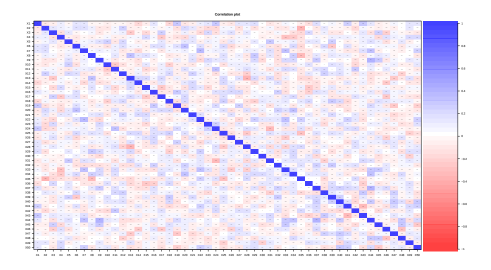


Figure 1: Matrice di Correlazione

1.1.3 Tecniche analizzate

Linear Model Applicare un modello di regressione lineare a dati ad alta dimensionalità e poca correlazione può essere problematico in quanto il modello potrebbe avere difficoltà a catturare le relazioni significative tra le variabili. In queste situazioni, è probabile che molti coefficienti siano molto piccoli o nulli, rendendo il modello poco interpretabile e meno preciso.

Best Subset Selection L'approccio BSS risulta non applicabile in contesti dove i dati sono ad alta dimensionalità; in particolare, l'algoritmo di BSS non è computazionalmente efficiente con insiemi di dati che hanno una p maggiore di 30 o 40 circa. Il nostro dataset ha 50 regressori (p=50), quindi l'analisi verrebbe effettuata su 2⁵⁰ modelli, ciò porta a scartare il metodo.

Stepwise approach In generale, un enorme spazio di ricerca può portare a un overfitting e a un'elevata varianza delle stime dei coefficienti, per questo al BSS vengono preferiti approcci stepwise che esplorano un insieme di modelli molto più ristretto. Per questo motivo, e per ovviare ai problemi di efficienza del BSS, valutiamo alcuni approcci stepwise: possiamo andare ad utilizzare il forward selection o il backward selection, oppure un ibrido tra i due. I due metodi nel nostro caso andranno a ricercare il migliore tra un numero di modelli finito che sarà: $1 + \sum_{k=0}^{p-1} (p-k) = 1 + p(p+1)/2$, essendo p=50, possiamo dire che i due approcci ricercheranno tra 1276 modelli. Non è garantito però che entrambi i metodi producano il miglior modello contenente un sottoinsieme di predittori p.

Ridge La regressione di Ridge è un modello di regressione lineare che introduce una penalità ℓ_2 sui coefficienti per prevenire l'overfitting. Tuttavia, se i dati hanno una alta dimensionalità con poca correlazione tra le variabili, la pe-

nalità ℓ_2 può non essere efficace nel ridurre la complessità del modello. In questo caso, il modello potrebbe avere una penalizzazione troppo bassa e perdere informazioni importanti dai dati. Quando il λ risulta essere prossima allo 0, avremo che il modello Ridge andrà a comportarsi come il modello lineare. In queste situazioni, potrebbero essere preferibili altri modelli di regressione come la Lasso o Stepwise selection.

LASSO La regressione Lasso è un altro modello di regressione lineare che introduce una penalità ℓ_1 sui coefficienti invece che una penalità ℓ_2 come nella Ridge Regression. La penalità ℓ_1 ha la proprietà di produrre coefficienti di regolarizzazione nulli per alcune variabili, effettuando quindi variable selection. Questo può essere utile quando si ha una alta dimensionalità con molte variabili che non sono correlate o che hanno un effetto debole sulla variabile dipendente. In questo caso, la penalità ℓ_1 può essere più adatta a selezionare solo le variabili più rilevanti, riducendo la complessità del modello e migliorandone la capacità di generalizzazione.

Elastic NET È un metodo di regressione regolarizzato che combina linearmente le penalità ℓ_1 e ℓ_2 dei metodi Lasso e Ridge, quindi fondamentalmente mette insieme caratteristiche di Lasso e di Ridge. Con i dati a nostra disposizione, possiamo ipotizzare che il modello con MSE più basso andrà a tendere verso Lasso, mentre Ridge, come abbiamo già sottolineato, potrebbe avere un termine di penalizzazione ℓ_2 troppo basso per via della composizione dei dati.

1.2 Linear Model

Una volta calcolato il Linear Model, possiamo verificare dal summary che vi sono 17 predittori signficativi, con un p-value prossimo allo 0 (quindi <1%/5%). L'MSE calcolato in base alla predizione sul test-set è circa 9 400. Un risultato accettabile in quanto i valori delle Y sono molto grandi e quindi un errore del genere consente comunque di ottenere dei giusti valori sui coefficienti dei regressori, in modo da arrivare alla frase corretta, che è stata calcolata anche con altri metodi più efficienti.

1.3 Stepwise approach

La selezione stepwise è un approccio per la selezione automatica di variabili in un modello statistico. In questo approccio, le variabili vengono aggiunte o eliminate dal modello in base a criteri statistici.

1.3.1 Backward selection

I risultati ottenuti in questo caso sono i più promettenti; la scelta dei regressori avviene attraverso il calcolo del minimo MSE. Oltre ad avere il minimo MSE, il modello scelto dalla backward selection riesce a prendere come migliori predittori i 17 che risultano poi essere i regressori che vanno a formare la frase.

1.3.2 Forward selection

Nel caso forward i risultati combaciano con quanto definito con backward: l'MSE risulta basso e i regressori scelti sono quelli d'interesse.

1.3.3 Hybrid selection

Questo caso porta agli stessi risultati di backward e forward, infatti trova il miglior MSE e determina i 17 regressori di interesse.

1.4 Metodi di Shrinkage

In questo caso si vanno a determinare modelli più robusti che saranno caratterizzati da un termine di penalizzazione (shrinkage), il quale assegnarà delle penalità ℓ_1 , ℓ_2 o una combinazione di essi.

1.4.1 Ridge

Ricordiamo che il caso Ridge andrà ad utilizzare la penalizzazione ℓ_2 . I risultati in questo caso sono peggiori rispetto alle altre tecniche utilizzate, avendo un MSE maggiore. Ciò è dovuto al fatto che il valore ottimo di lambda, scelto mediante la tecnica di cross validation, è molto basso, quindi il termine di penalizzazione raggiunge valori prossimi allo 0, e quindi non viene effettuata una penalizzazione sufficiente. In questo caso, i regressori che avranno valori significativi saranno i 17 di nostro interesse, mentre i rimanenti saranno valori molto bassi, diversi da zero.

1.4.2 Lasso

Lasso, a differenza di Ridge, va ad effettuare variable selection, andando a porre a 0 i valori dei coefficienti dei regressori che non sono significativi. I risultati sono stati abbastanza superiori a Ridge: si hanno una decina di regressori che hanno valori nulli mentre tutti i non significativi hanno comunque valori prossimi allo 0, i valori significativi, invece, hanno valori molto alti. Portando quindi a un MSE molto più basso.

1.4.3 Elastic Net

Con Elastic Net si effettua una combinazio
e di Ridge e Lasso, attraverso l'utilizzo di un valore α che pesa la percentuale di utilizzo dei due modelli. Con una $\alpha=0$ av
remo un modello completamente tendente a Ridge, mentre $\alpha=1$
rappresenta Lasso. Effettuando varie prove, abbiamo notato che il modello migliore utilizzando Elastic Net ha una α molto tendente a 1, quindi a Lasso. L'MSE risulta poco più alto di Lasso di una quantità irrisoria: ciò ci porta a pensare che l'utilizzo del solo Lasso possa essere migliore dell'utilizzo di una combinazione tra Ridge e Lasso.

1.5 Conclusioni

L'MSE migliore è stato trovato tramite approcci stepwise: in particolare con l'utilizzo di qualsiasi selection method. Questi ultimi trovano perfettamente i 17 regressori che formano la frase e il loro MSE è abbastanza minore dell'MSE risultante dagli altri approcci visti.

2 Pt. 2 - Python

L'esercizio prevede la realizzazione del seguente sistema:

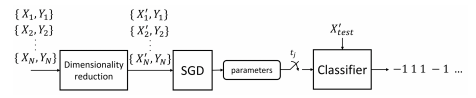


Figure 2

2.1 Analisi preliminare

2.1.1 Dataset

Il dataset è composto da un training set e da un test set. Il training set è composto da 24 000 righe e 21 colonne, mentre il test set è composto da 80 righe e 21 colonne. L'intero dataset viene standardizzato (a media 0 e varianza 1) per far sì che la PCA possa essere applicata correttamente.

2.1.2 Correlazione

Per valutare la correlazione tra i dati di training, viene fornita la relativa matrice:

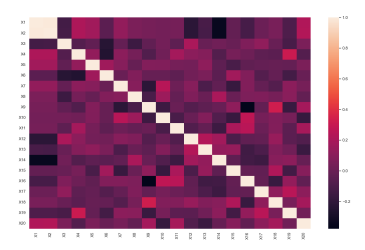


Figure 3: Matrice di correlazione sui dati scalati

Dall'immagine notiamo un'alta correlazione tra X1 e X2, mentre una correlazione relativamente bassa caratterizza gli altri regressori.

2.2 Riduzione della dimensionalità - PCA

Valutata la correlazione tra i dati, andiamo ad effettuare una PCA senza ridurre la dimensionalità: in questo modo avremo dei dati non correlati tra loro e quindi una rappresentazione differente. A titolo di prova, ecco la matrice di correlazione calcolata dopo la PCA, mantenendo tutte le componenti:

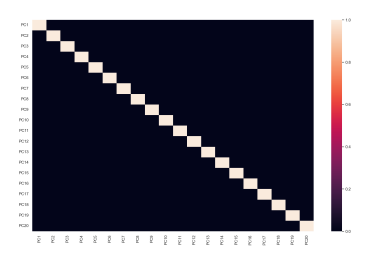


Figure 4: Matrice di correlazione successiva alla PCA

A questo punto, possiamo valutare il seguente grafico a barre (figura 5) ed andare a scegliere il numero di componenti che possono assicurarci di mantenere almeno il 90-95% della varianza cumulativa ed evitare di perdere informazioni importanti.

Per mantenere una percentuale adeguata, si è deciso di prendere 16 componenti principali in modo da conservare una percentuale di poco inferiore al 95% della varianza cumulativa: in questo modo assicuriamo una rappresentazione dei dati affidabile. Possiamo inoltre notare che la componente principale 20 risulta dare un apporto significativamente basso, il che può essere spiegato andando a valutare l'unica correlazione molto forte presente nella nostra matrice di correlazione iniziale (figura 3).

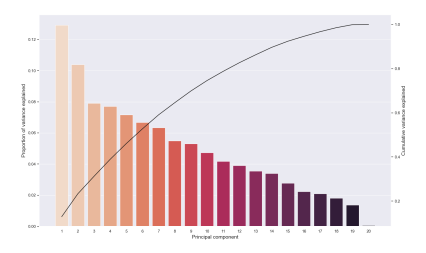


Figure 5: Varianza spiegata da ogni componente principale

2.3 Training - SDG

L'algoritmo del gradiente stocastico viene utilizzato per aggiornare i pesi del nostro modello. La scelta della funzione di loss è stata presa in quanto, secondo le specifiche, doveva essere addestrato un classificatore binario e la loss più comune in questi casi è la logistic loss. In aggiunta, quest'ultima si adatta meglio alle esigenze del problema, in quanto il nostro output dovrebbe contemplare i valori 1 e -1, quindi $Y \in \{-1,1\}$, a differenza di altre loss inizialmente considerate (es. MSE), che invece considerano l'insieme \mathbb{R} . L'andamento trovato con l'utilizzo di questo algoritmo è stato il seguente:

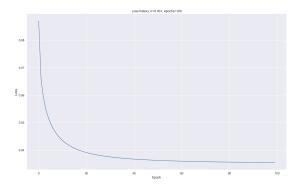


Figure 6: Valore della loss per ogni epoca

2.4 Classificatore

Il classificatore esegue la seguente operazione:

$$\begin{cases} 1 \text{ se } X_{test}^{'}(j)\hat{\beta}(t_j) > 0 \\ -1 \text{ altrimenti} \end{cases}$$

Con $X_{test}^{'}(j)$ si indica la feature a ridotta dimensionalità, con t_j l'instante di tempo e con $\hat{\beta}(t_j)$ il parametro stimato dall'algoritmo del gradiente stocatico al tempo t_j .

2.5 Conversione in ASCII

Infine, dato l'output del classificatore, tutti i valori -1 vengono posti a 0, e si prosegue alla conversione in ASCII.