Lösungen zu den Aufgaben

1. Aufgabe

Die Inferenzstatistik ist ein Sammlung an Verfahren zur Bemessung von Unsicherheit in statistischen Schlüssen.

- a. Für welche Statistiken also Kennzahlen der Deskriptivstatistik wie etwa \overline{X} , sd, r kann man die Inferenzstatistik verwenden?
- b. Für welche Forschungsfragen oder -bereiche kann man die Inferenzstatistik verwenden?
- c. Gibt es besondere Fälle, in denen man nicht die Inferenzstatistik verwenden möchte? Wenn ja, welche?

Lösung

- a. Für alle: Für jede Statistik kann man prinzipiell von der jeweiligen Stichprobe (auf Basis derer die Statistik berechnet wurde) auf eine zugehörige Grundgesamtheit schließen.
- b. Für alle: Die Methoden der Inferenzstatistik sind prinzipiell unabhängig von den Spezifika bestimmter Forschungsfragen oder -bereiche. In den meisten Forschungsfragen ist man daran interessiert *allgemeingültige* Aussagen zu treffen. Da Statistiken sich nur auf eine Stichprobe also einen zumeist nur kleinen Teil einer Grundgesamtheit beziehen wird man sich kaum mit einer Statistik zufrieden geben, sondern nach Inferenzstatistik verlangen.
- c. In einigen Ausnahmefällen wird man auf eine Inferenzstatistik verzichten. Etwa wenn man bereits eine Vollerhebung durchgeführt hat, z.B. alle Mitarbeiteris eines Unternehmens befragt hat, dann kennt man ja bereits den wahren Populationswert. Ein anderer Fall ist, wenn man nicht an Verallgemeinerungen interessiert ist: Kennt man etwa die Überlebenschance *p* des Titanic-Unglücks, so ist es fraglich auf welche Grundgesamtheit man die Statistik *p* bzw. zu welchem Paramter *π* man generalisieren möchte.

2. Aufgabe

Für Statistiken (Stichprobe) verwendet man meist lateinische Buchstaben; für Parameter (Population) verwendet man entsprechend meist griechische Buchstaben.

Vervollständigen Sie folgende Tabelle entsprechend!

Kennwert	Statistik	Parameter
Mittelwert	\overline{X}	NA
Mittelwertsdifferenz	$\overline{X}_1 - \overline{X}_2$	NA
Streuung	sd	NA
Anteil	p	NA
Korrelation	r	NA
Regressionsgewicht	b	NA

Lösung

Kennwert	Statistik	Parameter
Mittelwert	\overline{X}	μ
Mittelwertsdifferenz	$\overline{X}_1 - \overline{X}_2$	μ ₁
Interversed for the	$n_1 n_2$	μ_2
Streuung	sd	σ
Anteil	p	π
Korrelation	r	ho
Regressionsgewicht	: b	β

3. Aufgabe

Der t-Test kann als Spezialfall der Regressionsanalyse gedeutet werden.

Hierbei ist es wichtig, sich das Skalenniveau der Variablen, die ein t-Test verarbeitet, vor Augen zu führen.

a.

a. Benennen Sie die Skalenniveaus der UV eines t-Tests! Geben Sie nur ein Wort ein. Verwenden Sie nur Kleinbuchstaben (z.B. regression). b) Benennen Sie die Skalenniveaus der AV eines t-Tests! Geben Sie nur ein Wort ein. Verwenden Sie nur Kleinbuchstaben (z.B. regression). c) Nennen Sie eine beispielhafte Forschungsfrage für einen t-Test. d) Skizzieren Sie ein Diagramm einer Regression, die analytisch identisch (oder sehr ähnlich) zu einem t-Test ist!

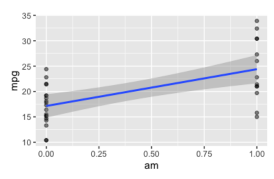
b. c. d.

Lösung

- a. UV: binär
- b. AV: metrisch
- c. Unterscheiden sich die mittleren Einparkzeiten von Frauen und Männern?
- d. Aus dem Datensatz mtcars:

```
data(mtcars)
mtcars %>%
   ggplot() +
   aes(x = am, y = mpg) +
   geom_point(alpha = .5) +
   geom_smooth(method = "lm")
```

$geom_smooth()$ using formula 'y ~ x'



a. b. c.

d.

4. Aufgabe

Die *Varianzanalyse* (Analysis of Variance; Anova) ist ein statistisches Verfahren, um die Gleichheit zweier oder mehr Populationsmittelwerte zu testen: $\mu_1 = \mu_2 = \dots = \mu_n$.

Wie viele andere Verfahren kann die Anova als ein Spezialfall der Regression bzw. des linearen Modells $y = \beta_0 + \beta_1 + ... \beta_n + \epsilon$ betrachtet werden.

Als ein spezielles Beispiel betrachten wir die Frage, ob Diamanten (Datensatz diamonds) verschiedener Schliffart (cut) sich nicht in ihrem mittleren Preis (price) unterscheiden.

Den Datensatz können Sie so laden:

```
library(tidyverse)
data(diamonds)
```

- a. Nennen Sie UV und AV! Geben Sie jeweils das Skalenniveau an!
- b. Nennen Sie die Regressionsformel für diese Forschungsfrage!
- c. Betrachten Sie die Ausgabe von R:

```
mean
                             10%
                                    50%
                     25.9 4029.1 4062.6 4094.8
(Intercept) 4062.0
cut.L
            -363.7
                     67.3 -449.8 -363.8 -278.3
            -223.7
                     59.7 -300.2 -223.2 -147.3
cut.0
            -700.8
                     51.7 -766.4 -701.7 -634.4
cut.C
            -280.2
                      41.7 -333.5 -280.1 -226.5
                     12.1 3948.4 3963.7 3979.5
```

Geben Sie die Punktschätzer β zu den Mittelwertsunterschieden an. Die Spalte sid quantifiziert die Unsicherheit bzw. Ungenauigkeit in der Schätzung. Die Prozentwerte kann man interpretieren, dass das Modell der Meinung ist, der wahre (zu schätzende Werte) ist mit 10% (50%, 90%)

Wahrscheinlichkeit kleiner als der jeweils angegebene Wert.

Vor diesem Hintergrund: Würden Sie die Hypothese der Gleichheit aller Mittelwerte der Gruppen (an Schliffarten) ablehnen oder beibehalten?

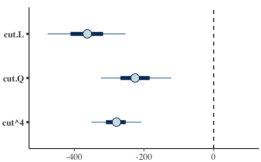
Lösung

- a. UV: cut, AV: price; cut ist nominal (mehrstufig) und price ist metrisch (verhältnisskaliert)
- b. price ~ cut
- c. Die Punktschätzer zu den Mittelwertsunterschieden der einzelnen Gruppenwerten relativ zur Bezugsgruppe (Baseline) sind in der Spalte mean aufgeführt.

Mit hoher Wahrscheinlichkeit ist die Hypothese der Gleichheit aller Gruppenmittelwerte abzulehnen, laut diesem Modell: Ein Großteil der Wahrscheinlichkeitsmasse ist für jeden Modellparameter außerhalb 0.

Das Modell wurde übrigens so berechnet:

```
library(rstanarm)
stanlm1 <- stan_glm(price ~ cut,
                   data = diamonds.
                   refresh = FALSE) # für weniger R-Output
summary(stanlm1)
## Model Info:
##
  function:
                 stan glm
   family:
                 gaussian [identity]
                 price ~ cut
   formula:
##
   algorithm:
                  sampling
##
   sample:
                 4000 (posterior sample size)
##
   priors:
                 see help('prior_summary')
   observations: 53940
##
##
   predictors:
## Estimates:
                        sd
##
                mean
                              10%
                                      50%
                                            90%
                       25.7 4029.2 4062.8 4094.9
## (Intercept) 4062.6
                       68.5 -452.2 -362.8 -275.6
## cut.L
              -363.5
                       61.7 -303.7 -225.6 -143.9
              -224.9
## cut.Q
## cut.C
              -700.0
                       53.0 -767.8 -699.9 -631.6
## cut^4
              -279.8
                       43.1 -335.3 -279.1 -224.3
## sigma
              3964.2 12.1 3948.8 3964.1 3979.8
##
## Fit Diagnostics:
                           10%
                                 50%
                    sd
              mean
## mean PPD 3933.2 23.8 3902.7 3933.5 3962.8
## The mean ppd is the sample average posterior predictive distribution of the outcome variable (for details see help('summary.stanreg'))
##
## MCMC diagnostics
                mcse Rhat n eff
##
               0.5 1.0 2367
## (Intercept)
## cut.L
                1.3
                           2740
## cut.Q
                1.2 1.0 2577
## cut.C
                1.0 1.0 3054
## cut^4
                0.7 1.0 3904
                0.2 1.0 2841
## sigma
## mean PPD
                0.5 1.0 2748
## log-posterior 0.0 1.0 1760
## For each parameter, mcse is Monte Carlo standard error, n_eff is a crude measure of effective sample size, and Rhat is the potential &
library(bayesplot)
plot(stanlm1,
    pars = c("cut.L", "cut.Q", "cut.L", "cut^4")) +
  scale x continuous(limits = c(-500, 100)) +
  geom vline(xintercept = 0, linetype = "dashed")
\#\# Scale for 'x' is already present. Adding another scale for 'x', which will
## replace the existing scale.
```



Ein "klassisches" Regressionsmodell kommt übrigens zu ähnlichen Werten:

```
lm1 <- lm(price ~ cut, data = diamonds)</pre>
summary(lm1)
## Call:
## lm(formula = price ~ cut, data = diamonds)
##
## Residuals:

Min 10 Median
   Min 1Q Median 3Q Max
-4258 -2741 -1494 1360 15348
               Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                            25.4 159.92 < 2e-16 ***
## (Intercept) 4062.2
                                68.0 -5.33 9.8e-08 ***
60.6 -3.72 2e-04 ***
## cut.I
                  -362.7
                                                2e-04 ***
## cut.Q
                  -225.6
                               52.8 -13.25 < 2e-16 ***
42.6 -6.59 4.5e-11 ***
## cut.C
                  -699.5
## cut^4
                  -280.4
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 3960 on 53935 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.0129, Adjusted R-squared: 0.0128
## F-statistic: 176 on 4 and 53935 DF, p-value: <2e-16
Die einzelnen Stufen (levels) von cut lassen sich z.B. so ermitteln:
diamonds %>%
  summarise(stufen von cut = levels(cut))
stufen_von_cut
Fair
Good
Very Good
Premium
Ideal
Alternativ:
diamonds %>%
  count (cut)
cut
                n
Fair
             1610
Good
             4906
Very Good 12082
Premium 13791
Ideal
           21551
```

5. Aufgabe

Die Korrelation prüft, ob zwei Merkmale linear zusammenhängen.

Wie viele andere Verfahren kann die Korrelation als ein Spezialfall der Regression bzw. des linearen Modells $y = \beta_0 + \beta_1 + ... + \beta_n + \varepsilon$ betrachtet werden.

Als ein spezielles Beispiel betrachten wir die Frage, ob das Gewicht eines Diamanten (carat) mit dem Preis (price) zusammenhängt (Datensatz diamonds).

Den Datensatz können Sie so laden:

```
library(tidyverse)
data(diamonds)
```

- a. Geben Sie das Skalenniveau beider Variablen an!
- b. Betrachten Sie die Ausgabe von R:

```
lm1 <- lm(price ~ carat, data = diamonds)</pre>
summary(lm1)
## Call:
## lm(formula = price ~ carat, data = diamonds)
## Residuals:
##
     Min 1Q Median
                           3Q
                                  Max
                          537 12732
## -18585 -805
                   -19
## Coefficients:
             Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                                     -173 <2e-16 ***
551 <2e-16 ***
## (Intercept) -2256.4
                          13.1
                7756.4
                              14.1
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 1550 on 53938 degrees of freedom
```

```
## Multiple R-squared: 0.849, Adjusted R-squared: 0.849
## F-statistic: 3.04e+05 on 1 and 53938 DF, p-value: <2e-16
```

Wie (bzw. wo) ist aus dieser Ausgabe die Korrelation herauszulesen?

- c. Macht es einen Unterschied, ob man Preis mit Karat bzw. Karat mit Preis korreliert?
- d. In der klassischen Inferenzstatistik ist der p-Wert eine zentrale Größe; ist er klein (p < .05) so nennt man die zugehörige Statistik signifikant und verwirft die getestete Hypothese.
- e. Im Folgenden sehen Sie einen Korrelationstest auf statistische Signifikanz, mit R durchgeführt. Zeigt der Test ein (statistisch) signifikantes Ergebnis? Wie groß ist der "Unsicherheitskorridor", um den Korrelationswert (zugleich Punktschätzer für den Populationswert)?

```
library(rstatix)
diamonds %>%
   sample_n(30) %>%
   select(price, carat) %>%
   rstatix::cor_test() %>%
   gt()
```

var1	var2	cor	statistic	р	conf.low	conf.high	method
price	carat	0.92	12	6.9e-13	0.84	0.96	Pearson

Lösung

- a. carat ist metrisch (verhältnisskaliert) und price ist metrisch (verhältnisskaliert)
- b. R^2 kann bei einer einfachen (univariaten) Regression als das Quadrat von r berechnet werden. Daher $r = \sqrt{R^2}$.

```
sqrt(0.8493)
## [1] 0.92
Zum Vergleich
diamonds %>%
    summarise(r = cor(price, carat))
    r
```

Man kann den Wert der Korrelation auch noch anderweitig berechnen (β umrechnen in ρ).

- c. Nein. Die Korrelation ist eine symmetrische Relation.
- d. Ja; die Zahl "3.81e-14" bezeichnet eine positive Zahl kleiner eins mit 13 Nullern vor der ersten Ziffer, die nicht Null ist (3.81 in diesem Fall). Der "Unsicherheitskorridor" reicht von etwa 0.87 bis 0.97.

6. Aufgabe

0.92

Eine statistische Analyse, wie eine Regression, ist mit mehreren Arten an Ungewissheit konfrontiert. Zum einen gibt es die *Ungewissheit in den Modellparametern*. Für die Regression bedeutet das: "Liegt die Regressionsgerade in"Wahrheit" (in der Population) genauso wie in der Stichprobe, sind Achsenabschnitt und Steigung in der Stichprobe also identisch zur Popuation?". Zum anderen die *Ungewissheit innerhalb des Modells*. Auch wenn wir die"wahre" Regressionsgleichung kennen würden, wären (in aller Regel) die Vorhersagen trotzdem nicht perfekt. Auch wenn wir etwa wüssten, wieviel Klausurpunkte "in Wahrheit" pro Stunde Lernen herausspringen (und wenn wir den wahren Achsenabschnitt kennen würden), so würde das Modell trotzdem keine perfekten Vorhersagen zum Klausurerfolg liefern. Vermutlich fehlen dem Modell wichtige Informationen etwa zur Motivation der Studentis.

Vor diesem Hintergrund, betrachten Sie folgendes statistisches Modell:

```
data(mtcars)
library(rstanarm)
print(lm1)
## stan glm
             gaussian [identity]
   family:
  formula:
             mpg ~ hp
  observations: 32
  predictors:
           Median MAD_SD
  (Intercept) 30.1 1.6
## hp
           -0.1
## Auxiliary parameter(s):
      Median MAD SD
## sigma 3.9 0.5
##
  -----
```

```
## * For help interpreting the printed output see ?print.stanreg
## * For info on the priors used see ?prior_summary.stanreg
```

- a. Welche Zahl kennzeichnet die Ungewissheit des Modells zum Achsenabschnitt?
- b. Welche Zahl kennzeichnet die Ungewissheit des Modells zum Regressionsgewicht?
- c. Welche Zahl(en) kennzeichnet/kennzeichnen die Ungewissheit des Modells gegeben der Modellparameter (die Ungewissheit innerhalb des

Lösung

- a. 1.7
- b 00
- c. 3.9 und auch dazu 0.5

7. Aufgabe

Betrachten Sie folgendes Modell, das den Zusammenhang von PS-Zahl und Spritverbrauch untersucht (Datensatz mtcars).

Aber zuerst zentrieren wir den metrischen Prädiktor hp, um den Achsenabschnitt besser interpretieren zu können.

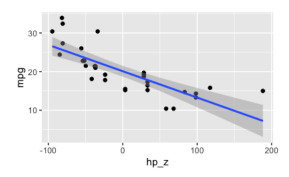
```
mtcars <-
 mtcars %>%
 mutate(hp_z = hp - mean(hp))
data(mtcars)
library(rstanarm)
lm1 <- stan_glm(mpg ~ hp_z, data = mtcars,</pre>
               refresh = 0)
summary(lm1)
Estimates:
                    sd 10%
                               50%
             mean
(Intercept) 20.1
                   0.7 19.2 20.1 21.0
           -0.1
                   0.0 -0.1 -0.1 -0.1
hp_z
sigma
            4.0
                   0.5 3.4
                              3.9
```

Jetzt können wir aus dem Achsenabschnitt (Intercept) herauslesen, dass ein Auto mit hp z = 0 - also mit mittlerer PS-Zahl - vielleicht gut 20 Meilen weit mit einer Gallone Sprit kommt.

Zur Verdeutlichung ein Diagramm zum Modell:

```
mtcars %>%
  ggplot() +
  aes(x = hp_z, y = mpg) +
geom_point() +
  geom smooth (method = "lm")
```

`geom_smooth()` using formula 'y ~ x'



Adjustieren Sie im Modell die PS-Zahl um die Art des Schaltgetriebes (am), so dass das neue Modell den Effekt der PS-Zahl bereinigt bzw. unabhängig von der Art des Schaltgetriebes widerspiegelt!

(Hinweis am=0 ist ein Auto mit Automatikgetriebe.)

Lösung

```
data (mtcars)
library(rstanarm)
summary(1m2)
Estimates:
                        50%
               sd 10%
          mean
(Intercept) 26.6
               1.5 24.7 26.6 28.5
         -0.1
               0.0 -0.1 -0.1
                            0.0
hp
am
          5.3
               1.1 3.8
                       5.3
                            6.6
sigma
          3.0
               0.4 2.5
                       3.0
                            3.5
```

Die Koeffizienten zeigen, dass der Achsenabschnitt für Autos mit Automatikgetriebe um etwa 5 Meilen geringer ist als für Autos mit manueller Schaltung: Ein durchschnittliches Auto mit manueller Schaltung kommt also etwa 5 Meilen weiter als ein Auto mit Automatikschaltung, glaubt unser

```
mtcars %>%
  mutate(am = factor(am)) %>%
  ggplot() +
  aes(x = hp_z, y = mpg, color = am) +
  geom_point() +
  geom_smooth(method = "lm")

## 'geom_smooth() ' using formula 'y ~ x'

am

10-
10-
10-
200
```

Man könnte hier noch einen Interaktionseffekt ergänzen.

hp z

8. Aufgabe

a.

Betrachten Sie folgendes Modell, das den Zusammenhang des Preises (price) und dem Gewicht (carat) von Diamanten untersucht (Datensatz diamonds).

```
library(tidyverse)
data(diamonds)
```

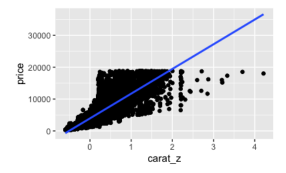
Aber zuerst zentrieren wir den metrischen Prädiktor carat, um den Achsenabschnitt besser interpretieren zu können.

```
diamonds <- diamonds %>% mutate(carat z = carat - mean(carat, na.rm = TRUE))
```

Dann berechnen wir ein (bayesianisches) Regressionsmodell, wobei wir auf die Standardwerte der Prior zurückgreifen.

Zur Verdeutlichung ein Diagramm zum Modell:

```
diamonds %>%
  ggplot() +
  aes(x = carat_z, y = price) +
  geom_point() +
  geom_smooth(method = "lm")
## 'geom_smooth() ' using formula 'y ~ x'
```



a. Was kostet in Diamant mittlerer Größe laut Modell lm1? Runden Sie auf eine Dezimale. Geben Sie nur eine Zahl ein. b) Geben Sie eine Regressionsformel an, die lm1 ergänzt, so dass die Schliffart (cut) des Diamanten kontrolliert (adjustiert) wird. Anders gesagt: Das Modell

soll die mittleren Preise für jede der fünf Schliffarten angeben. Geben Sie nur die Regressionsformel an. Lassen Sie zwischen Termen jeweils ein Leerzeichen Abstand. *Hinweis*: Es gibt (laut Datensatz) folgende Schliffarten (und zwar in der folgenden Reihenfolge): text diamonds %>% distinct (cut)

```
cut
Ideal
Ideal
Premium
Good
Very Good
Fair

```text levels(diamonds$cut) ``` ## [1] "Fair" "Good" "Very Good" "Premium" "Ideal" ```
```

### Lösung

b.

a. Unser Modell 1m1 schätzt den Preis eines Diamanten mittlerer Größe auf etwa 3932.5 (was immer auch die Einheiten sind, Dollar vermutlich).

```
b. price ~ carat z + cut
```

Das Modell könnten wir so berechnen:

Oder auch so, mit der klassischen Regression:

```
Estimates:
 sd 10% 50% 90%
9.7 3566.9 3579.5 3591.9
 mean
(Intercept) 3579.4
 7871.5
 14.2 7853.1 7871.4 7890.3
 1239.4 26.3 1205.7 1239.6 1272.6

-527.9 23.4 -557.9 -528.3 -497.7

367.7 20.4 341.8 367.7 393.5

74.9 16.5 53.6 75.0 95.5
cut.0
cut.C
cut^4
 1511.5
 4.6 1505.6 1511.5 1517.4
sigma
lm(price ~ carat_z + cut, data = diamonds)
Call.
lm(formula = price ~ carat z + cut, data = diamonds)
##
Coefficients:
 cut.L
 cut^4
 (Intercept)
##
 3579.3
 7871.1
 1239.8
 -528.6
 367.9
 74.6
```

Man könnte hier noch einen Interaktionseffekt ergänzen.

a. b.

## 9. Aufgabe

Zwei Modelle, m1 und m2 produzieren jeweils die gleiche Vorhersage (den gleichen Punktschätzer).

```
m1:
Call:
\#\# lm(formula = y \sim x)
##
Residuals:
Min 10 Median
 3Q
 Max
-0.2604 -0.0722 0.0148 0.0750 0.1936
Coefficients:
##
 Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
\#\# Residual standard error: 0.099 on 98 degrees of freedom
Multiple R-squared: 0.99, Adjusted R-squared: 0.989
F-statistic: 9.24e+03 on 1 and 98 DF, p-value: <2e-16
m2:
Call:
lm(formula = v \sim x)
Residuals:
```

```
Min
 10 Median
 30
 -2.1560 -0.6488 -0.0617 0.6616 2.6244
##
Coefficients:
 Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
 (Intercept)
 0.1334
 0.0981
 1.36
 0.18
×
 9.88

Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
Residual standard error: 0.98 on 98 degrees of freedom
Multiple R-squared: 0.499, Adjusted R-squared: 0.494
F-statistic: 97.7 on 1 and 98 DF, p-value: <2e-16
```

Die Modelle unterscheiden sich aber in ihrer Ungewissheit bezüglich  $\beta$ , wie in der Spalte std. Error ausgedrückt.

Welches der beiden Modelle ist zu bevorzugen? Begründen Sie.

#### Lösung

Modell m1 hat eine kleinere Ungewissheit im Hinblick auf die Modellkoeffizienten  $\beta_0, \beta_1$  und ist daher gegenüber m2 zu bevorzugen.

## 10. Aufgabe

Nennen Sie ein Beispiel für eine Vorhersagemodell (mit lineare Regression), wo Sie sich nicht mit dem Punktschätzer für die Modellkoeffizienten begnügen, sondern auch über die Ungewissheit in der Schätzung der Modellkoeffizienten informiert werden möchten!

### Lösung

- Nehmen wir an, ein Modell sagt vorher, dass ich bei einer Investition Gewinn machen werden, in erwarteter (mittlerer) Höhe von 100 Euro. Es würde mich aber interessieren, wie sicher sich das Modell ist. Vor allem wäre ich brennend daran interessiert, ob das Modell auch "negative Gewinne" für plausibel hält. Sprich: Ich möchte die Ungewissheit in der Vorhersage gerne genauer wissen, am liebsten mit einer präzisen (und zuverlässigen) Zahl.
- Sagt der Wetterbericht vorher, dass morgen Mittag 15 Grad zu erwarten sind, wäre ich an der zusätzlichen Information interessiert, dass das Modell des Wetterfroschs auch (sagen wir) Werte von -5 bis +35 für plausibel hält.
- Angenommen, der Weltklimarat prognostiziert einen mittleren Temperaturanstieg von 2.5 Grad, so ist es wichtig zu wissen, dass das Modell der Forscheris auch Werte im Bereich von +0.5 bis +4.5 Grad für plausibel hält.

### 11. Aufgabe

Denken wir uns ein kausales System mit einer Ursache und einer Wirkung , etwa der Einfluss der Naturbelassenheit (N) eines Landkreises auf die Anzahl der Störche (S) dort (ein positiver Einfluss). Nehmen wir weiter an, die Naturbelassenenheit eines Landkreises hat einen (positiven) Einfluss auf die Anzahl Neugeborener (Babies, B).

Weitere kausale Einflüsse existieren in diesem kausalen System nicht (es handelt sich ja hier umn ein Gedankenexperiment, wir können frei bestimmen!).

Die Frage ist nun, ob wir erwarten müssen, dass Störche und Babies zusammenhängen in diesem System, dass es also dort, wo es viele Störche gibt auch viele Babies gibt. Das wäre deswegen beachtlich, weil wir in unserem System explizit keinen (kausalen) Zusammenhang zwischen diesen beiden Größen definiert haben.

Um die Sache etwas greifbarer zu machen, erstellen wir uns Daten, die zu diesem System passen. Sagen wir, wir haben 100 Landkreise, die in der Zahl der Störche und Babies und Naturbelassenheit variieren. D er Einfachheit halber seien alle Werte in z-Werten ausgedrückt. Gehen wir weiter (der Einfachheit halber) davon aus, alle Größen sind normalverteilt. Solche Werte kann man mit der R-Funktion rnorm() erzeugen.

Schließlich gehen wir noch davon aus, dass die Einflüsse linear sind und nicht perfekt. Der Zufall (zufälliger "Fehler", e) soll also auch einen Einfluss auf die Größen haben.

```
N <- rnorm(100, mean = 0, sd = 1) # 100 normalverteilte z-Werte el <- rnorm(100) # das gleiche wie oben: normalverteilte z-Werte e2 <- rnorm(100) # das gleiche wie oben: normalverteilte z-Werte S <-- N + el # S wird determiniert durch N und e B <- N + e2 # B wird determiniert druch N und e
```

Testen wir unsere simulierten Daten mit einer einfachen Regression, der Frage, ob die Anzahl der Störche (S) von der Natürlichkeit (N) abhängt:

```
##
Coefficients:
Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
(Intercept) 0.1256 0.0995 1.26 0.21
N 1.0253 0.1084 9.46 1.8e-15 ***

Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
Residual standard error: 0.99 on 98 degrees of freedom
Multiple R-squared: 0.477, Adjusted R-squared: 0.472
F-statistic: 89.5 on 1 and 98 DF, p-value: 1.8e-15
```

Unser Modell lm1 bringt unsere Annahmen deutlich zum Vorschein.

- a. Bestimmen Sie den Zusammenhang ( $\beta$  oder  $\rho$ ) zwischen Störchen und Babies!
- b. Erklären Sie den Befund!

#### Lösung

a. Es findet sich ein nicht-kausaler, also ein Scheinzusammenhang zwischen Störchen und Babies:

b. Haben zwei Variablen eine gemeinsame Ursache, so sind sie durch eine Scheinkorrelation verbunden.

```
Error: object of type 'closure' is not subsettable
Error: object of type 'closure' is not subsettable
```

dconnected bedeutet, dass zwei Variablen verbunden (connected) sind, sie also voneinander (statistisch) abhängig (assoziiert) sind, z.B. korreliert. Das d steht für directed also über gerichtete Kanten, die Kausalpfeile, verbunden. Dabei ist zu beachten, dass die Assoziation in beide Richtungen des Kausalpfeils "fließen" kann; auch gegen "den Strom" (also von der Pfeilstütze anfangend rückwärts).

## 12. Aufgabe

Wir suchen ein Modell, das einen nichtlinearen Zusammenhang von PS-Zahl und Spritverbrauch darstellt (Datensatz mtcars).

Geben Sie dafür ein mögliches Modell an! Nutzen Sie den R-Befehl 1m.

### Lösung

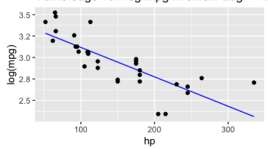
```
mtcars %>%
 mutate(mpg_log = log(mpg))
lm1 <- lm(mpg_log ~ hp, data = mtcars)</pre>
summary(lm1)
Call:
lm(formula = mpg_log ~ hp, data = mtcars)
##
Residuals:
Min 1Q Median 3Q Max
-0.4158 -0.0658 -0.0174 0.0983 0.3962
Coefficients:
 Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)

Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Residual standard error: 0.19 on 30 degrees of freedom
Multiple R-squared: 0.623, Adjusted R-squared: 0.611
F-statistic: 49.6 on 1 and 30 DF, p-value: 7.85e-08
```

Visualisieren wir die Vorhersagen des Modells:

```
mtcars <-
 mtcars %>%
 mutate(pred = predict(lm1))
mtcars %>%
 ggplot() +
```

## Vorhersage von log-mpg in einem Log-Y-M



Möchte man auf der Y-Achse *mpg* und nicht log(mpg) anzeigen, muss man den Logarithmus wieder "auflösen", das erreicht man mit der Umkehrfunktion des Logarithmus, das Exponentieren (man "delogarithmiert"):

$$log(y) = x$$
 | Y in Log-Form  
 $exp(log(y)) = exp(x)$  | Jetzt exponenzieren wir beide Seiten  
 $y = exp(x)$ 

Dabei gilt  $exp(x) = e^x$ , mit e als Eulersche Zahl (2.71...).

## Vorhersage von mpg in einem Log-Y-Model

