Μεταπτυχιακή εργασία

ΚΡΙΤΗΡΙΑ ΕΠΙΛΟΓΗΣ ΒΕΛΤΙΣΤΩΝ ΜΟΝΤΕΛΩΝ ΠΟΛΥΜΕΤΑΒΛΗΤΗΣ ΓΡΑΜΜΙΚΗΣ ΠΑΛΙΝΔΡΟΜΗΣΗΣ

Παπαδογιάννης Σπυρίδων

Κατεύθυνση: Επιχειρησιακά Μαθηματικά

> Πανεπιστήμιο Κρήτης Ιούνιος 2007

Στα πλαίσια του διατμηματικού μεταπτυχιακού προγράμματος «Τα Μαθηματικά και οι Εφαρμογές τους» του τμήματος Μαθηματικών και του τμήματος Εφαρμοσμένων Μαθηματικών του Πανεπιστημίου Κρήτης

Επιβλέπων καθηγητής: Πουλίκος Πραστάκος Τριμελής επιτροπή: κ.Πραστάκος, κ.Κρητικού, κ.Λουλάκης

Ευχαριστώ τον κ.Καμαριανάκη για τη βοήθεια και την καθοδήγησή του στη συγγραφή της εργασίας

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΕΙΣΑΓΩΓΗ	2
ΚΕΦΑΛΑΙΟ 1 : Βασικό Πρόβλημα - Κύριες Μέθοδοι Επίλυσης	6
ΚΕΦΑΛΑΙΟ 2 : Επιλογή Μεταβλητών - Κατασκευή Μοντέλου	26
${f KE\Phi AAAIO}\ 3:\ \Sigma$ υρρίχνωση Παλινδρόμησης και Μέθοδος $LASSO$	49
ΚΕΦΑΛΑΙΟ 4 : Παλινδρόμηση Ελάχιστης Γωνίας	68
${f KE\Phi A\Lambda AIO}~5$: Στατιστική Εφαρμογή της μεθόδου $LARS$	
ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ	

ΕΙΣΑΓΩΓΗ

Η παλινδρόμηση χρησιμοποιείται για να μελετηθούν οι σχέσεις μεταξύ μετρήσιμων μεταβλητών. Κατά τη γραμμική παλινδρόμηση, οι σχέσεις αυτές περιγράφονται μέσω ευθειών γραμμών ή γενικότερα μέσω γραμμικών εξισώσεων. Η αναζήτηση γραμμικών μοντέλων με τη βοήθεια πραγματικών δεδομένων αποτελεί αντικείμενο μελέτης και έρευνας για τις περισσότερες των επιστημών, όπως οι κοινωνικές επιστήμες, η φυσική, η μηχανική, η βιολογία, η ιατρική, η οικονομία, η επιχειρησιακή έρευνα και η τεχνολογία. Οι βασικότεροι λόγοι για τους οποίους προσαρμόζουμε τα δεδομένα που διαθέτουμε σε ένα κατάλληλο γραμμικό μοντέλο είναι η περιγραφή και η εκτίμηση των σχέσεων μεταβλητή που μας ενδιαφέρει.

Η διάχριση μεταξύ των μεταβλητών γίνεται ως εξής: Μία από τις μεταβλητές επιλέγεται ως εξαρτημένη (απόχριση ή response), ενώ οι υπόλοιπες αποτελούν τις ανεξάρτητες (επεξηγηματιχές ή predictors). Συλλέγοντας δεδομένα που αφορούν τις ανεξάρτητες μεταβλητές, προσπαθούμε να εχφράσουμε την εξαρτημένη μεταβλητή ως μια συνάρτηση, χατά προτίμηση γραμμιχή, των ανεξαρτήτων. Ένα μοντέλο που χαραχτηρίζει αυτή τη συνάρτηση, χαθορίζει τους συντελεστές των επεξηγηματιχών μεταβλητών αλλά χαι τη συμπεριφορά της εξαρτημένης μεταβλητής για δοσμένες τιμές των επεξηγηματιχών.

Το ενδιαφέρον επικεντρώνεται στην εύρεση του βέλτιστου (γραμμικού) μοντέλου, αυτού δηλαδή που θα προσδιορίζει με το βέλτιστο δυνατό τρόπο την εξίσωση μεταξύ εξαρτημένης και ανεξαρτήτων μεταβλητών. Δύο κριτήρια που έρχονται σε αντίθεση μεταξύ τους αλλά προσδιορίζουν την επιλογή του βέλτιστου μοντέλου είναι τα εξής:

 Για να είναι το μοντέλο χρήσιμο ως προς την πρόβλεψη τιμών για την εξαρτημένη μεταβλητή πρέπει να περιλαμβάνει όσο το δυνατόν περισσότερες επεξηγηματικές μεταβλητές ή συναρτήσεις αυτών, ώστε να προκύπτουν αξιόπιστα αποτελέσματα.

 Λόγω του κόστους που προϋποθέτει η απόκτηση των πληροφοριών για ένα μεγάλο πλήθος δεδομένων, κατά συνέπεια και ο έλεγχος αυτών, πρέπει το μοντέλο να περιλαμβάνει όσο το δυνατό λιγότερες επεξηγηματικές μεταβλητές ή συναρτήσεις αυτών.

Ο συνδυασμός αυτών των δύο χριτηρίων χαταλήγει στην επιλογή του βέλτιστου μοντέλου. Το ζητούμενο λοιπόν είναι η χατάλληλη επιλογή των μεταβλητών που θα συμπεριληφθούν στο μοντέλο. Το πρόβλημα της εύρεσης του βέλτιστου υποσυνόλου των μεταβλητών απασχολεί εδώ και πολύ καιρό τους εφαρμοσμένους στατιστικούς και ειδικότερα τα τελευταία χρόνια χάρη στη χρήση υπολογιστών μεγάλης ταχύτητας. Σε αρκετά άρθρα έχουν αναλυθεί διάφορες πτυχές του προβλήματος αλλά φαίνεται ότι ένας μέσος χρήστης δεν έχει σημαντικό κέρδος. Η έλλειψη δυνατότητας της επίλυσης του προβλήματος μπορεί να οφείλεται στο γεγονός ότι δεν έχει μοναδική λύση αλλά διαφορετικά μοντέλα μπορεί να είναι εξίσου ικανοποιητικά. Πρέπει λοιπόν να δωθούν συγκεκριμένες απαντήσεις και οδηγίες στους εφαρμοσμένους στατιστικούς που επιχειρούν να ασχοληθούν με αυτό το ζήτημα.

Το πρόβλημα της επιλογής ενός υποσυνόλου των επεξηγηματικών μεταβλητών απαιτεί να ικανοποιούνται οι εξής προϋποθέσεις:

 ο ερευνητής να διαθέτει δεδομένα από έναν αρχετά μεγάλο αριθμό μεταβλητών, μεταξύ των οποίων βρίσχονται όλες οι απαραίτητες για το πρόβλημα μεταβλητές χαι χατάλληλες συναρτήσεις αυτών, χαθώς χαι άλλες μεταβλητές που ενδέχεται να επηρεάζουν το πρόβλημα.

 ο ερευνητής να διαθέτει αξιόπιστα δεδομένα στα οποία να μπορεί να βασίσει τα τελικά του συμπεράσματα.

Στην πράξη, η έλλειψη ικανοποίησης αυτών των προϋποθέσεων μπορεί να κάνει μια λεπτομερή ανάλυση επιλογής υποσυνόλου να οδηγήσει σε λανθασμένα συμπεράσματα, ακόμα και αν έχουμε εργαστεί με λεπτομέρεια για να επιλέξουμε ένα υποσύνολο.

Δεν είναι καθόλου εύκολο να εξασφαλίσουμε ότι διαθέτουμε όλες τις σημαντικές για το πρόβλημά μας μεταβλητές. Η ανάλυση των υπολοίπων μπορεί να εμφανίσει διαφορετικές συναρτησιακές μορφές που θα έπρεπε να ληφθούν υπ'οψη, ακόμα και να προτείνουν μεταβλητές που δεν είχαν αρχικά συμπεριληφθεί. Τέτοιου τύπου φαινόμενα εντοπίζονται και αντιμετωπίζονται με λεπτομέρη εξέταση από τον ερευνητή.

Για να ελέγξουμε την αξιοπιστία των δεδομένων, τα γραφήματα των υπολοίπων μπορούν ξανά να προτείνουν μετασχηματισμούς ή να εμφανίσουν αναξιόπιστα ή ελλιπή δεδομένα αχόμα χαι αχραίες τιμές(outliers). Ένα σοβαρό πρόβλημα που ενδέχεται να προχύψει είναι η πολυσυγγραμμιχότητα (multicollinearity) μεταξύ των ανεξάρτητων μεταβλητών. Η πολυσυγγραμιχότητα προχύπτει όταν χάποιες μεταβλητές είναι στενά συσχετισμένες μεταξύ τους με αποτέλεσμα οι αντίστοιχες σε αυτές στήλες του πίναχα των δεδομένων να είναι γραμμιχώς εξαρτημένες ή να έχουν ισχυρή εξάρτηση μεταξύ τους με αποτέλεσμα ο πίναχας αυτός να είναι ιδιάζων δηλαδή η ορίζουσά του να είναι πολύ χοντά ή ίση με το 0. Αυτό έχει ως άποτέλεσμα οι εχτιμητές των συντελεστών παλινδρόμησης να έχουν μεγάλη διασπορά, αφού αυτή έξαρτάται από τον αντίστροφο αυτού του πίναχα (όπως θα δούμε στο χεφάλαιο 1), γεγονός που σημαίνει μεγάλη απόχλιση αυτών από τις πραγματιχές τους τιμές. Επιπλέον, η εξίσωση πρόβλεψης που προχύπτει μπορεί να είναι αρχετά αναξιόπιστη, ειδιχά όταν χρησιμοποιείται έξω από την χλίμαχα των αρχιχών δεδομένων.

Η πολυσυγγραμμικότητα και το φαινόμενο των ελλιπών δεδομένων είναι δύο προβλήματα που πρέπει να αντιμετωπιστούν παράλληλα. Η αστάθεια της μεθόδου των ελαχίστων τετραγώνων και η εμφάνιση ιδιαζόντων πινάκων σημαίνει ότι τα γραφήματα των υπολοίπων μπορεί να μην εμφανίσουν ελλιπή δεδομένα ή λανθασμένες ενδείξεις. Η ανάγκη για διαδικασίες που να είναι περισσότερο ευσταθείς απέναντι σε τέτοια φαινόμενα είναι φανερή και θα μελετηθούν σε επόμενα κεφάλαια.

Το πρόβλημα της επιλογής της κατάλληλης εξίσωσης βασισμένης σε ένα υποσύνολο του αρχικού συνόλου των μεταβλητών εμπεριέχει τρεις βασικούς άξονες:

(i) την υπολογιστική μέθοδο που θα χρησιμοποιηθεί για να παρέχει τις πληροφορίες για την ανάλυση,

(*ii*) το κριτήριο που θα καθορίσει την επιλογή του κατάλληλου υποσυνόλου των μεταβλητών που θα συμπεριληφθούν στο μοντέλο και

(iii) την εκτίμηση των παραμέτρων της τελικής εξίσωσης.

Στο Κεφάλαιο 1, παρουσιάζεται η βασική μέθοδος εκτίμησης των παραμέτρων ενός γραμμικού μοντέλου πρόβλεψης, δηλαδή η μέθοδος ελαχίστων τετραγώνων. Έπειτα, περιγράφεται η ανάλυση της διασποράς του μοντέλου παλινδρόμησης (Πίνακας ANOVA) και ο συντελεστής προσδιορισμού R^2 , ο οποίος αποτελεί ένα δείκτη καλής εφαρμογής του μοντέλου. Στη συνέχεια, δίνεται η έννοια τς μεροληψίας στην εκτίμηση των παραμέτρων του μοντέλου. Εξετάζονται επίσης κάποιες βασικές μέθοδοι υπολογισμού του βέλτιστου υποσυνόλου των επεξηγηματικών μεταβλητών που θα χρησιμοποιηθούν στην εξίσωση παλινδρόμησης, καθώς επίσης και τα βασικότερα κριτήρια επιλογής του υποσυνόλου αυτού. Τέλος, αναλύονται τρεις διαδικασίες μεροληπτικής εκτίμησης, οι οποίες καθιστούν το γραμμικό μοντέλο πιο ευσταθές σε σχέση με αυτό που προκύπτει όταν χρησιμοποιούμε τη μέθοδο ελαχίστων τετραγώνων.

Στο χεφάλαιο 2, περιγράφονται ορισμένες προτάσεις σχετιχές με την επιλογή του βέλτιστου υποσυνόλου των επεξηγηματιχών μεταβλητών. Οι R.R. Hocking χαι R.N. Leslie (1967) υπολογίζουν μόνο ορισμένα χαταλλήλως επιλεγμένα υποσύνολα από τις μεταβλητές, με σχοπό να βρεθεί το βέλτιστο υποσύνολο με τον ελάχιστο δυνατό υπολογιστιχό φόρτο. Οι J.W.Gorman και R.J.Toman (1966) χρησιμοποιούν ως κριτήριο επιλογής του βέλτιστου υποσυνόλου το στατιστικό Cp του Mallows, οπότε η τελική εξίσωση περιορίζεται μεταξύ λίγων υποσυνόλων. Οι T.A.Bancroft και W.J.Kennedy (1971) βασίζονται σε διαδοχιχούς ελέγχους σημαντικότητας και χρησιμοποιούν τις διαδικασίες "Forward Selection" και "Sequential Deletion" για την επιλογή των κατάλληλων μεταβλητών. Οι H.J.Larson και T.A.Bancroft (1963) περιγράφουν και συγκρίνουν δύο διαδικασίες επιλογής των μεταβλητών που θα συμπεριληφθούν στο τελιχό μοντέλο με βάση την ταξινόμησή τους σε μια σειρά σημαντικότητας. Οι H.J.Larson και T.A.Bancroft (1963) προτείνουν την επιλογή μεταξύ του πλήρους μοντέλου (αυτού δηλαδή που περιέχει όλες τις μεταβλητές) και ενός περιορισμένου μοντέλου, που περιλαμβάνει μόνο κάποιες από τις μεταβλητές, οι οποίες καθορίζονται από τον ερευνητή. Έπειτα, υπολογίζεται η μέση τιμή και το μέσο τετραγωνικό σφάλμα του εκτιμητή της εξαρτημένης μεταβλητής. Τέλος, ο T.A.Bancroft (1944) ασχολείται με τον έλεγχο της σημαντικότητας του συντελεστή μιας μεταβλητής, ώστε να τη διατηρήσουμε στο μοντέλο ή να την απαλείψουμε από αυτό.

Στο χεφάλαιο 3, περιγράφεται με τη βοήθεια του άρθρου του R.Tibshirani (1996) η μέθοδος Lasso, σύμφωνα με την οποία επιλύεται το πρόβλημα της ελαχιστοποίησης των τετραγώνων των σφαλμάτων του μοντέλου παλινδρόμησης υπό τον περιορισμό το άθροισμα των απολύτων τιμών των συντελεστών των επεξηγηματιχών μεταβλητών να είναι μικρότερο ή ίσο από μία ρυθμιζόμενη παράμετρο. Γίνονται συγχρίσεις με άλλες μεθόδους, όπως η subset selection και η ridge regression, αλλά χαι η ίδια η μέθοδος των ελαχίστων τετραγώνων. Στη συνέχεια, παρουσιάζεται το δυϊχό πρόβλημα σύμφωνα με το άρθρο των Osborne, M.R., Presnell, B. και Turlach, B.A. (2000) και αναλύεται η σχέση που έχουν οι λύσεις της μεθόδου Lasso με αυτές του δυϊκού προβλήματος.

Το χεφάλαιο 4 συγκεντρώνει το μεγαλύτερο ενδιαφέρον, αφού περιγράφει μια πολύ πρόσφατη μέθοδο του *B.E fron* και των *T.Hastie*, *I.Johnstone* και *R.Tishribani* (2004),

η οποία ονομάζεται "Παλινδρόμηση Ελάχιστης Γωνίας" (Least Angle Regression) ή LARS. Η μέθοδος αυτή συνδυάζει με υπολογιστικά απλούστερο τρόπο τις Lasso και Forward Stagewise μεθόδους.

Στο κεφάλαιο 5, τέλος, εφαρμόζεται η μέθοδος LARS, αλλά και οι μέθοδοι Lasso και Forward Stagewise μέθοδοι πάνω σε πραγματικά δεδομένα με τη βοήθεια του στατιστικού πακέτου R. Προτείνονται βέλτιστα γραμμικά μοντέλα σύμφωνα με δύο βασικά κριτήρια επιλογής και, παράλληλα, αναλύονται τα αποτελέσματα και συγκρίνονται οι μέθοδοι.

Κεφάλαιο 1

ΒΑΣΙΚΟ ΠΡΟΒΛΗΜΑ - ΚΥΡΙΕΣ ΜΕΘΟΔΟΙ ΕΠΙΛΥΣΗΣ

Στο παρόν κεφάλαιο, περιγράφονται συνοπτικά κάποια βασικά χαρακτηριστικά της γραμμικής παλινδρόμησης, όπως επίσης και οι κύριες μέθοδοι επίλυσης του προβλήματος της επιλογής των επεξηγηματικών μεταβλητών και της εκτίμησης των παραμέτρων. Αρχικά, αναφέρεται η μέθοδος των ελαχίστων τετραγώνων, ο πίνακας ανάλυσης της διασποράς του μοντέλου παλινδρόμησης (ANOVA) και ο συντελεστής προσδιορισμού R² (Weisberg2005). Έπειτα, παρουσιάζεται η έννοια της μεροληψίας στους εκτιμητές του μοντέλου (Draper, Smith1981), ορισμένες βασικές υπολογιστικές μέθοδοι, τα κυριότερα κριτήρια επιλογής του κατάλληλου υποσυνόλου των μεταβλητών και, τέλος, αναλύονται τρεις βασικές μεροληπτικές μέθοδοι. (Hocking1976).

Σε πολλές περιπτώσεις μία γραμμική σχέση είναι πολύτιμη ως προς την περιγραφή της εξάρτησης μιας μεταβλητής από μία ή περισσότερες άλλες μεταβλητές. Υποθέτουμε ότι διαθέτουμε n παρατηρήσεις από ένα σύνολο p επεξηγηματικών μεταβλητών $X_1, X_2, ..., X_p$ που εισάγουμε (Πρέπει $n \ge p+1$). Διαθέτουμε επίσης μια εξαρτημένη μεταβλητή Y, τέτοια ώστε η j-οστή συνιστώσα της, Y_j , με j = 1, 2, ... n, να καθορίζεται από τη σχέση:

$$Y_j = \beta_0 + \sum_{i=1}^p \beta_i X_{ij} + e_j$$
 (1.1)

όπου το X_{ij} εκφράζει την τιμή της X_i μεταβλητής για την *j*-οστή παρατήρηση, ενώ τα β_0 και β_i , i = 1, ..., p, εκφράζουν το σταθερό όρο του μοντέλου και τους συντελεστές των μεταβλητών X_i , i = 1, ..., p αντίστοιχα. Τα υπόλοιπα (σφάλματα) e_j υποθέτουμε ότι είναι ανεξάρτητα κατανεμημένα (συνήθως ακολουθούν την κανονική κατανομή) με μέση τιμή 0 και άγνωστη διασπορά σ^2 . (Οι τιμές εισόδου X_{ij} είναι συνήθως καθορισμένες τιμές, αλλά σε πολλές περιπτώσεις είναι προτιμότερο να τις θεωρούμε τυχαίες μεταβλητές και να θεωρήσουμε μια κοινή κατανομή των Y και $X_1, X_2, ..., X_p$, για παράδειγμα πολυμεταβλητή κανονική). Υποθέτουμε επιπλέον ότι οι μεταβλητές $X_1, X_2, ..., X_p$ περιέχουν όλες τις απαραίτητες για το πρόβλημά μας μεταβλητές παρόλο που ενδέχεται να συμπεριλαμβάνονται σε αυτές και ορισμένες ασήμαντες μεταβλητές.

Το μοντέλο (1.1) συχνά εχφράζεται με τη μορφή πινάχων ως εξής:

$$Y = X\beta + e, \tag{1.2}$$

με Ee = 0 και $Var(e) = E(ee') = \sigma^2 I$.

Εδώ, Y είναι το n-διάστατο διάνυσμα των παρατηρούμενων τιμών της εξαρτημένης μεταβλητής. Ο πίναχας X, που ονομάζεται "Πίνακας Σχεδιασμού (Design Matrix)", έχει διάσταση $n \times (p+1)$ και τάξη p+1, ενώ η πρώτη του στήλη αντιστοιχεί στο σταθερό όρο β_0 και τα στοιχεία της είναι μονάδες. Το β είναι το (p+1)-διάστατο διάνυσμα των αγνώστων συντελεστών παλινδρόμησης, όπου συμπεριλαμβάνεται και το β_0 . Σε μεριχές περιπτώσεις, είναι ευχολότερο να υποθέσουμε ότι οι τιμές των επεξηγηματικών μεταβλητών αλλά και της εξαρτημένης μεταβλητής έχουν εχφραστεί ως αποχλίσεις από τις δειγματικές μέσες τιμές για χάθε μεταβλητή. Σε άλλες περιπτώσεις υποθέτουμε επιπλέον ότι έχουν άθροισμα τετραγώνων ίσο με 1 για χάθε μεταβλητή. Σε τέτοιες περιπτώσεις, χρησιμοποιούμε τη σχέση (1.2) για να εχφράσουμε το μοντέλο, αλλά τονίζουμε ότι ο $n \times p$ πίναχας είναι αυτή τη φορά ο προσαρμοσμένος' (adjusted) πίναχας σχεδιασμού ή ο "χανονιχοποιημένος' (standardized) πίναχας σχεδιασμού.

1.1. Μέθοδος Ελαχίστων Τετραγώνων

Το ζητούμενο είναι να λυθεί το πρόβλημά μας, δηλαδή να προσδιοριστεί το διάνυσμα β στο μοντέλο (1.2) έτσι ώστε το σφάλμα e να είναι ελάχιστο. Η συνήθης μέθοδος για να γίνει αυτό είναι αυτή των ελαχίστων τετραγώνων. Η μέθοδος αυτή απαιτεί το άθροισμα τετραγώνων των σφαλμάτων, το οποίο θα συμβολίζουμε στο εξής με RSS (Residual Sum of Squares) να γίνεται ελάχιστο. Τα εχτιμώμενα β_i που θα προχύψουν, συμβολίζονται με $\hat{\beta}_i$ και το μοντέλο παίρνει τη μορφή:

$$\hat{Y} = \hat{\beta}_0 + \hat{\beta}_1 X_1 + \hat{\beta}_2 X_2 + \ldots + \hat{\beta}_p X_p$$
(1.3)

όπου Yείναι η εκτίμηση της πραγματικής τιμής του Yγια δοσμένα $X_1, X_2, ..., X_p.$

Σκοπός μας λοιπόν είναι να ελαχιστοποιήσουμε τα αθροίσματα:

$$RSS = \sum_{j=1}^{n} e_j^2 = \sum_{j=1}^{n} (Y_j - \beta_0 - \sum_{i=1}^{p} \beta_i X_{ij})^2 = (Y - X\beta)'(Y - X\beta)$$
(1.4)

Θα επιλέξουμε τους εκτιμητές $\hat{\beta}_i$ αυτούς που θα δώσουν την ελάχιστη τιμή για το RSS. Με τη βοήθεια του κριτηρίου της πρώτης και της δεύτερης παραγώγου, προκύπτει η παρακάτω σχέση.

$$X'X\beta = X'Y \tag{1.5}$$

Αυτή η σχέση παριστάνει ένα σύστημα p + 1 γραμμικών εξισώσεων ως προς τις παραμέτρους $\beta_0, \beta_1, ..., \beta_p$ και λέγονται **κανονικές εξισώσεις** (normal equations). Αν ο πίνακας X'X είναι αντιστρέψιμος, τότε το σύστημα (1.5) έχει μοναδική λύση την:

$$\hat{\beta} = (X'X)^{-1}X'Y \tag{1.6}$$

Αν ο Χ'Χ είναι μη-αντιστρέψιμος, τότε η (1.5) έχει άπειρες λύσεις της μορφής:

$$\hat{\beta} = (X'X)^{-}X'Y + (I - (X'X)^{-}X'X)w$$
(1.7)

όπου $(X'X)^-$ είναι ο γενιχευμένος αντίστροφος του X'X
 χαι wένα αυθαίρετο διάνυσμα.

Στη συνέχεια, για να εκτιμήσουμε τη λύση (1.6), υπολογίζουμε τη μέση τιμή και τη διασπορά του $\hat{\beta}$. Έχουμε λοιπόν:

$$E\hat{\beta} = E[(X'X)^{-1}X']E(Y) = (X'X)^{-1}X'X\beta = \beta$$
(1.8)

Επίσης,

$$Var(\hat{\beta}) = E(\hat{\beta} - E\hat{\beta})(\hat{\beta} - E\hat{\beta})'$$

= $E(\hat{\beta} - \beta)(\hat{\beta} - \beta)' = E[(X'X)^{-1}X'e][(X'X)^{-1}X'e]'$
= $(X'X)^{-1}X'[E(ee')]X(X'X)^{-1} = (X'X)^{-1}X'\sigma^2 IX(X'X)^{-1}$
= $\sigma^2 (X'X)^{-1}$ (1.9)

αφού $\hat{\beta} - \beta = (X'X)^{-1}X'Y - \beta = (X'X)^{-1}X'(X\beta + e) - \beta = (X'X)^{-1}X'e.$

Αν συμβολίσουμε με C τον πίναχα $(X'X)^{-1}$ και c_{ij} τα στοιχεία του, τότε η διασπορά του εκτιμητή $\hat{\beta}_i$ της παραμέτρου β_i θα είναι:

$$Var(\hat{\beta}_i) = \sigma^2 c_{ii} \tag{1.10}$$

με i = 0, 1, ..., p.

Η τυπική απόκλιση του $\hat{\beta}_i$ θα είναι λοιπόν:

$$\sigma(\hat{\beta}_i) = \sigma \sqrt{c_{ii}} \tag{1.11}$$

με i = 0, 1, ..., p.

Επίσης, η συνδιασπορά των $\hat{\beta}_i$ και $\hat{\beta}_j$ θα είναι:

$$cov(\hat{\beta}_i, \hat{\beta}_j) = \sigma^2 c_{ij} \tag{1.12}$$

για $i \neq j$ και i, j = 0, 1, ..., p.

Η παράμετρος σ^2 στις σχέσεις (1.10)-(1.12) είναι άγνωστη, οπότε πρέπει να την επτιμήσουμε. Αφού το σ^2 είναι ουσιαστικά το μέσο τετραγωνικό "μέγεθος" των e_i , ο εκτιμητής του, $\hat{\sigma}^2$, θα υπολογίζεται από τη μέση τιμή των e_i^2 . Υπό την προϋπόθεση ότι τα e_i είναι ασυσχέτιστες τυχαίες μεταβλητές με μέση τιμή 0 και κοινή διασπορά σ^2 , μπορούμε να πάρουμε ως εκτιμητή του σ^2 το πηλίκο του RSS με τους βαθμούς ελευθερίας (df) του, όπου

df=πλήθος παρα
τηρήσεων - πλήθος παραμέτρων στο μοντέλο $=\!dim\Re^n-dim\Theta$ όπου Θ
 ο παραμετρικός χώρος.

Για την πολλαπλή παλινδρόμηση, df=n-p-1,οπότε ο εκτιμητής του
 σ^2 δίνεται από τη σχέση:

$$\hat{\sigma}^2 = \frac{R\hat{S}S}{n-p-1} \tag{1.13}$$

όπου $\hat{RSS} = ||Y - X\hat{\beta}||^2$

Η ποσότητα αυτή καλείται μέσο τετραγωνικό σφάλμα (residual mean square ή MRS). Γενικά, κάθε άθροισμα τετραγώνων διαιρούμενο με τους βαθμούς ελευθερίας που αντιστοιχούν σε αυτό καλείται μέσο τετράγωνο.

Αν στις υποθέσεις μας έχουμε επιπλέον ότι τα e_i ακολουθούν μια κανονική κατανομή, τότε το MRS θα είναι μια τυχαία μεταβλητή που ακολουθεί την κατανομή χ^2 με n-p-1 βαθμούς ελευθερίας ή συμβολικά:

$$(n-p-1)\frac{\hat{\sigma}^2}{\sigma^2} \sim \chi^2_{n-p-1}$$
 (1.14)

Αν αντικαταστήσουμε το $\hat{\sigma}^2$ στη θέση του σ^2 στην (1.9), βρίσκουμε την εκτιμώμενη διασπορά του $\hat{\beta}$:

$$\widehat{Var}(\hat{\beta}) = \hat{\sigma}^2 (X'X)^{-1}.$$
(1.15)

Τονίζουμε ότι αν υπάρχει γραμμική εξάρτηση μεταξύ ορισμένων επεξηγηματικών μεταβλητών, παρατηρείται το φαινόμενο της πολυσυγγραμμικότητας. Ο πίνακας X'X τότε είναι μη-αντιστρέψιμος, οπότε η τελευταία σχέση δεν μπορεί να χρησιμοποιηθεί. Επίσης, αν υπάρχει ισχυρή εξάρτηση μεταξύ των μεταβλητών, η ορίζουσα του πίνακα X'X είναι πολύ μικρή, οπότε τα στοιχεία του πίνακα (X'X)⁻¹ παίρνουν πολύ μεγάλες τιμές, επομένως η διασπορά των συντελεστών παλινδρόμησης θα είναι πολύ μεγάλη. Τέτοιου είδους προβλήματα αντιμετωπίζονται με ευσταθείς διαδικασίες που θα αναλυθούν αργότερα.

1.2. Ανάλυση Διασποράς Μοντέλου Παλινδρόμησης (Πίνακας ΑΝΟVΑ)

Για την πολλαπλή παλινδρόμηση, η ανάλυση της διασποράς του μοντέλου είναι μια τεχνική που χρησιμοποιείται για να συγκρίνουμε μοντέλα που περιλαμβάνουν διαφορετικά σύνολα μεταβλητών. Ως βασικό παράδειγμα εδώ, το πλήρες μοντέλο

$$Y = X\beta + e \tag{1.16}$$

συγκρίνεται με το μοντέλο που δεν περιλαμβάνει καμία από τις μεταβλητές $X_1, X_2, ..., X_p$, δηλαδή το

$$Y = \beta_0 \mathbf{1} + e, \tag{1.17}$$

όπου 1 είναι το $n \times 1$ διάνυσμα με στοιχεία μονάδες.

Μπορούμε εύχολα να αποδείξουμε ότι για το μοντέλο (1.17) ισχύει $\hat{\beta}_0 = \overline{Y}$ και το RSS είναι ίσο με $\sum_{i=1}^n (Y_i - \hat{\beta}_0)^2 = \sum_{i=1}^n (Y_i - \overline{Y})^2$, ποσότητα που τη συμβολίζουμε με SYY, δηλαδή:

$$SYY = \sum_{i=1}^{n} (Y_i - \overline{Y})^2 \tag{1.18}$$

Για το μοντέλο (1.16) ο εκτιμητής του β δίνεται από τη σχέση (1.6) και το RSS από τη σχέση (1.4). Προφανώς, ισχύει ότι RSS < SYY και η διαφορά τους:

$$SSR = SYY - RSS \tag{1.19}$$

λέγεται άθροισμα τετραγώνων λόγω της παλινδρόμησης (Sum of Squares due to Regression) και αποτελεί το άθροισμα των τετραγώνων των τιμών του Y που εξηγείται από το μεγαλύτερο μοντέλο και δεν εξηγείται από το μικρότερο. Οι βαθμοί ελευθερίας που σχετίζονται με το SSR είναι ίσοι με τους βαθμούς ελευθερίας του SYY (n-1) μείον τους β.ε. του RSS (n-p-1), δηλαδή n-1-(n-p-1)=p β.ε.

Από την (1.4) το RSS για $\beta = \hat{\beta}$ γράφεται:

$$RSS = Y'Y - 2\hat{\beta}'X'Y + \hat{\beta}'X'X\hat{\beta}$$

= $Y'Y - 2\hat{\beta}'X'Y + \hat{\beta}'X'X(X'X)^{-1}X'Y$
= $Y'Y - 2\hat{\beta}'X'Y + \hat{\beta}'X'Y$
= $Y'Y - \hat{\beta}'X'Y$ (1.20)

Η σχέση (1.18) μπορεί να γραφτεί ως εξής:

$$SYY = Y'Y - \frac{1}{n}(Y'\mathbf{1})^2,$$
(1.21)

Επίσης, ισχύει ότι:

$$\sum_{i=1}^{n} (Y_i - \overline{Y})^2 = Y'Y - \frac{1}{n} (Y'\mathbf{1})^2$$
(1.22)

Έπειτα, λόγω της σχέσης (1.19) ισχύει:

$$SSR = Y'Y - \frac{1}{n}(Y'1)^2 - Y'Y + \hat{\beta}'X'Y = \hat{\beta}'X'Y - \frac{1}{n}(Y'1)^2$$
(1.23)

Αυτά τα αποτελέσματα συνοψίζονται στον παρακάτω πίνακα της ανάλυσης της διασποράς του μοντέλου παλινδρόμησης, γνωστός και ως Πίνακας ANOVA (ANalysis Of VAriance).

Πηγή	Αθροίσματα	Βαθμοί	Μέσα
	Τετραγώνων (SS)	Ελευθερίας (df)	Τετράγωνα (MS)
Παλινδρόμηση	$SSR = \hat{\beta}' X' Y - \frac{1}{n} (Y'1)^2$	p	$MS_R = \frac{SSR}{p}$
στα $X_1, X_2,, X_p$			ľ
Υπόλοιπο	$RSS = Y'Y - \hat{\beta}'X'Y$	n - p - 1	$MS_E = \frac{RSS}{n-n-1} = \hat{\sigma}^2$
(σφάλματα)			
Σύνολο	$SYY = Y'Y - \frac{1}{n}(Y'1)^2$	n-1	

Μπορούμε να προσδιορίσουμε τη σημαντικότητα της παλινδρόμησης συγκρίνοντας την τιμή του λόγου $F = \frac{MS_R}{MS_E}$ με την κρίσιμη τιμή $F_{p,n-p-1,\alpha}$ σε στάθμη σημαντικότητας α . Πιο συγκεκριμένα αν $\beta^* = (\beta_1, \beta_2, ..., \beta_p)'$, ελέγχουμε τη μηδενική υπόθεση

$$H_0:\beta^*=0$$

έναντι της εναλλακτικής

$$H_1: \beta^* \neq 0,$$

Αν $F > F_{p,n-p-1,\alpha}$, μπορούμε να συμπεράνουμε ότι η χρήση των μεταβλητών X_1 , X_2 , ..., X_p παρέχει ένα σημαντικά καλύτερο μοντέλο από αυτό που δεν περιέχει τις μεταβλητές αυτές, οπότε απορρίπτουμε την υπόθεση H_0 σε στάθμη σημαντικότητας α και χρησιμοποιούμε το μοντέλο (1.16). Αν $F < F_{p,n-p-1,\alpha}$ δεν έχουμε λόγο να απορρίψουμε την H_0 , οπότε χρησιμοποιούμε το μοντέλο (1.17). Η αποδοχή της H_0 σημαίνει ότι από τα δεδομένα του πειράματος δεν προχύπτουν επαρκείς ενδείξεις για την ύπαρξη γραμμικής σχέσης μεταξύ των μεταβλητών Y και $X_1, X_2, ..., X_p$. Αυτό δεν αποκλείει την ύπαρξη κάποιας άλλης σχέσης, π.χ. πολυωνυμικής, εκθετικής κλπ, μεταξύ των ίδιων μεταβλητών. Ο λόγος F θα ακολουθεί κατανομή $Fisher : F_{p,n-p-1}$ αν τα σφάλματα ακολουθούν κανονική κατανομή $N(0, \sigma^2)$ και επιπλέον η H_0 είναι αληθής.

1.3. Συντελεστής Προσδιορισμού R^2 (Coefficient Of Determination)

Αν διαιρέσουμε τη σχέση (1.19) με το SYY προκύπτει ότι:

$$\frac{SSR}{SYY} = 1 - \frac{RSS}{SYY} \tag{1.24}$$

Το αριστερό μέλος της (1.24) εχφράζει το ποσοστό της μεταβλητότητας του Y που εξηγείται από την παλινδρόμηση με τις μεταβλητές $X_1, X_2, ... X_p$ σε σχέση με τη συνολιχή μεταβλητότητα του Y. Το δεξί μέλος ισούται με 1 μείον την εναπομείνουσα ανεξήγητη μεταβλητότητα. Ως εχ τούτου, ορίζουμε ως συντελεστή προσδιορισμού πολλαπλής παλινδρόμησης R^2 την ποσότητα:

$$R^2 = \frac{SSR}{SYY} = 1 - \frac{RSS}{SYY} \tag{1.25}$$

Το R^2 υπολογίζεται εύχολα με τη βοήθεια του πίναχα ANOVA χαι εχφράζει το πόσο ισχυρή είναι η σχέση μεταξύ του Y χαι των $X_1, X_2, ... X_p$ σύμφωνα με τα δεδομένα που

διαθέτουμε. Το γεγονός ότι $0 \le R^2 \le 1$ σημαίνει ότι όσο πιο χοντά στο 1 είναι το R^2 , τόσο πιο ισχυρή είναι αυτή η σχέση, δηλαδή τόσο χαλύτερη είναι η προσαρμογή στα δεδομένα μας, ενώ όσο πλησιάζει το 0 τόσο χειρότερη είναι η προσαρμογή αυτή.

Ένας δείχτης χαλής εφαρμογής που συνδέεται με το R^2 , είναι ο προσαρμοσμένος συντελεστής προσδιορισμού πολλαπλής παλινδρόμησης R^2_a (adjusted coefficient of determination) που δίνεται από τη σχέση:

$$R_a^2 = 1 - \frac{RSS/(n-p-1)}{SYY/(n-1)} = 1 - (1-R^2)\frac{n-1}{n-p-1}$$
(1.26)

Tovíζouμε ότι το R^2 δεν είναι ο χατάλληλος δείχτης για να συγχρίνουμε ένα μοντέλο με q μεταβλητές με ένα μοντέλο με p < q μεταβλητές, επειδή το R^2 αυξάνεται πάντα όταν μια νέα επεξηγηματιχή μεταβλητή εισέλθει στο μοντέλο χαι δεν μπορούμε να βγάλουμε ένα σωστό συμπέρασμα για τη σημαντιχότητα της μεταβλητής αυτής. Σε αντίθεση με αυτό, το R_a^2 αποτελεί ένα "ποινιχοποιημένο μέτρο χαλής εφαρμογής" (penalized measure of goodness of fit), αφού υπάρχει πιθανότητα αν προσθέσουμε μία μεταβλητή στο μοντέλο να μειωθεί το R_a^2 , οπότε να συμπεράνουμε ότι αυτή η μεταβλητή δεν είναι απαραίτητη για το μοντέλο. Αν όμως αυξηθεί το R_a^2 , τότε η μεταβλητή αυτή είναι σημαντιχή για το μοντέλο χαι πρέπει να την συμπεριλάβουμε σε αυτό. Από τη σχέση (1.26), παρατηρούμε ότι το R^2 αφού η "ποινή" (penalty) $\frac{n-1}{n-p-1}$ είναι ένας αριθμός μεγαλύτερος του 1.

Επίσης, ο συντελεστής προσδιορισμού R^2 μπορεί να χρησιμοποιηθεί και για τον έλεγχο της υπόθεσης $H_0: \beta^* = 0$ αντί του F. Πράγματι, εύκολα αποδεικνύεται ότι:

$$F = \frac{n-p-1}{p} \frac{R^2}{1-R^2}$$
(1.27)

ή αλλιώς:

$$R^{2} = \frac{pF/(n-p-1)}{1+pF/(n-p-1)}$$
(1.28)

1.4. Μεροληψία (Bias) Στους Εκτιμητές

Γνωρίζουμε ότι μια τυχαία μεταβλητή Τ είναι αμερόληπτος εκτιμητής της παραμέτρου θ όταν ισχύει $E(T) = \theta$. Όπως αποδείξαμε νωρίτερα, (σχέση 1.8), μελετώντας το μοντέλο $Y = X\beta + e$, με $EY = X\beta$ και $\hat{\beta} = (X'X)^{-1}X'Y$, ισχύει ότι $E\hat{\beta} = \beta$, δηλαδή ο εκτιμητής ελαχίστων τετραγώνων $\hat{\beta}$ είναι αμερόληπτος εκτιμητής του β . Τονίζουμε ότι το γεγονός αυτό ισχύει μόνο αν το μοντέλο που κατασκευάζουμε είναι το σωστό, δηλαδή για τα δεδομένα που διαθέτουμε ισχύει η σχέση $EY = X\beta$. Αν δεν είναι το σωστό, τότε οι εκτιμητές είναι μεροληπτικοί, δηλαδή $E(\hat{\beta}) \neq \beta$. Η τιμή της μεροληψίας:

$$bias = E(\hat{\beta}) - \beta \tag{1.29}$$

εξαρτάται, όπως θα δείξουμε, όχι μόνο από το μοντέλο που έχουμε προσαρμόσει, αλλά επίσης και από τις τιμές των επεξηγηματικών μεταβλητών που χρησιμοποιούνται στους υπολογισμούς. Όταν ένα προσχεδιασμένο πείραμα χρησιμοποιείται, η μεροληψία εξαρτάται τόσο από το σχέδιο του πειράματος, όσο και από το μοντέλο.

Έστω ότι προσαρμόζουμε το μοντέλο:

$$E(Y) = X_A \beta_A \tag{1.30}$$

όπου X_A είναι ο πίνακας σχεδιασμού που κατασκευάστηκε από τις παρατηρήσεις πάνω στο σύνολο μεταβλητών Α.

Η μέθοδος ελαχίστων τετραγώνων δίνει τον εκτιμητή:

$$\hat{\beta}_A = (X'_A X_A)^{-1} X'_A Y \tag{1.31}$$

Αν το μοντέλο αυτό είναι σωστό, τότε έχουμε ότι:

$$E(\hat{\beta}_A) = (X'_A X_A)^{-1} X'_A E(Y) = (X'_A X_A)^{-1} X'_A X_A \beta_A = \beta_A$$
(1.32)

Άρα, ο $\hat{\beta}_A$ είναι αμερόληπτος εκτιμητής του β_A .

Υποθέτουμε τώρα ότι προσαρμόζουμε ξανά το μοντέλο (1.30) έτσι ώστε ο $\hat{\beta}_A$ να εξαχολουθεί να είναι το διάνυσμα των εχτιμώμενων συντελεστών. Έστω τώρα ότι αυτή τη φορά η πραγματιχή σχέση με την Y δεν είναι η (1.30) αλλά η:

$$E(Y) = X_A \beta_A + X_B \beta_B \tag{1.33}$$

Εδώ ο πίναχας σχεδιασμού X_B αφορά το σύνολο μεταβλητών Β.

Υπάρχουν, δηλαδή, οι όροι $X_B \beta_B$ που δεν συμπεριλάβαμε στη διαδικασία εκτίμησης που κάναμε. Προκύπτει τώρα ότι:

$$E(\hat{\beta}_A) = (X'_A X_A)^{-1} X'_A E(Y)$$

$$= (X'_A X_A)^{-1} X'_A (X_A \beta_A + X_B \beta_B)$$

$$= (X'_A X_A)^{-1} X'_A X_A \beta_A + (X'_A X_A)^{-1} X'_A X_B \beta_B$$

$$= \beta_A + S \beta_B$$
(1.34)

όπου ο πίνακας:

$$S = (X'_A X_A)^{-1} X'_A X_B (1.35)$$

καλείται πίνακας μεροληψίας (bias matrix). Παρατηρούμε ότι οι όροι $S\beta_B$ που χαρακτηρίζουν τη μεροληψία δεν εξαρτώνται μόνο από το προσαρμοσμένο μοντέλο και τα πραγματικά μοντέλα αλλά επίσης και από την επιλογή των πινάκων X_A και X_B . Επομένως, μπορούμε να επιλέξουμε τα σύνολα A και B έτσι ώστε να πετύχουμε την ελάχιστη μεροληψία.

1.5. Υπολογιστικές Μέθοδοι

Το βασικό πρόβλημά μας είναι να προσδιορίσουμε τη σχέση μεταξύ των μεταβλητών X_i , i = 0, 1, ..., t, που εισάγουμε και της εξαρτημένης μεταβλητής Y, όπως επίσης και το συνδυασμό των μεταβλητών X_i που περιγράφει με βέλτιστο τρόπο την Y. Ένας αντικειμενικός σκοπός της ανάλυσης αυτής είναι η επιλογή του υποσυνόλου των μεταβλητών που θα χρησιμοποιήσουμε στην τελική εξίσωση.

Για να καταλήξουμε σε μια τέτοια επιλογή, χρειαζόμαστε μοντέλα με διάφορους συνδυασμούς των μεταβλητών εισόδου. Αν το πλήθος τους, t, είναι μικρό, μπορούμε να υπολογίσουμε όλους τους 2^t συνδυασμούς, αλλά για μεγάλα t, αυτό είναι τελείως ασύμφορο.

Παρακάτω περιγράφουμε τις κυριότερες υπολογιστικές διαδικασίες κατά τις οποίες υπολογίζονται ορισμένοι ή ακόμα και όλοι οι δυνατοί συνδυασμοί των υποσυνόλων των επεξηγηματικών μεταβλητών.

1.5.1. Όλες οι πιθανές παλινδρομήσεις (All Possible Regressions)

Αν το t δεν είναι πολύ μεγάλο, μπορούμε να υπολογίσουμε όλα τα πιθανά μοντέλα που μπορούν να κατασκευαστούν από συνδυασμούς των επεξηγηματικών μεταβλητών, δηλαδή τα t μοντέλα στα οποία μόνο μία από τις μεταβλητές περιλαμβάνεται στο μοντέλο, τα $\begin{pmatrix} t \\ 2 \end{pmatrix}$ μοντέλα στα οποία δύο μόνο από τις μεταβλητές συμπεριλαμβάνονται κ.ο.κ.

έως και το μοντέλο που περιλαμβάνει όλες τις μεταβλητές. Υπάρχουν στη βιβλιογραφία αποτελεσματικοί αλγόριθμοι που παρέχουν γρήγορο υπολογισμό όλων των πιθανών μοντέλων.

Η βασική ιδέα είναι να υπολογίσουμε τα 2^t υποσύνολα με τέτοιο τρόπο ώστε τα διαδοχικά υποσύνολα που υπολογίζουμε να διαφέρουν μεταξύ τους κατά μία μεταβλητή. Μπορούμε επίσης να αποφύγουμε να υπολογίσουμε περιττές αρχικά ποσότητες όπως τους συντελεστές παλινδρόμησης ή τον πίνακα $(X'X)^{-1}$. Όποιον αλγόριθμο πάντως κι αν ακολουθήσουμε πρέπει να έχουμε υπ'οψη μας τις απαιτήσεις αποθήκευσης, το πλήθος των υπολογισμών, το χρόνο που θα χρειαστεί ο υπολογιστής, την ακρίβεια και την ποσότητα των δοσμένων πληροφοριών.

1.5.2. Πολυβηματικές Μέθοδοι (Stepwise Methods)

Εξαιτίας του υπολογιστιχού χόστους της προηγούμενης μεθόδου, έχουν προταθεί διάφορες μέθοδοι για τον υπολογισμό ενός μιχρού μόνο πλήθους των υποσυνόλων είτε προσθέτοντας είτε απαλείφοντας μεταβλητές, μία χάθε φορά, σύμφωνα με ένα προχαθορισμένο χριτήριο. Τέτοιες διαδιχασίες, που συχνά αναφέρονται ως Πολυβηματικές Μέθοδοι (Stepwise Methods), χωρίζονται σε δύο βασιχές χατηγορίες: τη Forward Selection (FS) χαι την Backward Elimination (BE).

Μια σύντομη περιγραφή των δύο αυτών μεθόδων ακολουθεί παρακάτω.

a) Forward Selection

Κατά τη μέθοδο αυτή, ξεκινάμε με το μοντέλο που δεν περιέχει καμία μεταβλητή και στη συνέχεια προσθέτουμε μια μεταβλητή σε κάθε βήμα είτε μέχρις ότου όλες οι μεταβλητές εισέλθουν στην εξίσωση είτε μέχρι να ικανοποιηθεί ένα κριτήριο τερματισμού. Η μεταβλητή που προορίζεται να εισέλθει στην εξίσωση σε ένα βήμα είναι αυτή που θα δώσει το μεγαλύτερο λόγο F και επιπλέον αυτός ο λόγος θα είναι μεγαλύτερος από μία καθορισμένη τιμή. Αυτό σημαίνει ότι η μεταβλητή *i* προστίθεται στην εξίσωση η οποία περιλαμβάνει ήδη έστω p επεξηγηματικές μεταβλητές εφόσον ισχύει:

$$F_i = \max_i \left(\frac{RSS_p - RSS_{p+i}}{\hat{\sigma}_{p+i}^2}\right) > F_{in} \tag{1.36}$$

Εδώ, ο δείχτης p + i αναφέρεται στο μοντέλο που περιλαμβάνει τις ήδη υπάρχουσες p μεταβλητές αλλά χαι τη μεταβλητή i που εισέρχεται σε αυτό, ενώ ο δείχτης p δηλώνει το μοντέλο με τις p μεταβλητές. Η φύση των υπολογισμών είναι τέτοια ώστε αν το F_{in} είναι αρχετά μεγάλο, οι υπολογισμοί θα τερματιστούν πριν συμπεριληφθούν όλες οι μεταβλητές στο μοντέλο. Συνήθως θεωρούμε ότι:

$$F_{in} = F_{1,n-p-1,\alpha}$$
(1.37)

για στάθμη σημαντικότητας α.

β) Backward Elimination

Εδώ, αρχίζοντας με την εξίσωση που περιέχει όλες τις μεταβλητές, απαλείφουμε μία σε κάθε βήμα. Έτσι, η μεταβλητή με το μικρότερο λόγο F απαλείφεται αν ο λόγος αυτός δεν ξεπερνά μια καθορισμένη τιμή. Δηλαδή, η μεταβλητή *i* διαγράφεται από την εξίσωση με p επεξηγηματικές μεταβλητές, εφόσον ισχύει:

$$F_i = \min_i \left(\frac{RSS_{p-i} - RSS_p}{\hat{\sigma}_p^2}\right) < F_{out} \tag{1.38}$$

Εδώ, το RSS_{p-i} δηλώνει το άθροισμα των τετραγώνων των σφαλμάτων που υπολογίζεται όταν η μεταβλητή i διαγράφεται από την ήδη υπάρχουσα εξίσωση p μεταβλητών. Είναι φανερό ότι αν το F_{out} είναι αρχετά μιχρό, δε θα απαλειφθούν όλες οι μεταβλητές από το μοντέλο. Μπορούμε, αντιστοίχως, να θεωρήσουμε ότι:

$$F_{out} = F_{\alpha,1,n-p} \tag{1.39}$$

για στάθμη σημαντικότητας α.

γ) Άλλες αναφορές

Διάφοροι συγγραφείς προτείνουν συγκεκριμένες στάθμες σημαντικότητας α για κάθε μέθοδο, ενώ άλλοι προτείνουν διαφορετικά κριτήρια τερματισμού. Οι Kennedy και Bancroft (1971) αναπτύσσουν εκφράσεις για τη μεροληψία και το μέσο τετραγωνικό σφάλμα πρόβλεψης για τις FS και BE κάτω από περιοριστικές συνθήκες.

Έχουν προταθεί διάφοροι συνδυασμοί των δύο αυτών μεθόδων, ένας από τους οποίους συμβολίζεται με ES. Η μέθοδος ES είναι παρόμοια με την FS με τη διαφορά ότι σε κάθε βήμα ενδέχεται να διαγραφεί μια μεταβλητή, όπως συμβαίνει στην BE.

Έχουν αναφερθεί αρχετά μειονεχτήματα για τις πολυβηματιχές διαδιχασίες. Ένα από αυτά είναι ότι χαμία από τις μεθόδους FS, BE, ES δεν εξασφαλίζει ότι το βέλτιστο υποσύνολο από ένα συγχεχριμένο πλήθος μεταβλητών εμφανίζεται. Επίσης, το γεγονός ότι προτείνεται μια σειρά σημαντιχότητας για τις μεταβλητές ενδέχεται να είναι παραπλανητιχό, αφού για παράδειγμα υπάρχει πιθανότητα η πρώτη μεταβλητή που εισέρχεται στο μοντέλο (στην FS μέθοδο) να μην είναι απαραίτητη όταν εισέλθουν χάποιες άλλες μεταβλητές στο μοντέλο ή μπορεί η πρώτη μεταβλητή που διαγράφεται στην BE μέθοδο να είναι η πρώτη που εισέρχεται στην FS μέθοδο. Οι Gorman χαι Toman (1966) παρατηρούν ότι είναι σπάνιο να υπάρχει ένα μόνο βέλτιστο υποσύνολο, αλλά ότι συνήθως υπάρχουν διάφορα εξίσου χαλά υποσύνολα. Η συγχεχριμένη παρατήρηση θα μελετηθεί εχτενέστερα στο χεφάλαιο 2.

1.5.3. Βέλτιστα Υποσύνολα (Optimal Subsets)

Υπάρχει μια στοιχειώδης αλλά ουσιαστική αρχή στα προβλήματα ελαχιστοποίησης υπό περιορισμούς, η οποία αναφέρει ότι αν στο πρόβλημα προστεθούν περισσότεροι περιορισμοί, η βέλτιστη τιμή της αντικειμενικής συνάρτησης θα είναι ίση ή μεγαλύτερη από αυτή που υπολογίζεται στο αρχικό πρόβλημα. Για να εξετάσουμε με ποιό τρόπο αυτή η αρχή εφαρμόζεται στο πρόβλημα επιλογής υποσυνόλων, παρατηρούμε ότι το πρόβλημα μπορεί να θεωρηθεί ως ελαχιστοποίηση του αθροίσματος τετραγώνων των σφαλμάτων για το πλήρες μοντέλο, υπό τον περιορισμό ότι ορισμένοι συντελεστές είναι 0. Δηλαδή,

$$\begin{cases} minimize \ Q(\beta) \\ \tau.\omega. \ \beta_i = 0, \ i \in I \end{cases}$$
(1.40)

Εδώ το $Q(\beta) = (Y - X\beta)'(Y - X\beta)$ είναι το άθροισμα τετραγώνων των σφαλμάτων και I είναι ένα συγκεκριμένο σύνολο δεικτών. Η αρχή της βελτιστοποίησης δείχνει ότι αν R_1 και R_2 είναι δύο σύνολα δεικτών και Q_1 και Q_2 τα αντίστοιχα αθροίσματα τετραγώνων των σφαλμάτων, τότε, αν το R_1 είναι υποσύνολο του R_2 , προκύπτει ότι $Q_1 \leq Q_2$.

Έχουν προταθεί διάφοροι τρόποι αναζήτησης των βέλτιστων υποσυνόλων. Οι Hocking και Leslie (1967) ανέπτυξαν αλγορίθμους που εξασφαλίζουν ότι το βέλτιστο υποσύνολο για κάθε πλήθος μεταβλητών βρίσκεται υπολογίζοντας μόνο ένα ποσοστό των 2^t υποσυνόλων και όχι όλα τα υποσύνολα. Οι LaMotte και Hocking (1970) δημιούργησαν το πρόγραμμα SELECT κατά το οποίο το βέλτιστο υποσύνολο βρίσκεται υπολογίζοντας μόνο ένα μικρό ποσοστό από όλα τα δυνατά υποσύνολα. Επίσης, μπορούμε εκτός από το βέλτιστο υποσύνολο κάθε μεγέθους p, να λάβουμε υπ'οψη κάποια "σχεδόν βέλτιστα" υποσύνολα. Τέλος, έχει παρατηρηθεί ότι το πλήθος των υποσυνόλων που πρέπει να υπολογιστούν για να προσδιοριστούν τα βέλτιστα υποσύνολα εξαρτάται από τα δεδομένα που διαθέτουμε αλλά και από το πλήθος των μεταβλητών.

1.6. Κριτήρια Επιλογής των Μεταβλητών

1.6.1. Χρήσεις παλινδρόμησης

Το χριτήριο που χρησιμοποιείται για να αποφασίσουμε ποιό υποσύνολο από τις επεξηγηματικές μεταβλητές θα επιλέξουμε πρέπει να σχετίζεται με το πώς σχοπεύουμε να χρησιμοποιήσουμε το μοντέλο παλινδρόμησης. Πιθανές χρήσεις της εξίσωσης παλινδρόμησης είναι οι εξής:

- Απλή περιγραφή
- Πρόβλεψη και εκτίμηση
- Παρεκβολή
- Εκτίμηση των παραμέτρων
- Έλεγχος
- Κατασκευή μοντέλου

Αν ο στόχος μας είναι να αποκτήσουμε μια καλή περιγραφή της εξαρτημένης μεταβλητής και το κριτήριο για να προσαρμόσουμε τα δεδομένα είναι η ελαχιστοποίηση του RSS, τότε αναζητούμε εξισώσεις με όσο το δυνατόν μικρότερα αθροίσματα τετραγώνων των σφαλμάτων. Με αυτή την έννοια, η καλύτερη λύση είναι να κρατήσουμε όλες τις μεταβλητές αλλά σε μερικές περιπτώσεις δεν υπάρχει ουσιαστική διαφορά αν κάποιες μεταβλητές απαλειφθούν. Οι πιο πολλοί χρήστες προτιμούν το R^2 ως ένα ισοδύναμο μέτρο το οποίο αφού κυμαίνεται μεταξύ του 0 και του 1, είναι εύκολο να εξηγηθεί.

Η διάχριση μεταξύ της πρόβλεψης μιας μέλλουσας τιμής της εξαρτημένης μεταβλητής και της εκτίμησης μιας μέσης τιμής αυτής για συγχεχριμένα δεδομένα σχολιάζεται σε πολλά άρθρα σχετιχά με την παλινδρόμηση. Στην πρώτη περίπτωση, στόχος μας είναι να χρησιμοποιήσουμε το μοντέλο παλινδρόμησης για να προβλέψουμε την τιμή της εξαρτημένης μεταβλητής του προβλήματός μας με βάση χάποιες νέες τιμές που εισάγουμε για τις επεξηγηματιχές μεταβλητές. Στη δεύτερη περίπτωση, δεν εισάγουμε νέες τιμές, αλλά εχτιμούμε την εξαρτημένη μεταβλητή με βάση τα δεδομένα που χρησιμοποιήσαμε για να χατασχευάσουμε το μοντέλο παλινδρόμησης.

Ο χίνδυνος της παρεκβολής (extrapolation) έξω από την χλίμαχα των δεδομένων που χρησιμοποιούμε για να υπολογίσουμε τους εκτιμητές είναι εμφανής αφού το μοντέλο μπορεί να μην είναι πλέον εφαρμόσιμο. Όμως, αχόμα χι αν το μοντέλο είναι χατάλληλο για τιμές των επεξηγηματιχών μεταβλητών μέσα στην χλίμαχα αυτή, ενδέχεται να είναι εφαρμόσιμο αλλά αναξιόπιστο έξω από την χλίμαχα αυτή, λόγω των ασταθών, λόγω πολυσυγγραμμιχότητας, συντελεστών παλινδρόμησης. Αν η εκτίμηση των παραμέτρων είναι ο στόχος μας, τότε πρέπει να εξετάσουμε τη μεροληψία που προχύπτει από την απαλοιφή των μεταβλητών αλλά χαι από την εχτιμώμενη διασπορά. Αν ο πίναχας X είναι ιδιάζων, προτείνονται μεροληπτιχές διαδιχασίες, οι οποίες δίνουν πιο ευσταθείς εχτιμητές, αλλά χαι μπορούν να οδηγήσουν σε μια εξίσωση πρόβλεψης που θα είναι πιο αποτελεσματιχή στην περίπτωση της παρεχβολής.

Το ζήτημα του ελέγχου προκύπτει όταν στόχος μας είναι να ελέγξουμε που κυμαίνονται οι τιμές της εξαρτημένης μεταβλητής όταν μεταβάλουμε την κλίμακα των δεδομένων που εισάγουμε. Σε αυτή την περίπτωση, χρειαζόμαστε ακριβείς εκτιμητές για τους συντελεστές παλινδρόμησης.

Σε πολλές έρευνες, στόχος μας είναι να αναπτύξουμε ένα μοντέλο για την εξαρτημένη μεταβλητή ως συνάρτηση των παρατηρήσεων των επεξηγηματικών μεταβλητών. Σε μια τέτοια κατάσταση, είναι απαραίτητο να επιλέξουμε μια κατάλληλη μέθοδο για τον προσδιορισμό των μεταβλητών που θα χρησιμοποιήσουμε αλλά και των σχέσεων μεταξύ τους.

1.6.2. Συναρτήσεις-Κριτήρια

Έχοντας υπ'οψη την παραπάνω λίστα των χρήσεων της παλινδρόμησης, έχουν προταθεί ορισμένα κριτήρια για να αποφασίσουμε ποιό υποσύνολο θα επιλέξουμε. Αυτά τα κριτήρια αφορούν τη συμπεριφορά διαφόρων συναρτήσεων ως προς τις μεταβλητές που συμπεριλαμβάνονται μέσα στο υποσύνολο. Πολλές από αυτές τις συναρτήσεις-κριτήρια είναι απλές συναρτήσεις του αθροίσματος τετραγώνων των σφαλμάτων για την εξίσωση με p επεξηγηματικές μεταβλητές που συμβολίζεται με RSS_p. Τα πιο συνηθισμένα κριτήρια είναι:

1. Το μέσο τετράγωνο των υπολοίπων:

$$RMS_p = \frac{RSS_p}{n-p}$$

2. Ο συντελεστής προσδιορισμού πολλαπλής παλινδρόμησης:

$$R_p^2 = 1 - \frac{RSS_p}{SYY}$$

3. Ο προσαρμοσμένος συντελεστής προσδιορισμού πολλαπλής παλινδρόμησης:

$$\overline{R}_{p}^{2} = 1 - (1 - R_{p}^{2}) \frac{n - 1}{n - p - 1}$$

4. Η μέση διασπορά πρόβλεψης:

$$J_p = (n+p)RMS_p/n$$

5. Το συνολικό τετραγωνικό σφάλμα ή στατιστικό C_p του Mallows (1964):

$$C_p = RSS_p/\hat{\sigma}^2 + 2p - n$$

6. Ο μέσος όρος του μέσου τετραγωνικού σφάλματος:

$$S_p = RMS_p/(n-p-1)$$

7. Το κανονικοποιημένο άθροισμα τετραγώνων των σφαλμάτων:

$$RSS_p^* = e_p' D_p^{-1} e_p,$$
όπου $e_p = Y - \hat{Y_p}$ και $D_p = diag(I - X_p (X_p' X_p)^{-1} X_p')$

8. Το άθροισμα τετραγώνων της πρόβλεψης:

$$PRESS = e'_p D_p^{-2} e_p$$

Κατά τη διαδιχασία PRESS που χρησιμοποιεί το παραπάνω χριτήριο, γίνεται ο εξής έλεγχος για την χαταλληλότητα του μοντέλου που έχουμε χατασχευάσει έχοντας στη διάθεσή μας n παρατηρήσεις. Αγνοούμε μία από τις n παρατηρήσεις και κατασχευάζουμε το μοντέλο σύμφωνα με τις εναπομείνουσες n-1 παρατηρήσεις. Έπειτα, σύμφωνα με αυτό το μοντέλο, υπολογίζουμε την τιμή της εξαρτημένης μεταβλητής από τις τιμές των επεξηγηματιχών μεταβλητών για την παρατήρηση που αγνοήσαμε χαι βλέπουμε πόσο συμπίπτει με την πραγματιχή της τιμή που ήδη ξέρουμε. Επαναλαμβάνουμε τη διαδιχασία αυτή n φορές αγνοώντας χάθε φορά μία διαφορετιχή παρατήρηση. Τέλος, υπολογίζουμε το συνολιχό σφάλμα της πρόβλεψης, που δίνεται από τον παραπάνω τύπο.

1.7. Μεροληπτική Εκτίμηση

Οι μέχρι τώρα υπολογιστικές μέθοδοι που χρησιμοποιήσαμε για την κατασκευή μοντέλων βασίζονταν στη μέθοδο των ελαχίστων τετραγώνων. Εφόσον δηλαδή αποφασίσουμε ποιές μεταβλητές θα συμπεριληφθούν στο μοντέλο, χρησιμοποιούμε τη μέθοδο των ελαχίστων τετραγώνων για να εκτιμήσουμε τις παραμέτρους.

Όμως, υπάρχουν αρχετά άρθρα που προτείνουν εναλλαχτιχούς τρόπους οι οποίοι, αν και παράγουν μεροληπτιχούς εχτιμητές, είναι προτιμότεροι λόγω ευσταθείας και λόγω του ότι αντιμετωπίζουν προβλήματα συγγραμιχότητας. Εφόσον θέλουμε να χρησιμοποιήσουμε τελικά την εξίσωση παλινδρόμησης, η μεροληψία στους εχτιμητές μπορεί να μην αποτελέσει πρόβλημα. Πράγματι, όταν δε χρησιμοποιούμε το πλήρες μοντέλο, αλλά ένα περιορισμένο, οι εχτιμητές είναι γενιχά μεροληπτιχοί. Το ζήτημα είναι αν οι εχτιμητές ή οι μεταβλητές που προχύπτουν τελιχά είναι χαταλληλότεροι ή όχι.

Στην παράγραφο αυτή, αναλύονται τρεις διαδικασίες μεροληπτικής εκτίμησης:

- H Stein shrinkage
- Н Ridge regression ха
- Η Principal component regression χαι χάποιες παραλλαγές της.

Υποθέτουμε ότι όλες οι μεταβλητές, εξαρτημένες και ανεξάρτητες, έχουν κανονικοποιηθεί. Επομένως, τα στοιχεία των πινάκων X'X και X'Y ισούνται με τις αντίστοιχες συσχετίσεις των μεταβλητών. Σημειώνουμε ότι το σύμβολο $\hat{\beta}$ θα αναφέρεται πάντα στον εκτιμητή ελαχίστων τετραγώνων ενώ οι υπόλοιποι εκτιμητές θα ξεχωρίζουν από κατάλληλους δείκτες.

1.7.1. Stein Shrinkage

Υποθέτουμε ότι η εξαρτημένη και οι ανεξάρτητες μεταβλητές ακολουθούν κανονική κατανομή με γνωστές μέσες τιμές. Ο Stein (1960) θεωρεί τη συνάρτηση απώλειας:

$$L = \frac{(\tilde{\beta} - \beta)' \Gamma(\tilde{\beta} - \beta)}{\sigma^2}$$
(1.41)

όπου Γ είναι ο πίναχας συνδιασποράς του διανύσματος των τιμών των μεταβλητών που εισάγουμε, σ² είναι η διασπορά των υπολοίπων για τη δεσμευμένη χατανομή της y|x χαι $\tilde{\beta}$ ένας οποιοσδήποτε εχτιμητής του β . Αν θεωρήσουμε ότι $\tilde{\beta} = \hat{\beta}$, όπου $\hat{\beta}$ εδώ είναι είτε ο εχτιμητής ελαχίστων τετραγώνων είτε ο εχτιμητής μέγιστης πιθανοφάνειας, τότε ο χίνδυνος (αναμενόμενη απώλεια) ισούται με τη σταθερά t/(n-t-1), όπου t το πλήθος των επεξηγηματιχών μεταβλητών. Ο Stein έδειξε ότι ο εχτιμητής:

$$\tilde{\beta} = (1 - \frac{b(1 - R^2)}{a(1 - R^2) + R^2})\hat{\beta}, \qquad (1.42)$$

για κατάλληλες επιλογές των a και b, δίνει μικρότερο κίνδυνο από τον $\hat{\beta}$. Συγκεκριμένα, παρατήρησε ότι ο κίνδυνος για a = 0 είναι μικρότερος από τη μέγιστη πιθανοφάνεια αν b = (t-2)/(n-t+2) και πρότεινε τον εκτιμητή $\tilde{\beta}_s = c\hat{\beta}$, όπου

$$c = \max\left[\left(1 - \frac{t-2}{n-t+2} \frac{1-R^2}{R^2}\right), 0\right]$$
(1.43)

Γεωμετρικά, ο Stein προτείνει να συρρικνώσουμε τον εκτιμητή ελαχίστων τετραγώνων προς το 0. Με άλλα λόγια, ο $\tilde{\beta}_s$ είναι η λύση του προβλήματος:

$$\begin{array}{l}
\text{minimize}_{\beta}(\beta - \hat{\beta})'(\beta - \hat{\beta}) \\
\tau.\omega. \ \beta'\beta \leq d^2
\end{array}$$
(1.44)

όπου η ακτίνα d καθορίζεται από τη σταθερά c.

1.7.2. Ridge Regression

Οι Hoerl και Kennard (1970) πρότειναν το μεροληπτικό εκτιμητή ridge για προβλήματα όπου τα διανύσματα των τιμών των επεξηγηματικών μεταβλητών δεν είναι ορθογώνια. Συγκεκριμένα, μελέτησαν τον εκτιμητή:

$$\beta(k) = (X'X + kI)^{-1}X'Y$$
(1.45)

όπου η σταθερά k καθορίζεται από το "χνος ridge" (ridge trace), δηλαδή τα γραφήματα του $\beta(k)$ ως προς το k.

Αυτό που οδήγησε στην ιδέα της ridge regression ήταν το γεγονός ότι μοντέλα για τα οποία ο πίναχας X'X έχει μη-ομοιόμορφη δομή ιδιοτιμών μπορεί να οδηγήσει σε εχτιμητές ελαχίστων τετραγώνων που είναι μαχριά από το πραγματιχό τους σημείο. Για να το δούμε αυτό, έστω L_1 η ευχλείδια απόσταση του εχτιμητή ελαχίστων τετραγώνων, $\hat{\beta}$, από το πραγματιχό του σημείο β . Τότε αν λ_i , i = 1, 2, ..., t είναι οι ιδιοτιμές του X'X, αποδειχνύεται ότι:

$$E[L_1^2] = \sigma^2 \sum_{i=1}^t \frac{1}{\lambda_i}$$
(1.46)

Αν ένα ή περισσότερα από τα λ_i είναι πολύ μικρά, είναι φανερό ότι το $E[L_1^2]$ θα είναι πολύ μεγάλο άρα ο εκτιμητής $\hat{\beta}$ θα έχει απομακρυνθεί πολύ από την πραγματική του τιμή β .

Ο εκτιμητής ridge είναι παρόμοιος με τον εκτιμητή Stein με την έννοια ότι προκαλείται ξανά συρρίκνωση στον εκτιμητή ελαχίστων τετραγώνων προς το 0, αλλά σε αυτή την περίπτωση, η συρρίκνωση έχει γίνει σε συνάρτηση με τον πίνακα X'X. Πιο συγκεκριμένα, ο εκτιμητής ridge, ο οποίος μπορεί να γραφτεί αλλιώς ως εξής:

$$\tilde{\beta}_R = (I + k(X'X)^{-1})^{-1}\hat{\beta}$$
(1.47)

είναι η λύση του προβλήματος:

$$\begin{cases} \mininimize_{\beta} \ (\beta - \hat{\beta})' X' X (\beta - \hat{\beta}) \\ \tau.\omega. \ \beta'\beta \le d^2 \end{cases}$$
(1.48)

όπου η ακτίνα d εξαρτάται από το k.

Πολλοί συγγραφείς έχουν μελετήσει την επιλογή της σταθεράς k στην (1.47). Οι Hoerl και Kennard (1970) πρότειναν για τη σταθερά k την τιμή η οποία δίνει τον εκτιμητή με την ελάχιστη μέση απόσταση του $\hat{\beta}$ από τον β . Πρότειναν να ερευνήσει κανείς το "ridge trace" για να εκτιμήσει το k. Άλλοι συγγραφείς πρότειναν εναλλακτικούς τρόπους για την εκτίμηση του k. Οι Marquardt και Snee (1973) πρότειναν να χρησιμοποιηθεί η τιμή του k για την οποία η μέγιστη VIF (Variance Inflation Factor) είναι μεταξύ του 1 και του 10 και μάλιστα πιο κοντά στο 1. Η VIF, που σχετίζεται με κάθε συντελεστή ξεχωριστά, εκφράζει πόσο μεγαλώνει η διασπορά αυτού του συντελεστή λόγω των συσχετίσεων μεταξύ των μεταβλητών. Συγκεκριμένα, τα VIF είναι τα διαγώνια στοιχεία του πίνακα:

$$Var(\tilde{\beta}_R)/\sigma^2 = (X'X + kI)^{-1}X'X(X'X + kI)^{-1}$$
(1.49)

Ο Mallows (1973) επέχτεινε την ιδέα των $C_p - plots$ σε $C_k - plots$ τα οποία μπορούν να χρησιμοποιηθούν για να χαθοριστεί η τιμή του k. Συγχεχριμένα, πρότεινε το γράφημα του C_k ως προς το V_k , όπου

$$C_k = \frac{RSS_k}{\hat{\sigma}^2} - n + 2 + 2tr(XL),$$

$$V_k = 1 + tr(X'XLL')$$

και

$$L = (X'X + kI)^{-1}X'$$

Εδώ, το RSS_k είναι το άθροισμα τετραγώνων των σφαλμάτων σε συνάρτηση με το k. Προτείνεται να διαλέξουμε το k που ελαχιστοποιεί το C_k .

Άλλη αναφορά είναι αυτή του Farebrother (1975) ο οποίος προτείνει την τιμή $k = \hat{\sigma}^2/\hat{\beta}'\hat{\beta}$. Επίσης, παρατηρούμε ότι αν X'X = I, τότε η επιλογή του k που ελαχιστοποιεί το $E[L_1^2]$ είναι η $k = t\sigma^2/\beta'\beta$. Ο Hoerl (1975) πρότεινε την επιλογή $k = t\hat{\sigma}^2/\hat{\beta}'\hat{\beta}$ ως γενικό κανόνα. Οι έρευνές τους έδειξαν ότι ο εκτιμητής που προκύπτει δίνει εκτιμητές συντελεστών με μικρότερο μέσο τετραγωνικό σφάλμα από αυτό που δίνει ο εκτιμητής ελαχίστων τετραγώνων. Οι Hoerl και Kennard (1975) πρότειναν την αναδρομική διαδικασία όπου $k_{i+1} = t\hat{\sigma}^2/\beta'_i\beta_i$ με $\beta_i = \tilde{\beta}_R(k_i)$. Άλλοι συγγραφείς εξέτασαν περιπτώσεις όπου οι επεξηγηματικές μεταβλητές έιναι 2 ή 3 και απέδειξαν ότι σε αυτές τις περιπτώσεις ο εκτιμητής ridge ενδέχεται να είναι χειρότερος από τον εκτιμητή ελαχίστων τετραγώνων. Μια φυσική επέκταση του εκτιμητή ridge είναι να θεωρήσουμε το διαγώνιο πίνακα K αντί του kI.

Ως ένα τελικό σχόλιο πάνω στη ridge regression, μπορεί να αποδειχθεί ότι ο εκτιμητής ridge είναι ισοδύναμος με αυτόν των ελαχίστων τετραγώνων όπου τα δεδομένα έχουν αυξηθεί κατά ένα φανταστικό παράγοντα τέτοιο ώστε η εξαρτημένη μεταβλητή είναι 0 και ένας διαγώνιος πίνακας έχει προστεθεί στον X'X. Προτείνεται λοιπόν να συλλεχθούν επιπλέον δεδομένα που θα βελτιώσουν τη σταθερότητα του πίνακα X'X.

1.7.3. Principal Component Regression

Υπάρχουν πολλές αιτίες πολυσυγγραμικότητας σε μεταβλητές παλινδρόμησης. Η ύπαρξη μικρών ιδιοτιμών για τον πίνακα X'X είναι προειδοποίηση της παρουσίας ενός ή περισσοτέρων τέτοιων προβλημάτων. Είναι φανερό ότι αν υπάρχουν s μηδενικές ιδιοτιμές, το πλήθος των μεταβλητών που εισάγουμε μπορεί να μειωθεί κατά s. Αν υπάρχουν ιδιοτιμές που είναι κοντά στο 0, η κατάσταση δεν είναι ξεκάθαρη. Ενδέχεται να εκφράζουν πραγματικές γραμμικές εξαρτήσεις και η διαφορά τους από το 0 μπορεί να οφείλεται σε υπολογιστικά λάθη. Μπορεί όμως να είναι μη μηδενικές, αλλά να μαρτυρούν ισχυρές εξαρτήσεις. Η διαδικασία που θα ακολουθήσουμε σε αυτή την περίπτωση δεν είναι φανερή. Η ridge regression αγνοεί τη φύση της εξάρτησης και τροποποιεί τα δεδομένα ώστε να δώσει μεροληπτικούς εκτιμητές. Πολλοί συγγραφείς προτείνουν το μετασχηματισμό σε χώρο ορθογώνιων ανεξαρτήτων μεταβλητών που αντιστοιχούν σε μικρές ιδιοτιμές. Εξετάζουμε παρακάτω αυτή τη διαδικασία.

Έστω Λ ο διαγώνιος πίνα
κας των ιδιοτιμών λ_i του πίνακα X'X και T ο ορθογώνιος πίνα
κας των ιδιοδιανυσμάτων του. Δηλαδή ισχύει η σχέση:

$$T'X'XT = \Lambda \tag{1.50}$$

και

$$T'T = I \tag{1.51}$$

Αν θέσουμε Z = XT και $\beta = T\gamma$, το μοντέλο (1.2) γίνεται:

$$Y = Z\gamma + e \tag{1.52}$$

Ο εκτιμητής ελαχίστων τετραγώνων αυτού του μοντέλου καθορίζεται τότε από τη λύση των κανονικών εξισώσεων (1.6), οι οποίες γράφονται ως εξής:

$$\Lambda \hat{\gamma} = Z'Y \tag{1.53}$$

ή:

$$\hat{\beta} = T\hat{\gamma} \tag{1.54}$$

Τώρα, αν s από τις ιδιοτιμές αυτές είναι 0, προχύπτει ότι οι αντίστοιχες στήλες του Z είναι μηδενιχές, άρα αυτές οι μεταβλητές απαλείφονται από το μοντέλο (1.52). Η εξίσωση (1.53) τότε έχει διάσταση g = t - s. Γράφουμε λοιπόν τους πίναχες Λ και Τ, καθώς και την παράμετρο γ ως εξής:

$$T = (T_g, T_s),$$
$$\gamma' = (\gamma'_g, \gamma'_s)$$

και

$$\Lambda = diag(\Lambda_g, \Lambda_s),$$

Οπότε η εξίσωση (1.53) γράφεται ως εξής:

$$\Lambda_g \hat{\gamma}_g = T'_g X' Y$$

και η (1.54) γράφεται:

$$\beta_q^+ = T_g \hat{\gamma}_g \tag{1.55}$$

Η μέθοδος αυτή έγινε γνωστή ως "principal component regression" και είναι βασισμένη στην παραπάνω ανάλυση. Δηλαδή, αν ο X είναι βαθμού t, αλλά s από τις ιδιοτιμές είναι πολύ μικρές ή ίσες με 0, τις θέτουμε όλες ίσες με 0 και υπολογίζουμε τον εκτιμητή του β από τη σχέση (1.55).

Είναι ενδιαφέρον να συγκρίνουμε αυτή τη διαδικασία με τη Stein shrinkage και τη ridge regression. Συγκεκριμένα, παρατηρούμε ότι η (1.55) είναι η λύση του προβλήματος:

$$\begin{array}{l} \mininimize_{\beta} \ (\beta - \hat{\beta})' X' X (\beta - \hat{\beta}) \\ \tau.\omega. \ T'_{s}\beta = 0 \end{array}$$

$$(1.56)$$

Μια εναλλακτική έκφραση για την (1.55) είναι η:

$$\beta_a^+ = (I - T_s T_s')\hat{\beta} \tag{1.57}$$

που θυμίζει τη σχέση (1.47) για τον εκτιμητή ridge αλλά είναι διαφορετική.

Αν πάρουμε την περίπτωση όπου t=2 και g=s=1, παρατηρούμε ότι:

$$X'X = \left(\begin{array}{cc} 1 & \delta\\ \delta & 1 \end{array}\right)$$

Οι ιδιοτιμές του πίνακα X'X είναι οι $\lambda_1 = 1 + \delta$ και $\lambda_2 = 1 - \delta$, ενώ τα ιδιοδιανύσματα δίνονται από τον πίνακα:

$$T = \frac{1}{\sqrt{2}} \left(\begin{array}{cc} 1 & 1\\ 1 & -1 \end{array} \right)$$

Επομένως, αν το δ, για παράδειγμα, είναι κοντά στο 1, τότε το λ_2 είναι κοντά στο 0. Άρα, ο γραμμικός περιορισμός της (1.56) γίνεται $\beta_1 = \beta_2$.

Μια παραλλαγή της principal component regression που ο Webster (1974) πρότεινε καλείται "latent root regression". Για να συνδέσουμε την πρότασή του με την παρούσα ανάπτυξη, θέτουμε A = [Y|X] ο οποίος θα είναι ο $n \times (t+1)$ πίνακας των κανονικοποιημένων μεταβλητών. Έστω ότι ο Θ δηλώνει το διαγώνιο πίνακα των ιδιοτιμών, θ_i , του A'A και ο H δηλώνει τον αντίστοιχο ορθογώνιο πίνακα των ιδιοδιανυσμάτων, h_i . Δηλαδή ισχύουν οι σχέσεις:

$$H'A'AH = \Theta \tag{1.58}$$

και

$$H'H = I \tag{1.59}$$

Επιπλέον, έστω ότι η πρώτη γραμμή του H συμβολίζεται με h' και τα υπόλοιπα στοιχεία του με H_t . Τότε, ο πίνακας Η γράφεται ως εξής:

$$H = \begin{pmatrix} h' \\ H_t \end{pmatrix}$$
(1.60)

Μπορούμε τώρα εύχολα να δείξουμε ότι ο εκτιμητής ελαχίστων τετραγώνων του β δίνεται από τη σχέση:

$$\hat{\beta} = -H_t \upsilon \tag{1.61}$$

όπου υ είναι η λύση του προβλήματος:

$$\begin{cases} minimize \ \upsilon' \Theta \upsilon \\ \tau. \omega. \ h' \upsilon = 1 \end{cases}$$
(1.62)

Για να το διαπιστώσουμε αυτό, θέτουμε
 $\alpha=H\upsilon$ και παρατηρούμε ότι η λύση είναι
η $\hat{\alpha}'=(1,-\hat{\beta}).$

Ο Webster (1974) παρατήρησε ότι αν $\theta_i = 0$ για χάποιο *i*, τότε υπάρχει μια αχριβής σχέση μεταξύ εξαρτημένης και επεξηγηματικών μεταβλητών. Αν, επιπλέον, το αντίστοιχο στοιχείο του h' είναι ίσο με 0, τότε υπάρχει γραμμική εξάρτηση μεταξύ των επεξηγηματικών μεταβλητών. Βασισμένος σε αυτή την παρατήρηση, συμπέρανε ότι αν αυτές οι δύο ποσότητες δεν είναι ίσες με 0 αλλά είναι μικρές, το πρόβλημα είναι ασταθές. Κατά συνέπεια, πρότεινε αυτές οι ποσότητες να θεωρηθούνται ίσες με 0. Αυτό σημαίνει ότι τα αντίστοιχα στοιχεία του v είναι ίσα με 0, ή ισοδύναμα, το v είναι η λύση του προβλήματος:

$$\begin{cases} minimize \ \upsilon' \Theta \upsilon \\ \tau.\omega. \ h' \upsilon = 1 \\ (0 \ I_s) \upsilon = 0 \end{cases}$$
(1.63)

Η (1.63) φανερώνει ότι έχουμε θέσει τα τελευταία s στοιχεία του v ίσα με 0.

Κεφάλαιο 2

ΕΠΙΛΟΓΗ ΜΕΤΑΒΛΗΤΩΝ - ΚΑΤΑΣΚΕΥΗ ΜΟΝΤΕΛΟΥ

Σε αυτό το χεφάλαιο αναλύονται συγχεχριμένες προτάσεις για την αντιμετώπιση του προβλήματος της επιλογής ενός βέλτιστου υποσυνόλου των επεξηγηματιχών μεταβλητών που θα συμπεριληφθούν στο γραμμικό μοντέλο που θέλουμε να κατασκευάσουμε. Οι R.R.Hocking και R.N.Leslie (1967) υπολογίζουν τη μείωση του αθροίσματος των τετραγώνων λόγω παλινδρόμησης (SSR) κάθε φορά που απαλείφουμε μια μεταβλητή από το μοντέλο. Με αυτόν τον τρόπο, δημιουργείται μια σειρά σημαντικότητας των μεταβλητών και σύμφωνα με αυτή εισέρχονται οι μεταβλητές στο μοντέλο. Οι J.W.Gorman και R.J.Toman (1966) χρησιμοποιούν πολυβηματική παλινδρόμηση για την επιλογή των μεταβλητών με βάση το C_p χριτήριο. Οι W.J.Kennedy και T.A.Bancroft (1971) εκτελούν επαναλαμβανόμενους ελέγχους σημαντικότητας των μεταβλητών με βάση δύο διαδικασίες. Επίσης, υπολογίζουν τη μεροληψία και το μέσο τετραγωνικό σφάλμα της εκτιμώμενης τιμής της εξαρτημένης μεταβλητής για τις δύο αυτές διαδιχασίες. Έπειτα, αναλύονται δύο άρθρα των H.J.Larson και T.A.Bancroft (1963). Στο πρώτο άρθρο, επιλέγουν το κατάλληλο υποσύνολο υπολογίζοντας τη μεροληψία και το μέσο τετραγωνικό σφάλμα του εκτιμητή της εξαρτημένης μεταβλητής με βάση δύο μεθόδους. Και στο δεύτερο άρθρο υπολογίζουν τις ποσότητες αυτές αλλά εδώ επιλέγουν μεταξύ του πλήρους μοντέλου και ενός περιορισμένου που έχει προκαθοριστεί από τον ερευνητή. Στο τελευταίο άρθρο που περιγράφεται, ο T.A.Bancroft (1944) χρησιμοποιεί προχαταρτιχούς ελέγχους σημαντιχότητας για τους συντελεστές παλινδρόμησης ώστε να επιλέξει το χατάλληλο μοντέλο.

2.1. Επιλογή του βέλτιστου υποσυνόλου των μεταβλητών με βάση την ταξινόμησή τους ως προς τη μείωση του αθροίσματος των τετραγώνων λόγω παλινδρόμησης όταν μια μεταβλητή απαλειφθεί από το μοντέλο

Οι R.R.Hocking και R.N.Leslie (1967) επισημαίνουν ότι κατά την επιλογή του βέλτιστου υποσυνόλου ή υποσυνόλων των επεξηγηματικών μεταβλητών για μια γραμμική παλινδρόμηση δύο είναι οι βασικές προϋποθέσεις. Πρώτον, πρέπει να καθοριστεί το κριτήριο επιλογής μεταξύ δύο υποσυνόλων. Δεύτερον, πρέπει να μειωθεί το υπολογιστικό κόστος. Οι παραπάνω συγγραφείς, λοιπόν, χρησιμοποιώντας ως βασικό κριτήριο το στατιστικό C_p , αναπτύσσουν μια διαδικασία που υποδεικνύει καλές παλινδρομήσεις με το ελάχιστο των υπολογισμών.

Το πρόβλημα της γραμμικής παλινδρόμησης αφορά την εκτίμηση των συντελεστών του γραμμικού μοντέλου:

$$Y = \beta_1 X_1 + \beta_2 X_2 + \ldots + \beta_k X_k + e$$
 (2.1)

από ένα σύνολο n παρατηρήσεων, όπου το σφάλμα e υποθέτουμε ότι έχει συνιστώσες e_i , i = 1, ..., k οι οποίες αχολουθούν χατανομή $N(0, \sigma^2)$. Ως γνωστόν, από τη λύση των χανονιχών εξισώσεων:

$$X'X\beta = X'Y \tag{2.2}$$

που προέχυψαν από την ελαχιστοποίηση του αθροίσματος τετραγώνων των σφαλμάτων, εχτιμούμε τους συντελεστές $\hat{\beta}_i$, i = 1, ..., k. Αν όλες οι πιθανές παλινδρομήσεις (2^k) υπολογιστούν, τότε από το γράφημα των μέσων τετραγώνων των σφαλμάτων e_i ως προς το πλήθος των μεταβλητών, μπορούμε να επιλέξουμε τη βέλτιστη παλινδρόμηση.

Χρησιμοποιούμε το στατιστικό C_p του Mallows (1964) που είχαμε αναφέρει στο προηγούμενο κεφάλαιο:

$$C_p = \frac{RSS_p}{\hat{\sigma}^2} - (n - 2p) \tag{2.3}$$

όπου p είναι το πλήθος των μεταβλητών στο μοντέλο, RSS_p είναι το άθροισμα των τετραγώνων των σφαλμάτων στο μοντέλο που περιέχει p μεταβλητές και $\hat{\sigma}^2$ είναι ένας κατάλληλος εκτιμητής του σ^2 . O Mallows (1964) έδειξε ότι παλινδρομήσεις με μικρή μεροληψία έχουν C_p που είναι σχεδόν ίσο με p, επομένως αναζητούμε αυτές τις παλινδρομήσεις. Το τελευταίο συμπέρασμα θα αναλυθεί στην παράγραφο 2.2.

Επειδή το πλήθος των υπολογισμών αυξάνεται εχθετιχά με το k, υπάρχει ανάγχη να μειωθεί το υπολογιστιχό χόστος όταν το k είναι μεγάλο. Προφανώς, από τις $\begin{pmatrix} k \\ p \end{pmatrix}$ παλινδρομήσεις μεγέθους p, μόνο λίγες θεωρούνται χαλές χαι θα είναι αυτές με το ελάχιστο C_p . Παραχάτω περιγράφεται η διαδιχασία χατά την οποία μόνο ένα ποσοστό αυτών των υποσυνόλων χρειάζεται να υπολογιστεί ώστε να χαθοριστούν οι ζητούμενες παλινδρομήσεις.

Είναι χρήσιμο να αναφερθούμε στην μείωση του αθροίσματος των τετραγώνων λόγω παλινδρόμησης (SSR όπως το συμβολίσαμε στο χεφ.1), όταν απαλείφουμε r = k - p μεταβλητές από το μοντέλο. Το σύνολο των r μεταβλητών για το οποίο αυτή η μείωση γίνεται ελάχιστη χαθορίζει τις p μεταβλητές που θα παραμείνουν στο μοντέλο. Το άθροισμα τετραγώνων των σφαλμάτων (RSS) για το μοντέλο που περιέχει αυτές τις p μεταβλητές θα είναι τότε ελάχιστο. Αν συμβολίσουμε με Red_p αυτή τη μείωση, το στατιστιχό C_p μπορεί να γραφτεί:

$$C_p = \frac{Red_p}{\hat{\sigma}^2} + (2p - k)$$

Αν η i-οστή μεταβλητή απαλειφθεί, η μείωση δίνεται από το γινόμενο $\hat{\sigma}^2 t_i^2$, όπου:

$$t_i^2 = \frac{\hat{\beta}_i^2}{\hat{\sigma}_{\hat{\beta}_i}^2}$$

είναι το τετράγωνο της t-στατιστιχής που συνδέεται με το β_i . Αν συμβολίσουμε τη μείωση λόγω απαλοιφής της i-οστής μεταβλητής με $\theta_i, i = 1, ..., k$, τότε ισχύει η σχέση:

$$\theta_i = \hat{\sigma}^2 t_i^2$$

Το πρώτο βήμα της διαδιχασίας είναι να υπολογίσουμε το πλήρες μοντέλο λύνοντας τις κανονικές εξισώσεις (2.2) και έπειτα τα θ_i. Χωρίς περιορισμό της γενικότητας, υποθέτουμε ότι οι μεταβλητές είναι τέτοιες ώστε να ισχύει:

$$\theta_1 \leq \theta_2 \leq \ldots \leq \theta_k$$

Οπότε, το υποσύνολο μεγέθους k-1 που έχει ελάχιστο RSS είναι αυτό που προχύπτει όταν διαγράψουμε την πρώτη μεταβλητή, αφού αυτή δίνει το μικρότερο θ_i .

Πριν συνεχίσουμε, ας αναφέρουμε μια σημαντική ιδιότητα των τετραγωνικών μορφών: "Αν η μείωση του SSR λόγω της απαλοιφής οποιουδήποτε υποσυνόλου μεταβλητών, για το οποίο ο μέγιστος δείκτης είναι i, δεν είναι μεγαλύτερη από θ_{i+1} , τότε κανένα υποσύνολο που περιλαμβάνει μεταβλητές με δείκτες μεγαλύτερους του i δε θα δώσει μικρότερη μείωση". Η μέθοδος απαιτεί το πολύ p+1 στάδια για κάθε τιμή του p=1,...,k-2 και έχει ως εξής:

Στο πρώτο στάδιο, υπολογίζουμε τη μείωση του SSR λόγω της απαλοιφής των μεταβλητών $X_1, X_2, ..., X_r$ για r = k - p. Αν αυτή η μείωση δεν ξεπερνάει το θ_{r+1} , τότε η διαδιχασία τερματίζεται χαι το μοντέλο που αποτελείται από τις p μεταβλητές $X_{r+1}, ..., X_k$ είναι το βέλτιστο μοντέλο μεγέθους p.

Αν η μείωση του SSR στο πρώτο στάδιο ξεπερνάει το θ_{r+1} , προχωράμε στο δεύτερο στάδιο όπου συμπεριλαμβάνουμε τη μεταβλητή X_{r+1} μεταξύ των υποψηφίων για απαλοιφή. Υπολογίζονται τότε οι $\begin{pmatrix} r \\ 1 \end{pmatrix}$ μειώσεις λόγω απαλοιφής οποιουδήποτε υποσυνόλου r μεταβλητών που επιλέγεται από τις πρώτες r+1 και το οποίο περιλαμβάνει την X_{r+1} . Αν η μικρότερη από τις $1 + \begin{pmatrix} r \\ 1 \end{pmatrix}$ μειώσεις δεν ξεπερνά τη θ_{r+2} , η διαδικασία τερματίζεται και το μοντέλο που αντιστοιχεί στη μικρότερη μείωση είναι το βέλτιστο.

Διαφορετικά, προχωράμε στο τρίτο στάδιο όπου οι μειώσεις υπολογίζονται για όλα τα υποσύνολα μεγέθους r, που επιλέγονται από τις πρώτες r + 2 μεταβλητές και περιλαμβάνουν τη μεταβλητή X_{r+2} . Αυτές οι μειώσεις είναι συνολικά $\binom{r+1}{2}$. Η ελάχιστη από τις $1 + \binom{r}{1} + \binom{r+1}{2}$ μειώσεις των τριών πρώτων σταδίων συγκρίνεται με τη θ_{r+3} και η διαδικασία τερματίζεται ή συνεχίζεται στο επόμενο στάδιο ανάλογα με το αποτέλεσμα της σύγκρισης.

Γενικά, σε κάθε στάδιο, έστω το q-οστό, υπολογίζονται συνολικά $\begin{pmatrix} r+q-2\\ q-1 \end{pmatrix}$ μειώσεις και ελέγχουμε αν το βέλτιστο υποσύνολο έχει εντοπιστεί. Στο q-οστό στάδιο, ο

μεγαλύτερος δείχτης σε χάθε μεταβλητή είναι ο r+q-1 χαι άρα η αναζήτηση τερματίζεται αν η ελάχιστη από τις $\sum_{j=1}^{q} \binom{r+j-2}{j-1}$ μειώσεις που υπολογίστηχαν στα πρώτα q στάδια δεν ξεπερνά την θ_{r+q} οπότε χαι το αντίστοιχο μοντέλο είναι το βέλτιστο. Αν όχι, προχωράμε στο (q+1)-οστό στάδιο, όπου εξετάζουμε τα υποσύνολα μεγέθους r που περιλαμβάνουν τη μεταβλητή r+q.

Έχει παρατηρηθεί ότι σπάνια υπολογίζονται όλες οι $\sum_{j=1}^{p+1} \binom{r+j-2}{j-1} = \binom{k}{p}$ παλινδρομήσεις.

2.2. Επιλογή μεταβλητών με τη βοήθεια πολυβηματικής παλινδρόμησης και με κριτήριο επιλογής το C_p

Οι J.W.Gorman και R.J.Toman (1966) επιχειρούν και αυτοί να μειώσουν το υπολογιστικό κόστος κατά τη διαδικασία αναζήτησης βέλτιστου μοντέλου υπολογίζοντας ένα μέρος μόνο των υποσυνόλων των μεταβλητών και χρησιμοποιώντας ως κριτήριο επιλογής το στατιστικό C_p .

Η εξίσωση (2.1) παίρνει τη μορφή:

$$\hat{Y} = \hat{\beta}_0 + \hat{\beta}_1 X_1 + \hat{\beta}_2 X_2 + \ldots + \hat{\beta}_k X_k$$
(2.4)

όπου οι συντελεστές $\hat{\beta}_i, i = 0, 1, ..., k$, έχουν υπολογιστεί από τη μέθοδο των ελαχίστων τετραγώνων. Απαραίτητη είναι η επιλογή των σημαντιχών μεταβλητών.

Πριν επιλεχθούν οι μεταβλητές, πρέπει να εξεταστούν τα δεδομένα προσεκτικά για στατιστικές ιδιομορφίες όπως η σειριακή συσχέτιση των σφαλμάτων (serial correlation), απόκλιση των σφαλμάτων από την κανονική κατανομή, ακραίες τιμές (outliers), καθώς και συναρτησιακές δυσκολίες όπως λάθος επιλογή των X_i στην πλήρη εξίσωση. Οι στατιστικές ατέλειες συχνά εντοπίζονται με προσεκτική εξέταση των σφαλμάτων μετά την προσαρμογή όλων των μεταβλητών στην εξίσωση.

Από τις 2^k εξισώσεις που μπορούμε να υπολογίσουμε, πρέπει να επιλεχθούν ορισμένες εξίσου καλές εξισώσεις για να περιγράψουν τα δεδομένα. Η επιλογή αυτή εξαρτάται από το αν χρειαζόμαστε έναν τύπο για την εκτίμηση των τιμών της εξαρτημένης μεταβλητής ή αν θέλουμε να εκτιμήσουμε την επίδραση κάθε επεξηγηματικής μεταβλητής στην εξαρτημένη μεταβλητή.

Ένας τρόπος για να εξετάσουμε εδώ τις 2^k εξισώσεις είναι η πολυβηματική παλινδρόμηση (stepwise regression) που περιγράφηκε στο προηγούμενο κεφάλαιο, αλλά με διαφορετικό κριτήριο τερματισμού. Δύο είναι οι βασικές παραλλαγές: η forward selection και η backward elimination. Στη forward selection, οι επεξηγηματικές μεταβλητές εισέρχονται μία κάθε φορά. Σε κάθε βήμα, η μεταβλητή, έστω η i-οστή, που δίνει τη μεγαλύτερη μείωση στο άθροισμα των τετραγώνων των σφαλμάτων και η ποσότητα $(\hat{\beta}_i/\hat{\sigma}_{\hat{\beta}_i})^2$ ξεπερνά μια προεπιλεγμένη τιμή μπαίνει στην εξίσωση. Κατά τη backward elimination, ξεκινάμε με την πλήρη εξίσωση και απαλείφουμε τις λιγότερο σημαντικές μεταβλητές μία κάθε φορά

Εφόσον ο υπολογισμός των 2^k εξισώσεων είναι οιχονομικά ασύμφορος πρέπει να βρεθεί

	Complete Equation			Complete Equation Matrix of Simple Correlation Coefficients, r.						
Term	bi	ô _{bi}	ti	R_i^2		X1	X2	X3	X4	y
Constant	62.40									
X_1	1.55	0.74	2.08	0.97	X_1	1.0				
X_2	0.51	0.72	0.70	0.99	X_2	0.23	1.0			
X_3	0.10	0.75	0.14	0.98	X_3	-0.82	-0.14	1.0		
X_4	-0.14	0.71	0.20	0.99	X_4	-0.24	-0.97	0.03	1.0	
					y	0.73	0.82	-0.53	-0.82	1.0
F-Test	111.4				·					
RSS	47.9									
R_{y}^{2}	0.98									
ô2	5.98									

Πίναχας 2.1: Στατιστικά Αποτελέσματα [J.W.Gorman, R.J.Toman (1966) Selection of variables for fitting equations to data, Technometrics Vol.8, No1, p.36]

ένας τρόπος να απομονώσουμε τις καλύτερες εξισώσεις. Ο C.Mallows (1964) πρότεινε μια πολύ χρήσιμη διαδικασία κατά την οποία συγκρίνονται διάφορες εξισώσεις παλινδρόμησης.

Το συνολικό τετραγωνικό σφάλμα (μεροληπτικό και τυχαίο) για *n* παρατηρήσεις όταν χρησιμοποιούμε μια εξίσωση ισούται με:

$$\sum_{i=1}^{N} (y_i - \hat{y}_i)^2 + \sum_{i=1}^{N} Var(\hat{Y}_{pi})$$

όπου y_i η πραγματική τιμή της εξαρτημένης μεταβλητής,

 \hat{y}_i η εκτιμώμενη τιμή της $y_i,$

 $(y_i - \hat{y}_i)$ η μεροληψία στην i-οστή παρατήρηση και

Ν το πλήθος παρατηρήσεων.

Το πρώτο άθροισμα εκφράζει το μεροληπτικό τετραγωνικό σφάλμα ενώ το δεύτερο εκφράζει το τυχαίο τετραγωνικό σφάλμα. Αν θέσουμε $SSB = \sum_{i=1}^{N} (y_i - \hat{y}_i)^2$ και συμβολίσουμε με Γ_p το κανονικοποιημένο συνολικό τετραγωνικό σφάλμα:

$$\Gamma_p = \frac{SSB}{\sigma^2} + \frac{1}{\sigma^2} \sum_{i=1}^{N} Var(\hat{Y}_{pi})$$
(2.5)

Εφόσον ισχύει ότι: $\sum_{i=1}^{n} Var(\hat{Y}_{pi}) = p\sigma^2$, η (2.5) γίνεται:

$$\Gamma_p = \frac{SSB}{\sigma^2} + p \tag{2.6}$$

Στη συνέχεια, το άθροισμα τετραγώνων των σφαλμάτων, RSS_p , από μια εξίσωση με p μεταβλητές έχει αναμενόμενη τιμή:

 $E(RSS_p) = SSB + (N - p)\sigma^2$

C_p 's for All Equations				
Variables in Equation	p	C _p		
None	1	443.2		
X_1	2	202.7		
X_2	2	142.6		
X_1X_2	3	2.68		
X_3	2	315.3		
X_1X_3	3	198.2		
$X_{2}X_{3}$	3	62.5		
$X_{1}X_{2}X_{3}$	4	3.04		
X_4	2	138.8		
X_1X_4	3	5.51		
$X_{2}X_{4}$	3	138.3		
$X_{1}X_{2}X_{4}$	4	3.03		
X_3X_4	3	22.4		
$X_{1}X_{3}X_{4}$	4	3.49		
$X_{2}X_{3}X_{4}$	4	7.34		
$X_1 X_2 X_3 X_4$	5	5.0		

Πίναχας 2.2: Οι τιμές των C_p για χάθε υποσύνολο μεταβλητών [J.W.Gorman, R.J.Toman (1966) Selection of variables for fitting equations to data, Technometrics Vol.8, No1, p.36]

Αλλιώς:

$$SSB = E(RSS_p) - (N - p)\sigma^2$$

Οπότε η (2.6) γίνεται:

$$\Gamma_p = \frac{E(RSS_p)}{\sigma^2} - (N-p) + p = \frac{E(RSS_p)}{\sigma^2} - (N-2p)$$

Αν $\hat{\sigma}^2$ είναι ένας εκτιμητής του σ^2 , το στατιστικό C_p , το οποίο δίνεται από τη σχέση:

$$C_p = \frac{RSS_p}{\hat{\sigma}^2} - (N - 2p)$$

είναι ένας εκτιμητής του Γ_p .

Παρατηρούμε ότι αν $SSB \simeq 0$, τότε $E(RSS_p) \simeq (N-p)\sigma^2$, δηλαδή το $RSS_p = (N-p)\hat{\sigma_p}^2$, όπου $\hat{\sigma_p}^2$ ένας εχτιμητής της διασποράς σ_p^2 για μια εξίσωση p μεταβλητών, μπορεί να θεωρηθεί εχτιμητής του $(N-p)\sigma^2$, άρα:

$$C_p = \frac{(N-p)\hat{\sigma_p}^2}{\hat{\sigma^2}} - (N-2p)$$

Αλλά αν θεωρήσουμε ότι $\hat{\sigma_p}^2 \simeq \hat{\sigma}^2,$ ισχύει:

$$C_p \simeq (N-p) - (N-2p) = p$$
 (2.7)

Καταλήγουμε λοιπόν στο συμπέρασμα ότι αν τα C_p παρασταθούν γραφικά ως προς p, τότε τα C_p που αντιστοιχούν σε εξισώσεις με μικρή μεροληψία βρίσκονται κοντά στην ευθεία $C_p = p$, ενώ τα C_p των εξισώσεων με μεγάλη μεροληψία βρίσκονται πάνω από τη γραμμή αυτή. Υπάρχει περίπτωση ένα σημείο με μεγαλύτερο C_p από κάποιο άλλο να βρίσκεται πιο κοντά στην ευθεία $C_p = p$ από το άλλο, επειδή το πλήθος των μεταβλητών είναι μεγαλύτερο. Άρα, προσθέτοντας μεταβλητές που μειώνουν τη μεροληψία, μπορεί να αυξήσουν τη συνολική διασπορά. Μερικές φορές, για να πάρουμε μια πιο απλή εξίσωση, απαλείφουμε μερικούς όρους και δεχόμαστε μεγαλύτερη μεροληψία για να έχουμε μικρότερη διασπορά.

Παράδειγμα:

Ας δούμε ένα παράδειγμα με 4 μεταβλητές (Πίναχες 2.1 χαι 2.2). Τα αποτελέσματα δείχνουν μεγάλες γραμμιχές εξαρτήσεις μεταξύ των μεταβλητών. Αυτό φαίνεται από τις τιμές των R_i^2 χαι οφείλεται στις μεγάλες συσχετίσεις των X_1 χαι X_3 , αλλά χαι των X_2 χαι X_4 . Το γράφημα των C_p ως προς το p υποδειχνύει 4 χαλές εξισώσεις: (1,2,3), (1,2,4), (1,3,4) χαι (1,2). Δεν είναι γνωστό ποιά από αυτές είναι η βέλτιστη αλλά αν θέλουμε να απλουστεύσουμε την εξίσωση, παίρνουμε την (1,2).

Μπορούμε λοιπόν μέσω του C_p-στατιστικού να βρούμε κατάλληλες εξισώσεις τις οποίες εξετάζουμε αναλυτικά, λαμβάνοντας υπ'οψη το σκοπό για τον οποίο χρησιμοποιούμε την τελική εξίσωση αλλά και το ποιές εξισώσεις είναι λογικές και πρακτικά εύχρηστες.

2.3. Επιλογή μεταβλητών μέσω παλινδρόμησης βασισμένης σε επαναλαμβανόμενους ελέγχους σημαντικότητας και υπολογισμούς της μεροληψίας και του μέσου τετραγωνικού σφάλματος της εκτιμώμενης τιμής της εξαρτημένης μεταβλητής

Οι W.J.Kennedy και T.A.Bancroft (1971) ασχολούνται με την κατάλληλη επιλογή του υποσυνόλου των μεταβλητών που θα χρησιμοποιηθούν σε ένα μοντέλο πρόβλεψης με βάση διαδοχικούς ελέγχους σημαντικότητας. Πιο συγκεκριμένα, μελετούν δύο διαφορετικές διαδικασίες επιλογής μεταβλητών, που καλούνται "Forward Selection" και "Sequential Deletion". Υποθέτουμε ότι ο ερευνητής διαθέτει την κατάλληλη γνώση ώστε να διαλέξει r από τις k επεξηγηματικές μεταβλητές τις οποίες θεωρεί ότι πρέπει οπωσδήποτε να συμπεριλάβει στο μοντέλο. Επιπλέον, γνωρίζει τη σειρά σημαντικότητας των υπολοίπων k - r μεταβλητών και τις διατάσσει από την x_{r+1} που θεωρεί την πιο σημαντική μεταβλητή από αυτές έως την x_k που θεωρεί τη λιγότερο σημαντική. Επίσης, διαθέτει n μετρήσεις για τις μεταβλητές $y, x_1, ... x_k$ και θέλει να προβλέψει την τιμή του y για διάφορες τιμές των $x_1, x_2, ..., x_k$ που θα εισάγει στο μέλλον.

Κατά τη διαδικασία sequential deletion, ξεκινάμε με το πλήρες μοντέλο και ελέγχουμε την υπόθεση αν ο συντελεστής της x_k είναι 0. Αν δεχτούμε την υπόθεση, απαλείφουμε τη x_k από το μοντέλο και ελέγχουμε αν ο συντελεστής της x_{k-1} είναι 0. Αν δεχτούμε την υπόθεση, απαλείφουμε την υπόθεση, απαλείφουμε την υπόθεση, απαλείφουμε την υπόθεση, απαλείφουμε τη x_{k-1} και ελέγχουμε αν ο συντελεστής της x_{k-2} είναι 0 κ.ο.κ. Συνεχίζουμε μέχρις ότου να απορρίψουμε την υπόθεση ότι ένας συντελεστής είναι 0 ή μέχρι να φτάσουμε στον έλεγχο του συντελεστή της x_r , οπότε διατηρούμε στην εξίσωση

τη x_r και όλες τις υπόλοιπες μεταβλητές που δεν έχουν ακόμα ελεγχθεί.

Κατά τη διαδιχασία forward selection, ξεχινάμε με το μοντέλο που περιλαμβάνει τις r σημαντιχές μεταβλητές χαι ελέγχουμε την υπόθεση αν ο συντελεστής της x_{r+1} είναι 0. Αν απορρίψουμε την υπόθεση, προσθέτουμε την x_{r+1} στο μοντέλο με τις $x_1, x_2, ..., x_r$ και ελέγχουμε αν ο συντελεστής της x_{r+2} είναι 0. Αν απορρίψουμε την υπόθεση προσθέτουμε τη x_{r+2} στην εξίσωση και ελέγχουμε το συντελεστή της x_{r+3} χ.ο.χ. Συνεχίζουμε μέχρι να δεχτούμε την υπόθεση ότι ένας συντελεστής είναι 0, οπότε δεν προσθέτουμε ούτε τη μεταβλητή που αντιστοιχεί σε αυτόν ούτε τις υπόλοιπες που δεν έχουμε αχόμα ελέγξει.

Προκειμένου να εξετάσουμε τώρα τις επιπτώσεις της χρήσης κάθε διαδικασίας, θα υπολογίσουμε σε κάθε περίπτωση τη μεροληψία αλλά και το μέσο τετραγωνικό σφάλμα της \hat{y} , όπου \hat{y} η εκτιμώμενη τιμή της πραγματικής τιμής y της εξαρτημένης μεταβλητής.

2.3.1. H sequential deletion διαδικασία

Υποθέτουμε ότι το μοντέλο $Y = X\beta + e$ παράγει τα δεδομένα μας, όπου Y είναι το $n \times 1$ διάνυσμα των τιμών της εξαρτημένης μεταβλητής για τις n παρατηρήσεις, Xείναι ο $n \times (k + 1)$ πίναχας των τιμών των επεξηγηματιχών μεταβλητών χαι e είναι το $n \times 1$ διάνυσμα των σφαλμάτων. Υποθέτουμε επίσης ότι $E(ee') = \sigma^2 I$ χαι ότι ο πίναχας X είναι χανονιχοποιημένος ώστε X'X = I. Εδώ, το y_i θα συμβολίζει την τιμή της εξαρτημένης μεταβλητής όταν i επεξηγηματιχές μεταβλητές περιέχονται στο μοντέλο. Το A_i θα συμβολίζει το γεγονός ότι απαλείφουμε i μεταβλητές από το μοντέλο.

Το κριτήριο για τον έλεγχο της υπόθεσης $H_0: \beta_i = 0$ για κάποιο i είναι το b_i^2/v , όπου b_i ο εκτιμητής του συντελεστή β_i της μεταβλητής x_i , και v = RSS. Απορρίπτουμε την υπόθεση H_0 , αν $b_i^2/v \ge \delta = F_{1,n-k-1,1-a}$, ενώ τη δεχόμαστε διαφορετικά. Τότε ισχύει ότι:

$$E(\hat{y}) = E(y_k|A_0)P(A_0) + E(y_{k-1}|A_1)P(A_1) + \dots + E(y_r|A_{k-r})P(A_{k-r})$$
(2.8)

και επειδή τα b_i είναι ανεξάρτητα έχουμε για i = r + 1, ..., k ότι:

$$E(y_i|A_{k-i})P(A_{k-i}) = [\beta_0 + \beta_1 X_1 + \dots + \beta_{i-1} X_{i-1} + X_i E(b_i|A_{k-i})]P(A_{k-i})$$

και

$$E(y_r|A_{k-r}) = (\beta_0 + \sum_{j=1}^r \beta_j X_j) P(A_{k-r})$$

Έστω $\lambda_i = \beta_i^2/2\sigma^2$, i = r, ..., k, και $F_s(z|\lambda)$ η αθροιστική συνάρτηση κατανομής της χ_s^2 με παράμετρο κεντρικότητας λ και s β.ε. Για $0 \le i < k - r$ η πιθανότητα $P(A_i)$ είναι:

$$C_{k-i} = P(A_i) = \int_0^\infty \left[\prod_{j=k-i+1}^k F_1(\gamma y | \lambda_j)\right] [1 - F_1(\gamma y | \lambda_{k-1})] g(y) dy$$

όπου $\gamma = \delta/m$, με m = n - k - 1, g(y) η σ.π.π. της χ^2_m και $\prod_{j=k+1}^k F_1(x|\lambda_j) \equiv 1$

Έστω $r(b_{k-i}, b_{k-i+1}, ..., b_k, \upsilon)$ η κοινή πυκνότητα των τ.μ. $b_{k-i}, b_{k-i+1}, ...b_k$ και υ . Τότε έχουμε:

$$P(A_i) = \int_B \dots \int r(b_{k-i}, \dots, b_k, \upsilon) d\upsilon \prod_{j=k-i}^k db_j$$
(2.9)

όπου Bείναι η περιοχή που ορίζεται από τα yγια τα οποία ισχύουν οι ανισότητες: $b_k^2 < \delta \upsilon,...,b_{k-i+1}^2 < \delta \upsilon$ και $b_{k-i}^2 \ge \delta \upsilon.$

Αν παραγωγίσουμε το C_{k-i} ως προς β_{k-i} , έχουμε:

$$\frac{\partial C_{k-i}}{\partial \beta_{k-i}} = \frac{\beta_{k-i}}{\sigma^2} [H(A_i) - P(A_i)]$$
(2.10)

όπου $H(A_i) = \int_0^\infty [\prod_{j=k-i+1}^k F_1(\gamma y|\lambda_j)] [1 - F_3(\gamma y|\lambda_{k-i})] g(y) dy.$ Παραγωγίζοντας τη (2.9) ως προς β_{k-i} έχουμε:

$$\frac{\partial P(A_i)}{\partial \beta_{k-i}} = \frac{1}{\sigma^2} E(b_{k-i}|A_i) P(A_i) - \frac{\beta_{k-i}}{\sigma^2} P(A_i)$$
(2.11)

Εξισώνοντας τις (2.10) και (2.11), έχουμε:

$$E(b_{k-i}|A_i)P(A_i) = \beta_{k-i}H(A_i), 0 \le i < k-r$$

Από την (2.8) βρίσκουμε το $E(\hat{y})$. Αν θέσουμε $\sum_{s=0}^{-1} P(A_s) \equiv 0$,τότε η μεροληψία του \hat{y} εκφράζεται από τη σχέση:

$$bias(\hat{y}) = \sum_{t=r+1}^{k} \beta_t X_t \left[\sum_{s=0}^{k-t-1} P(A_s) + H(A_{k-t}) - 1\right]$$
(2.12)

Για να υπολογίσουμε τώρα το μέσο τετραγωνικό σφάλμα του \hat{y} , πρέπει να υπολογίσουμε αρχικά το $E(\hat{y})^2$. Οπότε, έχουμε:

$$E(\hat{y})^2 = E(y_k^2|A_0)P(A_0) + E(y_{k-1}^2|A_1)P(A_1) + \dots + E(y_r^2|A_{k-r})P(A_{k-r})$$
(2.13)

Επίσης, για $r < i \leq k$, έχουμε:

$$E(y_i^2|A_{k-i})P(A_{k-i}) = \left[(\beta_0 + \sum_{j=1}^{i-1} \beta_j x_j)^2 + \sigma^2(1/n + \sum_{j=1}^{i-1} x_j^2) + 2(\beta_0 + \sum_{j=1}^{i-1} \beta_j x_j) x_i E(b_i|A_{k-i}) + x_i^2 E(b_i^2|A_{k-i})\right]P(A_{k-i})$$

και
$$E(y_r^2|A_{k-r})P(A_{k-r}) = \left[(\beta_0 + \sum_{j=1}^r \beta_j x_j)^2 + \sigma^2 (1/n + \sum_{j=1}^r x_j^2)\right]P(A_{k-r})$$

Η αναμενόμενη τιμή του y_i^2 εξαρτάται από αυτήν του b_i^2 . Για να υπολογίσουμε το $E(b_i^2|A_{k-i})P(A_{k-i})$, παραγωγίζουμε δύο φορές την (2.9) ως προς το β_{k-i} και έχουμε:

$$\frac{\partial^2 P(A_i)}{\partial \beta_{k-i}^2} = \frac{1}{\sigma^4} \left[E(b_{k-i}^2 | A_i) - 2\beta_{k-i} E(b_{k-i} | A_i) + \beta_{k-i}^2 - \sigma^2 \right] P(A_i)$$
(2.14)

Ομοίως, παραγωγίζοντας δύο φορές το C_{k-i} , έχουμε:

$$\frac{\partial^2 C_{k-i}}{\partial \beta_{k-i}^2} = \frac{\beta_{k-i}^2}{\sigma^4} [P(A_i) - 2H(A_i) + T(A_i)] + \frac{1}{\sigma^2} [H(A_i) - P(A_i)]$$
(2.15)

όπου $T(A_i) = \int_0^\infty [\prod_{j=k-i+1}^k F_1(\gamma y|\lambda_j)] [1 - F_5(\gamma y|\lambda_{k-i})] g(y) dy.$ Εξισώνοντας τις (2.14) και (2.15) έχουμε:

$$E(b_{k-i}^{2}|A_{i})P(A_{i}) = \beta_{k-i}^{2}T(A_{i}) + \sigma^{2}H(A_{i})$$

Αν αντικαταστήσουμε στην (2.13) τις σχέσεις που βρήκαμε, βρίσκουμε την έκφραση για την $E(\hat{y})^2$ οπότε τελιχά το μέσο τετραγωνικό σφάλμα του \hat{y} είναι το:

$$MSE(\hat{y}) = E(\hat{y})^2 - E^2(\hat{y}) + [bias(\hat{y})]^2$$

= $\sum_{j=r+1}^k [(\sum_{i=r+1}^{j-1} \beta_i x_i)^2 P(A_{k-j}) - 2(\sum_{i=r+1}^k \beta_i x_i) \beta_j x_j \sum_{j=0}^{k-j-1} P(A_s)$
+ $\sigma^2(1/n + \sum_{i=1}^{j-1} x_i^2) P(A_{k-j}) + (\sigma^2 x_j^2 - 2\beta_j x_j \sum_{i=1}^k \beta_i x_i) H(A_{k-j})$
+ $\beta_j^2 x_j^2 T(A_{k-j})] + \sigma^2(1/n + \sum_{i=1}^r x_i^2) P(A_{k-r}) + (\sum_{i=r+1}^k \beta_i x_i)^2$

όπου $\sum_{i=k}^{k-1} \beta_i x_i \equiv 0.$ Αν $\delta = 0$, δηλαδή αν απορρίπτουμε πάντα την H_0 , τότε ισχύει ότι $MSE(\hat{y}) = \sum_{i=k}^{k-1} \beta_i x_i + \sum_{i=k}^{k-1} \beta_i x_i = 0.$ $\sigma^2(1/n + \sum_{i=1}^k x_i^2)$. Όταν $\delta \to \infty$, δηλαδή αν χρησιμοποιούμε πάντα μόνο τις r πρώτες μεταβλητές στο μοντέλο, τότε ισχύει ότι $MSE(\hat{y}) = \sigma^2(1/n + \sum_{i=1}^k x_i^2) + (\sum_{i=r+1}^k \beta_i x_i)^2.$

2.3.2. H forward selection διαδικασία

Αν υποθέσουμε τώρα ότι το A_i συμβολίζει το γεγονός να εισέλθου
νiμεταβλητές στην εξίσωση, υπολογίζουμε με όμοιο τρόπο τη μεροληψία και το μέσο τετραγωνικό σφάλμα της \hat{y} . Προκύπτουν οι τύποι:

$$bias(\hat{y}) = \sum_{i=1}^{k-r} \sum_{j=r+1}^{r+i} \beta_j x_j H_j(A_i) - \sum_{i=r+1}^k \beta_i x_i$$

και

$$MSE(\hat{y}) = \sigma^{2}(1/n + \sum_{i=1}^{r} x_{i}^{2}) + \sum_{j=1}^{k-r} \{\sum_{m+r+1}^{r+j} x_{m}^{2} [\beta_{m}^{2} T_{m}(A_{j}) + \sigma^{2} H_{m}(A_{j})]$$

+ $2 \sum_{i=r+1}^{j} \sum_{t=r+2, i < t}^{j} \beta_{i} \beta_{t} x_{i} x_{t} S_{it}(A_{j}) \} - 2(\sum_{i=r+1}^{k} \beta_{i} x_{i}) \sum_{i=1}^{k-r} \sum_{j=r+1}^{r+i} \beta_{j} x_{j} H_{j}(A_{i})$
+ $(\sum_{i=r+1}^{k} \beta_{i} x_{i})^{2}$

όπου

$$S_{ij}(A_t) = \int_0^\infty \prod_{s=r+1, s\neq i, j}^{r+t} [1 - F_1(\gamma y | \lambda_s)] [1 - F_3(\gamma y | \lambda_i)] [1 - F_3(\gamma y | \lambda_j)] F_1(\gamma y | \lambda_{r+t+1}) g(y) dy$$

2.4. Σύγκριση δύο διαδικασιών επιλογής μεταβλητών ως προς τη μεροληψία και το μέσο τετραγωνικό σφάλμα του εκτιμητή της εξαρτημένης μεταβλητής

Οι H.J.Larson και T.A.Bancroft (1963) ασχολούνται με την επιλογή των μεταβλητών που θα χρησιμοποιηθούν για την κατασκευή ενός γραμμικού μοντέλου. Χρησιμοποιούνται δύο μέθοδοι επιλογής μεταβλητών που βασίζονται στη συσχέτιση μεταξύ των μεταβλητών.

Πολλές φορές στην παλινδρόμηση, αντιμετωπίζουμε την ειδική κατηγορία των [°]έλλιπώς καθορισμένων μοντέλων" με την έννοια ότι το πλήθος των επεξηγηματικών μεταβλητών που θα συμπεριληφθούν στο τελικό γραμμικό μοντέλο πρέπει να καθοριστούν από κάποιο κανόνα επιλογής βασισμένο στα δεδομένα της έρευνας. Όταν αναφερόμαστε σε "πλήρως καθορισμένα μοντέλα" εννοούμε σχεδιασμένα πειράματα όπου μία μόνο σωστή ανάλυση μπορεί να υπάρξει και οι έλεγχοι σημαντικότητας είναι πλήρως καθορισμένοι προτού τα πειραματικά αποτελέσματα να είναι διαθέσιμα. Στο άρθρο των H.J.Larson και T.A.Bancroft (1963) εξετάζονται προβλήματα που αφορούν ελλιπώς καθορισμένα μοντέλα και περιλαμβάνουν τη χρήση προκαταρτικών ελέγχων σημαντικότητας.

Πολλοί διαφορετιχοί αντιχειμενιχοί χανόνες και μέθοδοι διαδιχασιών έχουν προταθεί για τον καθορισμό, σε τέτοιες περιπτώσεις, του πλήθους των επεξηγηματιχών μεταβλητών που θα συμπεριληφθούν στο τελιχό γραμμιχό μοντέλο. Οι H.J.Larson και T.A.Bancroft (1963) προτείνουν δύο κανόνες, την sequential deletion και την forward selection που εξετάστηκαν στο προηγούμενο άρθρο των W.J.Kennedy και T.A.Bancroft (1971). Εδώ αναφέρονται ως "Διαδικασία Α' και "Διαδικασία Β' αντιστοίχως. Και οι δύο διαδικασίες προϋποθέτουν ότι ο ερευνητής έχει επιπλέον γνώση της σειράς σημαντικότητας των επεξηγηματικών μεταβλητών. Αυτό επιτυγχάνεται είτε από θεωρητική εξέταση των μεταβλητών είτε από προηγούμενη εμπειρία με παρόμοια δεδομένα. Αν αυτοί οι τρόποι δεν είναι εφικτοί,τότε ο ερευνητής μπορεί να κάνει μια προκαταρτική μελέτη με ανεξάρτητα δεδομένα ή να χρησιμοποιήσει ένα δείγμα από τα διαθέσιμα δεδομένα για να αποφασίσει τη σειρά σημαντικότητας των επεξηγηματικών μεταβλητών. Εναλλακτικά, μια τέτοια σειρά μπορεί να κατασκευαστεί αν θεωρήσουμε τη μεταβλητή (έστω τη x_1) με τη μεγαλύτερη συσχέτιση με την y ως την πιο σημαντική, τη μεταβλητή χ.ο.κ.

Σκοπός της μελέτης αυτής είναι να εξεταστούν οι συνέπειες των δύο διαδικασιών ως προς τη μεροληψία και το μέσο τετραγωνικό σφάλμα του εκτιμητή της y. Η συνάρτηση μεροληψίας και στις δύο περιπτώσεις προκύπτει να είναι τελικά μια γραμμική συνάρτηση των ^{*}άμφισβητούμενων^{**} μεταβλητών x_i , (i = r + 1, r + 2, ..., k). Έχουν κατασκευαστεί ειδικοί πίνακες με τις τιμές των παραμέτρων β_i/σ για άμεσο υπολογισμό των δύο μεροληπικών συναρτήσεων και των αντιστοίχων μέσων τετραγωνικών σφαλμάτων για κάθε τιμή των x_i , στην περίπτωση όπου δύο είναι οι αμφισβητούμενες μεταβλητές. Για παραπάνω από δύο τέτοιες μεταβλητές, η κατασκευή ειδικών πινάκων είναι περίπλοκη.

Διαδικασία A

Υποθέτουμε ότι το μοντέλο $y = X\beta + e$ παράγει τα δεδομένα μας, όπου y είναι το $n \times 1$ διάνυσμα των παρατηρούμενων τιμών της εξαρτημένης μεταβλητής, X είναι ο $n \times k$ πίναχας των τιμών των επεξηγηματιχών μεταβλητών και e είναι το $n \times 1$ διάνυσμα των συνιστωσών του σφάλματος e. Υποθέτουμε επίσης ότι το e αχολουθεί χανονιχή χατανομή με E(e) = 0 και $E(ee') = \sigma^2 I$ και ότι οι επεξηγηματιχές μεταβλητές είναι κανονιχοποιημένες έτσι ώστε X'X = I.

Αν η διασπορά σ^2 είναι γνωστή, το κριτήριο ελέγχου της υπόθεσης $\beta_i = 0$ είναι b_i^2/σ^2 , i = r + 1, ..., k, όπου το b_i είναι ο εκτιμητής του β_i . Η υπόθεση αυτή απορρίπτεται αν $b_i^2/\sigma^2 \ge \lambda$ (το 100α% σημείο της χ_1^2 κατανομής) ενώ διαφορετικά αυτή γίνεται δεκτή. Τότε, η αναμενόμενη τιμή του \hat{y} είναι:

$$E(\hat{y}) = E(y_k|A_0)P(A_0) + E(y_{k-1}|A_1)P(A_1) + \dots + E(y_r|A_{k-r})P(A_{k-r})$$

Επίσης,

$$E(y_i|A_{k-i})P(A_{k-i}) = [\beta_0 + \beta_1 x_1 + \dots + \beta_{i-1} x_{i-1} + x_i E(b_i|A_{k-i})]P(A_{k-i})$$

για i = r + 1, r + 2, ..., k και

$$E(y_r|A_{k-r})P(A_{k-r}) = [\beta_0 + \beta_1 x_1 + \dots + \beta_r x_r]P(A_{k-r})$$

αφού οι εκτιμητές b_i είναι ανά δύο ανεξάρτητοι. Έπειτα, ορίζουμε:

$$F_i = 2\exp\{-\frac{1}{2}(\lambda + \beta_i^2/\sigma^2)\}\sinh(\beta_i\sqrt{\lambda}/\sigma)$$

και

$$H_i = \{\int_{-\infty}^{-\sqrt{\lambda} - \beta_i/\sigma} + \int_{\sqrt{\lambda} - \beta_i/\sigma}^{+\infty}\}(1/\sqrt{2\pi})\exp(-z^2/2)dz$$

με i = r + 1, r + 2, ..., k. Παρατηρούμε ότι τα F_i και H_i είναι συναρτήσεις μόνο των λ και β_i/σ . Από τις υποθέσεις, έχουμε ότι τα b_i ακολουθούν κανονική κατανομή με μέση τιμή β_i και διασπορά σ^2 , i = 1, 2, ..., k. Επομένως:

$$E(b_k|A_0)P(A_0) = \frac{\sigma}{\sqrt{2\pi}}F_k + \beta_k H_k$$

και

$$E(b_{k-i}|A_i)P(A_i) = \prod_{j=k-i+1}^{k} [1 - H_j] [\frac{\sigma}{\sqrt{2\pi}} F_{k-i} + \beta_{k-i} H_{k-i}]$$

με i = 1, 2, ..., k - r - 1.

Δεχόμαστε ότι ισχύει $\sum_{j=0}^{k-r} P(A_j) \equiv 1$ και $\sum_{j=0}^{i} P(A_{k-r-j}) \equiv \prod_{m=r+i+1}^{k} [1 - H_m]$, οπότε μπορούμε να γράψουμε ότι:

$$E(\hat{y}) = \beta_0 + \sum_{i=1}^k \beta_i x_i + \sum_{i=r+1}^k x_i \prod_{j=i+1}^k [1 - H_j] [\frac{\sigma}{\sqrt{2\pi}} F_i - \beta_i (1 - H_i)]$$

όπου $\prod_{j=r+1}^{k} (1 - H_j) \equiv 1.$

Τελικά, εφόσον ξέρουμε ότι:

$$bias \equiv E(\hat{y}) - [\beta_0 + \sum_{i=1}^k \beta_i x_i]$$

θα ισχύουν οι σχέσεις:

$$bias = \sum_{i=r+1}^{k} x_i \prod_{j=i+1}^{k} (1 - H_j) \{ (\sigma/\sqrt{2\pi}) F_i - \beta_i (1 - H_i) \}$$

και

$$bias/\sigma = \sum_{i=r+1}^{k} x_i \prod_{j=i+1}^{k} (1 - H_j) \{ (1/\sqrt{2\pi}) F_i - (\beta_i/\sigma)(1 - H_i) \}$$
(2.16)

Παρατηρούμε ότι τα F_i και H_i είναι συναρτήσεις μόνο του λ και του β_i/σ . Ο τύπος (2.16) δείχνει ότι η ποσότητα bias/σ είναι συνάρτηση μόνο των συντελεστών β_i/σ και της στάθμης σημαντικότητας α των προκαταρτικών ελέγχων των υποθέσεων. Οπότε, με τη χρήση των ειδικών πινάκων, υπολογίζουμε άμεσα τη μεροληψία του \hat{y} . Εξάλλου, εφόσον οι εκτιμητές b_i των β_i ακολουθούν κατανομή $N(\beta_i, \sigma^2)$, οι τιμές των bias/σ θα κυμαίνονται από -3 έως 3. Για αυτόν το λόγο, οι πίνακες χρησιμοποιούν τιμές στο διάστημα [-3,3].

Στην περίπτωση που η διασπορά σ² είναι άγνωστη, η διαδιχασία για τον υπολογισμό της μεροληψίας του \hat{y} διαφέρει μόνο στα χριτήρια ελέγχου των υποθέσεων. Για να ελέγξουμε αν $\beta_i = 0$ συγχρίνουμε το b_i^2/v με το $\lambda = F_{1,n-k-1,\alpha}$, όπου v = RSS. Το μέσο τετραγωνικό σφάλμα $MSE(\hat{y})$, όταν η διασπορά σ² είναι γνωστή, υπολογίζεται με παρόμοιο τρόπο χαι δίνεται από τον εξής τύπο:

$$\frac{MSE(\hat{y})}{\sigma^2} = \left(\frac{1}{n} + \sum_{i=1}^k x_i^2\right) + 2\sum_{i=r+1}^k x_i \left\{\frac{\beta_i}{\sigma} - \frac{F_i}{\sqrt{2\pi}(1-H_i)}\right\} \left(\sum_{j=1}^k \frac{\beta_j}{\sigma} x_j\right) \prod_{m=i}^k [1-H_m] + \sum_{i=r+1}^k x_i^2 \left\{\left(\sqrt{\frac{\lambda}{2\pi}}G_i + \frac{1}{\sqrt{2\pi}}\frac{\beta_i}{\sigma}F_i - \left(\frac{\beta_i^2}{\sigma^2} + 1\right)(1-H_i)\right\} \prod_{m=i+1}^k (1-H_m)\right\}$$

όπου $G_i = 2 \exp\{-\frac{1}{2}(\lambda + \beta_i^2/\sigma^2)\} \cosh(\beta_i \sqrt{\lambda}/\sigma), i = r + 1, ..., k.$

2.4.2. Δ ı
абıка
σíа B

Λαμβάνοντας υπ'οψη τους ίδιους συμβολισμούς και τις ίδιες υποθέσεις, υπολογίζουμε τη μεροληψία bias του \hat{y} και το $bias/\sigma$ για τη διαδικασία B. Όταν η διασπορά σ^2 είναι γνωστή, προκύπτει ο εξής τύπος:

$$\frac{bias}{\sigma} = \sum_{i=r+1}^{k} x_i \left[\frac{1}{\sqrt{2\pi}} F_i \prod_{j=r+1}^{i-1} H_j - \frac{\beta_i}{\sigma} (1 - \prod_{j=r+1}^{i} H_j) \right]$$
(2.17)

Παρατηρούμε ότι και σε αυτή την περίπτωση, το $bias/\sigma$ εξαρτάται μόνο από τους λόγους β_i/σ και το α μέσω των συναρτήσεων F_i και H_i . Επομένως, μπορούμε ξανά να χρησιμοποιήσουμε ειδικούς πίνακες με τις διάφορες τιμές των β_i/σ , όταν δύο είναι οι αμφισβητούμενες μεταβλητές. Στην περίπτωση που η διασπορά σ^2 είναι άγνωστη, την εκτιμάμε πάλι χρησιμοποιώντας το v και κάνοντας παρόμοιες υποθέσεις.

Το μέσο τετραγωνικό σφάλμα $MSE(\hat{y})$ κατά τη διαδικασία B υπολογίζεται με παρόμοιο τρόπο και χρησιμοποιώντας τους ίδιους συμβολισμούς. Προκύπτει έτσι ο παρακάτω τύπος:

$$\frac{MSE(\hat{y})}{\sigma^2} = \left(\frac{1}{n} + \sum_{i=1}^r x_i^2\right) - \left(\sum_{i=r+1}^k \frac{\beta_i}{\sigma} x_i\right)^2 \\
- 2\left(\sum_{m=r+1}^k \frac{\beta_m}{\sigma} x_m\right) \sum_{i=r+1}^k x_i \left\{\prod_{j=r+1}^i H_j \left[\frac{\beta_i}{\sigma} + \frac{F_i}{\sqrt{2\pi}H_i}\right] - \frac{\beta_i}{\sigma}\right\} \\
+ 2\sum_{i=r+1}^{k-1} \sum_{j=r+2, i < j}^k x_i x_j \prod_{m=r+1}^j H_m \left[\frac{\beta_i}{\sigma} + \frac{F_i}{\sqrt{2\pi}H_i}\right] \left[\frac{\beta_j}{\sigma} + \frac{F_j}{\sqrt{2\pi}H_j}\right] \\
+ \sum_{i=r+1}^k x_i^2 \prod_{j=r+1}^{i-1} H_j \left[\sqrt{\frac{\lambda}{2\pi}}G_i + \frac{1}{\sqrt{2\pi}}\frac{\beta_i}{\sigma}F_i + \left(1 + \frac{\beta_i^2}{\sigma^2}\right)H_i\right]$$

2.4.3. Μη-ορθογώνια περίπτωση

Όλοι οι παραπάνω υπολογισμοί έγιναν με την προϋπόθεση ότι οι επεξηγηματικές μεταβλητές $x_1, x_2, ..., x_k$ είναι ορθογώνιες. Είναι εύχολο να αποδειχθεί ότι οι συναρτήσεις του bias και $MSE(\hat{y})$ και στις δύο διαδικασίες είναι ανεξάρτητες της υπόθεσης αυτής. Σε μια δοσμένη μη-ορθογώνια περίπτωση, μια παραμετριχοποίηση του μοντέλου που περιλαμβάνει γραμμιχούς συνδυασμούς των $x_1, ..., x_k$ και γραμμιχούς συνδυασμούς των $\beta_1, \beta_2, ..., \beta_k$ αρχεί για να μεταβούμε μέσω ενός μετασχηματισμού σε ένα νέο σύνολο μεταβλητών $(x'_1, x'_2, ..., x'_k)$ και ένα νέο σύνολο παραμέτρων $(\beta'_1, \beta'_2, ..., \beta'_k)$ τέτοια ώστε η υπόθεση της ορθογωνιότητας να ικανοποιείται. Τότε, για οποιεσδήποτε τιμές των x_i , έστω $x_{10}, x_{20}, ..., x_{k0}$ ισχύει μέσω του μετασχηματισμού ότι $\sum x_{i0}\beta_i \equiv \sum x'_{i0}\beta'_i$ και $\sum x_{i0}b_i \equiv \sum x'_{i0}b'_i$, i = 1, 2, ..., k, όπου x'_{i0}, β'_i και b'_i είναι οι αντίστοιχες μετασχηματισμένες τιμές. Προφανώς, αφού τα bias και $MSE(\hat{y})$ εξαρτώνται από τα x_i, β_i και b_i μόνο μέσω τέτοιων αθροισμάτων γινομένων, αυτές οι συναρτήσεις παραμένουν αμετάβλητες μετά από αυτή την παραμετροποίηση.

2.4.4. Σύγκριση των δύο διαδικασιών

Ας κάνουμε τώρα κάποιες παρατηρήσεις και συγκρίσεις πάνω στις συναρτήσεις των bias/σ και MSE των δύο διαδικασιών. Συμβολίζουμε με δ_A και δ_B την ποσότητα bias/σ για τη διαδικασία Α και τη διαδικασία Β αντίστοιχα. Μέσα από παραδείγματα, μπορεί να διαπιστωθεί ότι όλοι οι συντελεστές και των δύο συναρτήσεων δ_A και δ_B αυξάνονται καθώς το α μειώνεται. Επίσης, αν $|\frac{\beta_i}{\sigma}| \leq 2$, οι συντελεστές των δ_A και δ_B αυξάνονται ενώ αν $|\frac{\beta_i}{\sigma}| > 2$, αυτοί οι συντελεστές μειώνονται.

Παρατηρούμε επίσης τα εξής: όταν η πραγματική τιμή των $\frac{\beta_i}{\sigma}(i=r+1,...,k)$ είναι ίση με 0, τότε τα δ_A και δ_B είναι και αυτά ίσα με 0, άρα ο εκτιμητής \hat{y} είναι αμερόληπτος και στις δύο περιπτώσεις. Επίσης, αν $\lambda = 0$, δηλαδή αν απορρίπτουμε πάντα την H_0 και άρα χρησιμοποιούμε όλες τις μεταβλητές, τα δ_A και δ_B είναι ξανά ίσα με 0. Αν $\lambda \to \infty$, δηλαδή αν δεχόμαστε πάντα την H_0 και άρα μόνο οι πρώτες r μεταβλητές συμπεριλαμβάνονται στο μοντέλο, τότε τα δ_A και δ_B τείνουν στο άθροισμα $-\sum_{i=r+1}^{k} (\beta_i/\sigma) x_i$. Αν συγκρίνουμε τις δύο διαδικασίες ως προς το $bias/\sigma$, βρίσκουμε ότι γενικά η διαδικασία Α είναι καλύτερη από τη B.

Aν τα γ_A^2 και γ_B^2 συμβολίζουν το $MSE(\hat{y})$ για τις διαδικασίες A και B αντίστοιχα, παρατηρούμε τα εξής: Aν $\lambda = 0$, τα γ_A^2 και γ_B^2 ισούνται και τα δύο με $(\frac{1}{n} + \sum_{i=1}^k x_i^2)$. Αν $\lambda \to \infty$, θα είναι ίσα με $(\frac{1}{n} + \sum_{i=1}^k x_i^2) + [\sum_{i=r+1}^k (\beta_i/\sigma)x_i]^2$. Μέσα από κάποια παραδείγματα, φαίνεται ότι το γ_A^2 είναι ελαφρώς μεγαλύτερο του γ_B^2 , αλλά γενικώς η διαφορά μεταξύ αυτών των δύο, μπορεί να θεωρηθεί αμελητέα όταν το $\sum_{i=1}^r x_i^2$ είναι αρκετά μεγάλο.

2.5. Επιλογή μεταξύ πλήρους και περιορισμένου μοντέλου και υπολογισμός μεροληψίας και μέσου τετραγωνικού σφάλματος για την αναμενόμενη

τιμή της y

Οι H.J.Larson και T.A.Bancroft (1963) ασχολούνται και αυτή τη φορά με τα ελλιπώς καθορισμένα μοντέλα και την επιλογή των μεταβλητών που θα συμπεριληφθούν στην τελική εξίσωση, αλλά με διαφορετικό τρόπο. Το συγκεκριμένο άρθρο αφορά τις συνέπειες της διάσπασης των επεξηγηματικών μεταβλητών από τον πειραματιστή, σε δύο κατηγορίες: αυτή με τις μεταβλητές (m το πλήθος) για τις οποίες είναι σίγουρος ότι είναι απαραίτητες για το μοντέλο πρόβλεψης και αυτή με τις αμφισβητούμενες μεταβλητές (k-m το πλήθος) τις οποίες θα συμπεριλάβει στο τελικό μοντέλο αν απορρίψει την κοινή υπόθεση ότι όλοι οι αμφισβητούμενοι συντελεστές είναι 0.

Πιο αναλυτικά, υποθέτουμε ότι το πραγματικό μοντέλο είναι το εξής:

$$y = \beta_0 + \beta_1 x_1 + \beta_2 x_2 + \ldots + \beta_k x_k + e \tag{2.18}$$

όπου οι συνιστώσες του σφάλματος e είναι ανεξάρτητες και κανονικά κατανεμημένες με μέση τιμή 0 και άγνωστη διασπορά σ^2 . Οι παρατηρήσεις είναι n το πλήθος και τα x_i είναι μετασχηματισμένα έτσι ώστε να είναι ορθογώνια μεταξύ τους με μέση τιμή 0 και αθροίσμα τετραγώνων ίσο με 1.

2.5.1. Κανόνας επιλογής μοντέλου

О качо́чаς т
 та біабіка та сурпуцополеітал еічал о єξής: Паірчоцие є́ча беі́
 n паратпр
ή σεων πάνω στις $x_1, x_2, ..., x_k$ ка
ιy кал кр
 кал кралцополо́це т
 та када та страу
ώνων τετραγώνων για να υπολογίσουμε τα $b_0, b_1, ..., b_k$, δηλαδή τους
 εκτιμητές των $\beta_0, \beta_1, ..., \beta_k$ αντίστοιχα. Το άθροισμα τετραγώνων λόγω της παλινδρόμησης στις $x_1, x_2, ..., x_k$ χωρίζεται σε δύο μέρη:
 το πρώτο είναι λόγω της παλινδρόμησης στα $x_1, x_2, ..., x_m$ (απαραίτητες) και το δεύ
τερο λόγω της παλινδρόμησης στις $x_{m+1}, x_{m+2}, ..., x_k$ (αμφισβητούμενες).
 Λόγω των υποθέσεων για τα x_i , τα αθροίσματα τετραγώνων είναι ίσα με
 $b_1^2 + b_2^2 + ... + b_m^2$ και $b_{m+1}^2 + b_{m+2}^2 + ... + b_k^2$ αντίστοιχα. Έστω ότι το v συμβολίζει το δεί
γματιχό μέσο τετραγωνικό σφάλμα, δηλαδή το άθροισμα τετραγώνων των σφαλμάτων RSS διαιρούμενο με τους αντίστοιχους β.ε. που είναι ίσοι με k - m.

Ελέγχουμε τώρα την υπόθεση $H_0: \beta_{m+1} = \beta_{m+2} = \ldots = \beta_k = 0$, χρησιμοποιώντας ως χριτήριο ελέγχου το:

$$F_0 = \frac{b_{m+1}^2 + b_{m+2}^2 + \ldots + b_k^2}{(k-m)\upsilon}$$
(2.19)

το οποίο αποτελεί μια μεταβλητή που ακολουθεί κατανομή F με k-m και n-k-1 β.ε. Αν $F_0 \ge \lambda$ (όπου $\lambda = F_{k-m,n-k-1,\alpha}$), απορρίπτουμε την H_0 και χρησιμοποιούμε στο μοντέλο όλες τις μεταβλητές. Αν $F_0 < \lambda$, δεχόμαστε την H_0 και χρησιμοποιούμε μόνο τις πρώτες m μεταβλητές στο μοντέλο. Άρα, η εκτιμώμενη τιμή της y, η \hat{y} , θα συμβολίζεται είτε με y_k (ο δείκτης δηλώνει το πλήθος των επεξηγηματικών μεταβλητών στο μοντέλο) είτε με y_m , ανάλογα με το αποτέλεσμα του ελέγχου της H_0 . Το πρόβλημα που πρέπει να λυθεί είναι να καθοριστεί η αναμενόμενη τιμή και η μεροληψία του \hat{y} και το μέσο τετραγωνικό σφάλμα της \hat{y} .

2.5.2. Υπολογισμός μεροληψίας

Υπολογίζουμε αρχικά το $E(\hat{y})$. Έστω ότι το γεγονός A_0 δηλώνει αποδοχή της H_0 , ενώ το A_1 δηλώνει απόρριψη της H_0 . Τότε, ισχύει:

$$E(\hat{y}) = E(y_m | A_0) P(A_0) + E(y_k | A_1) P(A_1) = \beta_0 + \sum_{i=1}^m \beta_i x_i + \sum_{i=m+1}^k x_i E(b_i | A_1) P(A_1)$$
(2.20)

Οπότε, αρχεί να υπολογίσουμε τα $E(b_i|A_1)P(A_1)$, για i=m+1,...,k.

Τα b_i , για i = m+1, ..., k, ακολουθούν κανονική κατανομή με μέση τιμή β_i και διασπορά σ^2 , ενώ το v, που είναι ο εκτιμητής του σ^2 , ακολουθεί την κατανομή της $\sigma^2 \chi^2/(n-k-1)$ με n-k-1 β.ε. Επιπλέον, τα $b_{m+1}, ..., b_k, v$ είναι λόγω των υποθέσεων ανεξάρτητα κατανεμημένα με κοινή συνάρτηση πυκνότητας πιθανότητας ίση με:

$$f(b_{m+1},...,b_k) = K \exp\{-\sum_{i=m+1}^k \frac{(b_i - \beta_i)^2}{2\sigma^2} - \frac{(n-k-1)\upsilon}{2\sigma^2}\}\upsilon^{\frac{n-k-3}{2}}$$
(2.21)

όπου $K = \frac{1}{\Gamma(\frac{n-k-1}{2})} (\frac{n-k-1}{2\sigma^2})^{\frac{n-k-1}{2}} (\frac{1}{2\pi\sigma^2})^{\frac{k-m}{2}}$. Η περιοχή A_1 ορίζεται από τη σχέση $F_0 \ge \lambda$, ή αλλιώς από τη σχέση:

$$v \le \frac{b_{m+1}^2 + b_{m+2}^2 + \ldots + b_k^2}{(k-m)\lambda}$$

Τότε, η:

$$P(A_1) = \int \int \dots \int_{A_1} f(b_{m+1}, \dots, b_k, v) \prod_{i=m+1}^k db_i dv = g(\theta)$$
(2.22)

είναι η πιθανότητα το $(k-m)\lambda/(n-k-1)$ να είναι μικρότερο από $(k-m)F^*/(n-k-1)$ όπου F^* είναι μια τυχαία μεταβλητή που ακολουθεί μη-κεντρική κατανομή F με k-m και n-k-1 β.ε. και παράμετρο κεντρικότητας

$$\theta = \frac{1}{2} \sum_{i=m+1}^{k} \beta_i^2 / \sigma^2$$
 (2.23)

Από (2.21) και (2.22) προκύπτει ότι:

$$\frac{\partial P(A_1)}{\partial \beta_i} = \int \int \dots \int_{A_1} \frac{b_i - \beta_i}{\sigma^2} f(b_{m+1}, \dots, b_k, \upsilon) \prod_{i=m+1}^k db_i d\upsilon$$
$$= \frac{E(b_i - \beta_i | A_i) P(A_1)}{\sigma^2}$$
(2.24)

με i = m + 1, ..., k.

Από (2.22) και (2.23), έχουμε ότι:

$$\frac{\partial P(A_1)}{\partial \beta_i} = g'(\theta) \frac{\partial \theta}{\partial \beta_i} = g'(\theta) \frac{\beta_i}{\sigma^2}$$
(2.25)

με i = m + 1, ..., k.

Εξισώνοντας τις (2.24) και (2.25) έχουμε:

$$E(b_i|A_i)P(A_i) = \beta_i[g(\theta) + g'(\theta)]$$
(2.26)

με ι=μ+1,...,κ.

Οπότε από (2.20) και (2.26), έχω ότι:

$$E(\hat{y}) = \beta_0 + \sum_{i=1}^m \beta_i x_i + [g(\theta) + g'(\theta)] \sum_{i=m+1}^k \beta_i x_i$$
(2.27)

Αν τώρα πάρουμε τη μερική παράγωγο τη
ς $P(A_1)$ ως προς το θ αυτή τη φορά, έχουμε ότι:

$$g'(\theta) = -g(\theta) + P[\frac{k-m+2}{n-k-1}F^*_{k-m+2,n-k-1}(\theta) > \frac{k-m}{n-k-1}\lambda]$$

Αν θέσουμε ίση την τελευταία πιθανότητα με $h(\theta)$, έχουμε ότι $h(\theta) = g'(\theta) + g(\theta)$. Άρα, η (2.27) γίνεται:

$$E(\hat{y}) = \beta_0 + \sum_{i=1}^{m} \beta_i x_i + h(\theta) \sum_{i=m+1}^{k} \beta_i x_i$$
(2.28)

Οπότε, το bias του \hat{y} είναι:

$$bias = \beta_0 + \sum_{i=1}^k \beta_i x_i - E(\hat{y}) = [1 - h(\theta)] \sum_{i=m+1}^k \beta_i x_i$$

και

$$\delta = \frac{bias}{\sigma} = [1 - h(\theta)] \sum_{i=m+1}^{k} \frac{\beta_i}{\sigma} x_i$$
(2.29)

Παρατηρούμε ότι αν $\lambda = 0$, δηλαδή αν χρησιμοποιούμε πάντα το πλήρες μοντέλο, τότε $\delta = 0$. Αν τώρα $\lambda \to \infty$, δηλαδή αν χρησιμοποιούμε το περιορισμένο μοντέλο, τότε $\delta \to \sum_{i=m+1}^{k} \beta_i x_i / \sigma$. Επίσης, αν κάποια από τα $\beta_{m+1}, ..., \beta_k$ γίνονται πολύ μεγάλα, σημαίνει ότι απορρίπτουμε πάντα την υπόθεση ότι είναι ίσα με 0 άρα και χρησιμοποιούμε το πλήρες μοντέλο, οπότε ισχύει ότι $\delta \to 0$.

2.5.3. Υπολογισμός μέσου τετραγωνικού σφάλματος

Για να υπολογίσουμε το $MSE(\hat{y})$ χρειαζόμαστε το $E(\hat{y})^2.$ Ισχύει τότε:

$$E(\hat{y})^{2} = E(y_{m}^{2}|A_{0})P(A_{0}) + E(y_{k}^{2}|A_{1})P(A_{1})$$

$$= \sigma^{2}(\frac{1}{n} + \sum_{i=1}^{m} x_{i}^{2}) + (\beta_{0} + \sum_{i=1}^{m} \beta_{i}x_{i})^{2} + 2(\beta_{0} + \sum_{i=1}^{m} \beta_{i}x_{i})\sum_{i=m+1}^{k} x_{i}E(b_{i}|A_{1})P(A_{1})$$

$$+ 2\sum_{i=m+2}^{k} \sum_{j=m+1,i>j}^{k-1} x_{i}x_{j}E(\beta_{i}\beta_{j}|A_{1})P(A_{1}) + \sum_{i=m+1}^{k} x_{i}^{2}E(b_{i}^{2}|A_{1})P(A_{1}) \quad (2.30)$$

Παραγωγίζοντας την $P(A_1)$ δύο φορές ως προς β_i έχουμε:

$$\frac{\partial^2 P(A_1)}{\partial \beta_i^2} = \int \int \dots \int_{A_1} \left[-\frac{1}{\sigma^2} + \frac{(b_i - \beta_i)^2}{\sigma^4} \right] f(b_{m+1}, \dots, b_k, \upsilon) \prod_{i=m+1}^k db_i d\upsilon$$
$$= \left[-\frac{1}{\sigma^2} + \frac{E[b_i^2 - 2\beta_i b_i + \beta_i^2 | A_1]}{\sigma^4} \right] P(A_1)$$
(2.31)

Αν παραγωγίσουμε τώρα τη $g(\theta)$ δύο φορές ως προς β_i έχουμε:

$$\frac{\partial^2 g(\theta)}{\partial \beta_i^2} = g''(\theta) \frac{\beta_i^2}{\sigma^4} + \frac{g'(\theta)}{\sigma^2}$$
(2.32)

Εξισώνοντας τις (2.31) και (2.32) έχουμε:

$$E(b_i^2|A_1)P(A_1) = \sigma^2 h(\theta) + \beta_i^2 [g''(\theta) + 2h(\theta) - g(\theta)]$$
(2.33)

 $\mu \varepsilon \ i = m + 1, \dots, k.$

Επίσης ισχύει ότι:

$$\frac{\partial^2 P(A_1)}{\partial \beta_i \partial \beta_j} = \int \int \dots \int_{A_1} \left[\frac{(b_i - \beta_i)(b_j - \beta_j)}{\sigma^4} \right] f(b_{m+1}, \dots, b_k, \upsilon) \prod_{i=m+1}^k db_i d\upsilon$$
$$= \frac{1}{\sigma^4} E[b_i b_j - b_i \beta_j - b_j \beta_i + \beta_i \beta_j | A_1] P(A_1)$$

και

$$\frac{\partial^2 g(\theta)}{\partial \beta_i \partial \beta_j} = g''(\theta) \frac{\beta_i \beta_j}{\sigma^4}, i \neq j$$

Οι δύο τελευταίες σχέσεις, λοιπόν, μας δίνουν:

$$E(b_i b_j | A_1) P(A_1) = \beta_i \beta_j [g''(\theta) + 2h(\theta) - g(\theta)]$$

$$(2.34)$$

 $i, j = m + 1, ..., k, i \neq j.$

Συνδυάζοντας τις (2.26), (2.30), (2.33) και (2.34) λοιπόν έχουμε:

$$E(\hat{y})^{2} = \sigma^{2}(\frac{1}{n} + \sum_{i=1}^{m} x_{i}^{2} + h(\theta) \sum_{i=m+1}^{k} x_{i}^{2}) + (\beta_{0} + \sum_{i=1}^{m} \beta_{i} x_{i})^{2} + 2(\beta_{0} + \sum_{i=1}^{m} \beta_{i} x_{i}) \sum_{i=m+1}^{k} \beta_{i} x_{i} h(\theta) + [g''(\theta) + 2h(\theta) - g(\theta)](\sum_{i=m+1}^{k} \beta_{i} x_{i})^{2}$$

Παίρνοντας τη δεύτερη παράγωγο του $g(\theta)$ ως προς θ , ισχύει ότι:

$$g''(\theta) = g(\theta) - 2h(\theta) + P\left[\frac{k - m + 4}{n - k - 1}F_{k - m + 4, n - k - 1}^*(\theta) > \frac{k - m}{n - k - 1}\lambda\right]$$

Θέτοντας με $r(\theta)$ την τελευταία πιθανότητα, προκύπτει τελικά ότι:

$$\gamma^{2} = \frac{MSE(\hat{y})}{\sigma^{2}} = \frac{1}{n} + \sum_{i=1}^{m} x_{i}^{2} + h(\theta) \sum_{i=m+1}^{k} x_{i}^{2} + [r(\theta) - 2h(\theta) + 1] (\sum_{i=m+1}^{k} \frac{\beta_{i}}{\sigma} x_{i})^{2} \quad (2.35)$$

Μπορούμε να κάνουμε παρόμοιες παρατηρήσεις και για το γ^2 . Επίσης, παρατηρούμε ότι τα δ και γ^2 είναι σχετικά απλές συναρτήσεις των β_i/σ και λ. Υπάρχουν και για αυτά ειδικοί πίνακες για τον υπολογισμό τους.

2.6. Επιλογή κατάλληλου μοντέλου μέσω της χρήσης προκαταρτικών ελέγχων σημαντικότητας των συντελεστών παλινδρόμησης

Σε εφαρμογές στατιστικής θεωρίας, υπάρχει συχνά αβεβαιότητα σχετικά με το αν προσδιορίσαμε κατάλληλα κάποιους παράγοντες, όπως την κατανομή που ακολουθούν τα δεδομένα, τη διασπορά του μοντέλου παλινδρόμησης, τους συντελεστές των μεταβλητών κλπ. Σε τέτοιες περιπτώσεις, είναι απαραίτητη η χρήση προκαταρτικών ελέγχων σημαντικότητας για να εξετάσουμε την ορθότητα των εκτιμήσεών μας.

Ο T.A.Bancroft (1944) έξετάζει τον έλεγχο ενός συντελεστή μιας παλινδρόμησης. Μετά από μία παλινδρόμηση μπορεί να είμαστε αβέβαιοι για το αν είναι κατάλληλο να διατηρήσουμε στο μοντέλο μία συγκεκριμένη επεξηγηματική μεταβλητή. Έστω ότι έχουμε προσαρμόσει τα δεδομένα μας στο μοντέλο $y = b_1x_1 + b_2x_2$ και θέλουμε να επιλέξουμε ανάμεσα σε αυτό και στο περιορισμένο μοντέλο $y = b_1x_1$. Έστω ότι το πραγματικό μοντέλο εκφράζεται από τη σχέση $y = \beta_1x_1 + \beta_2x_2$. Σε αυτή την περίπτωση ένας κανόνας για να αποφασίσουμε να κρατήσουμε ή όχι τη μεταβλητή x_2 στο μοντέλο είναι να ελέγξουμε το λόγο $F = \theta^2/\gamma^2$, όπου θ^2 είναι η μείωση του αθροίσματος τετραγώνων λόγω της απαλοιφής της μεταβλητής x_2 από το μοντέλο $y = b_1x_1 + b_2x_2$ και γ² είναι το μέσο τετράγωνο των σφαλμάτων. Αν το F είναι μικρότερο από μια προκαθορισμένη τιμή, τότε απαλείφουμε τη x_2 και χρησιμοποιούμε το b'_1 ως εκτιμητή του β_1 . Αν το F είναι μεγαλύτερο από αυτή την τιμή, τότε διατηρούμε στην εξίσωση τη x_2 και χρησιμοποιούμε το b_1 ως εκτιμητή του β_1 . Αναλυτικότερα, έχουμε το μοντέλο:

$$y = \beta_1 x_1 + \beta_2 x_2 + e \tag{2.36}$$

Υποθέτουμε ότι οι μεταβλητές x_1 και x_2 έχουν διασπορές ίσες με 1 και συντελεστή συσχέτισης ρ , οπότε ισχύουν:

$$S(x_1^2) = n - 1, S(x_2^2) = n - 1, S(x_1x_2) = \rho(n - 1)$$

όπου n είναι το πλήθος των παρατηρήσεων και $S(x_1^2)$ είναι το άθροισμα των παρατηρούμενων τιμών x_1^2 στο δείγμα, με παρόμοιες έννοιες για τα $S(x_2^2)$ και $S(x_1x_2)$.

Στη συνέχεια, εκτελούμε τον εξής ορθογώνιο μετασχηματισμό:

$$\begin{cases} \xi_1 = x_1 \\ \xi_2 = x_2 - \rho x_1 \end{cases}$$

Τότε, η (2.36) γίνεται:

$$y = \beta_1 \xi_1 + \beta_2 (\xi_2 + \rho \xi_1) + e$$

Προκύπτει, λοιπόν, ότι:

$$S(\xi_1^2) = n - 1, S(\xi_2^2) = (n - 1)(1 - \rho^2), S(\xi_1 \xi_2) = 0$$

Επομένως,

$$S(y\xi_1) = \beta_1(n-1) + \beta_2\rho(n-1) + S(x_1e)$$

και

$$S(y\xi_2) = \beta_2(n-1)(1-\rho^2) + S[(x_2-\rho x_1)e]$$

Αν συμβολίσουμε με B_1 τον εκτιμητή του συντελεστή του ξ_1 και με B_2 τον εκτιμητή του συντελεστή του ξ_2 , έχουμε ότι:

$$B_1S(\xi_1^2) = S(\xi_1 y), B_2S(\xi_2^2) = S(\xi_2 y)$$

Η μείωση τότε στο συνολικό άθροισμα τετραγώνων λόγω της παλινδρόμησης στη x_1 όταν αγνοήσουμε τη x_2 είναι:

$$B_1 S(y\xi_1) = \frac{[S(\xi_1 y)]^2}{S(\xi_1^2)} = \frac{[(\beta_1 + \beta_2 \rho)(n-1) + S(x_1 e)]^2}{n-1}$$

ενώ η μείωση στο συνολικό άθροισμα τετραγώνων λόγω της παλινδρόμησης στη x_2 όταν στο μοντέλο είναι ήδη η x_1 είναι:

$$B_2 S(y\xi_2) = \frac{[S(\xi_2 y)]^2}{S(\xi_2^2)} = \frac{[\beta_2 (n-1)(1-\rho^2) + S(x_2-\rho x_1)e]^2}{(n-1)(1-\rho^2)}$$

Επομένως, η μείωση στο συνολικό άθροισμα τετραγώνων λόγω της παλινδρόμησης στις x₁ και x₂ είναι το άθροισμα των δύο παραπάνω ποσοτήτων, οι οποίες είναι ανεξάρτητα κατανεμημένες.

Έστω ότι b'_1 είναι ο εκτιμώμενος συντελεστής της x_1 στο μοντέλο παλινδρόμησης όπου η x_2 έχει απαλειφθεί. Οπότε, ισχύει:

$$b_1' = B_1 = \frac{S(\xi_1 y)}{S(\xi_1^2)} = \frac{(\beta_1 + \beta_2 \rho)(n-1) + S(x_1 e)}{n-1}$$
(2.37)

Επομένως:

$$E(b_1') = \beta_1 + \beta_2 \rho \tag{2.38}$$

αφού $E[S(x_1e)] = 0.$

Έστω ότι b_2 είναι ο εκτιμώμενος συντελεστής του x_2 όταν στο μοντέλο παλινδρόμησης συμπεριλαμβάνονται οι μεταβλητές x_1 και x_2 . Τότε:

$$b_2 = B_2 = \frac{S(\xi_2 y)}{S(\xi_2^2)} = \frac{(n-1)\beta_2(1-\rho^2) + S[(x_2-\rho x_1)e]}{(n-1)(1-\rho^2)}$$

Η διασπορά του b_2 είναι:

$$Var(b_2) = \frac{S(\xi_2^2)}{[S(\xi_2^2)]^2} = \frac{1}{S(\xi_2^2)} = \frac{1}{(n-1)(1-\rho^2)}$$

Οι κανονικές εξισώσεις για το μοντέλο $y = b_1 x_1 + b_2 x_2$ γράφονται ως εξής:

$$\begin{cases} b_1 S(x_1^2) + b_2 S(x_1 x_2) = S(x_1 y) \\ b_1 S(x_1 x_2) + b_2 S(x_2^2) = S(x_2 y) \end{cases}$$

Επίσης, για τον b'_1 ισχύει ότι:

$$b_1' = \frac{S(x_1y)}{S(x_1^2)} = b_1 + b_2 \frac{S(x_1x_2)}{S(x_1^2)}$$

Επομένως,

$$b_1' = b_1 + b_2 \rho$$

ή

$$b_1 = b_1' - b_2 \rho \tag{2.39}$$

Επομένως, από τις (2.38) και (2.39) προκύπτει ότι:

$$E(b_1) = \beta_1 + \beta_2 \rho - \rho E(b_2)$$

όπου αν $\rho = 0$, παρατηρούμε ότι το b_1 είναι αμερόληπτος εκτιμητής του β_1 .

Για να επιλέξουμε τώρα ανάμεσα στα μοντέλα $y = b_1 x_1 + b_2 x_2$ και $y' = b'_1 x_1$, αρκεί να υπολογίσουμε την τιμή του λόγου $F = \theta^2/\gamma^2$, όπου $\theta^2 = B_2 S(y\xi_2) = \frac{[\beta_2(n-1)(1-\rho^2)+S(x_2-\rho x_1)e]^2}{(n-1)(1-\rho^2)}$ και $\gamma^2 = S(y-Y)^2 = B_1 S(y\xi_1) + B_2 S(y\xi_2) = \frac{[(\beta_1+\beta_2\rho)(n-1)+S(x_1e)]^2}{n-1} + \frac{[\beta_2(n-1)(1-\rho^2)+S(x_2-\rho x_1)e]^2}{(n-1)(1-\rho^2)}$. Έπειτα, συγκρίνουμε το F με μια προκαθορισμένη τιμή, έστω το $\lambda = F_{1,n-3}$. Αν το $F < \lambda$, τότε παραλείπουμε τη x_2 και χρησιμοποιούμε το b'_1 ως εκτιμητή του β_1 . Αν το $F > \lambda$, τότε διατηρούμε τη x_2 στην εξίσωση και χρησιμοποιούμε το b_1 ως εκτιμητή του β_1 . Ο εκτιμητής του β_1 που προκύπτει τελικά καλείται b^* .

Θα υπολογίσουμε τώρα τη μεροληψία του b^* . Στην περίπτωση όπου $F < \lambda$, δηλαδή στο μοντέλο υπάρχει μόνο η x_1 , θα ισχύει η σχέση (2.38). Αν $F \ge \lambda$, δηλαδή στο μοντέλο περιέχονται και οι δύο μεταβλητές, εκτελούμε τους απαραίτητους υπολογισμούς και καταλήγουμε στον τύπο:

$$E(b_2) = \frac{\beta_2}{P(u \le \frac{1}{\lambda c})} \sum_{i=0}^{\infty} \frac{\alpha^i e^{-\alpha}}{i!} I_{x_0}(\frac{n-3}{2}, \frac{3}{2}+i),$$

όπου $u = \frac{\gamma^2}{b_2^2}, c = \frac{1}{(n-1)(1-\rho^2)}, \alpha = \frac{\beta_2^2}{2c}$ και $x_0 = \frac{1}{\frac{\lambda}{n-3}+1}.$ Αποδείξαμε ότι ισχύει:

 $E(b_1) = \beta_1 + \beta_2 \rho - \rho E(b_2)$

Επομένως, βρίσχουμε τη μεροληψία του b* που είναι:

$$bias = \rho\beta_2 [1 - \sum_{i=0}^{\infty} \frac{\alpha^i e^{-\alpha}}{i!} I_{x_0}(\frac{n-3}{2}, \frac{3}{2} + i)]$$

Παρατηρούμε ότι αν $\lambda = 0$, τότε $E(b_2) = \beta_2$ και bias = 0, ενώ όταν $\lambda \to \infty$, τότε $bias \to \rho\beta_2$. Επίσης, κάνουμε τις εξής παρατηρήσεις:

- Δεν υπάρχει μεροληψία στην εκτίμηση του β_1 αν ho=0 ή $\beta_2=0$
- Ο συντελεστής του β_2 στον τύπο είναι απολύτως μικρότερος ή ίσος του 1
- Το πρόσημο του biasεξαρτάται από τα πρόσημα των ρ και $\beta_2.$ Είναι θετικό αν $\rho\beta_2>0,$ ενώ είναι αρνητικό όταν $\rho\beta_2<0$
- Η μεροληψία στην εκτίμηση του β₁ είναι ανεξάρτητη του β₁.

Το πρόβλημα που αναπτύχθηκε αποτελεί μια ειδική περίπτωση του γενικότερου προβλήματος της χρήσης του ελέγχου σημαντικότητας ως κριτήριο επιλογής του πλήθους των επεξηγηματικών μεταβλητών που θα χρησιμοποιηθούν στο μοντέλο:

$$y = b_1 x_1 + b_2 x_2 + \ldots + b_k x_k.$$

Κεφάλαιο 3

ΣΥΡΡΙΚΝΩΣΗ ΠΑΛΙΝΔΡΟΜΗΣΗΣ ΚΑΙ Η ΜΕΘΟΔΟΣ *LASSO*

Στο κεφάλαιο αυτό παρουσιάζεται η μέθοδος Lasso, η οποία χρησιμοποιείται για την εκτίμηση των συντελεστών των επεξηγηματικών μεταβλητών σε γραμμικά μοντέλα, σύμφωνα με το σχετικό άρθρο του R.Tibshirani (1996). Πρόκειται για το πρόβλημα της ελαχιστοποίησης των τετραγώνων των σφαλμάτων αλλά υπό τον περιορισμό το άθροισμα των απολύτων τιμών των εκτιμώμενων συντελεστών των επεξηγηματικών μεταβλητών να μην ξεπερνάει την τιμή μιας ρυθμιζόμενης παραμέτρου. Αυτό καθιστά κάποιους από τους συντελεστές ίσους με το 0, επομένως το μοντέλο γίνεται ευκολότερα ερμηνεύσιμο και η διασπορά του μειώνεται. Στη συνέχεια, περιγράφεται το δυϊκό πρόβλημα σύμφωνα με το σχετικό άρθρο των M.R.Osborne, B.Presnell, και B.A.Turlach (2000) και συγκρίνονται οι λύσεις των δύο αυτών προβλημάτων.

Θεωρούμε τα δεδομένα (x^i, y_i) , i = 1, 2, ..., N, όπου το $x^i = (x_{i1}, ..., x_{ip})'$ είναι το διάνυσμα των τιμών των επεξηγηματιχών μεταβλητών $X_1, X_2, ..., X_p$ για την *i*-οστή παρατήρηση ενώ το y_i συμβολίζει την τιμή της εξαρτημένης μεταβλητής Y για την *i*-οστή παρατήρηση. Οι εχτιμητές ελαχίστων τετραγώνων (Ordinary Least Squares ή OLS) λαμβάνονται ελαχιστοποιώντας το άθροισμα τετραγώνων των σφαλμάτων (RSS). Όμως, ο πειραματιστής είναι συχνά ανιχανοποίητος από τη χρήση των OLS εχτιμητών. Δύο είναι οι βασιχοί λόγοι: Ο πρώτος αφορά την ακρίβεια της πρόβλεψης, αφού οι OLS εχτιμητές δίνουν συχνά μιχρή μεροληψία για την εχτιμώμενη τιμή της Y αλλά μεγάλη διασπορά για τους συντελεστές παλινδρόμησης. Η αχρίβεια της πρόβλεψης μπορεί να βελτιωθεί συρριχνώνοντας χάποιους συντελεστές ή θέτοντάς τους ίσους με 0. Με αυτόν τον τρόπο, λαμβάνουμε περισσότερη μεροληψία αλλά μειώνουμε τη διασπορά χαι επομένως βελτιώνουμε τη συνολιχή αχρίβεια. Ο δεύτερος λόγος αφορά την ερμηνεία του τελιχού μοντέλου. Έχοντας μεγάλο αριθμό επεξηγηματιχών μεταβλητών, θέλουμε συχνά να χαθορίσουμε ένα υποσύνολο αυτών, ώστε να μπορούμε να ερμηνεύσουμε ευχολότερα το μοντέλο.

Οι δύο βασικές τεχνικές βελτίωσης των OLS εκτιμητών, δηλαδή η Subset selection και η ridge regression, έχουν και οι δύο μειονεκτήματα. Η Subset selection παρέχει μοντέλα που μπορούν να ερμηνευτούν αλλά ενδέχεται να είναι εξαιρετικά μεταβαλλόμενα αφού κατά την εφαρμογή της μεθόδου διατηρούμε ή απαλείφουμε μεταβλητές από το μοντέλο, κατά συνέπεια μικρές αλλαγές στα δεδομένα δίνουν συχνά πολύ διαφορετικά μοντέλα μειώνοντας την αχρίβεια της πρόβλεψης. Η ridge regression είναι μια διαδιχασία χατά την οποία συρριχνώνονται οι συντελεστές χαι άρα είναι πιο σταθερή. Όμως, δε μηδενίζεται χανένας συντελεστής, οπότε παίρνουμε μοντέλα που δύσχολα ερμηνεύονται.

Σε αυτό το κεφάλαιο, προτείνεται μια νέα τεχνική, που ονομάζεται LASSO (Least Absolute Shrinkage and Selection Operator) ή Ελάχιστη Απόλυτη Συρρίκνωση και Τελεστής Επιλογής. Αυτή η τεχνική συρρικνώνει κάποιους συντελεστές ενώ θέτει τους υπόλοιπους ίσους με 0, οπότε προσπαθεί να διατηρήσει τα καλά χαρακτηριστικά της subset selection και της ridge regression.

3.1. Περιγραφή της Μεθόδου Lasso

Υποθέτουμε ότι είτε οι παρατηρήσεις είναι ανεξάρτητες είτε ότι τα y_i είναι ανεξάρτητα με δοσμένα τα x_{ij} . Υποθέτουμε επίσης ότι τα x_{ij} είναι κανονικοποιημένα έτσι ώστε $\sum_i x_{ij}/N = 0$ και $\sum_i x_{ij}^2/N = 1$.

Αν το διάνυσμα $\hat{\beta}$ των εκτιμώμενων συντελεστών είναι το $(\hat{\beta}_1, ..., \hat{\beta}_p)'$, τότε ο Lasso εκτιμητής $(\hat{\alpha}, \hat{\beta})$ ορίζεται ως εξής:

$$Y = a + X\beta + e$$

ή

$$\begin{cases}
(\hat{\alpha}, \hat{\beta}) = \arg\min\{\sum_{i=1}^{N} (y_i - \alpha - \sum_j \beta_j x_{ij})^2\} \\
\tau.\omega. \sum_j |\beta_j| \le t
\end{cases}$$
(3.1)

Εδώ το $t \ge 0$ είναι μια ρυθμιζόμενη παράμετρος. Για χάθε t, η λύση για το α είναι η $\hat{\alpha} = \bar{y}$. Μπορούμε, χωρίς περιορισμό της γενιχότητας, να θεωρήσουμε ότι $\bar{y} = 0$ χαι άρα να παραλείψουμε το α . Η παράμετρος $t \ge 0$ προσδιορίζει το μέγεθος της συρρίχνωσης των εχτιμητών. Έστω $\hat{\beta}_j^0, j = 1, ..., p$ οι εχτιμητές ελαχίστων τετραγώνων χαι $t_0 = \sum_{j=1}^p |\hat{\beta}_j^0|$. Για $t < t_0$, θα προχληθεί συρρίχνωση των λύσεων προς το 0 χαι μεριχοί συντελεστές μπορεί να γίνουν ίσοι με 0. Για παράδειγμα, αν $t = t_0/2$, το αποτέλεσμα θα είναι παρόμοιο με αυτό της εύρεσης του χαλύτερου υποσυνόλου μεγέθους p/2.

Ο Breiman (1993) πρότεινε τη μέθοδο garotte η οποία ελαχιστοποιεί το άθροισμα:

$$\begin{cases} \sum_{i=1}^{N} (y_i - \alpha - \sum_j c_j \hat{\beta}_j^0 x_{ij})^2 \\ \tau.\omega. \ c_j \ge 0, \sum_j c_j \le t \end{cases}$$
(3.2)

Η garotte ξεκινάει με τους OLS εκτιμητές και τους συρρικνώνει με τη βοήθεια μη αρνητικών συντελεστών των οποίων το άθροισμα έχει άνω φράγμα το t. O Breiman (1993) έδειξε ότι η garotte δίνει μικρότερο σφάλμα πρόβλεψης από τη subset selection αλλά περίπου το ίδιο με τη ridge regression εκτός εάν το πραγματικό μοντέλο έχει πολλούς μικρούς μη μηδενικούς συντελεστές.

Ένα μειονέχτημα της garotte είναι ότι η λύση της εξαρτάται από το πρόσημο χαι την τιμή των OLS εκτιμητών. Αν δηλαδή οι OLS εκτιμητές δε συμπεριφέρονται καλά, το ίδιο θα ισχύει και για τους garotte εκτιμητές. Αντίθετα, η Lasso αποφεύγει τη χρήση των OLS εκτιμητών.

Υποθέτουμε τώρα ότι X είναι ο n imes p πίνακας σχεδιασμού και ότι είναι ορθοκανονικός, δηλαδή X'X = I. Μπορεί εύχολα να αποδειχθεί ότι οι λύσεις της εξίσωσης (3.1) είναι:

$$\hat{\beta}_j = sign(\hat{\beta}_j^0)(|\hat{\beta}_j^0| - \gamma)^+ \tag{3.3}$$

όπου το γ καθορίζεται από τη συνθήκη $\sum_{j=1}^{p} |\hat{\beta}_j| = t$. Στην περίπτωση του ορθοκανονικού πίνακα σχεδιασμού, η επιλογή του βέλτιστου υποσυνόλου μεγέθους k σημαίνει ότι πρέπει να επιλέξουμε τους k απολύτως μεγαλύτερους συντελεστές και να θέσουμε τους υπόλοιπους ίσους με 0. Για κάποιο λ, αυτό είναι ισοδύναμο με το να θέσουμε $\hat{eta}_j=\hat{eta}_j^0$ αν $|\hat{eta}_j^0|>\lambda,$ ή $\hat{eta}_j=0$ διαφορετικά. Η $ridge\ regression$ τότε ελαγιστοποιεί το:

$$\sum_{i=1}^{N} (y_i - \sum_j \beta_j x_{ij})^2 + \lambda \sum_j \beta_j^2$$

όπου λ ο Lagrange πολλαπλασιαστής. Ισοδύναμα, ελαγιστοποιεί το:

$$\begin{cases} \sum_{i=1}^{N} (y_i - \sum_j \beta_j x_{ij})^2 \\ \tau.\omega. \sum_j \beta_j^2 \le t \end{cases}$$
(3.4)

Οι λύσεις της ridge regression είναι:

$$\frac{1}{1+\gamma}\hat{\beta}_j^0$$

όπου το γ εξαρτάται από το λ ή το t.

Προχύπτει επίσης ότι οι garotte εχτιμητές είναι:

$$(1 - \frac{\gamma}{\hat{\beta}_j^{0^2}})^+ \hat{\beta}_j^0$$

Το Σχήμα 3.1 δείχνει τη μορφή αυτών των συναρτήσεων, δηλαδή το πώς μεταβάλλονται οι εκτιμώμενοι συντελεστές παλινδρόμησης σε κάθε περίπτωση. Η διακεκομένη γραμμή απειχονίζει τη μεταβολή του εχτιμητή ελαχίστων τετραγώνων. Η ridge regression μειώνει τους συντελεστές χατά ένα σταθερό παράγοντα, ενώ η Lasso τους ελαττώνει χατά ένα σταθερό συντελεστή θέτοντας χάποιους ίσους με 0. Η garotte μοιάζει πολύ με τη Lasso αλλά δίνει μικρότερη συρρίκνωση για μεγαλύτερους συντελεστές.

Είναι φανερό από το Σχήμα 3.1 ότι η μέθοδος Lasso δίνει συχνά συντελεστές ίσους με 0. Για να εξετάσουμε γιατί συμβαίνει αυτό και στη μη-ορθοκανονική περίπτωση και γιατί δε συμβαίνει στη $ridge\ regression$ η οποία χρησιμοποιεί τον περιορισμό $\sum eta_i^2 \leq t$ αντί του $\sum |\beta_i| \leq t$, το Σχήμα 3.2 θα μας βοηθήσει (εδώ p = 2).



Σχήμα 3.1: Μορφή της Συρρίχνωσης του Συντελεστή [R.Tibshirani (1996), Regression Shrinkage and Selection via the Lasso, J.R.Statist.Soc.B, 58, No.1, pp.267 – 288]



Σχήμα 3.2: Ειχόνα Εχτίμησης για τη (a)Lasso χαι για τη (b)Ridge Regression [R.Tibshirani (1996), Regression Shrinkage and Selection via the Lasso, J.R.Statist.Soc.B, 58, No.1, pp.267 – 288]

Το άθροισμα $\sum_{i=1}^{N}(y_i-\sum_j \beta_j x_{ij})^2$ ισούται με την τετραγωνική μορφή:

$$(\beta - \hat{\beta^0})' X' X (\beta - \hat{\beta^0})$$

σύν μια σταθερά. Οι ελλιπτικές τροχιές της συνάρτησης αυτής φαίνονται στο Σχήμα 3.2(a). Το κέντρο τους είναι οι OLS εκτιμητές, ενώ ο ρόμβος είναι η φραγμένη περιοχή που καθορίζεται από τον περιορισμό της μεθόδου. Η λύση της Lasso είναι το πρώτο σημείο πάνω στο οποίο οι τροχιές ακουμπούν το ρόμβο, και αυτό συμβαίνει μερικές φορές σε γωνία, η οποία θα αντιστοιχεί σε μηδενικό συντελεστή. Στο Σχήμα 3.2(b), παριστάνεται η ridge regression, όπου δεν υπάρχουν γωνίες οπότε δύσκολα επιτυγχάνεται μηδενικός συντελεστής.

Ένα ενδιαφέρον ερώτημα προκύπτει από το Σχήμα. Είναι δυνατόν τα πρόσημα των Lasso εκτιμητών να είναι διαφορετικά από αυτά των OLS εκτιμητών; Παρατηρούμε ότι εφόσον οι μεταβλητές είναι κανονικοποιημένες, οι άξονες των ελλείψεων για p = 2 έχουν διαφορά 45° από τους άξονες των συντελεστών. Μπορεί να αποδειχθεί ότι οι τροχιές θα ακουμπούν το ρόμβο στο τεταρτημόριο που περιέχει τους OLS εκτιμητές. Όμως, για p > 2 και όταν υπάρχει έστω και μία μέτρια συσχέτιση στα δεδομένα, αυτό παύει να ισχύει.

Паро́до пои η garotte διατηρεί τα πρόσημα των OLS εχτιμητών, η Lasso μπορεί να τα αλλάξει. Αχόμα χαι σε περιπτώσεις όπου οι Lasso εχτιμητές έχουν το ίδιο πρόσημο με τους garotte εχτιμητές, η παρουσία των OLS εχτιμητών στον υπολογισμό των garotte εχτιμητών μπορεί να τους χάνει να συμπεριφέρονται διαφορετιχά. Το άθροισμα $\sum c_j \hat{\beta}_j^0 x_{ij}$ με περιορισμό $\sum c_j \leq t$ μπορεί να γραφτεί ως $\sum \beta_j x_{ij}$ με περιορισμό $\sum \beta_j / \hat{\beta}_j^0 \leq t$. Αν για παράδειγμα ισχύει p = 2 χαι $\hat{\beta}_1^0 > \hat{\beta}_2^0 > 0$, αυτό σημαίνει γεωμετριχά ότι επιμηχύνουμε τον οριζόντιο άξονα του ρόμβου στο σχήμα 3.2(α). Άρα, μεγαλύτερες τιμές για το β_1 χαι μιχρότερες τιμές για το β_2 προτιμώνται από την garotte.

Υποθέτουμε τώρα ότι p = 2 και ότι χωρίς περιορισμό της γενικότητας οι εκτιμητές $\hat{\beta}_1^0, \hat{\beta}_2^0$ είναι θετικοί. Τότε, από τη σχέση (3.3), προκύπτει ότι οι Lasso εκτιμητές είναι οι:

$$\hat{\beta}_j = (\hat{\beta}_j^0 - \gamma)^+$$

όπου το γ είναι τέτοιο ώστε $\hat{\beta}_1 + \hat{\beta}_2 = t$. Ο τύπος ισχύει για $t \leq \hat{\beta}_1^0 + \hat{\beta}_2^0$ αχόμα χι αν οι επεξηγηματιχές μεταβλητές είναι συσχετισμένες μεταξύ τους. Λύνοντας ως προς γ έχουμε:

$$\begin{cases} \hat{\beta}_1 = \left(\frac{t}{2} + \frac{\hat{\beta}_1^0 - \hat{\beta}_2^0}{2}\right)^+ \\ \hat{\beta}_2 = \left(\frac{t}{2} - \frac{\hat{\beta}_1^0 - \hat{\beta}_2^0}{2}\right)^+ \end{cases}$$
(3.5)

Μπορεί να αποδειχθεί ότι σε αντίθεση με τη Lasso, η μορφή της συρρίχνωσης στη ridge regression εξαρτάται από τη συσχέτιση των μεταβλητών.

Αν θέλουμε τώρα να υπολογίσουμε το τυπικό σφάλμα του Lasso εκτιμητή, παρατηρούμε ότι ο εκτιμητής αυτός είναι μια μη γραμμική και μη παραγωγίσιμη συνάρτηση των τιμών της y ακόμα και για συγκεκριμένο t. Οπότε, είναι δύσκολο να υπολογίσουμε έναν ακριβή εκτιμητή του τυπικού σφάλματός του. Όμως, η σταθεροποίηση του t είναι ανάλογη της επιλογής ενός βέλτιστου υποσυνόλου, οπότε μπορούμε να χρησιμοποιήσουμε το τυπικό σφάλμα του εκτιμητή ελαχίστων τετραγώνων για αυτό το υποσύνολο.

Мпоройце να пробегуйовице то
ν Lasso εκτιμητή γράφοντας το $\sum |\beta_j| \omega \zeta \sum \beta_j^2/|\beta_j|$. Τότε, αν
 $\tilde{\beta}$ είναι ο Lasso εκτιμητής, μπορούμε να προδεγγίσουμε τη λύση με τη βοήθεια της ridge regression της μορφή
ς $\beta^* = (X'X + \lambda W^-)^{-1}X'y$, όπου W ο διαγώνιος πίνακας με διαγώνια στοιχεία
 $|\tilde{\beta}_j|, j = 1, 2, ..., p, W^-$ ο γενικευμένος αντίστροφός του W και
λ τέτοιο ώστε $\sum |\beta_j^*| = t$. Ο πίνακας συνδιασποράς των εκτιμητών μπορεί τότε να
 προδεγγιστεί από τον πίνακα:

$$(X'X + \lambda W^{-})^{-1}X'X(X'X + \lambda W^{-})^{-1}\hat{\sigma^{2}}$$
(3.6)

όπου $\hat{\sigma^2}$ είναι ένας εχτιμητής του σφάλματος της διασποράς.

3.2. Σφάλμα πρόβλεψης και εκτίμηση του t

Σε αυτή την παράγραφο, θα περιγράψουμε τρεις μεθόδους για εκτίμηση της Lasso παραμέτρου t της μεθόδου Lasso:

- $\bullet \ cross-validation$
- γενιχευμένη cross validation
- έναν αναλυτικό αμερόληπτο εκτιμητή του κινδύνου

Διαθέτουμε τις παρατηρήσεις (Y, X), όπου Y είναι το N + 1 διάνυσμα των τιμών της εξαρτημένης μεταβλητής και X είναι ο $N \times p$ πίνακας των παρατηρούμενων τιμών για τις επεξηγηματικές μεταβλητές. Υποθέτουμε ότι συνδέονται μέσω της σχέσης:

$$Y = h(X) + e \tag{3.7}$$

όπου E(e) = 0, $var(e_i) = \sigma^2$, i = 1, 2, ..., p, και h(X) μια συνάρτηση του πίνακα X. Το μέσο τετραγωνικό σφάλμα ενός εκτιμητή $\hat{h}(X)$ του h(X) ορίζεται ως εξής:

$$ME = E[\hat{h}(X) - h(X)]^2$$
(3.8)

Ένα παρόμοιο με το ME μέτρο είναι το σφάλμα πρόβλ
εψης του $\hat{h}(X)$ και δίνεται από τον τύπο:

$$PE = E[Y - \hat{h}(X)]^2 = ME + \sigma^2$$
(3.9)

Αν εκτιμήσουμε το σφάλμα πρόβλεψης για τη μέθοδο Lasso μέσω της cross-validation, η Lasso θα δίνεται σε συνάρτηση με την κανονικοποιημένη παράμετρο $s = t/\sum \hat{\beta}_j^0$ και εκτιμάμε το σφάλμα πρόβλεψης για τιμές του s μεταξύ 0 και 1. Επιλέγουμε την τιμή ŝ που θα δώσει τη μικρότερη PE. Μπορούμε να γράψουμε τα αποτελέσματα σε συνάρτηση με το ME αντί του PE. Για γραμμικά μοντέλα όπου $h(X) = X\beta$, ισχύει:

$$ME = (\hat{\beta} - \beta)' V(\hat{\beta} - \beta)$$

όπου V ο πίναχας συνδιασποράς του X.

Μια δεύτερη μέθοδος για την εκτίμηση του t μπορεί να προκύψει από γραμμική προσέγγιση του t ως εξής. Γράφοντας τον περιορισμό $\sum |\beta_j| \leq t$ ως $\sum \beta_j^2/|\beta_j| \leq t$, αυτός είναι ισοδύναμος με το να προσθέσουμε ένα Lagrangian όρο $\lambda \sum \beta_j^2/|\beta_j|$ στο άθροισμα τετραγώνων των σφαλμάτων, όπου το λ θα εξαρτάται από το t. Άρα, η λύση $\tilde{\beta}$ αποτελεί τελικά το ridge εκτιμητή:

$$\tilde{\beta} = (X'X + \lambda W^{-})^{-1}X'y$$

όπως είχε αναφερθεί στην προηγούμενη παράγραφο.

Επομένως, το πλήθος των σημαντικών παραμέτρων στην περιορισμένη μορφή $\tilde{\beta}$ μπορεί να προσεγγιστεί από τη σχέση:

$$p(t) = tr\{X(X'X + \lambda W^{-})^{-1}X'\}$$

Έστω RSS(t) το άθροισμα τετραγώνων των σφαλμάτων όταν υπάρχει ο περιορισμός t. Υπολογίζουμε τότε την παραχάτω ποσότητα, η οποία έχει τη μορφή μιας γενικευμένης cross – validation:

$$GCV(t) = \frac{1}{N} \frac{RSS(t)}{[1 - p(t)/N]^2}$$

Η τρίτη μέθοδος στηρίζεται στον αμερόληπτο εκτιμητή του Stein. Έστω z ένα τυχαίο διάνυσμα που ακολουθεί την κατανομή $N(\mu, I)$. Αν $\hat{\mu}$ ένας εκτιμητής του μ και $\hat{\mu} = z + g(z)$, όπου $g : \Re^p \to \Re^p$ μια σχεδόν παντού παραγωγίσιμη συνάρτηση, τότε ο Stein (1981) έδειξε ότι:

$$E_{\mu} \|\hat{\mu} - \mu\|^2 = p + E_{\mu} (\|g(z)\|^2 + 2\sum_{i=1}^p dg_i/dz_i)$$

Мπορούμε να εφαρμόσουμε αυτό το αποτέλεσμα στον Lasso εκτιμητή (3.3). Αν δηλώσουμε το εκτιμώμενο τυπικό σφάλμα του $\hat{\beta}_j^0$ με $\hat{\tau} = \hat{\sigma}/\sqrt{N}$, όπου $\hat{\sigma}^2 = \sum (y_i - \hat{y}_i)^2/(N-p)$, τότε οι τυπικές αποκλίσεις $\hat{\beta}_j^0/\hat{\tau}$ είναι ελάχιστα εξαρτημένες μεταξύ τους και από την παραπάνω σχέση προκύπτει ο τύπος:

$$R(\hat{\beta}(\gamma)) \approx \hat{\tau}^2 \{ p - 2\hat{j} + \sum_{j=1}^p \max(|\hat{\beta}_j^0/\hat{\tau}|, \gamma)^2 \},\$$

όπου το \hat{j} είναι τέτοιο ώστε $|\hat{\beta}_{j}^{0}/\hat{\tau}| < \gamma$. Η ποσότητα $R(\hat{\beta}(\gamma))$ είναι ένας σχεδόν $a\mu\epsilon\rho\delta\lambda\eta$ πτος $\epsilon\kappa$ τιμητής του κινδύνου, δηλαδή του μέσου τετραγωνικού σφάλματος $E[\hat{\beta}(\gamma) - \beta]^{2}$, όπου $\hat{\beta}_{j}(\gamma) = sign(\hat{\beta}_{j}^{0})(|\hat{\beta}_{j}^{0}/\hat{\tau}| - \gamma)^{+}, j = 1, 2, ..., p$. Οπότε, μπορούμε να πάρουμε το γ εκείνο που ελαχιστοποιεί τον $R[\hat{\beta}(\gamma)]$:

$$\hat{\gamma} = \arg\min_{\gamma \ge 0} \{ R[\hat{\beta}(\gamma)] \}$$

Έτσι προχύπτει ο εχτιμητής της Lasso παραμέτρου t:

$$\hat{t} = \sum_{j=1}^{p} (|\hat{\beta}_{j}^{0}| - \hat{\gamma})^{+}$$

Παραδείγματα μας δείχνουν ότι αυτή η μέθοδος δίνει καλούς εκτιμητές για το t. Έστω $X'X = V, Z = XV^{-1/2}$ και $\theta = \beta V^{-1/2}$. Εφόσον οι στήλες του X έχουν κανονικοποιηθεί, η περιοχή $\sum |\theta_j| \leq t$ διαφέρει από τη $\sum |\beta_j| \leq t$ αλλά δίνουν προβολές ίσου μέτρου. Άρα, η βέλτιστη τιμή του \hat{t} είναι περίπου η ίδια σε κάθε περίσταση. Πάντως, όσον αφορά

το υπολογιστικό κόστος, η μέθοδος του Stein υπερέχει της cross-validationεκτίμησης του t.

3.3. Αλγόριθμος υπολογισμού των λύσεων της Μεθόδου Lasso

Έστω $t \ge 0$. Το πρόβλημα (3.1) μπορεί να θεωρηθεί ως ένα πρόβλημα ελαχίστων τετραγώνων με 2^p ανισοτικούς περιορισμούς, οι οποίοι αντιστοιχούν στα 2^p διαφορετικά πιθανά πρόσημα των β_j , j = 1, ..., p. Περιγράφεται παρακάτω η διαδικασία που μας δίνει τη λύση για το γραμμικό πρόβλημα ελαχίστων τετραγώνων υπό ένα γενικό γραμμικό ανισοτικό περιορισμό $G\beta \le h$. Εδώ G είναι ένας $m \times p$ πίνακας που αντιστοιχεί σε m γραμμικούς ανισοτικούς περιορισμούς στο διάνυσμα β μήκους p. Για το πρόβλημά μας, όμως, το $m = 2^p$ μπορεί να είναι πολύ μεγάλο, οπότε η άμεση εφαρμογή της διαδικασίας αυτής απαιτεί πολύ μεγάλο πλήθος υπολογισμών.

Το πρόβλημα, όμως, μπορεί να λυθεί παρουσιάζοντας τους ανισοτιχούς περιορισμούς διαδοχιχά ως εξής: Έστω $g(\beta) = \sum_{i=1}^{N} (y_i - \sum_j \beta_j x_{ij})^2$ και δ_i , $i = 1, 2, ..., 2^p$, τα διανύσματα της μορφής $(\pm 1, \pm 1, ..., \pm 1)$ μήχους p. Τότε η συνθήκη $\sum |\beta_j| \le t$ είναι ισοδύναμη της $\delta'_i \beta \le t$ για χάθε i. Για δοσμένο β , έστω $E = \{i : \delta'_i \beta = t\}$ και $S = \{i : \delta'_i \beta < t\}$. Ας συμβολίσουμε με G_E τον πίναχα του οποίου οι γραμμές είναι ίσες με τα δ_i για τα οποία ισχύει ότι $i \epsilon E$. Έστω **1** το μοναδιαίο διάνυσμα πλήθους ίσου με το πλήθος των γραμμών του G_E .

Ο αλγόριθμος ξεκινά με $E = \{i_0\}$, όπου $\delta_{i_0} = sign(\hat{\beta})$, όπου $\hat{\beta}$ ο OLS εκτιμητής. Δίνει τότε τη λύση για το πρόβλημα ελαχίστων τετραγώνων με τον περιορισμό ότι $\delta'_{i_0}\beta \leq t$ και έπειτα ελέγχει αν $\sum |\beta_j| \leq t$. Αν ισχύει, τότε ο υπολογισμός έχει τελειώσει. Αν όχι, το i για το οποίο παραβιάζεται ο περιορισμός προστίθεται στο E και η διαδικασία συνεχίζεται μέχρις ότου $\sum |\beta_j| \leq t$.

Ο αλγόριθμος λοιπόν έχει ως εξής:

- 1. Ξεκίνα με $E = i_0$ όπου $\delta_{i_0} = sign(\hat{\beta}^0)$ και $\hat{\beta}^0$ ο OLS εκτιμητής.
- 2. Βρες το $\ddot{\beta}$ που ελαχιστοποιεί το $g(\beta)$ έτσι ώστε $G_E\beta \leq t\mathbf{1}$
- 3. Όταν ισχύει ότι $\sum |\hat{\beta}_j| > t$,
- 4. Πρόσθεσε το *i* στο σύνολο *E* όπου $\delta_i = sign(\hat{\beta})$. Βρες το $\hat{\beta}$ που ελαχιστοποιεί το $g(\beta)$ ώστε να ισχύει ότι $G_E\beta \leq t\mathbf{1}$.

Η διαδικασία πρέπει να συγκλίνει σε ένα πεπερασμένο πλήθος βημάτων αφού μόνο ένα στοιχείο προστίθεται στο E σε κάθε βήμα και υπάρχουν συνολικά 2^p στοιχεία. Το τελικό αποτέλεσμα είναι η λύση του αρχικού προβλήματος. Μια παραλλαγή της διαδικασίας απαλείφει τα στοιχεία του E (βήμα 4) για τα οποία ο ισοτικός περιορισμός δεν ικανοποιείται. Αυτή είναι πιο αποτελεσματική διαδικασία αλλά δεν είναι φανερό αν συγκλίνει ή όχι. Το γεγονός ότι ο αλγόριθμος πρέπει να σταματήσει μετά από το πολύ 2^p επαναλήψεις επιβαρύνει τους υπολογισμούς αν το p είναι μεγάλο. Στην πράξη όμως, έχει βρεθεί ότι ο

μέσος όρος των επαναλήψεων που απαιτούνται είναι της τάξης του 0.5p-0.75p, άρα ο αλγόριθμος είναι αρχετά ιχανοποιητιχός.

Ένας τελείως διαφορετικός αλγόριθμος έχει προταθεί από τον David Gay. Γράφουμε κάθε β_j ως τη διαφορά $\beta_j^+ - \beta_j^-$, όπου β_j^+ και β_j^- είναι δύο μη αρνητικοί αριθμοί. Τότε λύνουμε το πρόβλημα ελαχίστων τετραγώνων με τους περιορισμούς $\beta_j^+ \ge 0$, $\beta_j^- \ge 0$ και $\sum_j \beta_j^+ + \sum_j \beta_j^- \le t$. Με αυτόν τον τρόπο μετατρέπουμε το αρχικό πρόβλημα με pμεταβλητές και 2^p περιορισμούς σε ένα πρόβλημα με περισσότερες μεταβλητές (2p) αλλά αρκετά λιγότερους περιορισμούς (2p + 1). Μπορεί να δειχθεί ότι αυτό το πρόβλημα έχει την ίδια λύση με το αρχικό και είναι ελαφρώς πιο γρήγορο.

3.4. Παραδείγματα - Συγκρίσεις Μεθόδων

Στα παραχάτω παραδείγματα, συγχρίνουμε τον εχτιμητή ελαχίστων τετραγώνων με τους εχτιμητές της Lasso, της garotte, της Subset selection χαι της ridge regression.

Method	Median mean-squared error	Average no. of 0 coefficients	Average ŝ	
Least squares	2.79 (0.12)	0.0		
Lasso (cross-validation)	2.43 (0.14)	3.3	0.63 (0.01)	
Lasso (Stein)	2.07 (0.10)	2.6	0.69 (0.02)	
Lasso (generalized cross-validation)	1.93 (0.09)	2,4	0.73 (0.01)	
Garotte	2.29 (0.16)	3.9	,	
Best subset selection	2.44 (0.16)	4.8		
Ridge regression	3.21 (0.12)	0.0	·	

Πίναχας 3.1: Αποτελέσματα Παραδείγματος 1 [R.Tibshirani (1996), Regression Shrinkage and Selection via the Lasso, J.R.Statist.Soc.B, 58, No.1, pp.267 – 288]

Παράδειγμα 1:

Εδώ έχουμε προσαρμόσει 50 σύνολα δεδομένων 20 παρατηρήσεων από το μοντέλο:

$$y = \beta' x + \sigma \varepsilon$$

όπου $\beta = (3, 1.5, 0, 0, 2, 0, 0, 0)'$ και το σφάλμα αχολουθεί την τυπική κανονική κατανομή. Η συσχέτιση μεταξύ x_i και x_j είναι $\rho^{|i-j|}$ με $\rho = 0.5$. Θέτουμε $\sigma = 3$ και παίρνουμε σφάλμα της τάξεως του 5.7. Ο πίνακας 3.1 δείχνει τα μέσα τετραγωνικά σφάλματα 200 προσομοιώσεων από το μοντέλο αυτό. Η Lasso συμπεριφέρεται καλύτερα και αχολουθεί η garotte και η ridge regression. Η εκτίμηση της Lasso παραμέτρου μέσω της γενικευμένης cross – validation μεθόδου συμπεριφέρεται καλύτερα. Η subset selection βρίσκει το σωστό σχεδόν πλήθος των μηδενικών συντελεστών αλλά πάσχει από μεγάλη μεταβλητότητα.

Ο πίναχας 3.2 δείχνει τα πέντε μοντέλα που επέλεγε πιο συχνά η Lasso: παρόλο που το σωστό μοντέλο (1,2,5) επιλέγεται μόνο 2,5% των περιπτώσεων, το 95,5% των μοντέλων περιέχει τις (1,2,5). Τα μοντέλα που επιλέγει πιο συχνά η subset regression φαίνονται

Proportion		
0.055		
0.050		
0.045		
0.045		
0.025		

Πίναχας 3.2: Τα μοντέλα που επέλεγε πιο συχνά η Lasso (γενιχευμένη cross-validation) στο Παράδειγμα 1 [R.Tibshirani (1996), Regression Shrinkage and Selection via the Lasso, J.R.Statist.Soc.B, 58, No.1, pp.267 – 288]

Model	Proportion			
125	0.240			
15	0.200			
1	0.095			
1257	0.040			

Πίναχας 3.3: Τα μοντέλα που επέλεγε η subset selection στο Παράδειγμα 1 [R.Tibshirani (1996), Regression Shrinkage and Selection via the Lasso, J.R.Statist.Soc.B, 58, No.1, pp.267 – 288]

στον πίναχα 3.3. Το σωστό μοντέλο επιλέγεται πιο συχνά (24% των περιπτώσεων) αλλά μόνο το 53,5% των μοντέλων περιέχει τις (1,2,5).

Παράδειγμα 2:

Το παράδειγμα αυτό είναι το ίδιο με το πρώτο με τη διαφορά ότι $\beta_j = 0,85 \forall j$. Το σ είναι και πάλι ίσο με 3, ενώ το σφάλμα είναι της τάξεως του 1,8. Ο πίνακας 3.4 δείχνει ότι η ridge regression συμπεριφέρεται καλύτερα και ακολουθεί η Lasso.

Method	Median mean-squared error	Average no. of O coefficients	Average ŝ
Least squares	6.50 (0.64)	0.0	-
Lasso (cross-validation)	5.30 (0.45)	3.0	0.50 (0.03)
Lasso (Stein)	5.85 (0.36)	2.7	0.55 (0.03)
Lasso (generalized cross-validation)	4.87 (0.35)	2.3	0.69 (0.23)
Garotte	7.40 (0.48)	4.3	
Subset selection	9.05 (0.78)	5.2	8.
Ridge regression	2.30 (0.22)	0.0	9

Πίναχας 3.4: Αποτελέσματα του Παραδείγματος 2 [R.Tibshirani (1996), Regression Shrinkage and Selection via the Lasso, J.R.Statist.Soc.B, 58, No.1, pp.267 – 288]

Παράδειγμα 3:

Εδώ το μοντέλο είναι το ίδιο με αυτό του παραδείγματος 1 με τη διαφορά ότι $\beta = (5,0,0,0,0,0,0,0)$ και $\sigma = 2$, ενώ το σφάλμα είναι της τάξεως του 7. Τα αποτελέσματα στον πίνακα 3.5 δείχνουν ότι η garotte και η subset regression συμπεριφέρονται καλύτερα από τις υπόλοιπες, και τις ακολουθεί η Lasso. Η ridge regression δεν είναι κατάλληλη εδώ και έχει μεγαλύτερο μέσο τετραγωνικό σφάλμα από την εκτίμηση με ελάχιστα τετράγωνα.

_									
	Method	Median mean-squared error	Average no. of O coefficients	Average s					
	Least squares	2.89 (0.04)	0.0						
2	Lasso (cross-validation)	0.89 (0.01)	3.0	0.50 (0.03)					
Č	Lasso (Stein)	1.26 (0.02)	2.6	0.70 (0.01)					
	Lasso (generalized cross-validation)	1.02 (0.02)	3.9	0.63 (0.04)					
ŝ	Garotte	0.52 (0.01)	5.5	10					
	Subset selection	0.64 (0.02)	6.3						
	Ridge regression	3.53 (0.05)	0.0	: 					
Γ.		10 S							

Πίναχας 3.5: Αποτελέσματα του Παραδείγματος 3 [R.Tibshirani (1996), Regression Shrinkage and Selection via the Lasso, J.R.Statist.Soc.B, 58, No.1, pp.267 – 288]

Παράδειγμα 4:

Εδώ προσαρμόζουμε 50 σύνολα δεδομένων με το χαθένα να έχει 100 παρατηρήσεις από 40 μεταβλητές. Εδώ η subset regression δεν είναι εφαρμόσιμη αφού p > 30. Ορίζουμε τις επεξηγηματικές μεταβλητές $x_{ij} = z_{ij} + z_i$, όπου z_{ij} και z_i είναι ανεξάρτητες τυχαίες μεταβλητές και αχολουθούν την τυπική κανονική κατανομή. Υποθέτουμε ότι υπάρχει συσχέτιση ίση με 0,5 ανάμεσα σε κάθε ζευγάρι επεξηγηματικών μεταβλητών. Ο συντελεστής είναι το διάνυσμα $\beta = (0, 0, ..., 0, 2, 2, ..., 2, 0, 0, ..., 0, 2, 2, ..., 2)$, όπου υπάρχουν 10 ίσα στοιχεία σε κάθε block. Ορίζουμε $y = \beta' x + 15\varepsilon$ όπου το ε αχολουθεί τυπική κανονική κατανομή και έχουμε σφάλμα της τάξεως του 9. Τα αποτελέσματα στον πίνακα 3.6 δείχνουν ότι η ridge regression συμπεριφέρεται καλύτερα, με τη Lasso να αχολουθεί.

Method	Median mean-squared error	Average no. of 0 coefficients	Average s
Least squares	137.3 (7.3)	0.0	
Lasso (Stein)	80.2 (4.9)	14.4	0.55 (0.02)
Lasso (generalized cross-validation)	64.9 (2.3)	13.6	0.60 (0.88)
Garotte	94.8 (3.2)	22.9	
Ridge regression	57.4 (1.4)	0.0	

Πίναχας 3.6: Αποτελέσματα του Παραδείγματος 4 [R.Tibshirani (1996), Regression Shrinkage and Selection via the Lasso, J.R.Statist.Soc.B, 58, No.1, pp.267 – 288]

Η μέση τιμή των Lasso συντελεστών σε καθένα από τα 4 blocks των 10 είναι 0,5 (0,06), 0,92 (0,07), 1,56 (0,08) και 2,33 (0,09) αντίστοιχα. Παρόλο που η Lasso δίνει μόνο 14,4 μηδενικούς συντελεστές κατά μέσο όρο, η μέση τιμή του \hat{s} (0,55) είναι πολύ κοντά στην πραγματική αναλογία, δηλαδή 0,5.

3.5. Συμπεράσματα πάνω στη μέθοδο Lasso

Στις πρώτες 4 παραγράφους, προτάθηκε μια πρόσφατη μέθοδος για συρρίκνωση και επιλογή μεταβλητών για προβλήματα παλινδρόμησης. Η Lasso δεν εστιάζει σε υποσύνολα αλλά ορίζει μια συνεχή διαδικασία συρρίκνωσης που μπορεί να δώσει συντελεστές που είναι ακριβώς ίσοι με 0. Μέσα από παραδείγματα, διαπιστώσαμε ότι η Lasso αποδεικνύεται μερικές φορές καλύτερη ακόμα και από την subset selection ή την ridge regression. Μελετήθηκε το κέρδος της κάθε μεθόδου σε τρεις διαφορετικές περιπτώσεις:

- Μικρό πλήθος σημαντικών μεταβλητών: Εδώ η subset selection είναι η χαλύτερη, η Lasso όχι τόσο χαλή, ενώ η ridge regression δεν ενδείχνυται.
- 2. Μέτριο πλήθος μέτρια σημαντικών μεταβλητών: Εδώ η Lasso συμπεριφέρεται καλύτερα, με τη ridge regression να αχολουθεί, ενώ τελευταία έρχεται η subset selection.
- 3. Μεγάλο πλήθος ασήμαντων μεταβλητών: Η ridge regression χρίνεται η χαλύτερη, αχολουθεί η Lasso, ενώ τελευταία έρχεται ξανά η subset selection.

Η μέθοδος garotte του Breiman (1993) συμπεριφέρεται λίγο χαλύτερα από τη Lasso στην πρώτη περίπτωση χαι λίγο χειρότερα από αυτήν στα επόμενα δύο. Τα συμπεράσματα αυτά αναφέρονται στην αχρίβεια της πρόβλεψης. Οι subset selection, Lasso χαι garotte υπερτερούν της ridge regression στην χατασχευή μοντέλων που θέλουμε να ερμηνεύονται εύχολα.

Υπάρχουν στη βιβλιογραφία πολλές παραλλαγές αυτών των μεθόδων που προσπαθούν να τις βελτιώσουν. Οι Frank και Friedman (1993) προτείνουν μια γενίκευση της ridge regression και της subset selection κατά την οποία προσθέτουμε έναν επιπλέον όρο της μορφής $\lambda \sum_j |\beta_j|^q$ στο άθροισμα τετραγώνων των σφαλμάτων. Αυτό είναι ισοδύναμο με τον περιορισμό της μορφής $\sum_j |\beta_j|^q \leq t$ και ονομάζεται "γέφυρα". Η Lasso αντιστοιχεί σε q = 1. Προτείνουν ότι η κοινή εκτίμηση των β_j και q ενδέχεται να είναι μια αποτελεσματική στρατηγική αλλά δεν έχουν αναλυθεί τέτοια συμπεράσματα.

Το Σχήμα 3.3 δείχνει την κατάσταση στις δύο διαστάσεις. Η subset selection αντιστοιχεί στο $q \rightarrow 0$. Η τιμή q = 1 έχει το πλεονέκτημα να είναι πιο κοντά στην subset selection παρά στη ridge regression, όπου q = 2, και επίσης είναι η μικρότερη τιμή του q που δίνει μια κυρτή περιοχή.



Σχήμα 3.3: Τροχιές της σταθερής τιμής του $\sum_{j} |\beta_{j}|^{q}$ (a)q = 4, (b)q = 2, (c)q = 1, (d)q = 0.5, (e)q = 0.1 [R.Tibshirani (1996), Regression Shrinkage and Selection via the Lasso, J.R.Statist.Soc.B, 58, No.1, pp.267 – 288]

Τα ενθαρρυντικά αποτελέσματα που αναφέρθηκαν εδώ δείχνουν ότι περιορισμοί με απόλυτες τιμές αποδεικνύονται χρήσιμοι για μια μεγάλη ποικιλία από στατιστικά προβλήματα εκτίμησης. Περαιτέρω έρευνα χρειάζεται για να εξετάσουμε αυτά τα ενδεχόμενα.

3.6. Το δυϊκό πρόβλημα της μεθόδου Lasso

Ο εκτιμητής της μεθόδου Lasso υπολογίζεται, όπως είδαμε, από το πρόβλημα (3.1). Αν θεωρήσουμε ότι $\bar{y} = 0$ και παραλείψουμε το α (αφού $\hat{\alpha} = \bar{y}$), τότε το πρόβλημα βελτιστοποίησης για την εύρεση του εκτιμητή της Lasso μπορεί να γραφτεί ως εξής:

$$\begin{cases} \mininimize_{\beta_1,\dots,\beta_p} \frac{1}{2} \sum_{i=1}^N (y_i - \sum_{j=1}^p x_{ij}\beta_j)^2 \\ \tau.\omega. \sum_{j=1}^p |\beta_j| \le t \end{cases}$$
(3.10)

Το πρόβλημα αυτό είναι δύσκολο να λυθεί και ο αλγόριθμος του *Tibshirani* (1996) που περιγράφηκε στην παράγραφο 3.3 δεν είναι αποτελεσματικός όταν το *p* είναι μεγάλο, ενώ δεν μπορεί καθόλου να χρησιμοποιηθεί όταν p > N. Οι M.R.Osborne, B.Presnell, και B.A.Turlach (2000) εξετάζουν το δυϊκό πρόβλημα βελτιστοποίησης και παρέχουν έναν αλγόριθμο για τον υπολογισμό του εκτιμητή της μεθόδου Lasso, ο οποίος μπορεί να εφαρμοστεί και στην περίπτωση όπου p > N.

Ένα ισοδύναμο πρόβλημα με το (3.10) μπορεί να δωθεί ως εξής:

$$minimize_{\beta_1,\dots,\beta_p} \{ \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{N} (y_i - \sum_{j=1}^{p} x_{ij}\beta_j)^2 + \lambda \sum_{j=1}^{p} |\beta_j| \}$$
(3.11)

όπου ο Lagrangian πολλαπλασιαστής λ είναι ένας μη αρνητιχός αριθμός.

Έστω $y = (y_1, ..., y_N)'$ το διάνυσμα των παρατηρήσεων για την εξαρτημένη μεταβλητή, $X = (x_1, ..., x_p)'$ ο $N \times p$ πίναχας των παρατηρήσεων για τις επεξηγηματικές μεταβλητές, όπου $x_j = (x_{1j}, ..., x_{Nj})'$ είναι η j-οστή του στήλη και έστω A = X'X. Υποθέτουμε ότι ο X έχει μέγιστη τάξη. Έστω $N(X) \subset \Re^p$ ο μηδενοχώρος του πίναχα X και β^0 ο OLS εκτιμητής. Προφανώς, αν $p \leq N$, τότε $N(X) = \{0\}$ και η λύση $\beta^0 = A^{-1}X'y$ είναι μοναδική. Αν όμως p > N, ο N(X) έχει διάσταση p - N, ο β^0 δεν είναι μοναδικός και η σχέση $X(\beta^0 + \eta) = y$ ισχύει για κάθε $\eta \in N(X)$. Σε κάθε περίπτωση, πάντως, ορίζουμε:

$$t_0 = \min_{\eta \in N(X)} ||\beta^0 + \eta||_1$$

όπου $||\beta||_1 = \sum_{i=1}^p |\beta_i|$ είναι η L^1 -νόρμα στον \Re^p . Υποθέτουμε ότι $t < t_0$, αφού αν $t \ge t_0$ ο εκτιμητής Lasso είναι ισοδύναμος με τον OLS εκτιμητή.

Το πρόβλημα (3.10) μπορεί να γραφτεί ως εξής:

$$\begin{cases} \min i z e_{\beta} f(\beta) \\ \tau. \omega. \ g(\beta) \ge 0 \end{cases}$$
(3.12)

όπου

και

$$f(\beta) = \frac{1}{2}(y - X\beta)'(y - X\beta) = \frac{1}{2}r'r$$

$$g(\beta) = t - \sum_{i=1}^{p} |\beta_i|$$

Αφού η f είναι συνεχής και η περιοχή που παίρνει τιμές το β είναι συμπαγής, το πρόβλημα (3.12) έχει σίγουρα λύση. Επιπλέον, αφού $t < t_0$, κάθε λύση β^{*} της (3.12) θα βρίσκεται στο σύνορο, δηλαδή θα ισχύει: $||\beta^*||_1 = t$. Εφόσον η g είναι κοίλη, η περιοχή που ορίζεται από την ανισότητα $g(\beta) \ge 0$ είναι κυρτή και αφού και η f είναι κυρτή, είναι φανερό ότι το σύνολο των λύσεων της (3.12) θα είναι κυρτό. Επίσης, αν $p \le N$, τότε η f είναι αυστηρά κυρτή, επομένως η λύση είναι μοναδική. Τα συμπεράσματα αυτά συνοψίζονται στο παρακάτω θεώρημα:

Θεώρημα 1 (Υπαρξη και μοναδικότητα) Αν $t < t_0$, ισχύουν τα εξής: α) Αν $p \leq N$, τότε το (3.12) έχει μοναδική λύση β^* και $||\beta^*|| = t$.

 β) Αν p > N, τότε το (3.12) έχει λύση β^* και η ισότητα $||\beta^*||_1 = t$ ισχύει για κάθε λύση. Αν β_1^* και β_2^* είναι δύο λύσεις, τότε ο κυρτός συνδυασμός $\rho\beta_1^* + (1-\rho)\beta_2^*$ είναι επίσης λύση όταν $0 \le \rho \le 1.\square$

Αν θεωρήσουμε το (3.12) ως ένα πρόβλημα χυρτού προγραμματισμού, η Lagrangian θα είναι:

$$L(\beta, \lambda) = f(\beta) - \lambda g(\beta) \tag{3.13}$$

Αν ορίσουμε

$$L^*(\beta) = \sup_{\lambda \ge 0} L(\beta, \lambda) \tag{3.14}$$

τότε θα ισχύει:

$$L^*(\beta) = \{ \begin{array}{l} f(\beta), \ \mathrm{av} \ g(\beta) \ge 0 \\ +\infty, \ \mathrm{av} \ g(\beta) < 0 \end{array}$$

Επομένως, η ελαχιστοποίηση του $L^*(\beta)$ είναι ισοδύναμη με την επίλυση του προβλήματος (3.12). Το πρόβλημα:

$$minimize_{\beta}L^*(\beta) \tag{3.15}$$

λέγεται αρχικό πρόβλημα και η $f(\beta)$ αρχική αντικ
ειμενική συνάρτηση.

Για $\lambda \ge 0$, η δυϊκή αντικειμενική συνάρτηση ορίζεται ως εξής:

$$L_*(\lambda) = \inf_{\beta} L(\beta, \lambda) \tag{3.16}$$

και το δυϊκό πρόβλημα θα είναι το:

$$maximize_{\lambda \ge 0}L_*(\lambda) \tag{3.17}$$

Aν $\lambda \geq 0$, η $L(\beta, \lambda)$ είναι μια χυρτή συνάρτηση ως προς β και το $L(\beta, \lambda) \to +\infty$ καθώς το $||\beta||_1 \to +\infty$. Άρα, η $L(\beta, \lambda)$ έχει τουλάχιστον ένα ελάχιστο ως προς β και ισχύει ότι το $\overline{\beta}$ ελαχιστοποιεί την $L(\beta, \lambda)$ αν και μόνο αν το p-διάστατο μηδενικό διάνυσμα **0** είναι στοιχείο της μερικής παραγώγου $\partial_{\beta}L(\beta, \lambda)$ (Osborne, 1985). Η μερική παράγωγος δίνεται από τη σχέση:

$$\partial_{\beta}L(\beta,\lambda) = -X'r + \lambda v$$

όπου οι συνιστώσες του διανύσματος $v = (v_1, ..., v_p)$ είναι της μορφής $v_i = 1$ αν $\beta_i > 0$, $v_i = -1$ αν $\beta_i < 0$ και $v_i \in [-1, 1]$ αν $\beta_i = 0$. Οπότε, αν το $\overline{\beta}$ ελαχιστοποιεί το $L(\beta, \lambda)$, ισχύει ότι:

$$0 = -X'\bar{r} + \lambda v_1 \tag{3.18}$$

για χάποιο v_1 της παραπάνω μορφής, ενώ $\bar{r} = y - X\bar{\beta}$.

Για κάθε διάνυσμα v, ισχύει ότι $v'\bar{\beta} = ||\bar{\beta}||_1$, οπότε η σχέση (3.18) μας δίνει $\lambda = \bar{r}'X\bar{\beta}/||\bar{\beta}||_1$. Αν $\bar{\beta} \neq 0$, τότε ισχύει ότι $||v||_{\infty} = 1$, οπότε προκύπτει ότι $\lambda = ||X'\bar{r}||_{\infty}$. Χρησιμοποιώντας τις δύο αυτές εκφράσεις για το λ , έχουμε ότι:

$$\begin{split} L_*(\lambda) &= L(\bar{\beta}, \lambda) = \frac{1}{2} \bar{r}' r - \frac{\bar{r}' X \bar{\beta}}{||\bar{\beta}||_1} (t - ||\bar{\beta}||_1) \\ &= \frac{1}{2} \bar{r}' r - \frac{\bar{r}' X \bar{\beta}}{||\bar{\beta}||_1} t + \bar{r}' X \bar{\beta} \\ &= \frac{1}{2} \bar{r}' (\bar{r} + X \bar{\beta}) + \frac{1}{2} \bar{r}' (X \bar{\beta}) - \frac{\bar{r}' X \bar{\beta}}{||\bar{\beta}||_1} t \\ &= \frac{1}{2} \bar{r}' (y + X \bar{\beta}) - \frac{\bar{r}' X \bar{\beta}}{||\bar{\beta}||_1} t \\ &= \frac{1}{2} (y - X \bar{\beta})' (y + X \bar{\beta}) - \frac{\bar{r}' X \bar{\beta}}{||\bar{\beta}||_1} t \\ &= \frac{1}{2} y' y - \frac{1}{2} \bar{\beta}' A \bar{\beta} - \frac{\bar{r}' X \bar{\beta}}{||\bar{\beta}||_1} t \\ &= \frac{1}{2} y' y - \frac{1}{2} \bar{\beta}' A \bar{\beta} - ||X' \bar{r}||_{\infty} t \end{split}$$

Πολλές φορές, για να λύσουμε προβλήματα βελτιστοποίησης, χρειαζόμαστε τη σχέση μεταξύ αρχικού και δυϊκού προβλήματος. Τα δύο παρακάτω θεωρήματα αφορούν τη σχέση μεταξύ του αρχικού (3.12) και του δυϊκού (3.17) προβλήματος. Το πρώτο προκύπτει απ΄ ευθείας από τους ορισμούς των L* και L_{*}:

Θεώρημα 2 (Ασθενής δυϊκότητα)

Αν β^* είναι μια λύση του (3.10) και $\bar{\lambda}$ είναι μια λύση του δυϊκού προβλήματος (3.17), τότε ισχύει:

$$L_*(\bar{\lambda}) \le L^*(\beta^*) \square$$

Με τη βοήθεια του Osborne (1985) αποδειχνύεται το επόμενο θεώρημα. Ορίζουμε τη συνάρτηση $v(z) = \inf_{\beta \in \{\beta: g(\beta) \ge z\}} f(\beta)$ και χρησιμοποιώντας την χυρτότητά της, το λήμμα 1.6.2 και το θεώρημα 1.6.2 του Osborne (1985) καταλήγουμε στο παρακάτω συμπέρασμα.

Θεώρημα 3 (Ισχυρή δυϊκότητα)

Αν β^* είναι μια λύση του (3.10) και λ^* είναι ο Lagrangian πολλαπλασιαστής που αντιστοιχεί στο β^* , τότε το λ^* είναι μια λύση του δυϊκού προβλήματος (3.17) και ισχύει:

$$L_*(\lambda^*) = L(\beta^*, \lambda^*) \square$$

Στη συνέχεια, θα ασχοληθούμε με την περίπτωση όπου p > N. Αν β^* είναι μια λύση του (3.10), ορίζουμε ως $V(\beta^*)$ το σύνολο όλων των διανυσμάτων ε των οποίων οι συνιστώσες είναι της μορφής: $e_i = 1$ αν $\beta_i^* > 0$, $e_i = -1$ αν $\beta_i^* < 0$ και $e_i = 1$ ή $e_i = -1$ αν $\beta_i^* = 0$. Αν το β^* έχει l < p συνιστώσες ίσες με 0, τότε το σύνολο $V(\beta^*) = {\varepsilon_1, ..., \varepsilon_k}$ περιέχει $k = 2^l$ διανύσματα. Έστω Ε ο $k \times p$ πίναχας, του οποίου η i-οστή γραμμή είναι η e'_i . Παρατηρούμε ότι $||\varepsilon||_1 = p$ χαι $\beta^{*'}\varepsilon = t < t_0$, για χάθε $\varepsilon \in V(\beta^*)$. Τότε, ισχύει η σχέση:

$$(\beta^* - \frac{t}{p}\varepsilon)'e = 0, \forall \varepsilon \in V(\beta^*)$$

Υποθέτουμε τώρα ότι p > N και ότι το β^{\dagger} είναι επίσης μια λύση του (3.10). Έστω η η διαφορά τους, δηλαδή $\eta = \beta^{\dagger} - \beta^*$. Από το θεώρημα 1, έχουμε ότι και ο κυρτός συνδυασμός τους $\rho\beta^{\dagger} + (1 - \rho)\beta^* = \rho(\beta^{\dagger} - \beta^*) + \beta^* = \beta^* + \rho\eta$ είναι επίσης λύση για $0 \le \rho \le 1$ και μάλιστα $||\beta^* + \rho\eta||_1 = t$. Όμως, το $||y - X\beta||_2$ είναι σταθερό για κάθε λύση, οπότε θα ισχύει ότι $\eta \in N(X)$. Επίσης, από τη συνθήκη $||\beta^* + \rho\eta||_1 = t$ προκύπτει ότι $\eta' \varepsilon \le 0$ για κάθε $\varepsilon \in V(\beta^*)$. Για να το αποδείξουμε αυτό, παρατηρούμε αρχικά ότι $||b||_1 \ge b'w$ για κάθε $b, w \in \Re^p$ με $||w||_{\infty} \le 1$. Οπότε, αν $\eta' \varepsilon > 0$ για κάποιο $\varepsilon \in V(\beta^*)$, τότε $||\beta^* + \rho\eta||_1 \ge (\beta^* + \rho\eta)' \varepsilon = t + \rho\eta' \varepsilon > t$, άτοπο.

Αν τώρα συμβολίσουμε με $C(\beta^*)$ τον χυρτό χώνο που ορίζεται ως εξής:

$$C(\beta^*) = \{ x \in \Re^p : x' \varepsilon \le 0, \forall \varepsilon \in V(\beta^*) \}$$

τότε τα παραπάνω συνοψίζονται στο παρακάτω θεώρημα.

Θεώρημα 4

Το β^* είναι η μοναδική λύση του προβλήματος (3.10) αν και μόνο αν $C(\beta^*) \cap N(X) = \{0\}$, όπου **0** το p-διάστατο μηδενικό διάνυσμα.

Από το θεώρημα αυτό προχύπτει ότι αν p > N και το β^* δεν είναι μοναδική λύση, τότε θα υπάρχει ένα μη μηδενικό διάνυσμα $\eta \in C(\beta^*) \cap N(X)$, δηλαδή ισχύει ότι $\eta \in N(X)$ και $\eta' \varepsilon \leq 0$ για κάθε $\varepsilon \in V(\beta^*)$. Αν κινηθούμε προς την κατεύθυνση όπου $\eta' \varepsilon = 0$ για κάθε $\varepsilon \in V(\beta^*)$., τότε θα φτάσουμε σε μια λύση η οποία θα έχει τουλάχιστον μία λιγότερη μη αρνητική συνιστώσα απ'οτι το β^* . Αν όμως το η είναι τέτοιο ώστε $\eta \in N(X)$ και $\eta' \varepsilon > 0$ για τουλάχιστον ένα $\varepsilon \in V(\beta^*)$, τότε το πλήθος των μη αρνητικών συνιστωσών της λύσης β^* αυξάνεται.

Για να αποδείξουμε τώρα το παρακάτω θεώρημα που αφορά το μέγιστο δυνατό πλήθος των μη-μηδενικών συνιστωσών μιας λύσης, παραθέτουμε το παρακάτω λήμμα.

Λήμμα 1

Η τάξη του πίνακα Ε είναι ίση με l + 1, δηλαδή το $V(\beta^*)$ περιέχει l + 1 γραμμικώς ανεξάρτητα διανύσματα. Επιπλέον, καμία γραμμή του Ε δεν είναι θετικός γραμμικός συνδυασμός των υπολοίπων γραμμών, ούτε το μηδενικό διάνυσμα είναι θετικός γραμμικός συνδυασμός των γραμμών του Ε.

Απόδειξη:

Έστω $I = \{i_1, ..., i_l\}$, όπου $\beta_{i_j}^* = 0$, για j = 1, ..., l. Για k = 1, ..., l, θεωρούμε τα διανύσματα $\mathbf{\varepsilon}_k \in V(\beta^*)$, τα οποία έχουν στοιχεία $e_{i_k,k} = -1$ και $e_{i_j,k} = 1$ για

j = 1, ..., k - 1, k + 1, ..., l και έστω ότι το $\bar{e}_{l+1} \in V(\beta^*)$ έχει στοιχεία $e_{i_j,k} = 1$ για j = 1, ..., l. Είναι φανερό ότι αυτά τα l + 1 διανύσματα είναι γραμμικώς ανεξάρτητα και ότι κάθε άλλο διάνυσμα που ανήκει στο $V(\beta^*)$ μπορεί να γραφτεί ως γραμμικός συνδυασμός αυτών των διανυσμάτων. Αυτό αποδεικνύει ότι ο Ε έχει τάξη l + 1. Υποθέτουμε τώρα ότι υπάρχουν θετικοί αριθμοί λ_j και δείκτες k_j , με j = 1, ..., q, τέτοιοι ώστε το $\sum_{j=1}^q \lambda_j \varepsilon_{k_j}$ είναι ίσο είτε με το ε_k για κάποιο k που δεν είναι κάποιο από τα $k_1, ..., k_q$, είτε με το μηδενικό διάνυσμα. Αφού $||\beta^*||_1 = t$, θα υπάρχει ένα τουλάχιστον i_0 με $\beta_{i_0}^* \neq 0$ και οι i_0 -οστές συνιστώσες όλων των $\varepsilon \in V(\beta^*)$ είναι είτε όλες ίσες με 1 είτε όλες ίσες με -1. Άρα, το $\sum_{j=1}^q \lambda_j$ είναι ίσο με 1 αν $\sum_{j=1}^q \lambda_j \varepsilon_{k_j} = \varepsilon_k$ ή 0 αν $\sum_{j=1}^q \lambda_j \varepsilon_{k_j} = 0$. Η δεύτερη περίπτωση καταλήγει σε άτοπο. Για την πρώτη περίπτωση, αφού όλες οι συνιστώσες των ε_k και ε_{k_j} , j = 1, ..., q, έχουν απόλυτη τιμή ίση με 1, είναι φανερό ότι πρέπει να ισχύει $e_{k_j,i} = e_{k_i}$ για κάθε j = 1, ..., q και i = 1, ..., p. Αυτό είναι άτοπο, αφού τα ε που ανήχουν στο $V(\beta^*)$ πρέπει να είναι όλα διαφορετικά μεταξύ τους. \Box

Θεώρημα 5

Aν p > N και το β^* είναι κανονική λύση του (3.10), δηλαδή ισχύει $N(E) \cap N(X) = \{0\}$, τότε το β^* έχει το πολύ N μη μηδενικές συνιστώσες.

Απόδειξη:

Έστω β^* μια τέτοια λύση με l μηδενιχές χαι p - l μη μηδενιχές συνιστώσες. Τότε από το Λήμμα 1, ο N(E) είναι ένας (p - l - 1)-διάστατος χώρος στον \Re^p χαι $N(E) \cap N(X) = \{0\}$ εξ' ορισμού. Αφού όμως ο X έχει μέγιστη τάξη, ο N(X) θα έχει διάσταση p - N. Θεωρούμε τώρα το μονοδιάστατο χώρο $S = \{\eta : \eta = \lambda \bar{\mathbf{e}}, \lambda \in \Re\}$, όπου το $\bar{\mathbf{e}} = \frac{1}{k} \sum_{j=1}^{k} \mathbf{e}_j$ έχει συνιστώσες $\bar{e}_i = 1$ αν $\beta_i^* > 0$, $\bar{e}_i = -1$ αν $\beta_i^* < 0$ χαι $\bar{e}_i = 0$ αν $\beta_i^* = 0$. Είναι φανερό ότι $\bar{\mathbf{e}}' \mathbf{e} = p - l > 0$ για χάθε $\mathbf{e} \in V(\beta^*)$, έτσι ώστε $S \cap N(E) = \{0\}$. Ισχύει, όμως, επίσης ότι $S \cap N(X) = \{0\}$, γιατί διαφορετιχά, για $\lambda > 0$ αρχετά μιχρό, το $\beta^* - \lambda \bar{\mathbf{e}}$ θα ήταν λύση του (3.10) με L^1 -νόρμα μιχρότερη από αυτήν του β^* , άτοπο λόγω του θεωρήματος 1. Αφού οι χώροι S, N(E) χαι N(X) έχουν συνολιχά διάσταση το πολύ p, θα ισχύει ότι $(p - l - 1) + (p - N) + 1 \leq p$, δηλαδή $p - l \leq N$.

Στη συνέχεια, οι Osborne, Presnell και Turlach (2000) υπολογίζουν τον πίνακα συνδιασποράς μιας λύσης β^* του (3.10) και καταλήγουν σε διαφορετικό τύπο από αυτόν του Tibshirani (1996). Η λύση β^* θα ικανοποιεί τη σχέση (3.18). Αφού το X'r δεν εξαρτάται από τη συγκεκριμένη λύση β^* , το ίδιο θα ισχύει και για το $v = X'r/||X'r||_{\infty}$ στην (3.18). Επίσης, γνωρίζουμε ότι $\lambda = r'X\beta^*/||\beta^*||_1$. Η (3.18) λοιπόν γίνεται: $X'(y - X\beta^*) = \lambda v \Leftrightarrow X'y = A\beta^* + \lambda v \Leftrightarrow X'y = A\beta^* + \frac{r'X\beta^*}{||\beta^*||_1} \frac{X'r}{||X'r||_{\infty}}\beta^*$. Οπότε, τελικά προκύπτει η σχέση:

$$X'y = (A+W)\beta^* \tag{3.19}$$

όπου ο πίναχας $W = \frac{1}{||\beta^*||_1||X'r||_{\infty}} (X'r) (X'r)'$ έχει τάξη l. Επίσης, μπορούμε να γράψουμε:

$$A + W = X'(I + \frac{1}{||\beta^*||_1||X'r||_{\infty}}rr')X$$

Αυτό δείχνει ότι η τάξη του πίναχα A + W είναι ίση με την τάξη του X και άρα ίση με την τάξη του A. Άρα, αν $p \leq N$, ο πίναχας συνδιασποράς των εκτιμητών δίνεται από τον τύπο:

$$Var(\beta^*) = (A+W)^{-1}A(A+W)^{-1}\hat{\sigma}^2$$
(3.20)

όπου $\hat{\sigma}^2$ είναι ένας εκτιμητής της διασποράς των σφαλμάτων. Η σχέση αυτή έρχεται σε αντίθεση με την αντίστοιχη σχέση (3.6) του Tibshirani (1996).

Οι παραπάνω συγγραφείς, μας δίνουν έναν τρόπο εύρεσης του γ στη σχέση (3.3), η οποία μας δίνει τη λύση (3.10) στην περίπτωση που ο X είναι ορθοκανονικός, δηλαδή όταν ισχύει ότι X'X = A = I. Παρατηρούμε ότι:

$$t_{0} - t = \sum_{j=1}^{p} |\hat{\beta}_{j}^{0}| - \sum_{j=1}^{p} |\hat{\beta}_{j}| = \sum_{j=1}^{p} \{|\hat{\beta}_{j}^{0}| - (|\hat{\beta}_{j}^{0}| - \gamma)^{+}\}$$
$$= \sum_{j=1}^{p} |\hat{\beta}_{j}^{0}|I(|\hat{\beta}_{j}^{0}| \le \gamma) + \gamma \sum_{j=1}^{p} I(|\hat{\beta}_{j}^{0}| > \gamma)$$
$$= \sum_{j=1}^{K} b_{i} + \gamma(p - K)$$

όπου τα $b_1 \leq \ldots \leq b_p$ είναι τα $|\hat{\beta}_1^0|, \ldots, |\hat{\beta}_1^p|$ σε αύξουσα σειρά και $K = \max\{i : b_i \leq \gamma\}$. Αφού $t < t_0$, θα ισχύει ότι K < p και $b_K \leq \gamma \leq b_{K+1}$. Έστω $c_0 = 0$ και $c_j = \sum_{i=1}^j b_i + b_j (p-j)$, για $j = 1, \ldots, p$ ώστε $0 = c_0 \leq c_1 \leq \ldots \leq c_p = t_0$. Τότε, $K = \max\{i : c_i \leq t_0 - t\}$ και

$$\gamma = \frac{(t_0 - t) - \sum_{i=1}^{K} b_i}{p - K}$$

Κεφάλαιο 4

ΠΑΛΙΝΔΡΟΜΗΣΗ ΕΛΑΧΙΣΤΗΣ ΓΩΝΙΑΣ

Στο παρόν κεφάλαιο, αναλύεται μια νέα μέθοδος κατασκευής γραμμικών μοντέλων, η Παλινδρόμηση Ελάχιστης Γωνίας (LARS), σύμφωνα με το σχετικό άρθρο των B.Efron, T.Hastie, I.Johnstone, R.Tibshirani (2004). Αρχικά, περιγράφεται ο αλγόριθμος της μεθόδου και έπειτα αποδεικνύεται ότι μέσω μιας τροποποίησης, η μέθοδος LARS μπορεί να ταυτιστεί με τη μέθοδο Stagewise ή τη μέθοδο Lasso με την έννοια ότι δίνουν τις ίδιες λύσεις για τους εκτιμώμενους συντελεστές των επεξηγηματικών μεταβλητών του μοντέλου. Στη συνέχεια, προσεγγίζονται κάτω από ορισμένες προϋποθέσεις οι βαθμοί ελευθερίας του εκτιμητή της εξαρτημένης μεταβλητής και τέλος, υπολογίζεται το κόστος υπολογισμού για τις τρεις μεθόδους.

Ο στόχος των αλγορίθμων επιλογής μοντέλου, όπως η All subsets, η Forward selection και η Backward elimination, είναι να επιλέξουμε ένα γραμμικό μοντέλο με σκοπό την πρόβλεψη της τιμής μιας εξαρτημένης μεταβλητής με βάση τις τιμές των επεξηγηματικών μεταβλητών $x_1, x_2, ..., x_m$. Βασικά κριτήρια επιλογής είναι η ακρίβεια της πρόβλεψης αλλά και το κόστος υπολογισμού αφού οι ερευνητές προτιμούν τα πιο απλά μοντέλα για να έχουν στη διάθεσή τους μια σχέση ανάμεσα στην y και στις $x_1, x_2, ..., x_m$. Δύο πρόσφατοι αλγόριθμοι κατασκευής μοντέλων είναι η Lasso, που εξετάστηκε αναλυτικά στο προηγούμενο κεφάλαιο, και η Forward Stagewise γραμμική παλινδρόμηση. Αυτές οι δύο χρησιμοποιήθηκαν ώστε να δημιουργηθεί μια υπολογιστικά απλούστερη μέθοδος, η Παλινδρόμηση Ελάχιστης Γωνίας (Least Angle Regression) ή LARS.

Ο πίναχας 4.1 δείχνει ένα μέρος των αποτελεσμάτων μιας έρευνας για ασθενείς που πάσχουν από διαβήτη (B.Efron, T.Hastie, I.Johnstone, R.Tibshirani (2004)). Δέχα είναι οι βασιχές μεταβλητές που μετρήθηκαν για καθέναν από τους n = 442 διαβητικούς ασθενείς, ενώ η εξαρτημένη μεταβλητή y χαρακτηρίζει την εξέλιξη της ασθένειας. Οι στατιστικοί κλήθηκαν να κατασκευάσουν ένα μοντέλο που να προβλέπει την τιμή της y με βάση δοσμένες τιμές των μεταβλητών $x_1, x_2, ..., x_{10}$, έτσι ώστε να έχουν ακρίβείς προβλέψεις για μέλλοντικούς ασθενείς όπως επίσης και να γνωρίζουν ποιές από τις επεξηγηματικές μεταβλητές είναι σημαντικοί παράγοντες για την εξέλιξη της ασθένειας.

Η Μέθοδος Lasso, όπως ξέρουμε ήδη, είναι μια παραλλαγή της μεθόδου των ελαχίστων τετραγώνων (OLS) κάτω από ένα περιορισμό. Έστω $x_1, x_2, ..., x_m$ τα διανύσματα μήχους n με συνιστώσες τις παρατηρήσεις για κάθεμία από τις επεξηγηματικές μεταβλητές. Στο παράδειγμά μας, m = 10 και n = 442 ενώ y είναι το διάνυσμα των τιμών της εξαρτημένης

	AGE	SEX	BMI	\mathbf{BP}		Ser	um Me	asuren	nents ·	••	Response
Patient	tient x1 x2	x3 x4	$\mathbf{x}4$	$\mathbf{x5}$	x6	$\mathbf{x}7$	x8	$\mathbf{x9}$	x10	у	
1	54	1	24.2	106	181	121	44.0	3.21	2.04	91	53
2	50	1	33.9	92	278	196	44.5	5.42	2.47	89	124
3	63	1	32.4	78	237	154	48.5	4.00	2.42	94	167
4	57	2	25.7	83	181	103	67.5	2.00	1.79	85	50
5	55	1	27.7	96	195	120	59.5	2.00	2.03	97	52
6	53	1	31.8	102	200	104	58.5	2.00	2.47	98	205
:	:	:	:	÷	:	:	:	:	:	:	1
441	38	2	23.2	89	162	97	51.5	2.00	1.95	80	141
442	36	2	26.5	110	232	159	40.5	5.00	2.39	88	184

Πίναχας 4.1: Έρευνα για ασθενείς που πάσχουν από διαβήτη [B.Efron, T.Hastie, I.Johnstone, R.Tibshirani (2004), Least Angle Regression, Annals of Statistics, 32(2), p.407 – 499]

μεταβλητής για τις n περιπτώσεις.

Υποθέτουμε ότι οι επεξηγηματικές μεταβλητές έχουν κανονικοποιηθεί ώστε να ισχύει:

$$\sum_{i=1}^{n} y_i = 0, \sum_{i=1}^{n} x_{ij} = 0, \sum_{i=1}^{n} x_{ij}^2 = 1$$
(4.1)

για j = 1, 2, ..., m.

Το υποψήφιο διάνυσμα των συντελεστών παλινδρόμησης $\hat{\beta} = (\hat{\beta}_1, \hat{\beta}_2, ..., \hat{\beta_m})'$ δίνει ως πρόβλεψη το διάνυσμα $\hat{\mu}$:

$$\hat{\mu} = \sum_{j=1}^{m} x_j \hat{\beta}_j = X \hat{\beta}, \qquad (4.2)$$

όπου Xο
 $n\times m$ πίνακας $(x_1,x_2,...,x_m).$ Το συνολικό τετραγωνικό σφάλμα του
 yτότε είναι:

$$S(\hat{\beta}) = ||y - \hat{\mu}||^2 = \sum_{i=1}^{n} (y_i - \hat{\mu}_i)^2$$
(4.3)

Έστω $T(\hat{\beta})$ η απόλυτη νόρμα του $\hat{\beta}$, δηλαδή:

$$T(\hat{\beta}) = \sum_{j=1}^{m} |\hat{\beta}_j| \tag{4.4}$$

Η Lasso διαλέγει το $\hat{\beta}$ αυτό που ελαχιστοποιεί το $S(\hat{\beta})$ και συγχρόνως η $T(\hat{\beta})$ να μην ξεπερνάει την τιμή t. Δηλαδή:

$$\begin{cases} minimize \ S(\hat{\beta}) \\ \tau.\omega. \ T(\hat{\beta}) \le t \end{cases}$$

$$(4.5)$$

Στο αριστερό γράφημα του σχήματος 4.1 φαίνονται όλες οι λύσεις $\hat{\beta}(t)$ της μεθόδου Lasso για το παράδειγμά μας, από το σημείο όπου $\hat{\beta} = 0$ μέχρι το t = 3460, όπου ο εκτιμητής $\hat{\beta}$ ισούται με τον OLS εκτιμητή. Παρατηρούμε ότι για κάθε t < 3460, κάποιοι συντελεστές θα είναι ίσοι με 0, ενώ οι υπόλοιποι θα είναι απολύτως μικρότεροι από την απολύτως μέγιστη τιμή τους, δηλαδή την τιμή των OLS εκτιμητών. Αν t =1000 για παράδειγμα, μόνο οι μεταβλητές 3,9,4 και 7 μπαίνουν στο μοντέλο. Βλέπουμε λοιπόν ότι η Lasso τείνει να συρρικνώσει τους OLS συντελεστές προς το 0, γεγονός που μειώνει τη συνολική διασπορά του μοντέλου παλινδρόμησης, άρα βελτιώνει την ακρίβεια της πρόβλεψης. Όμως, αυξάνεται η μεροληψία του y.



Σχήμα 4.1: Εχτιμητές των Συντελεστών Παλινδρόμησης για Lasso και Stagewise [B.Efron, T.Hastie, I.Johnstone, R.Tibshirani (2004), Least Angle Regression, Annals of Statistics, 32(2), p.407 – 499]

Η Forward Stagewise είναι μια επαναληπτική μέθοδος που ξεκινά με $\hat{\mu} = 0$ και κατασκευάζει τη συνάρτηση παλινδρόμησης σε διαδοχικά βήματα. Αν $\hat{\mu}$ είναι ο εκτιμητής της y και $c(\hat{\mu})$ το διάνυσμα των συσχετίσεων των επεξηγηματικών μεταβλητών με την εκτιμώμενη τιμή της y, τότε ισχύει:
$$\hat{c} = c(\hat{\mu}) = X'(y - \hat{\mu})$$
(4.6)

άρα το $\hat{c_j}$ είναι ανάλογο της συσχέτισης μεταξύ της x_j και του σφάλματος της πρόβλεψης. Το επόμενο βήμα λαμβάνεται κατά τη διεύθυνση της μεγαλύτερης συσχέτισης.

$$\begin{cases} \hat{j} = \arg \max |\hat{c}_j| \\ \hat{\mu} \to \hat{\mu} + \varepsilon sign(\hat{c}_{\hat{j}}) x_{\hat{j}} \end{cases}$$

$$(4.7)$$

όπου ε κάποια μικρή σταθερά. Η "μεγάλη" επιλογή $\varepsilon = |\hat{c}_{\hat{j}}|$ στη συνήθη Forward selection τεχνική μπορεί να προκαλέσει την απαλοιφή των μεταβλητών που είναι συσχετισμένες με τη $x_{\hat{j}}$. Το δεξί γράφημα του σχήματος 4.1 απεικονίζει τους συντελεστές που λαμβάνονται κατά τη Stagewise μέθοδο ως προς t για τα δεδομένα των διαβητικών ασθενών. Παρατηρούμε ότι τα δύο γραφήματα του σχήματος είναι παρόμοια, παρόλο που οι συντελεστές της Lasso και της Stagewise υπολογίζονται διαφορετικά.

Το βασικό σημείο του κεφαλαίου αυτού είναι ότι οι Lasso και Stagewise μέθοδοι είναι παραλλαγές μιας διαδικασίας, της Παλινδρόμησης Ελάχιστης Γωνίας (LARS) που περιγράφεται αμέσως παρακάτω.

4.1. Αλγόριθμος LARS

Η Παλινδρόμηση Ελάχιστης Γωνίας (LARS) είναι μια παραλλαγή της Stagewise διαδικασίας και χρησιμοποιεί μια απλή μαθηματική διαδικασία ώστε να επιταχύνει τους υπολογισμούς. Μόνο m βήματα απαιτούνται για να υπολογιστεί το πλήρες σύνολο των λύσεων, όπου m είναι το πλήθος των επεξηγηματικών μεταβλητών.

Η μέθοδος της LARS κατασκευάζει εκτιμητές $\hat{\mu} = X\hat{\beta}$, σε διαδοχικά βήματα και σε καθένα από αυτά προστίθεται μια μεταβλητή στο μοντέλο, έτσι ώστε μετά από k βήματα, μόνο k από τα $\hat{\beta}_j$ θα είναι μη-μηδενικά. Το Σχήμα 4.2 απεικονίζει τον αλγόριθμο στην περίπτωση όπου m = 2 μεταβλητές, δηλαδή $X = (x_1, x_2)$. Στην περίπτωση αυτή, οι συσχετίσεις (4.6) εξαρτώνται μόνο από την προβολή \bar{y}_2 του y πάνω στο γραμμικό χώρο L(X) που δημιουργείται από τις x_1 και x_2 , και δίνονται από τον τύπο:

$$c(\hat{\mu}) = X'(y - \hat{\mu}) = X'(\bar{y}_2 - \hat{\mu})$$
(4.8)

Ο αλγόριθμος ξεκινά με $\hat{\mu_0} = 0$. Στο Σχήμα 4.2 φαίνεται ότι η γωνία που σχηματίζει η $\bar{y_2} - \hat{\mu_0}$ με τη x_1 είναι μικρότερη από αυτήν που σχηματίζει με το x_2 , δηλαδή $c_1(\hat{\mu_0}) > c_2(\hat{\mu_0})$. Η LARS τότε κατευθύνει το $\hat{\mu_0}$ κατά τη διεύθυνση του x_1 , έστω:

$$\hat{\mu}_1 = \hat{\mu}_0 + \hat{\gamma}_1 x_1 \tag{4.9}$$

Η Stagewise διαλέγει το $\hat{\gamma_1}$ ίσο με χάποια μιχρή τιμή ε και επαναλαμβάνει τη διαδικασία πολλές φορές. Η παλιότερη μέθοδος Forward selection παίρνει τη $\hat{\gamma_1}$ αρχετά μεγάλη ώστε το $\hat{\mu_1}$ να γίνει ίσο με το $\bar{y_1}$, δηλαδή την προβολή του y στον $L(X_1)$. Η LARS όμως χρησιμοποιεί μια συγκεκριμένη τιμή για το $\hat{\gamma_1}$. Αυτή η τιμή θα είναι τέτοια ώστε η $\bar{y_2} - \hat{\mu}$



Σχήμα 4.2: Ο αλγόριθμος LARS στην περίπτωση όπου m = 2 [B.Efron, T.Hastie, I.Johnstone, R.Tibshirani (2004), Least Angle Regression, Annals of Statistics, 32(2), p.407 - 499]

θα έχει συσχέτιση με τη x_1 ίση με αυτήν που έχει με τη x_2 . Δηλαδή η $\bar{y_2} - \hat{\mu_1}$ διχοτομεί τη γωνία μεταξύ x_1 και x_2 , ώστε $c_1(\hat{\mu_1}) = c_2(\hat{\mu_1})$.

Έστω u_2 το μοναδιαίο διάνυσμα πάνω στη διχοτόμο αυτή. Ο επόμενος LARS εχτιμητής θα είναι:

$$\hat{\mu}_2 = \hat{\mu}_1 + \hat{\gamma}_2 u_2 \tag{4.10}$$

με το $\hat{\gamma_2}$ επιλεγμένο έτσι ώστε $\hat{\mu_2} = \bar{y_2}$ στην περίπτωση όπου m = 2. Για m > 2, το $\hat{\gamma_2}$ θα ήταν μιχρότερο και θα οδηγούσε σε μια άλλη αλλαγή κατεύθυνσης, όπως φαίνεται στο Σχήμα 4.4.

Για m > 2, η μέθοδος LARS χρησιμοποιεί ισογώνια διανύσματα, (equiangular vectors) γενικεύοντας τη διχοτόμο u_2 του Σχήματος 4.2. Υποθέτουμε ότι τα διανύσματα $x_1, x_2, ..., x_m$ είναι γραμμικώς ανεξάρτητα. Αν Α ένα υποσύνολο των δεικτών $\{1, 2, ..., m\}$, ορίζουμε τον πίνακα:

$$X_A = (\dots s_j x_j \dots)_{j \in A} \tag{4.11}$$

όπου τα πρόσημα s_j ισούνται με ± 1 . Έστω:

$$\begin{cases} G_A = X'_A X_A \\ H_A = (1'_A G_A^{-1} 1_A)^{-1/2} \end{cases}$$
(4.12)

όπου 1_A είναι ένα μοναδιαίο διάνυσμα μήχους |A|, όπου |A| το πλήθος των στοιχείων του A. Το ισογώνιο διάνυσμα:

$$u_A = X_A w_A, w_A = H_A G_A^{-1} 1_A \tag{4.13}$$

είναι το μοναδιαίο διάνυσμα που δημιουργεί ίσες οξείες γωνίες με τα διανύσματα που αντιστοιχούν στις στήλες του X_A, δηλαδή είναι τέτοιο ώστε:

$$X'_A u_A = H_A 1_A, ||u_A||^2 = 1 (4.14)$$

Στη συνέχεια, περιγράφουμε πιο αναλυτικά τον αλγόριθμο LARS. Όπως και στη Stagewise διαδικασία, ξεκινάμε με $\hat{\mu}_0 = 0$ και σε κάθε βήμα υπολογίζουμε το $\hat{\mu}$. Έστω ότι $\hat{\mu}_A$ είναι ο τρέχων LARS εκτιμητής και ότι το:

$$\hat{c} = X'(y - \hat{\mu}_A) \tag{4.15}$$

είναι το διάνυσμα των συσχετίσεων (4.6). Ενεργό σύνολο Α θα ονομάζουμε το σύνολο που περιέχει τους δείκτες που αντιστοιχούν στις μεταβλητές με τις απολύτως μεγαλύτερες συσχετίσεις:

$$\begin{cases} \hat{C} = \max_{j} \{ |c_{j}| \} \\ A = \{ j : |\hat{c}_{j}| = \hat{C} \} \end{cases}$$
(4.16)

Έστω ότι:

$$s_j = sign\{\hat{c}_j\}, j\epsilon A \tag{4.17}$$

Υπολογίζουμε τότε τα X_A, H_A και u_A από τις σχέσεις (4.11)-(4.13) όπως επίσης και το εσωτερικό γινόμενο:

$$a \equiv X' u_A \tag{4.18}$$

Το επόμενο βήμα του αλγορίθμου LARS τροποποιεί το $\hat{\mu_A}$ ως εξής:

$$\hat{\mu}_{A_+} = \hat{\mu}_A + \hat{\gamma} u_A \tag{4.19}$$

όπου

$$\hat{\gamma} = \min_{j \in A^c} \{ \frac{\hat{C} - \hat{c}_j}{H_A - a_j}, \frac{\hat{C} + \hat{c}_j}{H_A + a_j} \}$$
(4.20)

To "min⁺" υποδειχνύει ότι το ελάχιστο λαμβάνεται μόνο μεταξύ των θετιχών συνιστωσών για χάθε επιλογή του *j*.

Οι τύποι (4.19) και (4.20) έχουν την ακόλουθη ερμηνεία. Έστω:

$$\mu(\gamma) = \hat{\mu}_A + \gamma u_A \tag{4.21}$$

με $\gamma > 0$. Τότε, η αντίστοιχη συσχέτιση $c_j(\gamma)$ δίνεται από τον τύπο:

$$c_j(\gamma) = x'_j(y - \mu(\gamma)) = \hat{c}_j - \gamma a_j \tag{4.22}$$

Για $j \epsilon A$, οι (4.14)-(4.16) δίνουν:

$$|c_j(\gamma)| = \hat{C} - \gamma H_A \tag{4.23}$$

ώστε όλες οι μέγιστες τρέχουσες συσχετίσεις να γίνουν ίσες. Για $j\epsilon A^c$, εξισώνοντας τις (4.22) και (4.23), προκύπτει ότι η $c_j(\gamma)$ παίρνει τη μέγιστη τιμή όταν $\gamma = \frac{\hat{C} - \hat{c_j}}{H_A - a_j}$. Όμοια, η $-c_j(\gamma)$ γίνεται μέγιστη τιμή όταν $\gamma = \frac{\hat{C} + \hat{c_j}}{H_A + a_j}$. Επομένως, το $\hat{\gamma}$ στην (4.20) είναι η μικρότερη θετική τιμή του γ ώστε ο νέος δείκτης \hat{j} να εισέλθει στο ενεργό σύνολο. Τότε το νέο ενεργό σύνολο θα είναι το $A_+ = A \bigcup \{\hat{j}\}$ και η νέα απολύτως μεγαλύτερη συσχέτιση θα είναι η $\hat{C}_+ = \hat{C} - \hat{\gamma}H_A$.

Το Σχήμα 4.3 απεικονίζει τη διαδικασία της μεθόδου LARS για το παράδειγμά μας. Ο πλήρης αλγόριθμος χρειάστηκε μόνο m = 10 βήματα, με τις μεταβλητές να εισέρχονται στο ενεργό σύνολο Α κατά την ίδια σειρά με τη Lasso: 3,9,4,7,...,1. Οι συντελεστές $\hat{\beta}_j$ μοιάζουν πολύ αλλά δεν είναι ίδιοι με αυτούς των Lasso και Stagewise στο Σχήμα 4.1.



Σχήμα 4.3: Η διαδικασία του αλγορίθμου LARS για τα δεδομένα μας [B.Efron, T.Hastie, I.Johnstone, R.Tibshirani (2004), Least Angle Regression, Annals of Statistics, 32(2), p.407 – 499]

Το δεξί γράφημα του Σχήματος 4.3 απειχονίζει τις απόλυτες συσχετίσεις:

$$|\hat{c}_{kj}| = |x'_j(y - \hat{\mu}_{k-1})| \tag{4.24}$$

για τις μεταβλητές j = 1, 2, ..., 10 ως συνάρτηση του k-οστού βήματος του αλγορίθμου LARS. Η μέγιστη συσχέτιση:

$$\hat{C}_k = \max\{|\hat{c}_{kj}|\} = \hat{C}_{k-1} - \hat{\gamma}_{k-1}H_{k-1}$$
(4.25)

μειώνεται χαθώς αυξάνεται το k. Σε χάθε βήμα, για τη νέα μεταβλητή j που εισέρχεται στο ενεργό σύνολο θα ισχύει $|\hat{c}_{kj}| = \hat{C}_k$. Τα πρόσημα s_j των αντιστοίχων x_j στην (4.11) παραμένουν τα ίδια όσο στο ενεργό σύνολο εισέρχονται χι άλλοι δείχτες.

Υποθέτουμε τώρα ότι ο αλγόριθμος LARS έχει συμπληρώσει τα πρώτα k-1 βήματα, δίνοντας ως εκτιμητή το $\hat{\mu}_{k-1}$, και προχωράει στο k-οστό βήμα. Το ενεργό σύνολο A_k θα έχει k στοιχεία τώρα και θα αντιστοιχούν σε αυτό συγκεκριμένες τιμές για τα X_k, G_k, H_k και u_k οι οποίες υπολογίζονται από τις σχέσεις (4.11)-(4.13). Έστω \bar{y}_k η προβολή του yστο χώρο $L(x_k)$. Αφού $\hat{\mu}_{k-1} \epsilon L(x_{k-1})$ θα ισχύει ότι:

$$\bar{y}_k = \hat{\mu}_{k-1} + X_k G_k^{-1} X_k' (y - \hat{\mu}_{k-1}) = \hat{\mu}_{k-1} + \frac{\hat{C}_k}{H_k} u_k$$
(4.26)

Η τελευταία ισότητα συνεπάγεται από την (4.13) και από το γεγονός ότι οι συσχετίσεις των μεταβλητών των οποίων οι δείκτες ανήκουν στο A_k είναι όλες ίσες με \hat{C}_k , δηλαδή:

$$X'_{k}(y - \hat{\mu}_{k-1}) = \hat{C}_{k} \mathbf{1}_{A} \tag{4.27}$$

Αφού το u_k είναι μοναδιαίο διάνυσμα, η (4.26) δείχνει ότι η $\bar{y}_k - \hat{\mu}_{k-1}$ έχει μήχος:

$$\bar{\gamma_k} \equiv \frac{\hat{C}_k}{H_k} \tag{4.28}$$

Γράφοντας τη σχέση (4.19) ως $\hat{\mu}_k = \hat{\mu}_{k-1} + \hat{\gamma}_k u_k$ και συνδυάζοντας την με την (4.26) με τη βοήθεια της (4.28), προκύπτει ότι ο εκτιμητής $\hat{\mu}_k$ βρίσκεται στην ευθεία που ορίζουν τα $\hat{\mu}_{k-1}$ και \bar{y}_k , δηλαδή:

$$\hat{\mu}_k - \hat{\mu}_{k-1} = \frac{\hat{\gamma}_k}{\bar{\gamma}_k} (\bar{y}_k - \hat{\mu}_{k-1})$$
(4.29)

Είναι εύχολο να δούμε ότι η $\hat{\gamma}_k$ είναι πάντα μιχρότερη από τη $\bar{\gamma}_k$, οπότε το $\hat{\mu}_k$ βρίσχεται πιο χοντά στο $\hat{\mu}_{k-1}$ παρά στο \bar{y}_k . Το Σχήμα 4.4 δείχνει τους διαδοχιχούς *LARS* εχτιμητές $\hat{\mu}_k$ πάντα να πλησιάζουν τους *OLS* εχτιμητές \bar{y}_k αλλά ποτέ να μην τους φτάνουν. Η εξαίρεση είναι στο τελευταίο στάδιο: εφόσον το A_m περιέχει όλες τις μεταβλητές, η (4.20) δεν ορίζεται. Σε αυτό το σημείο, ο αλγόριθμος θεωρεί ότι $\hat{\gamma}_m = \bar{\gamma}_m = \hat{C}_m/H_m$, άρα $\hat{\mu}_m = \bar{y}_m$ χαι ο $\hat{\beta}_m$ είναι ίσος με τον *OLS* εχτιμητή για το πλήρες σύνολο των *m* μεταβλητών.



Σχήμα 4.4: Ο Αλγόριθμος LARS για μεγαλύτερες διαστάσεις [B.Efron, T.Hastie, I.Johnstone, R.Tibshirani (2004), Least Angle Regression, Annals of Statistics, 32(2), p.407 - 499]

4.2. Τροποποιημένες Εκδοχές της Μεθόδου LARS

Τα σχήματα 4.1 και 4.3 έδειξαν ότι η Lasso, η Stagewise και η LARS έδωσαν παρόμοιους εκτιμητές. Αυτό δεν είναι συμπτωματικό αφού όπως θα δούμε αμέσως παρακάτω, απλές τροποποιήσεις του αλγορίθμου LARS δίνουν τους εκτιμητές της Lasso ή της Stagewise. Και οι τρεις μέθοδοι μπορούν να θεωρηθούν ως πολυβηματικές διαδικασίες, οι οποίες λαμβάνουν υπ'οψη τους τις μεταβλητές με τη μεγαλύτερη συσχέτιση. Η LARS κινείται προς την κατεύθυνση του ισογώνιου διανύσματος, ενώ οι Lasso και Stagewise θέτουν κάποιους περιορισμούς σε αυτή τη στρατηγική, όπως θα δούμε αμέσως παρακάτω.

4.2.1. Η σχέση μεταξύ LARS και Lasso

Ої λύσεις της μεθόδου Lasso μπορούν να βρεθούν αν τροποποιήσουμε τον αλγόριθμο LARS ως εξής: Έστω $\hat{\beta}$ η λύση της Lasso, που υπολογίζεται από το πρόβλημα (4.5) και δίνει ως εκτιμητή το διάνυσμα $\hat{\mu} = X\hat{\beta}$. Τότε, το πρόσημο κάθε μη μηδενικού συντελεστή $\hat{\beta}_j$ πρέπει να συμφωνεί με το πρόσημο s_j της τρέχουσας συσχέτισης $\hat{c}_j = x'_j(y-\hat{\mu})$, δηλαδή:

$$sign(\hat{\beta}_j) = sign(\hat{c}_j) = s_j \tag{4.30}$$

Αυτό εξηγείται ως εξής: Έστω S_A ο διαγώνιος πίναχας με στοιχεία τα s_j και A το τρέχονενεργό σύνολο. Τότε, η σχέση $\hat{\mu} = X\hat{\beta}$, λόγω των σχέσεων (4.11) και (4.17), γράφεται $\hat{\mu} = X_A S_A \hat{\beta}$. Γράφουμε το πρόβλημα ελαχιστοποίησης (4.5) χρησιμοποιώντας το Lagrange πολλαπλασιαστή:

$$minimize\frac{1}{2}||y - X_A S_A \hat{\beta}_A||^2 + \lambda \sum_A s_j \hat{\beta}_j$$

Παίρνοντας τότε το κριτήριο της πρώτης παραγώγου, προκύπτει τελικά η σχέση:

$$S_A X'_A (y - X_A S_A \hat{\beta}_A) = \lambda S_A 1_A$$

Το *j*-οστό στοιχείο όμως του αριστερού μέλους ισούται με \hat{c}_j , ενώ το αντίστοιχο του δεξιού μέλους ισούται με $\lambda sign(\hat{\beta}_j)$, για $j \in A$. Επίσης, $\lambda = |\hat{c}_j| = \hat{C}$, οπότε προχύπτει η ζητούμενη σχέση.

Ο αλγόριθμος LARS δεν απαιτεί τον περιορισμό (4.30), αλλά, όπως θα δούμε παραχάτω, μπορεί εύχολα να τροποποιηθεί ώστε να τον απαιτεί. Έστω ότι έχουμε συμπληρώσει ένα LARS βήμα, το οποίο μας έδωσε ως ενεργό σύνολο το A χαι ότι ο αντίστοιχος εχτιμητής $\hat{\mu}_A$ αντιστοιχεί στη λύση της Lasso $\hat{\mu} = X\hat{\beta}$. Έστω

$$w_A = H_A G_A^{-1} 1_A \tag{4.31}$$

ένα διάνυσμα μήκους ίσου με το πλήθος των στοιχείων του Α. Ορίζουμε ως d το διάνυσμα μήκους m που ισούται με $s_j w_{A_j}$ για $j \epsilon A$ ή με 0 διαφορετικά. Κινούμενοι προς την κατεύθυνση του θετικού αριθμού γ κατά τη διαδικασία (4.21) της μεθόδου LARS, παρατηρούμε ότι:

$$\begin{cases}
\mu(\gamma) = X\beta(\gamma) \\
\beta_j(\gamma) = \hat{\beta}_j + \gamma \hat{d}_j
\end{cases}$$
(4.32)

για $j \epsilon A$. Επομένως, το $\beta_j(\gamma)$ αλλάζει πρόσημο όταν:

$$\gamma_j = -\hat{\beta}_j / \hat{d}_j, \tag{4.33}$$

και η πρώτη αλλαγή θα εμφανιστεί στο

$$\tilde{\gamma} = \min_{\gamma_j > 0} \{\gamma_j\} \tag{4.34}$$

έστω για τη μεταβλητή $x_{\tilde{j}}$. Το $\tilde{\gamma}$ ισούται με το άπειρο εξ' ορισμού αν δεν υπάρχει j τέτοιο ώστε $\gamma_j > 0$.

Av $\tilde{\gamma} < \hat{\gamma}$, όπου το $\hat{\gamma}$ δίνεται από την (4.20), τότε ο $\beta_j(\gamma)$ δεν μπορεί να είναι λύση της Lasso αν $\gamma > \tilde{\gamma}$ αφού ο περιορισμός (4.30) παραβιάζεται επειδή ο $\beta_{\tilde{j}}(\gamma)$ αλλάζει πρόσημο ενώ το $c_{\tilde{j}}(\gamma)$ δεν αλλάζει. (Η συνεχής συνάρτηση $c_{\tilde{j}}(\gamma)$ δεν μπορεί να αλλάξει πρόσημο σε ένα LARS βήμα, αφού $|c_{\tilde{i}}(\gamma)| = \hat{C} - \gamma H_A > 0$).

Lasso τροποποίηση: Αν $\tilde{\gamma} < \hat{\gamma}$, σταμάτα το επόμενο βήμα της μεθόδου LARS στο σημείο όπου $\tilde{\gamma} = \hat{\gamma}$ και απάλειψε το \tilde{j} από τον υπολογισμό του επόμενου ισογώνιου διανύσματος. Δηλαδή:

$$\hat{\mu}_{A_{+}} = \hat{\mu}_{A} + \tilde{\gamma} u_{A}, A_{+} = A - \{j\},$$
(4.35)

αντί για το (4.19).

Θεώρημα 1:

Με την προσθήκη της Lasso τροποποίησης, και υποθέτοντας την " ένα τη φορά" συνθήκη που περιγράφεται παρακάτω, ο αλγόριθμος LARS δίνει όλες τις λύσεις της Lasso.

Πριν αποδείξουμε το θεώρημα, δίνουμε δύο λήμματα που χρησιμοποιούνται στην απόδειξη. Υποθέτουμε ότι ο αλγόριθμος LARS έχει συμπληρώσει k-1 βήματα, δίνοντας ως εκτιμητή τον $\hat{\mu}_{k-1}$ και ενεργό σύνολο το A_k , ενώ το x_k είναι η πιο πρόσφατη μεταβλητή που εισήλθε στο μοντέλο.

Λήμμα 1:

Αν το x_k ήταν η μοναδική μεταβλητή που εισήλθε στο ενεργό σύνολο στο (k-1)-οστό βήμα, τότε η k-οστή συνιστώσα w_{kk} του διανύσματος $w_k = H_k G_k^{-1} \mathbf{1}_k$, με αντίστοιχο ισογώνιο διάνυσμα το $u_k = X_k w_k$, έχει το ίδιο πρόσημο με την τρέχουσα συσχέτιση $c_{kk} = x'_k (y - \hat{\mu}_{k-1})$. Επιπλέον, η k-οστή συνιστώσα $\hat{\beta}_{kk}$ του διανύσματος $\hat{\beta}_k$, με εκτιμητή το $\hat{\mu}_k = X \hat{\beta}_k$, έχει το ίδιο πρόσημο με το c_{kk} \square

Στη συνέχεια, αν συμβολίσουμε με S_A το σύνολο:

$$S_A = \{ v = \sum_{j \in A} s_j x_j P_j : \sum_{j \in A} P_j = 1 \}$$

έχουμε το παρακάτω λήμμα.

Λήμμα 2:

Το σημείο του S_A που βρίσκεται πιο κοντά στην αρχή των αξόνων είναι το:

$$v_A = H_A u_A = H_A X_A w_A = H_A X_A H_A G_A^{-1} 1_A$$

το οποίο έχει μήχος $||v_A|| = H_A$. Αν $A \subseteq B$, για χάποιο σύνολο δειχτών B, τότε $H_A \ge H_B$, ενώ η τιμή $H_A = 1$ είναι η μέγιστη δυνατή χαι επιτυγχάνεται όταν το ενεργό σύνολο A περιέχει ένα μόνο στοιχείο.

Το λήμμα αποδεικνύεται με απλή εφαρμογή του κριτηρίου της πρώτης παραγώγου και του Lagrange πολλαπλασιαστή.

Στη συνέχεια, ορίζουμε τα σύνολα $A_1 = \{j : \hat{\beta}_j \neq 0\}, A_0 = \{j : \hat{\beta}_j = 0 \text{ και } |\hat{c}_j| = C\}$ και $A_{10} = A_1 \cup A_0$ και θέτουμε 4 περιορισμούς στην επιλογή του ενεργού συνόλου Α κατά τη διαδικασία Lasso.

Περιορισμός 1: $A_1 \subseteq A$. Περιορισμός 2: $A \subseteq A_{10}$. Περιορισμός 3: Για το $w_A = H_A G_A^{-1} \mathbf{1}_A$, ισχύει $sign(w_j) = sign(\hat{c}_j)$, $\forall j \in A_0$. Περιορισμός 4: Το A ελαχιστοποιεί το H_A .

Τα στοιχεία του ενεργού συνόλου Α αυξάνουν όσο προχωράει ο αλγόριθμος LARS, αλλά η Lasso τροποποίηση επιτρέπει σε αυτά να μειώνονται. Η " ένα τη φορά" συνθήχη σημαίνει ότι σε χάθε βήμα δεν μπορούμε να προσθέσουμε ή να απαλείψουμε πάνω από ένα δείκτη j.

Απόδειξη του θεωρήματος 1:

Ξεχινώντας από τον εχτιμητή $\hat{\beta}_0 = 0$, αχολουθούμε τον τροποποιημένο LARS-Lasso αλγόριθμο χαι θα δείξουμε επαγωγιχά ότι σε χάθε βήμα ο αλγόριθμος αυτός πρέπει να συμφωνεί με το πρόβλημα ελαχιστοποίησης (4.5) της μεθόδου Lasso. Έστω $\hat{\beta}$ η λύση της Lasso χαι της τροποποιημένης LARS – Lasso μεθόδου, η οποία έχει προχύψει σε ένα μόνο συγχεχριμένο βήμα της μεθόδου. Τότε, το σύνολο A_0 είναι χενό, οπότε οι περιορισμοί 1 χαι 2 δείχνουν ότι το ενεργό σύνολο μένει σταθερό. Εξάλλου, η ισοδυναμία των δύο μεθόδων πρέπει να συνεχίσει να υπάρχει τουλάχιστον μέχρι το τέλος του βήματος.

Η " ένα τη φορά" υπόθεση του θεωρήματος σημαίνει ότι σε κάθε σημείο αλλαγής βήματος, το A_0 έχει ένα ακριβώς στοιχείο, έστω το j_0 . Άρα, το A είναι ίσο είτε με το A_1 είτε με το A_{10} . Υπάρχουν δύο περιπτώσεις. Η πρώτη περίπτωση είναι το j_0 να έχει προστεθεί στο σύνολο $\{|\hat{c}_j| = \hat{C}\}$. Τότε το λήμμα 1 δείχνει ότι $sign(w_{j_0}) = sign(\hat{c}_{j_0})$, οπότε ικανοποιείται ο περιορισμός 3. Οι υπόλοιποι τρεις περιορισμοί και το λήμμα 2 δείχνουν ότι η επιλογή $A = A_{10}$ της μεθόδου Lasso συμφωνεί με τον LARS – Lasso αλγόριθμο. Η δεύτερη περίπτωση είναι το j_0 να έχει απαλειφθεί από το ενεργό σύνολο, όπως υποδεικνύει η σχέση (4.35). Τότε, σύμφωνα με τον περιορισμό 3, το w_A θα παραμείνει το ίδιο και λόγω της σχέσης (4.35) αποφύγαμε την ασυμφωνία στα πρόσημα για το δείκτη j_0 . Δηλαδή $A = A_1$, σύμφωνα με τη Lasso τροποποίηση (4.35). Αυτό συμπληρώνει την απόδειξη.

Το γράφημα της Lasso στο Σχήμα 4.1 υπολογίστηκε χρησιμοποιώντας τον τροποποιημένο αλγόριθμο LARS. Η τροποποίηση (4.35) εφαρμόστηκε μόνο μία φορά, στο σημείο που δείχνει το βέλος στο αριστερό διάγραμμα. Στο σημείο αυτό, το Α περιείχε και τους 10 δείκτες ενώ $A_+ = A - \{7\}$. Η μεταβλητή με δείκτη 7 επανήλθε στο ενεργό σύνολο ένα βήμα μετά. Η σύντομη απουσία της μεταβλητής αυτής επηρέασε την τιμή των $\hat{\beta}_j$, και ιδιαίτερα της $\hat{\beta}_8$. Επίσης, η Lasso χρειάστηκε 12 βήματα ενώ η LARS μόνο 10.

4.2.2. Η σχέση μεταξύ LARS και Stagewise

Το Σχήμα 4.2 δείχνει ότι ο Stagewise αλγόριθμος μπορεί να συνεχίσει από το $\hat{\mu}_1$, το οποίο είναι σημείο ίσων συσχετίσεων $\hat{c}_1 = \hat{c}_2$. Ως ένα μικρό πρώτο βήμα έχει επιλεχθεί τυχαία ο δείκτης j = 1, οπότε κατευθυνόμαστε προς το σημείο $\hat{\mu}_1 + \varepsilon x_1$. Τώρα, η μεταβλητή με δείκτη 2 έχει μεγαλύτερη συσχέτιση, αφού:

$$x_{2}'(y - \hat{\mu_{1}} - \varepsilon x_{1}) > x_{1}'(y - \hat{\mu_{1}} - \varepsilon x_{1})$$
(4.36)

οπότε το j = 2 θα είναι η επόμενη επιλογή της Stagewise χ.ο.χ.

Αν θεωρήσουμε μια ιδανική Stagewise διαδικασία κατά την οποία το ε είναι πολύ κοντά στο 0, τότε πηγαίνουμε προς την κατεύθυνση της διχοτόμου u_2 στο Σχήμα 4.2, κάνοντας τους Stagewise και LARS εκτιμητές να συμφωνούν. Ειδικότερα, συμφωνούν πάντα για m = 2 μεταβλητές, αλλά μια άλλη τροποποίηση είναι απαραίτητη ώστε η LARS να δίνει πάντα τους εκτιμητές της Stagewise για m > 2.

Έστω ότι η Stagewise διαδικασία χρειάστηκε Ν βήματα μεγέθους ε από κάποιο προηγούμενο εκτιμητή $\hat{\mu}$ και έστω N_j το πλήθος των βημάτων που επέλεξαν ως δείκτη το



Σχήμα 4.5: Βαθμοί Ελευθερίας για τους LARS εκτιμητές $\hat{\mu}_k$ [B.Efron, T.Hastie, I.Johnstone, R.Tibshirani (2004), Least Angle Regression, Annals of Statistics, 32(2), p.407 - 499]

j = 1, 2, ..., m. Ισχύει ότι $N_j = 0$ για τα j που δεν ανήκουν στο ενεργό σύνολο Α. Έστω

$$P \equiv (N_1, N_2, ..., N_m) / N \tag{4.37}$$

Αν συμβολίσουμε με P_A τις συντεταγμένες του P για $j\epsilon A$, ο νέος εκτιμητής θα είναι:

$$\mu = \hat{\mu} + N\varepsilon X_A P_A \tag{4.38}$$

Γνωρίζοντας ότι $X_A = (\dots, s_j x_j, \dots)_{j \in A}$, παρατηρούμε ότι τα βήματα της Stagewise λαμβάνονται κατά τις διευθύνσεις των $s_j x_j$.

Ο αλγόριθμος LARS δίνει τον εκτιμητή:

$$\mu_A + \gamma X_A w_A \tag{4.39}$$

όπου $w_A = H_A G_A^{-1} 1_A$. Συγκρίνοντας τις (4.38) και (4.39), παρατηρούμε ότι η LARS δεν μπορεί να συμφωνεί με τη Stagewise αν το w_A έχει αρνητικές συνιστώσες, αφού το P_A είναι μη αρνητικό. Με άλλα λόγια, η κατεύθυνση $X_A P_A$ της Stagewise πρέπει να βρίσκεται μέσα στον κυρτό κώνο που δημιουργείται από τις στήλες του X_A :

$$C_A = \{v = \sum_{j \in A} s_j x_j P_j, P_j \ge 0\}$$

Αν $u_A \epsilon C_A$ τότε δεν υπάρχει καμιά διαφορά μεταξύ των (4.38) και (4.39). Διαφορετικά, αντικαθιστούμε το u_A με την προβολή του στο C_A , δηλαδή το πιο κοντινό σημείο στον κώνο.

Stagewise τροποποίηση: Προχωράμε σύμφωνα με τις σχέσεις (4.15)-(4.20), με τη διαφορά ότι αντιχαθιστούμε το u_A με το $u_{\hat{B}}$, το οποίο είναι το μοναδιαίο διάνυσμα που βρίσχεται πάνω στην προβολή του u_A στο C_A , όπως φαίνεται από το Σχήμα 4.6.



Σχήμα 4.6: Η γεωμετρία της LARS – Stagewise τροποποίησης [B.Efron, T.Hastie, I.Johnstone, R.Tibshirani (2004), Least Angle Regression, Annals of Statistics, 32(2), p.407 – 499]

Θεώρημα 2:

Με την προσθήκη της Stagewise τροποποίησης, ο αλγόριθμος LARS δίνει όλες τις λύσεις της Stagewise.

Απόδειξη:

Πρέπει να δείξουμε ότι οι διαδοχιχοί Stagewise εκτιμητές του β υπολογίζονται σύμφωνα με τον τροποποιημένο LARS – Stagewise αλγόριθμο. Για λόγους απλότητας, υποθέτουμε ότι τα πρόσημα $s_j = sign(\hat{c}_j)$ είναι όλα μη αρνητιχά. Αυτό επιτυγχάνεται αν θέσουμε όπου x_j το $-x_j$ για τα j, όπου $s_j < 0$. Υποθέτουμε επίσης, σύμφωνα με τις σχέσεις (4.37) χαι (4.38), ότι η διαδιχασία (4.7) της μεθόδου Stagewise έχει χάνει Ν επιπλέον βήματα από το σημείο όπου $\hat{\mu} = X\hat{\beta}$, οπότε το τρέχον διάνυσμα του εκτιμητή του μ συμβολίζεται με $\hat{\mu}(N)$ ή $\hat{\mu}(\gamma)$ όπου $\gamma \equiv N\varepsilon$.

Τότε, μπορούμε να γράψουμε:

$$\hat{\mu}(\gamma) = \hat{\mu} + \gamma v$$
όπου $v = X_A P_A$, με $P_A = N_j/N > 0$, για $j \in A$.

Η διαδιχασία της Stagewise θέτει τρεις περιορισμούς:

Περιορισμός 1: $v \in S_A^+$, όπου

$$S_A^+ = \{ v = \sum_{j \in A} x_j P_j, P_j \ge 0, \sum_{j \in A} P_j = 1 \}$$

Ισοδύναμα, $\gamma v \in C_A$. Αν $B \subseteq A$ και B είναι το σύνολο των δεικτών για τους οποίους τα αντίστοιχα P_j είναι μη-μηδενικά, η *Stagewise* μπορεί να χρησιμοποιήσει το B ως ενεργό σύνολο αντί του A, άρα $v \in L(X_B)$.

Περιορισμός 2: Το v είναι ανάλογο του u_B , δηλαδή:

$$v = v_B = H_B^2 X_B G_B^{-1} 1_B = H_B u_B$$

Επομένως, $X'_B v_B = H^2_B 1_B$, δηλαδή $x'_j v_B = H^2_B$ για $j \in B$. Περιορισμός 3: Ισχύει $x'_i v_B \ge H^2_B$, για $j \in A - B$.

Αν συμβολίσουμε με $\hat{\beta}(z)$ την οικογένεια των λύσεων της Stagewise, τότε αυτή είναι παραγωγίσιμη από τα δεξιά με παράγωγο:

$$\hat{v} = \frac{d\hat{\beta}(z)}{dz}$$

Θέλουμε να δούμε τώρα αν το \hat{v} πληρεί τους τρεις περιορισμούς. Αν $u_A \in C_A$, τότε το $v = v_A$ προφανώς ικανοποιεί τους περιορισμούς. Παίρνουμε τώρα την περίπτωση όπου το u_A δεν ανήκει στο C_A . Παρατηρούμε τότε ότι η προβολή του u_A πάνω στον κώνο που ορίζεται από το σύνολο $B \subset A$, όπου $P_j > 0$ για $j \in B$ και 0 αλλού, είναι ανάλογη του u_B . Άρα και η προβολή του v_A στο B είναι ανάλογη του v_B . Το πιο κοντινό σημείο του u_A στο C_A , έστω το \hat{u}_A , έχει τη μορφή $\sum_A x_j \hat{P}_j$, με $\hat{P}_j \ge 0$. Επομένως, το \hat{u}_A βρίσκεται στον κώνο που ορίζει το $\hat{B} = \{j : \hat{P}_j > 0\}$ και θα είναι ίσο με την προβολή του u_A στο \hat{B} . Επομένως, θα είναι ανάλογο του $u_{\hat{B}}$, άρα και του $v_{\hat{B}}$. Δηλαδή, το $v_{\hat{B}}$ ικανοποιεί τους δύο πρώτους περιορισμούς και αποδεικνύεται ότι ικανοποιεί και τον τρίτο.

Паратпрои́µє тώра о́ті п $\hat{v} = v_{\hat{B}}$ εξαρτάται µо́νο ало́ то σύνολο $\hat{A} = \{j : |\hat{c}_j| = C\}$. Όμως, οι εχτιµητές $\hat{\beta}$ που παράγει ο τροποποιηµένος LARS - Stagewise αλγόριθµος έχουν παραγώγους που εξαρτώνται χαι αυτοί µо́νο από το \hat{A} . Όλα τα παραπάνω δείχνουν ότι ο τροποποιηµένος LARS - Stagewise αλγόριθµος είναι µια εχδοχή της Stagewiseµεθόδου χαι αποτελούν µια περιγραφή της απόδειξης του θεωρ.2. \Box

Το διάνυσμα $u_{\hat{B}}$ (Σχήμα 4.6) στην Stagewise τροποποίηση παίζει το ρόλο του ισογώνιου διανύσματος (4.13) αλλά για το σύνολο $\hat{B} \subseteq A$ που αντιστοιχεί στην πλευρά του κώνου C_A στην οποία βρίσκεται η προβολή $u_{\hat{B}}$. Η Stagewise είναι ένας αλγόριθμος τύπου LARS, ο οποίος όμως επιτρέπει στο ενεργό σύνολο να μειωθεί κατά έναν ή περισσότερους δείκτες. Αυτό συνέβει στο σημείο όπου δείχνει το βέλος στο δεξί γράφημα του Σχήματος 4.1. Το σύνολο $A = \{3, 9, 4, 7, 2, 10, 5, 8\}$ έχει μετατραπεί στο $\hat{B} = A - \{3, 7\}$. Χρειάστηκαν 13 βήματα τελικά για να φτάσουμε στη λύση ελαχίστων τετραγώνων $\bar{\beta}_m = (X'X)^{-1}X'y$. Οι τρεις μέθοδοι: LARS, Lasso και Stagewise, πάντα καταλήγουν στον $\bar{\beta}_m$ τελικά, αλλά η LARS το πετυχαίνει σε m μόνο βήματα, ενώ η Lasso και ειδικά η Stagewise χρειάζονται περισσότερα.

Σύμφωνα με το Θεώρημα 2, η διαφορά μεταξύ δύο διαδοχικών εκτιμητών της Stagewiseτροποποιημένης LARS μεθόδου είναι:

$$\hat{\mu}_{A_+} - \hat{\mu}_A = \hat{\gamma} u_{\hat{B}} = \hat{\gamma} X_{\hat{B}} w_{\hat{B}}$$

όπως και στην (4.39). Εφόσον το $u_{\hat{B}}$ βρίσκεται στον κυρτό κώνο C_A , το $w_{\hat{B}}$ πρέπει να έχει μη αρνητικές συνιστώσες. Αυτό σημαίνει ότι η διαφορά των διαδοχικών εκτιμητών των συντελεστών για τη συντεταγμένη $j \in \hat{B}$ ικανοποιεί τη σχέση:

$$sign(\hat{\beta}_{+j} - \hat{\beta}_j) = s_j, \tag{4.40}$$

όπου $s_j = sign\{x'_j(y - \hat{\mu})\}.$

Μπορούμε τώρα να δώσουμε τα βασικά χαρακτηριστικά των τριών μεθόδων:

- Stagewise: Διαδοχικές διαφορές των $\hat{\beta}_j$ έχουν το ίδιο πρόσημο με την τρέχουσα συσχέτιση $\hat{c}_j = x'_j(y \hat{\mu})$.
- Lasso: Η $\hat{\beta}_j$ έχει το ίδιο πρόσημο με τη \hat{c}_j .
- LARS: Κανένας περιορισμός στα πρόσημα.

Η ιδιότητα (4.40) φανερώνει ότι οι εχτιμητές $\hat{\beta}_j$ της Stagewise χινούνται μονότονα απομαχρυνόμενοι από το 0. Αναστροφές είναι πιθανές μόνο αν το \hat{c}_j αλλάζει πρόσημο ενώ το $\hat{\beta}_j$ μένει σταθερό μεταξύ δύο περιόδων αλλαγής. Αυτό συνέβη στη μεταβλητή με δείχτη 7 στο Σχήμα 4.1 μεταξύ 8ου χαι 10ου βήματος της Stagewise- τροποποιημένης LARS μεθόδου.

4.3. Βαθμοί Ελευθερίας και C_p Εκτιμητές

Τα Σχήματα 4.1 και 4.3 δείχνουν όλους τους πιθανούς Lasso, Stagewise και LARS εκτιμητές του διανύσματος β για τα δεδομένα μας. Για την κατασκευή ενός μοντέλου όμως, θέλουμε ένα μόνο $\hat{\beta}$, οπότε χρησιμοποιούμε ως κριτήριο επιλογής το C_p ειδικά μεταξύ των LARS εκτιμητών.

Έστω ότι το $\hat{\mu} = g(y)$ αποτελεί το μοναδικό τύπο για να εκτιμήσουμε το μ σε συνάρτηση με το διάνυσμα y. Εδώ, έχουμε στη διάθεσή μας τις επεξηγηματικές μεταβλητές $x_1, x_2, ..., x_m$ και την εξαρτημένη μεταβλητή y, για την οποία ισχύει:

$$y \sim (\mu, \sigma^2 I) \tag{4.41}$$

δηλαδή οι συνιστώσες y_i είναι ασυσχέτιστες με μέση τιμή μ_i και διασπορά σ^2 . Προφανώς, ισχύει ότι:

$$(\hat{\mu}_i - \mu_i)^2 = (y_i - \hat{\mu}_i)^2 - (y_i - \mu_i)^2 + 2(\hat{\mu}_i - \mu_i)(y_i - \mu_i)$$

Αν πάρουμε μέσες τιμές και αθροίσουμε ως προς i, έχουμε:

$$E\{\frac{||\hat{\mu}-\mu||^2}{\sigma^2}\} = E\{\frac{||y-\hat{\mu}||^2}{\sigma^2} - n\} + 2\sum_{i=1}^n cov(\hat{\mu}_i, y_i)/\sigma^2$$
(4.42)

Ο τελευταίος όρος της (4.42) αποτελεί τους βαθμούς ελευθερίας για ένα εκτιμητή $\hat{\mu}=g(y),$ δηλαδή:

$$df_{\mu,\sigma^2} = \sum_{i=1}^{n} cov(\hat{\mu}_i, y_i) / \sigma^2$$
(4.43)

ενώ ο τύπος για την εκτίμηση ως προς C_p του κινδύνου είναι:

$$C_p(\hat{\mu}) = \frac{||y - \hat{\mu}||^2}{\sigma^2} - n + 2df_{\mu,\sigma^2}$$
(4.44)

Αν τα σ^2 και df_{μ,σ^2} είναι άγνωστα, το $C_p(\hat{\mu})$ είναι ένας αμερόληπτος εκτιμητής του κινδύνου $E\{||\hat{\mu} - \mu||^2/\sigma^2\}$. Για γραμμικούς εκτιμητές $\hat{\mu} = My$, το μοντέλο (4.41) δίνει $df_{\mu,\sigma^2} = trace(M)$.

Πρακτική χρήση του τύπου (4.44) προϋποθέτει να έχουμε εκτιμητές των μ και σ^2 και να ισχύει $df_{\mu,\sigma^2} = trace(M)$. Έστω ότι $\bar{\mu}$ και $\bar{\sigma}^2$ είναι οι OLS εκτιμητές και ότι τα δείγματα y^* και οι αντίστοιχοι εκτιμητές $\hat{\mu}^*$ κατασκευάστηκαν σύμφωνα με:

$$y^* \sim N(\bar{\mu}, \bar{\sigma}^2), \hat{\mu}^* = g(y^*)$$
 (4.45)

Αν εκτελέσουμε B ανεξάρτητες επαναλήψεις για τη σχέση (4.45), παίρνουμε εκτιμητές για τις συνδιασπορές στην (4.43):

$$\hat{cov}_i = \frac{\sum_{b=1}^{B} \hat{\mu}_i^*(b) [y_i^*(b) - y_i^*(.)]}{B - 1}$$

όπου $y^*(.) = \frac{\sum_{b=1}^{B} y^*(b)}{B}$. Τότε ως εκτιμητή \hat{df} του $df_{\mu,\sigma^2} = trace(M)$ παίρνουμε το:

$$\hat{df} = \sum_{i=1}^{n} c \hat{o} v_i / \bar{\sigma}^2$$

Το αριστερό γράφημα του Σχήματος 4.7 απεικονίζει τους εκτιμητές $d\hat{f}_k$ που υπολογίστηκαν με τη βοήθεια των εκτιμητών $\hat{\mu}_k$ της μεθόδου LARS για τα δεδομένα μας, με k = 1, 2, ..., m = 10. Εκφράζει μια σχετικά απλή σχέση, την οποία θα καλούμε απλή προσέγγιση:

$$df(\hat{\mu}_k) = k \tag{4.46}$$

Το δεξί γράφημα παριστάνει ξανά τα df_k , αλλά αυτή τη φορά για m = 64 επεξηγηματικές μεταβλητές, οι οποίες περιλαμβάνουν τα γινόμενα και τα τετράγωνα των 10 βασικών μεταβλητών, δηλαδή εκτός από τις 10 βασικές μεταβλητές, χρησιμοποιήθηκαν τα 45 γινόμενα και τα 9 τετράγωνα, με εξαίρεση το τετράγωνο της διχοτόμου x_2 . Παρατηρούμε ότι η απλή προσέγγιση (4.46) είναι και εδώ ακριβής μέσα στα όρια του υπολογισμού



Σχήμα 4.7: C_p Εκτιμητές του κινδύνου για τις δύο καταστάσεις του Σχήματος 4.5 [B.Efron, T.Hastie, I.Johnstone, R.Tibshirani (2004), Least Angle Regression, Annals of Statistics, 32(2), p.407 – 499]

 $df = \sum_{i=1}^{n} c \hat{o} v_i / \bar{\sigma}^2$, όπου οι B=500 επαναλήψεις έχουν χωριστεί σε 10 ομάδες των 50, ώστε να υπολογιστούν τα διαστήματα εμπιστοσύνης.

Αν δεχτούμε την (4.46), μπορούμε να εκτιμήσουμε τον κίνδυνο ενό
ς LARS εκτιμητή $\hat{\mu}_k$:

$$C_p(\hat{\mu}_k) = ||y - \hat{\mu}_k||^2 / \bar{\sigma}^2 - n + 2k \tag{4.47}$$

Η σχέση αυτή, που είναι όμοια με τον C_p εκτιμητή του κινδύνου για έναν OLS εκτιμητή βασισμένο σε ένα υποσύνολο k προεπιλεγμένων επεξηγηματικών μεταβλητών, έχει το πλεονέκτημα ότι δεν απαιτεί άλλους υπολογισμούς εκτός αυτών που χρειάζονται για να υπολογιστούν οι OLS εκτιμητές. Ο τύπος εφαρμόζεται μόνο για τη LARS αλλά όχι και για τη Lasso ή τη Stagewise.

Το Σχήμα 4.7 παριστάνει το $C_p(\hat{\mu}_k)$ σε συνάρτηση με το k και για τις δύο καταστάσεις του Σχήματος 4.5. Παρατηρούμε ότι το ελάχιστο C_p επιτυγχάνεται στα βήματα k = 7και k = 16 αντίστοιχα. Και τα δύο μοντέλα που αντιστοιχούν στα ελάχιστα C_p δείχνουν λογικά και οι αρχικές επιλογές των σημαντικών επεξηγηματικών μεταβλητών συμφωνούν με ένα μοντέλο που βασίστηκε σε λεπτομερή εξέταση των δεδομένων με τη βοήθεια ιατρικής εξειδίκευσης.

Θεώρημα 3:

Αν οι επεξηγηματικές μεταβλητές $x_1, x_2, ..., x_m$ είναι ανά δύο ορθογώνιες, τότε ο εκτιμητής $\hat{\mu}_k$ της LARS για το k βήμα έχει β.ε. ίσους με $df(\hat{\mu}_k) = k$.

Για να διατυπώσουμε μια γενικότερη παραλλαγή του Θεωρήματος 3, ας παρουσιάσουμε τη: Συνθήκη Θετικού Κώνου: Για όλους τους υποπίναχες X_A του πλήρους πίναχα σχεδιασμού X, ισχύει $G_A^{-1}1_A > 0$.

Η Συνθήκη Θετικού Κώνου ισχύει αν ο X είναι ορθογώνιος. Είναι αυστηρά πιο γενική από την ορθογωνιότητα, αλλά παραδείγματα δείχνουν ότι δεν την ικανοποιούν όλοι οι πίνακες σχεδιασμού X.

Μπορεί να αποδειχθεί ότι η LARS, η Lasso και η Stagewise ταυτίζονται όταν ισχύει η Συνθήκη Θετικού Κώνου, οπότε η (4.46) ισχύει και για τις τρεις μεθόδους σε αυτήν την περίπτωση, δηλαδή:

Θεώρημα 4:

Υπό την υπόθεση της "Συνθήκης Θετικού Κώνου", ισχύει $df(\hat{\mu}_k) = k$.

Αφού η Συνθήκη Θετικού Κώνου ισχύει όταν ο X είναι ορθογώνιος, η απόδειξη του θεωρήματος 4 αρκεί για να αποδειχθεί το θεώρημα 3. Πριν όμως περιγράψουμε την απόδειξη του θεωρήματος 4, παραθέτουμε παρακάτω τρία λήμματα.

Λήμμα 3:

Έστω ότι ο X είναι διαγώνιος, δηλαδή ότι $x_j = e_j$, j = 1, ..., n, όπου το διάνυσμα e_j έχει μηδενικά στοιχεία εκτός το j-οστό στοιχείο που είναι ίσο με τη μονάδα. Έστω επίσης ότι οι απόλυτες τιμές των συνιστωσών του y διατάσσονται κατά φθίνουσα σειρά ως εξής:

 $|y|_{(1)} \ge |y|_{(2)} \ge \ldots \ge |y|_{(n)} \ge |y|_{n+1} := 0$

Τότε, ο k-οστός εκτιμητής της LARS με $0 \le k \le n$, δίνεται από τη σχέση:

$$\hat{\mu}_{k,i}(y) = \begin{cases} y_i - |y|_{(k+1)}, \text{ av } y_i > |y|_{(k+1)} \\ 0, & \text{ av } y_i \le |y|_{(k+1)} \\ y_i - |y|_{(k+1)}, \text{ av } y_i < -|y|_{(k+1)} \end{cases}$$

Για το παρακάτω λήμμα, δίνουμε τους εξής ορισμούς:

- Ένας εκτιμητής $\hat{\mu}(y)$ είναι τοπικά γραμμικός σε ένα σημείο y_0 όταν υπάρχει περιοχή του y_0 στην οποία το $\hat{\mu}(y)$ να είναι γραμμικός, δηλαδή $\exists M : \hat{\mu}(y) = My$.
- Ένα σύνολο G έχει πλήρες μέτρο, όταν το συμπλήρωμά του έχει Lebesgue-μέτρο ίσο με 0.
- Για κάθε σχεδόν παραγωγίσιμη συνάρτηση $g: \Re^n \to \Re^n$ η κλίση ∇g είναι ίση με $\sum_{i=1}^n \partial g_i / \partial x_i$.

Λήμμα 4:

Υπάρχει ένα ανοικτό σύνολο G_k πλήρους μέτρου τέτοιο ώστε για κάθε $y \in G_k$, ο $\hat{\mu}_k(y)$ είναι τοπικά γραμμικός και μάλιστα $\nabla \hat{\mu}_k(y) = k$. \Box

Λήμμα 5:

Υπό τη συνθήκη του θετικού κώνου, ο $\hat{\mu}_k(y)$ είναι μια συνεχής και σχεδόν παραγωγίσιμη συνάρτηση. \Box

Απόδειξη του θεωρήματος 4:

Αν τώρα $y \sim N(\mu, \sigma^2 I)$, τότε λόγω του λήμματος 5, ο τύπος του Stein(1981) γίνεται:

$$\sum_{i=1}^{n} cov(\hat{\mu}_{k,i}, y_i) / \sigma^2 = E[\nabla \hat{\mu}_k(y)]$$

Όμως, το αριστερό μέλος ισούται με τους βαθμούς ελευθερίας του $\hat{\mu}_k$, δηλαδή το $df(\hat{\mu}_k)$. Αρχεί λοιπόν να δείξουμε ότι $\nabla \hat{\mu}_k(y) = k$. Στην ορθογώνια περίπτωση, λόγω του λήμματος 3 ισχύει ότι: $\nabla \hat{\mu}_k = \sum_i \frac{\partial \hat{\mu}_{k,i}}{\partial y_i}(y) = \sum_i I\{|y_i| > |y|_{(k+1)}\} = k$. Στη γενιχή περίπτωση, λόγω του λήμματος 4 ισχύει ότι $\nabla \hat{\mu}_k = k$. Οπότε, τελιχά, για χάθε περίπτωση, αποδείξαμε το θεώρημα 4, δηλαδή ότι $df(\hat{\mu}_k) = k$. \Box

4.4. Κόστος Υπολογισμών

Τα βήματα του αλγορίθμου LARS με m < n μεταβλητές απαιτούν συνολιχά $O(m^3 + nm^2)$ υπολογισμούς, δηλαδή όσους απαιτεί χαι η μεθόδος ελαχίστων τετραγώνων για m μεταβλητές. Πιο συγχεχριμένα, στο k-οστό βήμα της μεθόδου, υπολογίζουμε τα m - k εσωτεριχά γινόμενα c_{jk} των μη-ενεργών x_j ενώ τα τρέχοντα υπόλοιπα χαθορίζουν την επόμενη ενεργή μεταβλητή. Έπειτα, αναστρέφουμε τον $k \times k$ πίναχα $G_k = X'_k X_k$ για να βρούμε την επόμενη LARS χατεύθυνση. Αυτό το χάνουμε ενημερώνοντας την Cholesky παραγοντοποίηση R_{k-1} του G_{k-1} που βρέθηχε στο προηγούμενο βήμα. Στο τελευταίο βήμα m, έχουμε υπολογίσει με την Cholesky παραγοντοποίηση τον πλήρη πίναχα $R = R_m$, που είναι ο χύριος υπολογισμός στην μέθοδο ελαχίστων τετραγώνων. Επομένως, η διαδιχασία LARS μπορεί να θεωρηθεί ως μια παραγοντοποίηση Cholesky με χαθοδηγούμενη ταξινόμηση των μεταβλητών. Οι υπολογισμοί μπορούν να μειωθούν περισσότερο παρατηρώντας ότι τα εσωτεριχά γινόμενα παραπάνω μπορούν να μεταβάλλονται σε χάθε επανάληψη χρησιμοποιώντας τον πίναχα X'X χαι τις πρόσφατες χατευθύνσεις.

Για τη Lasso τροποποίηση, οι υπολογισμοί είναι παρόμοιοι εκτός του ότι συχνά πρέπει να απαλείφουμε κάποια μεταβλητή, και άρα να ενημερώνουμε εκ νέου το R_k (το οποίο θα μας κοστίσει το πολύ $O(m^2)$ πράξεις για κάθε ενημέρωση). Για την Stagewise τροποποίηση της LARS, πρέπει να ελέγχουμε σε κάθε επανάληψη αν τα στοιχεία του w είναι όλα θετικά. Αν όχι, μία ή περισσότερες μεταβλητές απαλείφονται, γεγονός που απαιτεί ξανά ενημέρωση του R_k . Όταν υπάρχουν πολλές συσχετισμένες μεταβλητές, η Stagewise εκδοχή μπορεί να χρειαστεί πολύ περισσότερα βήματα από τη LARS λόγω της συχνής απαλοιφής και εισαγωγής μεταβλητών, η οποία αυξάνει τους υπολογισμούς κατά παράγοντα ίσο ή ακόμα και μεγαλύτερο του 5.

Ο αλγόριθμος LARS συμπεριφέρεται ικανοποιητικά ακόμα και στην περίπτωση που οι μεταβλητές είναι πολύ περισσότερες από τις παρατηρήσεις, δηλαδή: m >> n. Σε αυτή την περίπτωση, ο αλγόριθμος LARS τερματίζει στον υπολογισμό των OLS εκτιμητών αφότου n-1 μεταβλητές εισέλθουν στο ενεργό σύνολο, γεγονός που στοιχίζει $O(n^3)$

πράξεις. Οι μεταβλητές που θα εισέλθουν είναι n-1 και όχι n, επειδή οι στήλες του X έχουν κανονικοποιηθεί με κέντρο τη μέση τιμή τους και επομένως ο πίνακας έχει τάξη n-1. Τέλος, κάνουμε μερικές παρατηρήσεις για τη μέθοδο Lasso στην περίπτωση όπου m>>n:

- Ο αλγόριθμος LARS συνεχίζει να δίνει τις λύσεις που δίνει η μέθοδος Lasso και η τελική λύση επιβεβαιώνει το γεγονός ότι η εφαρμογή της Lasso δεν μπορεί να έχει περισσότερες από n - 1 μεταβλητές με μη-μηδενικούς συντελεστές.
- Παρόλο που το μοντέλο δεν περιλαμβάνει ποτέ περισσότερες από n-1 μεταβλητές, το πλήθος των διαφορετικών μεταβλητών που εισήλθαν στο μοντέλο κατά τη διαδικασία μπορεί να είναι, και τυπικά είναι, μεγαλύτερος του n-1.
- Το μοντέλο, ειδικά κοντά στο τέλος της διαδικασίας, τείνει να είναι αρκετά μεταβαλλόμενο όταν το y μεταβάλλεται ελάχιστα.

Κεφάλαιο 5 ΣΤΑΤΙΣΤΙΚΗ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ ΜΕΘΟΔΟΥ LARS

Σε αυτό το κεφάλαιο, εφαρμόζουμε τη μέθοδο LARS που περιγράψαμε στο προηγούμενο κεφάλαιο, αλλά και τις μεθόδους Lasso και Forward Stagewise ώστε να συγκρίνουμε τα αποτελέσματά τους. Για το σκοπό αυτό, έχουμε στη διάθεσή μας δεδομένα τα οποία θα χρησιμοποιήσουμε μέσα από το στατιστικό πακέτο R για να εφαρμόσουμε τις μεθόδους. Επιλέγουμε λοιπόν τις κατάλληλες μεταβλητές και εκτιμούμε τους συντελεστές ώστε να προσδιορίσουμε το κατάλληλο μοντέλο που θα προσαρμόσουμε στα δεδομένα μας.

Η έρευνα, σύμφωνα με την οποία καταγράφηκαν τα δεδομένα που διαθέτουμε, αφορά βρέφη που γεννήθηκαν με βάρος μικρότερο των 1500 γραμμαρίων. Έχουμε πάρει n = 39 δείγματα από τις m = 13 επεξηγηματικές μεταβλητές $x_1, x_2, ..., x_{13}$ αλλά και από την εξαρτημένη μεταβλητή y. Οι επεξηγηματικές μεταβλητές εκφράζουν τις δοσοληψίες σε διάφορα φάρμακα που πήρε κάθε γυναίκα κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης της, το βάρος του νεογέννητου τον πρώτο μήνα και άλλα σωματικά χαρακτηριστικά του. Η εξαρτημένη μεταβλητή εκφράζει το βάρος του βρέφους κατά τον 6ο μήνα της ζωής του. Τα δεδομένα φαίνονται στο Πίνακα 5.1 (Loui, A., Tsalikaki, E., Maier, K., Walch, E., Kamarianakis, Y., (2006)).

Σκοπός μας είναι να επιλέξουμε ένα κατάλληλο υποσύνολο των επεξηγηματικών μεταβλητών και παράλληλα να εκτιμήσουμε τους αντίστοιχους συντελεστές. Με τη βοήθεια δύο συγκεκριμένων κριτηρίων επιλογής, το C_p στατιστικό του Mallows και το cross – validation σφάλμα πρόβλεψης (το οποίο αναφέρθηκε στο κεφάλαιο 3), κατασκυάζουμε ένα βέλτιστο γραμμικό μοντέλο, με το οποίο θα μπορούμε να προβλέψουμε το βάρος ενός βρέφους στον έκτο μήνα της ζωής του αν διαθέτουμε τις τιμές για τις m επεξηγηματικές μεταβλητές.

Όλα τα παραπάνω θα γίνουν με τη βοήθεια της μεθόδου της Ελάχιστης Γωνίας Παλινδρόμησης (LARS). Παράλληλα, θα εφαρμόσουμε τη Lasso και τη Forward Stagewise και θα συγκρίνουμε τα αποτελέσματα που έδωσαν αυτές οι δύο μέθοδοι σε σχέση με τη LARS. Τα δεδομένα έχουν κανονικοποιηθεί σύμφωνα με τη σχέση (4.1).

	x1	x2	x3	x4	x5	x6	x7	×8	×9	x10	x11	x12	x13	У
	gew1	k3	Ľ1	ku1	ku.cm/Wo	Antib_T	Coffein T	PE T	EnterE_LT	GG WELT	AVE.ml/kg/d	AVE.Pr.ges.g/kg/d	AVE.kcal/kg/d	gew6Mo
1	1350	66,412	41,2	29	0,1	14	35	35	28	19	184	3,2	100	8200
2	1410	66,72	40	28	0,8	0	0	14	24	9	133	2,3	98	7870
3	1310	63,732	39	27,4	0,52	0	23	14	21	13	142	2,3	100	7020
4	1120	57,922	37	25	0,4	0	35	28	32	12	163	2,6	102	6990
5	1440	68,506	36,5	26	0,9	0	7	15	16	11	156	3,0	116	8600
6	1475	72,322	40	30	0,4	0	0	3	5	8	164	3,2	117	7450
7	1015	52,196	35	26,5	0,46	7	8	15	11	13	167	2,8	122	4890
8	1100	56,194	38	25	0,4	14	35	19	19	17	147	3,2	113	6280
9	1350	66,73	39	29	0,7	0	0	16	15	11	160	3,0	112	6355
10	1070	59,064	39	25,5	0,46	7	25	25	26	11	175	2,3	104	9880
11	1455	62,096	39	30	0,6	0	10	8	10	13	153	3,6	119	8000
12	1210	65,136	38	28	0,76	13	0	35	12	10	148	2,3	81	8540
13	1340	60,41	40	25,5	0,8	6	32	19	26	16	157	3,2	103	7650
14	1455	66,254	36,5	26,5	0,6	7	17	30	25	18	176	2,4	113	8690
15	1210	60,616	34,5	26	0,2	47	32	89	78	23	181	2,1	96	5995
16	1320	60,794	36	29	1	0	14	15	17	9	148	5,0	112	6270
17	1340	62,86	41	28	0,4	7	0	45	6	9	171	1,9	93	6610
18	1445	68,466	41	29,3	0,74	0	0	21	19	11	164	2,8	113	6050
19	1040	60,192	35,4	26	0,7	7	20	23	21	10	181	3,0	114	6550
20	950	49,572	32,5	25	0,94	13	24	32	14	13	160	3,5	119	5740
21	820	53,624	32	25,7	0,66	11	6	23	13	12	168	2,8	117	5740
22	890	52,102	35	25,4	0,64	6	40	18	17	12	163	3,8	116	6650
23	745	53,402	34,5	24,5	0,94	0	0	14	18	4	151	3,5	112	6450
24	865	49,668	34	25	0,69	15	26	32	31	13	174	2,7	98	7120
25	995	56,542	36	24,5	0,66	7	54	28	31	14	170	2,9	102	9999
26	765	53,992	34	22,2	0,88	17	56	21	18	8	176	2,9	118	9999
27	860	49,254	33	23,7	0,69	20	54	24	23	9	181	3,0	117	9999
28	565	37,236	29	21,5	0,69	19	56	19	19	11	179	5,4	122	5920
29	874	49,572	31,5	23,7	0,56	37	36	56	13	15	190	3,3	116	7960
30	840	60,414	36,2	25	0,69	10	39	23	13	1	153	2,3	100	6640
31	935	52,95	35	24	0,5	13	25	28	29	16	174	2,8	111	6175
32	465	35,44	27,5	20,5	0,51	30	35	43	17	7	190	3,3	119	4540
33	780	49,832	35	24	0,38	23	31	67	17	7	181	3,3	118	6160
34	590	40,158	31,5	21,8	0,46	28	40	38	18	7	195	3,1	118	5320
35	790	52,618	33,5	25	0,3	14	56	31	24	12	149	2,8	103	6060
36	645	49,614	30	22	0,54	21	49	43	22	7	145	2,4	107	5629
37	970	53,75	35	25	0,63	0	56	27	25	18	171	3,6	110	6820
38	835	47,608	34,5	23	0,69	18	56	50	53	10	175	3,4	105	7810
39	765	44,628	34	25	0,56	13	56	40	40	16	181	3,4	102	6950

Πίναχας 5.1: Αποτελέσματα Έρευνας για το βάρος νεογέννητων μωρών

5.1. Εφαρμογή της LARS

Αρχικά, χρησιμοποιούμε τη μέθοδο LARS για να βρούμε τη σειρά κατά την οποία εισέρχονται οι μεταβλητές στο μοντέλο. Το Σχήμα 5.1 μας δείχνει το γράφημα των κανονικοποιημένων εκτιμώμενων συντελεστών παλινδρόμησης $\hat{\beta}_i$ ως προς την L1 νόρμα του διανύσματος $\hat{\beta}$ των συντελεστών $\hat{\beta}_i$, i = 1, 2, ..., 13.



Σχήμα 5.1: Εκτιμήσεις των συντελεστών παλινδρόμησης $\hat{eta}_i,\,i=1,2,...,13$ για τη LARS

Η σειρά τότε κατά την οποία μπαίνουν οι μεταβλητές στο μοντέλο είναι η εξής:

$$11 \rightarrow 12 \rightarrow 3 \rightarrow 9 \rightarrow 13 \rightarrow 5 \rightarrow 6 \rightarrow 10 \rightarrow 8 \rightarrow 2 \rightarrow 1 \rightarrow 4 \rightarrow 7$$

Το διάνυσμα $\tilde{\beta}$ των εκτιμώμενων συντελεστών για το μοντέλο που περιέχει όλες τις μεταβλητές ταυτίζεται με αυτό των συντελεστών που προκύπτουν από την εφαρμογή της μεθόδου των ελαχίστων τετραγώνων στα δεδομένα μας και είναι σε ακρίβεια τριών δεκαδικών ψηφίων ίσο με:

$$\tilde{\beta} = \begin{pmatrix} -0.076 \\ -0.357 \\ 1.276 \\ -0.067 \\ 0.479 \\ 0.353 \\ -0.058 \\ 0.343 \\ 0.786 \\ -0.357 \\ 0.248 \\ -0.305 \\ 0.443 \end{pmatrix}$$
(5.1)

και άρα χρησιμοποιούμε το μοντέλο:

$$\hat{Y} = X\tilde{\beta} \tag{5.2}$$

όπου $X = (X_1, X_2, ..., X_{13})'$ το διάνυσμα των τιμών των μεταβλητών που εισάγουμε και \hat{Y} η εκτιμώμενη τιμή της εξαρτημένης μεταβλητής για τη συγκεκριμένη τιμή του διανύσματος X.

5.2. Εφαρμογή της Lasso και της Stagewise

Στη συνέχεια, θα χρησιμοποιήσουμε το R για να βρούμε τη σειρά με την οποία εισέρχονται οι μεταβλητές στο μοντέλο κατά τις μεθόδους Lasso και Stagewise. Τα γραφήματα των εκτιμήσεων των συντελεστών παλινδρόμησης $\hat{\beta}_i$, i = 1, 2, ..., 13 για τη Lasso και τη Stagewise απεικονίζονται στο Σχήμα 5.2.

Η Lasso έδωσε αχριβώς τα ίδια αποτελέσματα με τη LARS γι' αυτό και τα γραφήματά τους ταυτίζονται. Παρόλο που η Lasso γενικά χρειάζεται περισσότερα βήματα από τη LARS για να τερματιστεί η διαδικασία, εδώ χρειάστηκαν μόνο 13 βήματα, όσα δηλαδή χρειάστηκαν και για τη LARS. Υπενθυμίζουμε ότι η LARS χρειάζεται πάντα τόσα βήματα όσα και το πλήθος των επεξηγηματικών μεταβλητών. Παρατηρούμε ότι σε κανένα βήμα της Lasso δεν εξήλθε κάποια μεταβλητή. Επίσης, αφού το άθροισμα των απολύτων τιμών των εκτιμώμενων συντελεστών στη μέθοδο των ελαχίστων τετραγώνων είναι ίσο με 5,148, η μέθοδος Lasso (3.10) ταυτίζεται με αυτήν των ελαχίστων τετραγώνων για $t \ge 5,148$ και χρησιμοποιεί όλες τις επεξηγηματικές μεταβλητές στο μοντέλο.

Η Stagewise έδωσε παρόμοια αποτελέσματα αλλά όχι ακριβώς τα ίδια. Η σειρά με την οποία οι μεταβλητές εισήλθαν στο μοντέλο ή εξήλθαν από αυτό είναι η εξής:

$$11 \rightarrow 12 \rightarrow 3 \rightarrow 9 \rightarrow 13 \rightarrow 5 \rightarrow 6 \rightarrow 10 \rightarrow 8 \rightarrow$$
$$2, -6 \rightarrow 1 \rightarrow 4 \rightarrow 7 \rightarrow 6$$



Σχήμα 5.2: Εκτιμήσεις των συντελεστών παλινδρόμησης $\hat{\beta}_i,\,i=1,2,...,13$ για τη Lasso

όπου το "-" δηλώνει ότι η εν λόγω μεταβλητή εξέρχεται από το μοντέλο. Η Stagewise λοιπόν χρειάστηκε 14 βήματα για να τερματιστεί, δηλαδή περισσότερα από αυτά που χρειάστηκε η LARS ή η Lasso. Το γράφημά της ταυτίζεται με αυτό των LARS και Lasso μέχρι και το 90 βήμα ενώ υπάρχουν κάποιες μικρές διαφορές από το 100 βήμα και μετά.

5.3. C_p Κριτήριο

Πρέπει τώρα να χρησιμοποιήσουμε ένα κριτήριο ώστε να επιλέξουμε ένα κατάλληλο υποσύνολο των επεξηγηματικών μεταβλητών που θα συμπεριλάβουμε στο μοντέλο. Αρχικά, θα χρησιμοποιήσουμε το κριτήριο C_p του Mallows. Το Σχήμα 5.3 παριστάνει το γράφημα των τιμών του στατιστικού C_p για κάθε βήμα της μεθόδου LARS σε συνάρτηση με τους βαθμούς ελευθερίας του εκτιμητή της y για κάθε βήμα, τους οποίους θεωρούμε, σύμφωνα με την 'άπλή προσέγγιση'' που εξετάσαμε στο κεφάλαιο 4, ότι είναι ίσοι με το αντίστοιχο βήμα.



Σχήμα 5.3: C_p εκτιμητές για τη LARS μέθοδο

Βλέπουμε στο Σχήμα 5.3 ότι το ελάχιστο C_p επιτυγχάνεται στο μοντέλο που προχύπτει στο 80 βήμα της μεθόδου (το R θεωρεί ότι το πρώτο βήμα είναι αυτό που μας δίνει μηδενιχό διάνυσμα συντελεστών). Αυτό το μοντέλο θα θεωρήρουμε ότι είναι και το βέλτιστο. Περιλαμβάνει τις μεταβλητές x_{11} , x_{12} , x_3 , x_9 , x_{13} , x_5 , x_6 και x_{10} . Τα μοντέλα που προχύπτουν στο 90, και 110 βήμα μπορούν να χαρακτηριστούν επίσης καλά μοντέλα μιας και η τιμή του C_p είναι κοντά στο p, δηλαδή κοντά στο 9 και το 11 αντιστοίχως. Υπολογίζοντας, με τη βοήθεια του R, τους συντελεστές των μεταβλητών όταν η μέθοδος φτάσει στο 80 βήμα, βρίσχουμε το διάνυσμα $\hat{\beta}_{Cp}$ των εχτιμώμενων χανονιχοποιημένων συντελεστών παλινδρόμησης:

$$\hat{\beta}_{Cp} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0.496 \\ 0 \\ 0.237 \\ 0.329 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0.460 \\ -0.157 \\ 0.207 \\ -0.166 \\ 0.246 \end{pmatrix}$$
(5.3)

ενώ το μοντέλο που χρησιμοποιούμε για να προβλέψουμε την τιμή \hat{Y} με διάνυσμα εισόδου το $X = (X_1, X_2, ..., X_{13})'$ είναι το εξής:

$$\hat{Y}_{Cp} = X\hat{\beta}_{Cp} = 0.496X_3 + 0.237X_5 + 0.329X_6 + 0.460X_9 - 0.157X_{10} + 0.207X_{11} - 0.166X_{12} + 0.246X_{13}$$
(5.4)

Εδώ ισχύει ότι t < 5,148 αφού $\sum_{i=1}^{13} |\hat{\beta}_{Cp,i}| = 2,298$. Παρατηρούμε ότι οι μεταβλητές x_3 και x_9 είναι αυτές που επηρεάζουν σε μεγαλύτερο βαθμό την τιμή της εξαρτημένης μεταβλητής y, αφού έχουν εκτιμώμενους συντελεστές ίσους με 0.496 και 0.460 αντίστοιχα. Δεν είναι τυχαίο λοιπόν που αυτές ήταν από τις πρώτες που μπήκαν στο μοντέλο. Φαίνεται ότι οι μεταβλητές x_{10} και x_{12} ασκούν τη μικρότερη επιρροή στην τιμή της y και μάλιστα αρνητική, μιας οι οι συντελεστές τους έχουν τιμές -0.157 και -0.166 αντίστοιχα. Η x_{10} μάλιστα ήταν η τελευταία που εισήλθε στο μοντέλο.

5.4. CV Κριτήριο

Στη συνέχεια, θα χρησιμοποιήσουμε ένα άλλο κριτήριο επιλογής του βέλτιστου υποσυνόλου, το cross – validation σφάλμα πρόβλεψης, όπως αναφέρθηκε στο Κεφάλαιο 3. Το Σχήμα 5.4 απεικονίζει τη γραφική παράσταση του cross – validation σφάλματος πρόβλεψης σε συνάρτηση με το fraction, το οποίο εκφράζει το ποσοστό της μεταβλητότητας που έχει χρησιμοποιηθεί.

Όπως υπολογίστηκε και όπως φαίνεται εξάλλου από το Σχήμα 5.4, το ελάχιστο CV σφάλμα επιτυγχάνεται στο σημείο όπου fraction = 0.384. Το ελάχιστο C_p που είχαμε εντοπίσει πριν, βρισκόταν στο σημείο όπου fraction = 8/13 = 0.615. Αν υπολογίσουμε με τη βοήθεια του R ποιές μεταβλητές θα χρησιμοποιήσουμε αυτή τη φορά στο μοντέλο μας αλλά και τους αντίστοιχους συντελεστές τους, διαπιστώνουμε ότι και αυτό το κριτήριο

μας προτείνει ακριβώς τις ίδιες μεταβλητές αλλά οι τιμές των εκτιμώμενων συντελεστών παλινδρόμησης είναι διαφορετικές. Πιο συγκεκριμένα, το διάνυσμα $\hat{\beta}_{CV}$ των συντελεστών αυτών είναι το εξής:



Σχήμα 5.4:CVπροσέγγιση για τηLARSμέθοδο

$$\hat{\beta}_{CV} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0.444 \\ 0 \\ 0.197 \\ 0.273 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0.397 \\ -0.128 \\ 0.195 \\ -0.151 \\ 0.212 \end{pmatrix}$$
(5.5)

δηλαδή το μοντέλο μας σε αυτή την περίπτωση είναι το:

 $\hat{Y}_{CV} = X\hat{\beta}_{CV} = 0.444X_3 + 0.197X_5 + 0.273X_6 + 0.397X_9 - 0.128X_{10} + 0.195X_{11} - 0.151X_{12} + 0.212X_{13}$ (5.6)

Παρατηρούμε, λοιπόν, ότι παρόλο που τα μοντέλα αυτά έχουν ελαφρώς διαφορετιχούς εκτιμώμενους συντελεστές, περιλαμβάνουν ακριβώς τις ίδιες μεταβλητές και οι αντίστοιχοι συντελεστές έχουν τα ίδια πρόσημα.

5.5. Συμπεράσματα

Ανακεφαλαιώνοντας, παρατηρούμε ότι στην προσπάθεια μας να επιλέξουμε ένα βέλτιστο υποσύνολο του συνόλου των επεξηγηματικών μεταβλητών, διαπιστώσαμε ότι και οι τρεις μέθοδοι: LARS, Lasso και Stagewise πρότειναν τις ίδιες μεταβλητές όταν χρησιμοποιήσαμε ως κριτήριο επιλογής το C_p .

Επιπλέον, έχοντας στη διάθεσή μας αυτό το βέλτιστο υποσύνολο μεταβλητών, εκτιμήσαμε σύμφωνα με το κριτήριο C_p τους συντελεστές αυτών των μεταβλητών και ως εκ τούτου κατασκευάσαμε ένα γραμμικό μοντέλο πρόβλεψης για την εξαρτημένη μεταβλητή Y.

Τέλος, χρησιμοποιήσαμε το CV-κριτήριο ώστε να κατασκευάσουμε ένα κατάλληλο μοντέλο. Είδαμε ότι το CV κριτήριο συμφωνεί με το C_p ως προς το ποιές μεταβλητές θα επιλέξουμε αλλά διαφέρει κατά ένα μικρό βαθμό ως προς την εκτίμηση των συντελεστών παλινδρόμησης.

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ

- Bancroft, T.A., (1944), On Biases in Estimation due to the Use of Preliminary Tests of Significance, The Annals of Mathematical Statistics, Vol.15, No.2, pp.190 - 204
- 2. Breiman, L. (1993) Better subset selection using the non negative garotte. Technical report, University of California, Berkeley
- 3. Draper, N.R., Smith, H. (1981), Applied Regression Analysis (2nd ed.), Wiley
- 4. Efron, B., Hastie, T., Johnstone, I., Tibshirani, R. (2004), Least Angle Regression, Annals of Statistics, 32(2), pp.407 – 499
- Farebrother, R.W. (1975) The minimum mean square error linear estimator and ridge regression. Technometrics 17, pp.127-8 use Frank, I. and Friedman, J. (1993) A statistical view of some chemometrics regression tools (with discussion) Technometrics 35, pp.109 - 148
- 6. Gorman, J.W., Toman, R.J. (1966), Selection of Variables for Fitting Equations to Data, Technometrics, Vol.8, No.1
- Hocking, R.R. (1976), The Analysis and Selection of Variables in Linear Regression, Biometrics 32, pp.1 – 49
- 8. Hocking, R.R., Leslie, R.N. (1967), Selection of the Best Subset in Regression Analysis, Technometrics, Vol.9, No.4
- 9. Hoerl, A.E. and Kennard, R.W (1970) Ridge Regression: biased estimation for non – orthogonal problems, Technometrics 12, pp.55 – 67
- 10. Hoerl, A.E. and Kennard, R.W (1975) Ridge regression : iterative estimation of the biasing parameter(Preliminary report) IMS Bull (Abstract) 4,135
- Hoerl, A.E. and Kennard, R.W and Baldwin, K.F. (1975) Ridge regression : Some simulations. Comm.in Statist. 4, pp.105 - 123
- Kennedy, W.J., Bancroft, T.A., (1971), Model building for prediction in regression based upon repeated significance tests, Annals of Mathematical Statistics, 42(4), pp.1273 - 1284
- 13. LaMotte, L.R. and Hocking, R.R. (1970) Computational efficiency in the selection of regression variables. Technometrics 12, pp.83 93
- 14. Larson, H.J., Bancroft, T.A. (1963), Biases in Prediction by Regression for Certain Incompletely Specified Models, Biometrica, 50, 3 and 4, pp.391, Printed in Great Britain

- Larson, H.J., Bancroft, T.A. (1963), Sequential Model Building for Prediction in Regression Analysis, I, Journal Paper No.J – 4567 of the Iowa Agricultar and Home Economics Experiment Station, Ames, Iowa, Project 169
- 16. Loui, A., Tsalikaki, E., Maier, K., Walch, E., Kamarianakis, Y., (2006) Growth in infants < 1500g birthweight during the first 5 weeks. Submitted to the Archives of Disease in childhood.
- 17. Mallows.C.L. (1964) Choosing variables in a linear regression : a graphical aid. Presented at the Central Regional Meeting of the Inst. of Math.Statist., Manhattan, Kansas
- 18. Mallows, C.L. (1973) Some comments on Cp. Technometrics 15, pp.661 75
- 19. Marquant, D.W. and Snee, R.D. (1973) Ridge regression, Proc. of Univ. of Kentucky conference on regression with a large number of predictor variables. Thompson, W.O and Cady, F.B.(eds.) Dept. of Statist. Univ. of Kentucky, Lexington, Kentucky
- 20. Osborne, M.R., (1985) Finite Algorithms in optimization and Data Analysis, Wiley Series in Probability and Mathematical Statistics, Chichester : Wiley
- Osborne, M.R., Presnell, B., Turlach, B.A. (2000) Journal of Computational and Graphical Statistics, Volume 9, Number 2, pp.319 – 337
- 22. Rao, C.R., Toutenburg, H., (1999), Linear Models: Least Squares and Alternatives, (2nd ed.), Springer
- Stein, C.M. (1960) Multiple regression. Contributions to Probability and Statistics. Essays in Honor of Harold Hotelling, Olkin, I(ed.), Stanford Univ. Press, pp.424 - 43
- 24. Stein, C.M. (1981) Estimation of the mean of a multivariate normal distribution. Ann.Statist., 9, pp.1135 - 1151
- Tibshirani, R. (1996), Regression Shrinkage and Selection via the Lasso, J.R.Statist. Soc.B, 58, No.1, pp.267 - 288
- 26. Webster, J.T., Gunst, R.F., and Mason, R.L. (1974) Latent root regression analysis. Technometrics 16, pp.513 – 522
- 27. Weisberg, S., (2005) Applied Linear Regression, third edition, Wiley