Під час аналізу даних виділяються наступні етапи: отримання вхідної інформації, безпосередньо сама обробка її, аналіз та інтерпретація результатів обробки даних.

Головне зробити правильні висновки з результатів.

Значення змінних які спостерігаються можуть бути як *кількісні* так і *якісні*. Якісні змінні поділяють на *ординальні* та *номінальні*. Ординальні змінні називають *порядковими*, а номінальні — *класифікаційними*. Обидва типи змінних приймають свої значення з деякої множини, елементи якої називають *градаціями*. Градації, які приймає як свої значення ординальна змінна, природно **впорядковані за степенем прояву властивості**. Градації номінальної змінної такого порядку **не мають**. Серед якісних змінних виділяють *категоризовані* та *не категоризовані*.

До категоризованих змінних відносять змінні, для яких повністю визначена множина градацій та правило віднесення значення змінної, яке спостерігається, до певної градації.

Змінні ще поділяють на дискретні та неперервні.

### 1 Групування даних

 $\xi$  – скалярна змінна, яка досліджується.

Вибірка об'єму  $n: x_1, x_2, \ldots, x_n$ .

У випадку великих об'ємів вибірок виникає бажання провести деяке перетворення їх з метою стиснення даних без суттєвої втрати вибірками інформативності, а тільки згодом проводити обробку цих перетворених даних. Як правило, його застосовують при обробці спостережень над неперервними змінними, коли об'єм вибірки перевищує 50, а над дискретними змінними, коли кількість значень m, які вони приймають, перевищує 10.

Перехід до згрупованих даних:

- 1. Визначити  $x_{\min} = \min_i(x_i), x_{\max} = \max_i(x_i);$
- 2. Інтервал  $[x_{\min}, x_{\max}]$  розбивають на s однакових під-інтервалів  $[a_i, b_i), i = \overline{1, s}$ . Зазвичай  $5 \le s \le 30$ . Зазвичай  $s = 1 + [\log_2 n]$  або  $s = [10 \log_{10}(n)];$
- 3.  $x_i^* = \frac{a_i + b_I}{2}$  центральна точка.

 $v_i$  – кількість вимірів з вибірки що належать інтервалу  $[a_i, b_i)$ .

$$\{x_1, x_2, \dots, x_n\} \mapsto \{x_i^*, v_i\}_{i=1}^s \left(\sum_{i=1}^s v_i = n\right).$$

Рекомендується  $v_i \ge 5$ , в разі  $v_i < 5$  сусідні інтервали зливаються в один.

Зауваження! При проведенні групування даних зовсім не обов'язково брати під-інтервали однакової довжини.

 $F_{\xi}(x) = P\{\xi < x\}$  – функція розподілу,  $p_{\xi}(x)$  – функція щільності,  $\{y_i, p_i\}_{i=1}^m$  – полігон ймовірності, якщо  $\xi$  – дискретна випадкова величина, що набуває значення  $y_i$  з ймовірністю  $p_i$ ,  $i=\overline{1,m}$ .

Оцінка характеристик по згрупованим даним:

Емпірична (вибіркова) функція розподілу  $\hat{F}_{\xi}(x)$  буде  $\hat{F}_{\xi}(x)=\frac{1}{n}\sum_{i:b_i\leq x}v_i$ . Емпірична (вибіркова) функція щільності  $\hat{p}_{\xi}(x)$  буде  $\hat{p}_{\xi}(x)=\frac{v_{i(x)}}{n(b_{i(x)}-a_{i(x)}}$ , де i(x) – номер підінтервалу якому належить x.

#### Моделювання змінних 2

Потреба в генерації спостережень над випадковими величинами із заданими функціями розподілу.

Зазвичай  $\xi = g(\xi_1, \xi_2, \dots, \xi_q)$ , де  $\xi_1, \xi_2, \dots, \xi_q$  – найпростіші випадкові величини, як правило вони рівномірно розподілені на відрізку [0, 1).

Датчик (генератор) випадкових чисел – спеціальний пристрій, який після запиту на виході дозволяє отримати реалізацію випадкової величини із заданим законом розподілу.

Класи датчиків (генераторів) випадкових чисел:

- табличні таблиця, заповнена реалізаціями випадковою величини із заданим законом розподілу, зазвичай досить високої якості, але вони маю обмежений об'єм. Кількість вибірок невелика.
- фізичні деякий електронний пристрій на виході якого отримують необхідну реалізацію вибірки довільного об'єму, але кожна вибірка унікальна і неповторна.
- програмні програма, що формує потрібну реалізацію. Базуються на використанні рекурентних формул з деякою глибиною пам'яті: задаючи однакові початкові значення можна отримати однакові вибірки. Генератор періодичний, отримані числа "псевдовипадкові".

#### 3 Програмні датчики

Генератор випадкової величини з F(x) = U([0,1)).

Лінійна змішана формула:

$$\begin{cases} x_i = \frac{\tilde{x}_i}{M} \\ \tilde{x}_i = \left(a_0 + \sum_{j=1}^{\ell} a_j \tilde{x}_{i-j}\right) \mod M, i = 1, 2, \dots \end{cases}$$

$$\ell \geq 1, \ a_j \geq 0 \ (j=\overline{1,\ell}), \ M>0, \ \ell, \ a_j \ (j=\overline{0,\ell}), \ M \in \mathbb{Z}^+, \ 0 \leq \tilde{x}_{\ell-j} \leq M-1, \ j=\overline{1,\ell}.$$

**Мультиплікативний конгруентний метод**: Лінійна змішана формула ( $\ell = 1, a_0 = 0$ ).

$$\begin{cases} x_i = \frac{\tilde{x}_i}{M} \\ \tilde{x}_i = (a_1 \tilde{x}_{i-1}) \mod M, i = 1, 2, \dots \end{cases}$$

$$0 \le \tilde{x}_0 \le M - 1, \{\tilde{x}_i\}_{i>0} \in \{0, 1, \dots, M - 1\}.$$

Послідовність  $\{\tilde{x}_i\}_{i\geq 0}$  періодична.  $T_{\max}$  — максимальний період.  $T_{\max}\leq M$ . Вигідно взяти M якомога більшим, ближчим до максимального цілого числа, наприклад найбільше просте число, що менше  $\max$  int.

Мультиплікативний конгру<br/>ентний метод не дозволяє досягти максимального теоретично можливого періоду рівного M.

$$\lambda(M) = \begin{cases} 1, & M = 2\\ 2, & M = 4\\ p^{q-1}(p-1), & M = p^q, p > 2, p \in \mathbb{P}, q \ge 1\\ \operatorname{lcm}(\lambda(p_1^{q_1}), \lambda(p_2^{q_2}), \dots, \lambda(p_k^{q_k})), & M = p_1^{q_1} \cdot p_2^{q_2} \cdot \dots \cdot p_k^{q_k}. \end{cases}$$

**Теорема 3.1.** Максимальний період послідовність  $\{\tilde{x}_i\}_{i\geq 0}$  мультиплікативного конгруентного методу  $T_{\max} = \lambda(M)$ .  $T_{\max}$  досягається при:

- 1.  $gcd(\tilde{x}_0, M) = 1$ ;
- 2.  $a_1^{\lambda(M)} \mod M = 1$ ,  $a_1$  є первісним коренем за модулем M.

**Зауваження**. Якщо покласти M рівним простому числу, то  $T_{\max} = M - 1$ . В залежності від розрядності комп'ютера найбільшим простим числом буде:

розрядність 
$$16$$
  $32$   $64$   $32$   $2^{16} - 15$   $2^{32} - 5$   $2^{64} - 59$ 

#### Змішаний конгруентний метод:

Лінійна змішана формула ( $\ell = 1, a_0 > 0$ ).

$$\begin{cases} x_i = \frac{\tilde{x}_i}{M} \\ \tilde{x}_i = (a_0 + a_1 \tilde{x}_{i-1}) \mod M, i = 1, 2, \dots \end{cases}$$

**Теорема 3.2.** Для отримання послідовності  $\{\tilde{x}_i\}_{i\geq 0}$  яка досягає свого тах періоду  $T_{\max}=M,$  необхідно:

- $gcd(a_0, M) = 1$ ;
- $(a_1-1) \mod p = 0$  для всіх  $p|M, p \in \mathbb{P}$ ;
- $(a_1-1) \mod 4 = 0$ , якщо 4|M.

**Зауваження!** Вибір параметрів змішаного конгруентного методу не є гарантією високої якості вибірки. Наприклад  $a_0 = a_1 = 1$ .

#### Квадратичний конгруентний метод:

$$\begin{cases} x_i = \frac{\tilde{x}_i}{M} \\ \tilde{x}_i = (a_0 + a_1 \tilde{x}_{i-1} + a_2 \tilde{x}_{i-1}^2) \mod M, i = 1, 2, \dots \end{cases}$$

 $T_{\text{max}} = M$ .

Ускладнення лінійної змішаної формули:

$$\begin{cases} x_i = \frac{\tilde{x}_i}{M} \\ \tilde{x}_i = g(\tilde{x}_{i-1}, \tilde{x}_{i-2}, \dots, \tilde{x}_{i-\ell}) \mod M, i = 1, 2, \dots \end{cases}$$

 $T_{\text{max}} = M$ .

### 4 Моделювання дискретних випадкових величин

Скористаємося побудованими датчиками для U([0,1)):  $\xi$  – дискретна випадкова величина  $p_i = P\{\xi = y_i\}, i = \overline{1,m}. \sum_{i=1}^m p_i = 1$ , отже інтервал [0,1) можна розбити на m під-інтервалів

$$\delta_1 = [0, p_1), \Delta_2 = [p_1, p_1 + p_2), \dots, \Delta_i = \left[\sum_{j=1}^{i-1} p_j, \sum_{j=1}^i p_j\right), \dots, \Delta_m = \left[\sum_{j=1}^{m-1} p_j, 1\right)$$

Довжина інтервалу  $\Delta_i$  дорівнює  $p_I$   $(i=\overline{1,m})$ . Отримуємо від датчика U([0,1)) значення X. Якщо  $x\in\Delta_i$ , то  $\xi$  прийняла значення  $y_i$ .

Генерування рівномірного розподілу на [1,m]:  $p_i=P\{\xi=i\}=\frac{1}{m},\ i=\overline{1,m}.\ x$  – значення датчика U([0,1)), тоді  $\xi$  набуває значення  $\lfloor 1+mx \rfloor.$ 

### 5 Моделювання неперервних випадкових величин

Необхідно моделювати неперервну випадкову величину  $\xi$  із функцією розподілу F(z).

Розглянемо випадок коли F(z) – строго монотонна функція. Тоді у ролі реалізації  $\xi$  може виступити  $F^{-1}(x)$ , де x – значення датчику U([0,1)), а  $F^{-1}(x)$  – обернена функція розподілу до F(z). Нехай  $\eta$  – випадкова величина,  $F(\eta) = U([0,1))$ . Тоді  $F^{-1}(\eta)$ :

$$P\{F^{-1}(\eta) < x\} = P\{\eta < F(x)\} = F(x)$$

**Приклад.**  $\xi$  – випадкова величина, що має показниковий закон розподілу з параметром  $\lambda > 0$ .

$$F(z) = \begin{cases} 1 - e^{-\lambda z}, & z \ge 0, \\ 0, & z < 0. \end{cases}$$

 $F^{-1}(y) = -\frac{\ln(1-y)}{\lambda}$ , тобто  $-\frac{\ln(1-\eta)}{\lambda}$  має потрібний показниковий розподіл, де  $\eta$  – випадкова величина з розподілом U([0,1)). Оскільки  $1-\eta$  також має розподіл U([0,1)), то величина  $-\frac{\ln\eta}{\lambda}$ ,  $\lambda>0$  також має показниковий розподіл. Підсумовуючи, в ролі реалізації  $\xi$  може виступити $-\frac{\ln x}{\lambda}$ , де x – випадкова величина з розподілом U([0,1)).

# 6 Моделювання нормального розподілу з параметрами m та $\sigma^2$

**Теорема 6.1.** Нехай  $\eta_1$  та  $\eta_2$  мають розподілу U([0,1)). Тоді випадкові величини

$$\xi_1 = \sin(2\pi\eta_1)\sqrt{-2\ln\eta_2},$$
  
 $\xi_2 = \cos(2\pi\eta_1)\sqrt{-2\ln\eta_2},$ 

незалежні, нормально розподілені з параметрами 0 та 1.

Позначимо  $x_1$ ,  $x_2$  — незалежні спостереження над рівномірно розподіленою величиною на інтервалі [0,1). Тоді згідно теореми можна стверджувати, що значення

$$m + \sigma \sin(2\pi x_1)\sqrt{-2\ln x_2}, m + \sigma \cos(2\pi x_1)\sqrt{-2\ln x_2}$$

є спостереженнями на незалежними нормально розподіленими випадковими величинами з параметрами m та  $\sigma^2$ .

У разі необхідності моделювання випадкових величин рівномірного розподілу на інтервалі [a,b) достатньо взяти вихід x з датчика U([0,1)) та отримати реалізацію випадкової величини як a+(b-a)x.

### 7 Попередня обробка даних

Попередня обробка даних проводить роботу пов'язану з отриманням попередніх висновків про змінні, які спостерігаються.

Квантилі та процентні точки розподілу.

Нехай F(x) – функція розподілу випадкової величини  $\xi$ .

Квантилем рівня q розподілу (q-квантилем розподілу) неперервної випадкової величини  $\xi$  називається таке значення  $u_q$ , що визначається з рівняння:

$$F(u_q) = P\{\xi < u_q\} = q, \quad (0 < q < 1)$$

Квантилем рівня q розподілу (q-квантилем розподілу) дискретної випадкової величини  $\xi$  називається довільне значення  $u_q$  з інтервалу  $[y_{i(q)},y_{i(q)+1}],$  для границь якого справедливо

$$F(y_{i(q)}) < q, F(y_{i(q)+1}) \ge q, \quad (0 < q < 1)$$

де  $\{y_i\}$  – значення, які приймає дискретна випадкова величина  $\xi$ .

Емпіричний (вибірковий) квантиль рівня q розподілу випадкової величини визначається як квантиль рівня q відповідного емпіричного (вибіркового) розподілу.

Q-процентною точкою розподілу неперервної випадкової величини  $\xi$  називається таке значення  $w_Q$ , яке є розв'язком рівняння:

$$1 - F(w_Q) = P\{\xi \ge w_Q\} = Q/100, \quad 0 < Q < 100.$$

Q-процентною точкою розподілу дискретної випадкової величини  $\xi$  називається довільне значення  $w_Q$  з інтервалу  $(y_{i(Q},y_{i(Q)+1}],$  для границь якого справедливо

$$1 - F(y_{i(Q)}) = P\{\xi \ge y_{i(Q)}\} > \frac{Q}{100}$$

$$1 - F(y_{i(Q)+1}) = P\{\xi \ge y_{i(Q)+1}\} \le \frac{Q}{100}$$

Ці два поняття взаємно доповнюють одне одного. Для неперервного випадку для певних розподілів справджується  $u_q=W_{100(1-q)},\ w_Q=u_{1-Q/100}.$ 

**Медіана** – це квантиль рівня 0.5, тобто  $u_{0.5}$ .

**Нижній та верхній квартилі** визначаються як  $u_{0.25}$  та  $u_{0.75}$  відповідно.

Децилі – це квантилі  $\{u_{i/10}\}_{i=1}^9$ .

**Процентилі** задаються наступним чином  $\{u_{i/100}\}_{i=1}^{99}$ .

**Інтерквантильна широта рівня** q (0 < q < 1/2) – це величина яка обчислюється за формулою  $(u_{1-q} - u_q)$ .

**Інтерквартильна** широта це інтерквантильна широта рівня 1/4, а саме  $(u_{0.75} - u_{0.25})$ .

**Ймовірнісне відхилення**  $d_{\xi}$  визначається як половина інтерквартильної широти, тобто  $d_{\xi} = (u_{0.75} - u_{0.25})/2$ .

**Інтердецильна широта** – це інтерквантильна широта рівня 1/10, а саме  $(u_{0.9} - u_{0.1})$ .

**Інтерсекстильна широта** – це інтерквантильна широта рівня 1/6, тобто  $(u_{5/6} - u_{1/6})$ .

## 8 Характеристики положення центра значень змінної

Нехай обробляється вибірка об'єму n спостережень  $x_1, x_2, \ldots, x_n$  над скалярною змінною  $\xi$ .

**Математичне сподівання** (теоретичне середнє) обчислюється за відомою формулою для  $M\xi$ . Відповідне вибіркове значення має вигляд  $\bar{x}(n) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x_i$ .

**Середнє геометричне**  $G_{\xi}$  визначається для випадкових величин, які з ймовірністю 1 додатні. Згідно визначення  $G_{\xi} = \exp\{M(\ln(\xi))\}.$ 

Оцінка величини має має наступний вигляд  $\hat{G}_{\xi} = \sqrt[n]{\prod_{i=1}^n x_i}.$ 

Середнє гармонічне  $H_{\xi}$  вводиться для випадкових величин  $\xi$  з позитивними значеннями наступним чином:  $H_{\xi}=1/M(1/\xi)$ . Емпіричне значення середнього гармонічного має вигляд

$$\hat{H}_{\xi} = \frac{n}{\sum_{i=1}^{n} \frac{1}{x_i}}$$

**Мода**  $x_{\mathbf{mod}}$  для неперервної випадкової величини  $\xi$  вводиться як точка максимуму функції щільності  $\xi$ . Для дискретного розподілу  $\{y_i, p_i\}_{i \geq 0}$  визначається як довільне значення  $y_k$  яке приймається з

найбільшою ймовірністю. Мода може бути не єдиною. Характеристика застосовується до унімодальних розподілів. Мода визначається для неперервної випадкової величини за її гістограмою щільності, а у дискретної— за полігоном частот відповідно.

**Медіана**  $x_{\text{med}}$  — це квантиль рівня 0.5, її оцінка  $\hat{x}_{\text{med}}(n)$  обчислюється на основі емпіричної функції розподілу.

### 9 Характеристики розсіювання значень змінної

Маємо вибірку об'єму n спостережень  $x_1, x_2, \ldots, x_n$  над скалярною змінною  $\xi$ .

**Дисперсія**  $\sigma^2$  підраховується згідно формули  $\sigma^2 = D\xi = M(\xi - M\xi)^2$ . Незміщена оцінка  $\sigma^2$  має вигляд  $s^2(n) = \frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x}(n))^2$ . Деколи більш корисно представляти  $s^2(n) = \frac{1}{n-1} \left( \sum_{i=1}^n x_i^2 - n\bar{x}^2(n) \right)$ .

Стандартне (середнє квадратичне) відхилення  $\sigma$  є коренем з дисперсії  $\sigma = \sqrt{D\xi}$ . s(n) =

$$\sqrt{\frac{1}{n-1} \left( \sum_{i=1}^{n} x_i^2 - n\bar{x}^2(n) \right)}.$$

**Зауваження.** Стандартне відхилення для деякої оцінки називають її *стандартною похибкою*. У випадку обробки нормальної вибірки  $N(m,\sigma^2)$  об'єму n, стандартна похибка  $e_\xi$  оцінки її математичного сподівання  $\bar{x}(n)$  визначається як  $e_\xi = \sigma/\sqrt{n}$ , а відповідне вибіркове значення як  $\hat{e}_x i = s(n)/\sqrt{n}$ .

**Коефіцієнт варіації**  $V_{\xi}$  визначається для випадкових величин у яких  $M\xi \neq 0$  і підраховується як  $V_{\xi} = \sqrt{D\xi}/M\xi \cdot 100\%$ . Вибіркове значення має вигляд

$$\hat{V}_{\xi}(n) = \frac{s(n)}{\bar{x}(n)} \cdot 100\% = \frac{\sqrt{\frac{1}{n-1} \left(\sum_{i=1}^{n} x_i^2 - n\bar{x}^2(n)\right)}}{\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x_i} \cdot 100\%$$

**Ймовірнісне відхилення**  $d_{\xi}$  є половиною інтерквартильної широти, тобто  $d_{\xi} = (u_{0.75} - u_{0.25})/2$ . Емпіричне значення має вигляд  $\hat{d}_{\xi} = (\hat{u}_{0.75} - \hat{u}_{0.25})/2$ .

Розмах (широта) вибірки  $x_1, x_2, \ldots, x_n$  спостережень над  $\xi$  визначається таким чином:  $\hat{R}_{\xi}(n) = x_{\max}(n) - x_{\min}(n)$ , де  $x_{\max}(n)$ ,  $x_{\min}(n)$  – найбільший та найменший значення в вибірці відповідно.

**Інтервал концентрації розподілу** випадкової величини  $\xi$  має такий вигляд:  $(M\xi - 3\sqrt{D\xi}, M\xi + 3\sqrt{D\xi})$ . Вибірковий аналог має вигляд  $(\bar{x}(n) - 3s(n), \bar{x}(n) + 3s(n))$ .

### 10 Аналіз скошеності та гостроверхості розподілу

Маємо вибірку об'єму n спостережень  $x_1, x_2, \ldots, x_n$  випадкової величини  $\xi$ .

Очевидно, що якщо розподіл  $\xi$  симетричний відносно  $M\xi$  то всі його непарні центральні моменти  $M(\xi-M\xi)^{2k-1}$  дорівнюють нулю, якщо вони існують. В основі **коефіцієнта асиметрії** – характе-

ристики скошеності розподілу – лежить третій центральний момент

$$\beta_1 = \frac{M(\xi - M\xi)^3}{(M(\xi - M\xi))^{3/2}}, \quad D\xi > 0$$

Вибіркове значення:

$$\hat{\beta}_1(n) = \frac{\frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x}(n))^3}{\left(\frac{1}{n-1} \left(\sum_{i=1}^n x_i^2 - n\bar{x}^2(n)\right)\right)^{3/2}}$$

Для симетричних відносно  $M\xi$  розподілів  $\beta_1 = 0$ . Якщо  $\beta_1 < 0$  то розподіл скошений праворуч, якщо  $\beta_1 > 0$  то розподіл скошений ліворуч.

При дослідженні загальної поведінки розподілу в околі моди як характеристики гостроверхості використовують коефіцієнт ексцесу, який базується на четвертому центральному моменті і має вигляд

$$\beta_2 = \frac{M(\xi - M\xi)^4}{(M(\xi - M\xi)^2)^2} - 3, \quad D\xi > 0$$

"-3" застосовується для того. щоб коефіцієнт ексцесу нормального розподілу був рівний 0.

Емпіричне значення

$$\hat{\beta}_2(n) = \frac{\frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x}(n))^4}{\left(\frac{1}{n-1} \left(\sum_{i=1}^n x_i^2 - n\bar{x}^2(n)\right)\right)^2} - 3$$

Якщо  $\beta_2 > 0$  то розподіл більш гостроверхний ніж нормальний, а якщо  $\beta_2 < 0$  — більш плоский.

### 11 Характеристики випадкових векторів

Маємо q-мірний випадковий вектор  $\xi$ .

Отримано n спостережень  $x_1, x_2, \ldots, x_n \in \mathbb{R}^q$ ,  $i = \overline{1, n}$ .

Xарактеристики положення центра значень: **математичне сподівання** представляє собою вектор, а формула обчислень лишається без змін:  $M\xi$ , вибіркове значення  $\bar{x}(n) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x_i$ .

**Мода**  $x_{mod}$  у випадку вектора визначається як точка максимуму щільності  $\xi$ , для дискретного випадку це значення  $\xi$  яке набувається з максимальною ймовірністю.

Xарактеристики розсіювання значень: коваріаційна матриця визначається як  $\sum = M(\xi - M\xi)(\xi - M\xi)^T$ . Емпіричний варіант:

$$\hat{\sum}(n) = \frac{1}{n-1} \sum_{k=1}^{n} (x_k - \bar{x}(n))(x_k - \bar{x}(n))^T$$

**Узагальнена дисперсія** визначається як визначник коваріаційної матриці:  $\det \sum$ , емпіричний вигляд  $\det(\hat{\sum}(n))$ .

Зауваження! Слід (trace) для квадратної матриці A рівний  $\operatorname{tr}(A) = \sum_{i=1}^n A_{i,i}$ .

**Слід коваріаційної матриці** підраховується як  $\operatorname{tr}(\sum)$ , емпіричний вигляд  $\operatorname{tr}(\hat{\sum}(n))$ .

### 12 Перевірка стохастичності вибірки

Для перевірки стохастичності вибірки існують такі критерії:

- критерій серій на базі медіани вибірки;
- критерій зростаючих та спадаючих серій;
- критерій квадратів послідовних різниць (критерій Аббе).

Нехай  $x_1, x_2, \ldots, x_n$  – вибірка спостережень, яка досліджується. Будемо перевіряти гіпотезу про те, що ця вибірка є випадковою з рівнем значущості  $\alpha$  (0 <  $\alpha$  < 1).

#### Критерій серій на базі медіани вибірки:

- 1. Визначається оцінка медіани  $\hat{x}_{med}$ .
- 2. Під кожним членом вибірки ставиться плюс якщо він строго більший за медіану і мінус навпаки. Виміри які дорівнюють медіані не враховуються.
- 3. Для послідовності плюсів та мінусів обчислюється загальна кількість серій  $\nu(n)$  та кількість членів у найдовшій серії  $\tau(n)$ . Серією називається під-послідовність однакових знаків.

Зауваження! Вибірка матиме стохастичну природу якщо довжина найдовшої серії  $\tau(n)$  на занадто довга, а загальна кількість серій  $\nu(n)$  не занадто мала.

Гіпотеза:

$$\begin{cases} \nu(n) > \nu_{\beta}(n), \\ \tau(n) < \tau_{1-\beta}(n), \end{cases}$$

де  $\nu_{\beta}(n)$ ,  $\tau_{\beta}(n)$  – квантилі рівня  $\beta$  статистик  $\nu(n)$  та  $\tau(n)$ . При фіксованому  $\beta$  рівень значимості  $\alpha$  буде лежати у межах  $\beta < \alpha < 2\beta - \beta^2$ . Якщо порушується один критерій гіпотеза відхиляється.

**Критерій зростаючих та спадаючих серій**: критерій чутливий не тільки до монотонних даних, але й циклічних.

- 1. Замінити підряд розташовані значення одним представником.
- 2. Під членом вибірки ставиться плюс або мінус в залежності від того, чи наступний член строго більший або строго менший за даний відповідно.
- 3. Обчислюємо аналогічні статистики  $\nu(n)$  та  $\tau(n)$  як і в попередньому критерії.

Гіпотеза:

$$\begin{cases} \nu(n) > \nu_{\beta}(n), \\ \tau(n) < \tau_{1-\beta}(n), \end{cases}$$

Рівень значущості  $\alpha$  лежить в тих же межах  $\beta < \alpha < 2\beta - \beta^2$ .

**Критерій квадратів послідовних різниць (критерій Аббе)** — викорситовується при роботі з нормальними вибірками.

У ролі альтернативи при перевірці нашої гіпотези тут може витсупати наявність систематичного зміщення у вибірці.

Порахуємо наступну статистику:

$$\gamma(n) = \frac{\sum_{i=1}^{n-1} (x_{i+1} - x_i)^2}{2\left(\sum_{i=1}^{n} x_i^2 - n\bar{x}^2(n)\right)}$$

Гіпотеза приймається якщо  $\gamma(n) > \gamma_{\alpha}(n)$ , де для  $n \leq 60$  існують табличні значення квантиля, або ж для n > 60:

$$\gamma_{\alpha}(n) = 1 + \frac{u_{\alpha}}{\sqrt{n + (1 + u_{\alpha}^2)/2}},$$

де  $u_{\alpha}$  – квантиль рівня  $\alpha$  для N(0,1).

### 13 Рангові критерії однорідності

Розглянемо випадкові величини  $\xi_1, \xi_2, \dots, \xi_k$  з функціями розподілу  $F_1(x), F_2(x), \dots, F_k(x)$ . На їх основі сформуємо об'єднану вибірку  $\nu_1, \nu_2, \dots, \nu_n$ , а для кожної змінної  $\xi_i$  отримаємо незалежні спосте-

реження  $x_1^{(i)}, x_2^{(i)}, \dots, x_{n_i}^{(i)}, i = \overline{1, k}$ . Тоді сформована вибірка буде об'ємом  $n = \sum_{i=1}^k n_i$ . Для спрощення

вважаємо, що всі виміри  $\nu_i$ ,  $i=\overline{1,n}$  різні. Розташувавши ці значення у порядку зростання, отримаємо варіаційний ряд  $\nu_{(1)},\nu_{(2)},\ldots,\nu_{(n)}$ . Члени варіаційного ряду називають порядковими статистиками.

Pангом спостереження  $\nu_i$   $(i=\overline{1,n})$  називається його порядковий номер у побудованому варіаційному ряді, позначається  $R_{i,n}$  – ранг спостереження  $\nu_i$   $(i=\overline{1,n})$ .

#### Статистика для лінійного рангового критерію:

$$K_i = \sum_{j=N_i-n_i+1}^{N_i} \varphi(R_{j,n}), \quad N_i = \sum_{j=1}^i n_j, \quad i = \overline{1,k}$$

 $K_{i}$  – статистика по спостереження над  $\xi_{i}$ ,  $\varphi(R_{i,n})$  – мітка.

Потрібно перевірити гіпотезу  $H_0: F_1(x) = F_2(x) = \ldots = F_k(x)$ ,  $\forall x$  з рівнем значимості  $\alpha$  (0 <  $\alpha$  < 1). Хочемо переконатись зо всі випадкові величини однаково розподілені.

**Випадок двох вибірок**: гіпотеза  $H_0: F_1(x) = F_2(x), \ \forall x$  з рівнем значимості  $\alpha$  (0 <  $\alpha$  < 1). Альтернативні гіпотези:

$$H_{11}: F_1(x) = F_2(x - \Delta), \forall x, (\Delta \neq 0)$$

$$H_{12}: F_1(x) = F_2(x - \Delta), \forall x, (\Delta > 0)$$
  
 $H_{13}: F_1(x) = F_2(x - \Delta), \forall x, (\Delta < 0)$ 

Всі критерії розглядаються над першою змінною  $\xi_1$ .

### 14 Додаток. Характеристики порядкових статистик

Нехай  $\xi$  — випадкова величина, що є нормально розподіленою з параметрами 0 та 1 з функцією розподілу  $\Phi(x)$  та функцією щільності p(x). По вибірці  $x_1, x_2, \ldots, x_n$  незалежних спостережень над  $\xi$  побудуємо варіаційний ряд  $x_{(1)}, x_{(2)}, \ldots, x_{(n)}$ .

Для обчислення математичного сподівання m-ої порядкової статистики  $x_{(m)}$  можна застосувати наступну формулу:

$$Mx_{(m)} = \Phi^{-1}(\alpha_m) - \frac{\beta_m}{2} \frac{p'(\alpha_m)}{p^2(\alpha_m)} + \frac{\gamma_m}{6} \frac{2(p'(\alpha_m))^2 - p''(\alpha_m)}{(p'(\alpha_m))^3} + O\left(\frac{m}{n^4}\right),$$

де 
$$\alpha_m = \frac{m}{n+1}$$
,  $\beta_m = \frac{m(n-m+1)}{(n+1)^2(n+2)}$ ,  $\gamma_m = \frac{2m(n-2m+1)(n-m+1)}{(n+1)^3(n+2)(n+3)}$ .

Або ж більш грубе наближення  $Mx_m \approx \Phi^{-1}(\alpha_m)$ .

Апроксимуємо тепер  $\Phi^{-1}(\alpha)$ ,  $\alpha \in (0,1)$ . Якщо  $\alpha \in (0,0.5)$ , то  $\Phi^{-1}(\alpha) = -\Phi^{-1}(1-\alpha)$ . Якщо ж  $\alpha \in [0.5,1)$ , то

$$\Phi^{-1}(\alpha) = \tau - \frac{a_0 + a_1 \tau + a_2 \tau^2}{1 + b_1 \tau + b_2 \tau^2 + b_3 \tau^3} + \varepsilon, \quad |\varepsilon| < 4.5 \cdot 10^{-4},$$

 $\tau = \sqrt{-2\ln(1-\alpha)}, \ a_0 = 2.515517, \ a_1 = 0.802853, \ a_2 = 0.010328, \ b_1 = 1.432788, \ b_2 = 0.189269, \ b_3 = 0.001308.$ 

#### Критерій нормальних міток (Фішера)

 $C = \sum_{i=1}^{n_1} M(R_{i,n}, n)$ , де M(m, n) – математичне сподівання m-ої порядкової статистики вибірки довжини  $n = n_1 + n_2$  нормально розподіленої величини з параметрами 0 та 1.

Статистика C має наступні характеристики при справедливості нульової гіпотези:

$$MC = 0, DC = \frac{n_1 n_2}{n(n-1)} \sum_{i=1}^{n} (M(i,n))^2$$

#### Критерій Ван дер Вардена

Статистика критерію має вигляд  $V=\sum_{i=1}^{n_1}\Phi^{-1}\left(\frac{R_{i,n}}{n+1}\right)$ , де  $\Phi^{-1}(x)$  — функція обернена до функції розподілу з параметрами 0 та 1, причому коли справедлива нульова гіпотеза, то

$$MV = 0, DV = \frac{n_1 n_2}{n(n-1)} \sum_{i=1}^{n} \left( \Phi^{-1} \left( \frac{i}{n+1} \right) \right)^2$$

#### Критерій Вілкоксона

Статистика критерію має вигляд  $S = \sum_{i=1}^{n_1} R_{i,n}$ , причому коли справедлива нульова гіпотеза, то

$$MS = \frac{n_1(n+1)}{2}, \quad DS = \frac{n_1n_2n}{12}$$

Процедура використання статистик  $C,\,V,\,S$  для перевірки гіпотези  $H_0$  однакова: позначимо через U деяку статистику  $(C,\,V,\,$  або  $S),\,\bar{U}=\frac{U-MU}{\sqrt{DU}}.$  В залежності від альтернативної гіпотези  $H_0$  приймається якщо:

- $|\bar{U}| < u_{1-\alpha/2}$ , якщо альтернатива  $H_{11}$ ,
- $\bar{U} < u_{1-\alpha}$ , якщо альтернатива  $H_{12}$ ,
- $\bar{U} > u_{\alpha}$ , якщо альтернатива  $H_{13}$ ,

де  $u_{\alpha}$  – квантиль рівня  $\alpha$  для нормального розподілу з параметрами 0 та 1.

По мірі спадання потужності критерії розташовуються так: критерій нормальних міток Фішера, критерій Ван дер Вардена, критерій Вілкоксона.

**Загальний випадок**: гіпотеза  $H_0$ :  $F_1(x) = F_2(x) = \ldots = F_k(x)$ ,  $\forall x$  з рівнем значимості  $\alpha$  (0 <  $\alpha$  < 1).

- 1. Будуємо об'єднану вибірку  $\nu_1, \nu_2, \dots, \nu_n$  об'єму  $n = \sum_{i=1}^k n_i$ , а потім відповідний варіаційний ряд  $\nu_{(1)}, \nu_{(2)}, \dots, \nu_{(n)}$ .
- 2. Для кожної  $\xi_i$  підрахуємо статистику  $K_i = \sum_{j=N_i-n_I+1}^{N_i} \psi(R_{j,n}).$

Для неї підійде будь-яка статистика з попередніх критеріїв:

$$C_i = \sum_{j=N_i-n_i+1}^{N_i} M(R_{j,n}, n), \quad V_i = \sum_{j=N_i-n_i+1}^{N_i} \Phi^{-1}\left(\frac{R_{i,n}}{n+1}\right), \quad s_i = \sum_{j=N_i-n_i+1}^{N_i} R_{j,n}.$$

- 3. Далі знаходимо їх стандартизовані значення  $\bar{K}_i = \frac{K_i MK_i}{\sqrt{DK_i}}$
- 4. Тепер рахуємо статистику  $X^2 = \sum_{i=1}^{k} \bar{K}_i^2$ .

Нульова гіпотеза приймається якщо  $X^2 < \chi^2_{\alpha}(k-1)$ , де  $\chi^2_{\alpha}(k) - \alpha \cdot 100\%$  процентна точка  $\chi^2$ -розподілу з k степенями свободи.

## 15 Перевірка симетрій розподілу ранговими критеріями

Маємо ряд незалежних спостережень  $x_1, x_2, \ldots, x_n$  над випадковою величиною  $\xi$  з функцією розподілу F(x). Перевіримо симетричність розподілу відносно точки  $x_0$ .

Гіпотеза: для дискретної випадкової величини  $H_0: F(x_0+x)=1-F(x_0-x+0), \ \forall x,$  або ж для неперервної випадкової величини  $H_0: p(x_0+x)=p(x_0-x), \ \forall x.$ 

Перевірка проводиться з деяким рівнем значимості  $\alpha$  (0 <  $\alpha$  < 1).

Побудуємо послідовність  $z_1, z_2, \ldots, z_n$ , де  $z_i = |x_i - x_0|$ ,  $i = \overline{1, n}$ , а далі сформуємо варіаційний ряд  $z_{(1)}, z_{(2)}, \ldots, z_{(n)}$ .

Абсолютним рангом виміру  $x_i$  називається порядковий номер значення  $x_i = |x_i - x_0|$  у варіаційному ряді  $z_{(1)}, z_{(2)}, \ldots, z_{(n)}$ , позначатимемо його як  $R_{i,n}^+$   $(i = \overline{1,n})$ .

Розіб'ємо вибірку  $x_1, x_2, \ldots, x_n$  на дві вибірки, в першій всі виміри більше  $x_0$ . в іншій решта. Позначення для індексів з першої вибірки  $I^+ = \{i : x_i > x_0, i = \overline{1,n}\}$ . Тепер можна порівняти дві наші вибірки на однорідність.

#### Аналог критерію нормальних міток:

Статистика критерію має вигляд  $C^+ = \sum_{i \in I^+} M^+(R^+_{i,n}, n)$ , при справедливості  $H_0$ :

$$MC^{+} = \frac{n}{\sqrt{2\pi}}, \quad DC = \frac{1}{4} \sum_{i=1}^{n} (M^{+}(i,n))^{2}.$$

#### Аналог критерію Ван дер Вардена:

Статистика критерію має вигляд  $V^+ = \sum_{i \in I^+} \Phi^{-1} \left( \frac{1}{2} + \frac{R_{i,n}^+}{2(n+1)} \right)$ , при справедливості  $H_0$ :

$$MV^{+} = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{n} \Phi^{-1} \left( \frac{1}{2} + \frac{i}{2(n+1)} \right), \quad DV^{+} = \frac{1}{4} \sum_{i=1}^{n} \left( \Phi^{-1} \left( \frac{1}{2} + \frac{i}{2(n+1)} \right)^{2} \right)$$