# Mathe III Formelsammlung



# Luca Liontos 31. März 2022

ln	Inhaltsverzeichnis					
1	1.1	Polynominterpolation 1.1.1 Lagrange 1.1.2 Newton 1.1.3 Fehlerabschätzung Spline-Interpolation 1.2.1 Linear 1.2.2 Kubisch				
2	Nume	erische Integration	(			
	:	Newton-Cotes-Quadratur 2.1.1 geschlossen 2.1.2 offen Summierte Newton-Cotes	(			
3		erische Behandlung von Anfangswertproblemen gewöhnlicher Differentialgleichungen	8			
	3.2	Einführung 3.1.1 Verfahren Steife Differentialgleichungen 3.2.1 Stabilitätsgebiete Einiger Verfahren	10			
4	Linea	re Gleichungssysteme	1			
	4.1 1 4.2 0 4.3 1 4.4 1	Problemstellung Gaußsche Eliminationsverfahren, Dreickszerlegung einer Matrix 4.2.1 Lösung gestaffelter Gleichungssysteme 4.2.2 Gaußsches Eliminationsverfahren 4.2.3 Pivotstrategie 4.2.4 LR-Zerlegung 4.2.5 Matrizenklassen,die keine Pivotsuche erfordern Das Cholesky Verfahren Fehlerabschätzung und Rundungsfehlereinfluss 4.4.1 Fehlerabschätztung für gestörte Gleichungssysteme	11 11 11 12 12 12 12			
5		lineare Gleichungssysteme	14			
	!	Das Newton-Verfahren 5.2.1 Herleitung 5.2.2 Superlineare und quadratische lokale Konvergenz des Newton-Verfahrens 5.2.3 Globalisierung des Newton-Verfahrens 5.2.3 Globalisierung des Newton-Verfahrens	14 14 14 14			
6		hren zur Eigenwert- und Eigenvektorberechnung	15			
	(	Eigenwertprobleme       6.1.1 Grundlagen         6.1.1 Grundkonzepte numerischer Verfahren       6.1.3 Grundkonzepte für Eigenwertprobleme	15 15 15 15			

	6.2	Die Vektoriteration	16
		6.2.1 Definition und Eigenschaften der Vektoriteration	16
		6.2.2 Die Vektoriteration nach v. Mieses unnd Wielandt	17
	6.3	Das QR-Verfahren	17
7	Grui	ndbegriffe der Statistik und Wahrscheinlichkeitstheorie	17
	7.1	Messreihen	17
	7.2	Lage- und Streumaßzahlen	18
		7.2.1 Lagemaßzahlen	18
		7.2.2 Streuungsmaße	18
		7.2.3 Zweidimensionale Messreihen	18
		7.2.4 Regressionsgerade	19
	7.3	Zufallsexperimente und Wahrscheinlichkeit	19
		7.3.1 Zufallsexperimente	19
		7.3.2 Wahrscheinlichkeit	19
		7.3.3 Elementare Formeln der Kombinatorik	20
	7.4	Bedingte Wahrscheinlichkeit, Unabhängigkeiten	20
		7.4.1 Bedingte Wahrscheinlichkeit	20
		7.4.2 Unabhängigkeit	20
	7.5	Zufallsvariablen und Verteilungsfunktion	21
		7.5.1 Beispiele für diskrete Verteilungen	21
		7.5.2 Beispiele für Stetige Verteilungen	22
	7.6	Erwartungswert und Varianz	23
		7.6.1 Rechenregeln	23
	7.7	Gesetz der großen Zahlen, zentraler Grenzwertsatz	25
		7.7.1 Das schwache gesetz der großen Zahlen	25
		7.7.2 Zentraler Grenzwertsatz	25
	7.8	Testverteilungen und Quantilapproximationen	25
		7.8.1 Wichtige Anwendungsbeispiele	26
8		ätzverfahren und Konfidenzintervalle	27
		Grundlagen zu Schätzverfahren	27
	8.2	Maximum-Likelihood-Schätzer	27
	8.3	Konfidenzintervalle	28
		8.3.1 Konstruktion von Konfidenzintervallen	28
9	Test	s bei Normalverteilungsannahmen	29
	9.1	Grundlagen	29
	9.2	Wichtige Tests bei Normalverteilungsannahme	29
		Verteilungstests	29

#### 1 Interpolation

#### 1.1 Polynominterpolation

n = Anzahl Stützstellen - 1

## 1.1.1 Lagrange

$$p_n(x) = \sum_{k=0}^{n} y_k L_{k,n}(x)$$
 mit  $L_{k,n}(x) = \prod_{\substack{j=0 \ j \neq k}}^{n} \frac{x - x_j}{x_k - x_j}$ 

Trick effiziente/ übersichtliche Berechnung

k/j	$x_0$	$x_1$		$x_n$	$L_{k,n}$
$x_0$	\	$\frac{x-x_1}{x_0-x_1}$		$\frac{x - x_n}{x_0 - x_n}$	∏ diese Zeile
$x_1$	$\frac{x - x_0}{x_1 - x_1}$	\		$\frac{x_0 - x_n}{x_1 - x_n}$	∏ diese Zeile
:	:	:	٠	:	:
$x_n$	$\frac{x-x_0}{x_n-x_0}$	$\frac{x-x_1}{x_n-x_0}$		\	∏ diese Zeile

**Satz 1.1.1** es gibt genau ein Polynom p(x) vom Grad  $\leq n$ , das die Interpolationsbedingungen erfüllt, nämlich  $p_n(x)$ 

#### 1.1.2 Newton

$$\begin{split} p_n(x) &= \gamma_0 + \sum_{i=1}^n \gamma_i(x-x_0) \dots (x-x_{i-1}), \quad \gamma_i = f_{[x_0 \dots x_i]} \\ f_{[x_j, \dots, x_{k+j}]} &= \frac{f_{[x_{j+1} \dots, x_{j+k}]} - f_{[x_j \dots, x_{j+k-1}]}}{x_{j+k} - x_j} = \frac{f_{\text{unten}} - f_{\text{oben}}}{x_{\text{unten}} - x_{\text{oben}}} \end{split}$$

Die Oberste Zeile ab dem Strich sind dann die  $\gamma_i$ 

$$x_0 \mid f_{[x_0]} = y_0 \setminus f_{[x_0,x_1]} \setminus f_{[x_1]} = y_1 \setminus f_{[x_1,x_2]} \setminus f_{[x_1,x_2]} \setminus f_{[x_2]} = y_2 \setminus f_{[x_2]} = y_2 \setminus f_{[x_1,x_2]} \setminus f_{[x_2]} = y_2 \setminus f_{[x_2]} =$$

## 1.1.3 Fehlerabschätzung

**Satz 1.1.3** Voraussetzungen für max error Korolar: f ist n+1 mal stetig diffbar

**Korolar 1.1.4** *Wenn Satz 1.1.3 gilt:* Äquidistant:

$$\max_{x \in [a,b]} |f(x) - p_n(x)| \le \max_{x \in [a,b]} \frac{|f^{(n+1)}(x)|}{(n+1)!} (b-a)^{n+1}$$

Tschebyschev-Abszissen:

$$\max_{x \in [a,b]} |f(x) - p_n(x)| \le \max_{x \in [a,b]} \frac{|f^{(n+1)}(x)|}{(n+1)!} \left(\frac{b-a}{2}\right)^{n+1} 2^{-n}$$

## Inverse Interpolation:

Sei  $f:[a,b] \to \mathbb{R}$  bijektiv. Sind dann alle  $(x_i,y_i),y_i=f(x_i)$  Stützpunkte von f dann sind  $(y_i,x_i)$  Stützpunkte für  $f^{-1}$  und eine Approximation kann durch Interpolation dieser gewonnen werden

## 1.2 Spline-Interpolation

**Definition 1.2.1** Eine Splinefunktion der Ordnung k zur Zerlegung  $\Delta$  ist eine Funktion  $s:[a,b]\to\mathbb{R}$  mit folgenden Eigenschaften:

- es gilt  $s \in C^{k-1}([a,b])$  (stetig diffbar)
- *s stimmt auf jedem Intervall*  $[x_i, x_{i+1}]$

#### Spline-Interpolation:

Zu einer Zerlegung  $\Delta = \{x_i : a = x_0 < x_1 < \dots < x_n = b\}$  und werten  $y_i \in \mathbb{R}, i = 0, \dots, n$  bestimme  $s \in S_{\Delta,k}$  mit

$$s(x_i) = y_i, i = 0, ..., n$$

#### 1.2.1 Linear

$$s(x) = s_i(x) = \frac{x_{i+1} - x}{x_{i+1} - x_i} y_i + \frac{x - x_i}{x_{i+1} - x_i} y_{i+1} \ \forall x \in [x_i, x_{i+1}]$$

mit Hilfsknoten  $x_{-1} < a$  und  $x_{n+1} > b$  gilt dann

$$\varphi_i(x) = \begin{cases} 0 & \text{falls } x \leq x_{i-1} \\ \frac{x - x_{i-1}}{x_i - x_{i-1}} & \text{falls } x \in [x_{i-1}, x_i] \\ \frac{x_{i+1} - x}{x_{i+1} - x_i} & \text{falls } x \in [x_i, x_{i+1}] \\ 0 & \text{falls } x > x_{i+1} \end{cases}$$
$$s(x) = \sum_{i=0}^n y_i \varphi_i(x), x \in [a, b]$$

**Satz 1.2.2** Zu einer Zerlegung  $\Delta = \{x_i : a = x_0 < x_1 < \cdots < x_n = b\}$  von [a, b] und Werten  $y_i$  existiert genau ein interpolierender Spline

Satz 1.2.3

$$\max_{x \in [a,b]} |f(x) - s(x)| \le \frac{1}{8} \max_{x \in [a,b]} |f''(x)| h_{max}^2$$

### 1.2.2 Kubisch

$$s_i(x) = \frac{1}{6} \left( \frac{(x_{i+1} - x)^3}{x_{i+1} - x_i} M_i + \frac{(x - x_i)^3}{x_{i+1} - x_i} M_{i+1} \right) + c_i(x - x_i) + d_i$$

 $mit \ h_i = x_{i+1} - x_i$ 

$$d_i = y_i - \frac{h_i^2}{6}M_i$$
  $c_i = \frac{y_{i+1} - y_i}{h_i} - \frac{h_i}{6}(M_{i+1} - M_i)$ 

Natürliche Randbedingungen:

$$M_0 = M_n = 0$$
  $b_0 = b_n = 0$   
 $\lambda_0 = \lambda_n = 0$   $\mu_0 = \mu_n = 1$ 

Hermite Randbedingungen:

$$b_{0} = \frac{y_{1} - y_{0}}{h_{0}} - f'(a) \quad b_{n} = f'(b) - \frac{y_{n} - y_{n-1}}{h_{n-1}}$$

$$\lambda_{0} = \frac{h_{0}}{3} \qquad \mu_{0} = \frac{h_{0}}{3} \qquad \lambda_{n} = \frac{h_{n-1}}{6} \quad \mu_{n} = \frac{h_{n-1}}{3}$$

$$\begin{pmatrix} \mu_{0} & \lambda_{0} & & & \\ \frac{h_{0}}{6} & \frac{h_{0} + h_{1}}{3} & \frac{h_{1}}{6} & & \\ \frac{h_{1}}{6} & \frac{h_{1} + h_{2}}{3} & \frac{h_{2}}{6} & & \\ & \ddots & \ddots & \ddots & \ddots \\ & & & \lambda_{n} & \mu_{n} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} M_{0} \\ M_{1} \\ M_{2} \\ \vdots \\ M_{n} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \frac{b_{0}}{y_{2} - y_{1}} - \frac{y_{1} - y_{0}}{h_{0}} \\ \frac{y_{3} - y_{2}}{h_{2}} - \frac{y_{2} - y_{1}}{h_{1}} \\ \vdots \\ \vdots \\ h_{n} \end{pmatrix}$$

Satz 1.2.6 Fehler Natürlich

$$|f(x) - s(x)| \le \frac{h_{max}}{h_{min}} \sup_{\xi \in [a,b]} |f^{(4)}(\xi)| h_{max}^4$$
$$|f^{(k)}(x) - s^{(k)}(x)| \le \frac{2h_{max}}{h_{min}} \sup_{\xi \in [a,b]} |f^{(4)}(\xi)| h_{max}^{4-k}$$

Satz 1.2.7 Fehler Hermit

$$|f(x) - s(x)| \le \frac{5}{384} \sup_{\xi \in [a,b]} |f^{(4)}(\xi)| h_{max}^4$$
$$|f^{(k)}(x) - s^{(k)}(x)| \le \frac{2h_{max}}{h_{min}} \sup_{\xi \in [a,b]} |f^{(4)}(\xi)| h_{max}^{4-k}$$

# 2 Numerische Integration

## 2.1 Newton-Cotes-Quadratur

# 2.1.1 geschlossen

**Definition 2.1.1** Eine Integrationsformel  $J(f) = \sum_{i=0}^{n} \beta_i f(x_i)$  heißt exact vom Grad n falls sie alle Polynome bis mindestens vom Grad n exakt integriert

#### Allgemeiner Fehler

$$\int_{a}^{b} \|f(x) - p_n(x)\| dx \le \frac{\|f^{(n+1)}(\xi)\|}{(n+1)!} (b-a)^{n+2}$$

## Berechnung

$$x_i = a + ih$$
  $i = 0, \dots, n,$   $h = \frac{b - c}{n}$ 

$$I_n(f) = h \sum_{i=0}^n \alpha_{i,n} f(x_i)$$

1 $b-a$ $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{2}$ $\frac{-f^{(2)}(\xi)}{f^{(4)}(\xi)}h^3$	$_{n}(f)$	Name
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\frac{h^{(1)}(\xi)}{h^{(2)}}h^{(1)}(\xi)}{h^{(4)}(\xi)}h^{(4)}(\xi)}$	

## 2.1.2 offen

## Berechnung

#### 2.2 Summierte Newton-Cotes

Newton Cotes nur auf kleinen Intervallen präzise in kleinen Intervalen Idee: Aufteilen in Teilintervalle

$$N = n \cdot m$$
$$x_i = a + ih$$

$$H = \frac{b-a}{m}$$
$$i = 0, \dots, N$$

$$h = \frac{b - a}{N}$$

## Summierte Trapezregel

(geschlossen, n = 1,  $h = \frac{b-a}{m}$ )

$$S_N^{(1)}(f) = \frac{h}{2} \sum_{j=0}^{m-1} (f(x_j) + f(x_{j+1}))$$

Fehler: 
$$R_N^{(1)}(f) = -\frac{f''(\xi)}{12}(b-a)h^2$$

# Summierte Simpson-Regel

(geschlossen, n = 2,  $h = \frac{b-a}{2m}$ )

$$S_N^{(2)}(f) = \frac{h}{3} \sum_{i=0}^{m-1} (f(x_{2i}) + 4f(x_{2i+1}) + f(x_{2i+2}))$$

Fehler: 
$$R_N^{(2)}(f) = -\frac{f^{(4)}(\xi)}{180}(b-a)h^4$$

# Summierte Rechteck-Regel

(offen, 
$$n = 0$$
,  $2m = N$ ,  $h = \frac{b-a}{N}$ )

$$\tilde{S}_N^{(0)} = 2h \sum_{j=1}^m f(x_{2j-1})$$

Fehler: 
$$\tilde{R}_{N}^{(0)}(f) = \frac{f''(\xi)}{6}(b-a)h^{2}$$

## 3 Numerische Behandlung von Anfangswertproblemen gewöhnlicher Differentialgleichungen

## 3.1 Einführung

#### 3.1.1 Verfahren

**Expliziter Euler** 

$$u_{j+1} := u_j + h f(t_j, u_j)$$

**Impliziter Euler** 

$$u_{j+1} := u_j + h f(t_{j+1}, u_{j+1})$$

**Implizite Trapezregel** 

$$u_{j+1} := u_j + \frac{h}{2}(f(t_j, u_j) + f(t_{j+1}, u_{j+1}))$$

Verfahren von Heun, erstes Runge-Kutta-Verfahren 2. Ordnung

$$u_{j+1} := u_j + \frac{h}{2}(f(t_j, u_j) + f(t_{j+1}, u_j + hf(t_j, u_j)))$$

kann man auch schreiben als:

$$u_{j+1} := u_j + \frac{h}{2}(k_1 + k_2)$$

mit 
$$k_1 = f(t_j, u_j), k_2 = f(t_{j+1}, u_j + hk_1)$$

Modifizierter Euler, zweites Runge-Kutta-Verfahren 2. Ordnung

$$u_{i+1} = u_i + hk_2$$

mit 
$$k_1 = f(t_i, u_i), k_2 = f(t_i + \frac{h}{2}, u_i + \frac{h}{2}k_1)$$

mit  $k_1=f(t_j,u_j),\,k_2=f(t_j+\frac{h}{2},u_j+\frac{h}{2}k_1)$ Klassisches Runge-Kutta-Verfahren 4.Ordnung (RK4)

$$u_{j+1} := u_j + \frac{h}{6}(k_1 + 2k_2 + 2k_3 + k_4)$$

$$k_1 := f(t_j, u_j)$$

$$k_2 := f(t_j + \frac{h}{2}, u_j + \frac{h}{2}k_1)$$

$$k_3 := f(t_j + \frac{h}{2}, u_j + \frac{h}{2}k_2)$$

$$k_4 := f(t_{j+1}, u_j + hk_3)$$

r-stufiges explizites Runge-Kutta-Verfahren

$$k_i(t, u, h) = k_i := f(t + \gamma_i h, u + h \sum_{j=1}^{i-1} \alpha_{ij} k_j), i = 1 \dots r$$
$$\phi(t, h; u) = \sum_{j=1}^{r} \beta_i k_j$$

Butcher – Schema

#### Satz 3.1.7 Konsistenzordnungen p

$$p = 1$$
 falls

$$\sum_{i=1}^{r} \beta_i = 1$$

p = 2 falls zusätzlich

$$\sum_{i=1}^{r} \beta_i \gamma_i = \frac{1}{2}$$

p = 3 falls zusätzlich

$$\sum_{i=1}^{r} \beta_i \gamma_i^2 = \frac{1}{3}$$

$$\sum_{i,j=1}^{r} \beta_i \alpha_{ij} \gamma_j = \frac{1}{6}$$

p = 4 falls zusätzlich

$$\sum_{i=1}^{r} \beta_i \gamma_i^3 = \frac{1}{4},$$

$$\sum_{i,j=1}^{r} \beta_i \alpha_{ij} \gamma_j^2 = \frac{1}{12}$$

$$\sum_{i,j=1}^{r} \beta_i \gamma_i \alpha_{ij} \gamma_j = \frac{1}{8}$$

$$\sum_{i,j,k=1}^{r} \beta_i \alpha_{ij} \alpha_{jk} \gamma_k = \frac{1}{24}$$

# 3.2 Steife Differentialgleichungen

**Definition 3.2.2** ein Anfangswertproblem

$$y'(t) = Ay(t) + c$$

$$y(a) = y_0$$

heißt steif, wenn die Realteile der Eigenwerte von A nichtpositiv sind und A Eigenwerte mit  $Re(\lambda) \ll -1$  und Eigenwerte  $\lambda_i$  mit schwach negativen Realteil besitzt.

**Definition 3.2.3** Ein Verfahren heißt A-Stabil wenn seine Anwendung auf das Modellproblem

$$y' = \lambda y$$
,

$$y(0) = 1,$$

$$mit \ \lambda \in \mathbb{C},$$

$$Re(\lambda) < 0$$

mit der Lösung

$$y(t) = e^{\lambda t}$$

für jede schrittweite h > 0 eine Folge  $\{u_j\}_{j \in \mathbb{N}_0}$  produziert mit

$$|u_{j+1}| \le |u_j|, \ \forall j \ge 0$$

bei Einschrittverfahren gilt bei Anwendung auf das Modellproblem die Beziehung

$$u_{j+1} = R(q)u_j$$
 mit  $q = \lambda h$ 

**Definition 3.2.5** Mann nennt R die Stabilitätsfunktion des Einschrittverfahrens. Die Menge

$$S = \{ q \in \mathbb{C} : |R(q)| \le 1 \}$$

heißt Stabilitätsgebiet des Einschrittverfahrens

Definition 3.2.6 Ein Verfahren heißt L-Stabil, wenn es A-Stabil ist und die Statbilitätsfunktion zudem erfüllt

$$\lim_{q\to -\infty} R(q) = 0$$

## 3.2.1 Stabilitätsgebiete Einiger Verfahren

#### **Expliziter Euler**

$$u_{j+1} = (1 + \lambda h)u_j$$
  
 $R(q) = 1 + q$   
 $S = \{q \in \mathbb{C} : |1 + q| \ge 1\}$ 

Nicht A-Stabil (gilt für alle Expliziter RKs)

#### **Impliziter Euler**

$$\begin{split} u_{j+1} &= \frac{1}{1 - \lambda h} u_j \\ R(q) &= \frac{1}{1 - q}; q \neq 1 \\ S &= \{ q \in \mathbb{C} : |1 - q| \geq 1 \} \supset \{ q \in \mathbb{C} : Re(q) < 0 \} \end{split}$$

A und L Stabil

## Implizite Trapezregel

$$u_{j+1} = \frac{1 + \lambda h/2}{1 - \lambda h/2} u_j$$

$$R(q) = \frac{1 + q/2}{1 - q/2}; q \neq 2$$

$$S = \{ q \in \mathbb{C} : Re(q) \le 0 \}$$

A aber nicht L Stabil

#### Implizite Runge-Kutta-Verfahren

$$k_i = k_i(t, u, h) := f(t + \gamma_i h, u + h \sum_{l=1}^r \alpha_{il} k_l),$$

$$\phi(t, h; u) = \sum_{i=1}^r \beta_i k_i$$

$$i = 1, \dots, r$$

#### **Butcher-Schema**

$$\begin{array}{c|cccc}
\gamma_1 & \alpha_{11} & \dots & \alpha_{1,r-1} & \alpha_{1,r} \\
\gamma_2 & \alpha_{21} & \dots & \alpha_{2,r-1} & \alpha_{2,r} \\
\vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\
\gamma_r & \alpha_{r1} & \dots & \alpha_{r,r-1} & \alpha_{r,r} \\
\hline
\beta_1 & \beta_2 & \dots & \beta_{r-1} & \beta_r
\end{array}$$

$$u_j + 1 = (1 + q\beta^T (I - qA)^{-1} \mathbf{1}) u_j$$

$$R(q) = 1 + q\beta^T (I - qA)^{-1} \mathbf{1} = \frac{\det(I - qA + q\mathbf{1}\beta^T)}{\det(I - qA)}$$

## 4 Lineare Gleichungssysteme

## 4.1 Problemstellung

Lineares Gleichungssystem: Gesucht is eine Lösung x von

$$Ax = b$$

mit

$$A = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \dots & a_{2n} \\ \vdots & \dots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \dots & a_{nn} \end{pmatrix}$$

$$b = \begin{pmatrix} b_1 \\ b_2 \\ \vdots \\ b_n \end{pmatrix}$$

$$x = \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix}$$

**Definition 4.1.1** *Das LGS hat eine Lösung g.d.w.* 

$$rang(a) = rang(A,b)$$

# 4.2 Gaußsche Eliminationsverfahren, Dreickszerlegung einer Matrix

# 4.2.1 Lösung gestaffelter Gleichungssysteme

Subsection Damit Nummerierung stimmt

## 4.2.2 Gaußsches Eliminationsverfahren

- 1. Wähle ein Pivotelement  $a_{rk}^{(k)} \neq 0, k \leq r \leq n$  vertausche Zeile k und  $r \leadsto (\tilde{A}^{(k)}, \tilde{b}^{(k)})$
- 2. Für  $i=k+1,\ldots,n$ : Subtrahiere das  $l_{ik}$ -fache mit

$$l_{ik} = \frac{\tilde{a}_{ik}^{(k)}}{\tilde{a}_{kk}^{(k)}}$$

der k-ten Gleichun von der i-ten gleichung

#### 4.2.3 Pivotstrategie

• Spaltenpivot: wähle  $k \leq r \leq n$  mit

$$|a_{rk}^{(k)}| = \max_{k \le i \le n} |a_{ik}^{(k)}|$$

• Vollständige Pivotsuche: Bestimmte  $k \le r \le n, k \le s \le n$  mit

$$|a_{rs}^{(k)}| = \max_{k \le i, j \le n} |a_{ij}^{(k)}|$$

## 4.2.4 LR-Zerlegung

Finden einer Zerlegung von A der Form

$$LR = PA(Q)$$

Gaußsche Eliminationsverfahren liefert dies "gratis"mit

$$R = A^{(n)} \qquad \qquad c = b^{(n)} \qquad \qquad L = I + L^{(n)}$$

um P zu erhalten Fängt man mit I an und tauscht die Zeilen jedes mal wenn man in A auch die Zeilen Tauscht, Q das selbe nur mit Spalten (nur bei Vollständige Pivotsuche)

- nachdem Zerlegung gefunden kann einfach  $Ax=\tilde{b}$  gelöst werden
  - Löse  $Lz = P\tilde{b}$
  - Löse Ry = z
  - Lösung: x = Qy

#### 4.2.5 Matrizenklassen, die keine Pivotsuche erfordern

•  $A = A^T$  ist symmetrisch positiv definit, also

$$x^T A x > 0 \forall x \in \mathbb{R} \backslash \{0\}$$

• A ist strikt diagonaldominatn, d.h,

$$|a_{ij}>\sum_{j=1\neq i}^{n}|a_{ij}|, i=1,\ldots,n$$

• A ist M-Matrix, dh. es gilt

$$a_{ii} > 0, i = 1, \dots, n$$
  
 $a_{ij} < 0, i \neq j$ 

 $D^{-1}(A-D)$  hat lauter Eigenwerte vom Betrag  $< 1, D = diag(a_{11}, \dots, a_{nn})$ 

## 4.3 Das Cholesky Verfahren

**Definition 4.3.1** eine reele Matrix heißt positiv definit falls

$$A = A^T$$
,

$$x^T A x > 0$$

$$\forall x \in \mathbb{R}^n \backslash \{0\}$$

positiv semi definit falls

$$A = A^T$$

$$x^T A x > 0$$

$$\forall x \in \mathbb{R}^n \backslash \{0\}$$

**Satz 4.3.2** Es sei A positiv definit, Dann gibt es genau eine untere Dreieckmatrix L mit positiven Diagonaleinträgen  $l_{ii} > 0$ , so dass

$$LL^T = A$$
 (Cholesky-Zerlegung)

Ferner besist A eine eindeutige Dreickszerlegung

$$\tilde{L}\tilde{R} = A$$
,

wobei  $\tilde{L} = LD^{-1}, \ \tilde{R} = DL^T$ 

Satz 4.3.3 Cholesky-Verfahen zur Berechnung der Zerlegung  $LL^T=A$ 

Für  $j=1,\ldots,n$ 

$$l_{jj} = \sqrt{a_{jj} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{jk}^2}$$

Falls Wurzel nicht existiert, STOPP, A nicht definit

Für 
$$i = j + 1, \ldots, n$$
:

$$l_{ij} = \frac{a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} l_{jk}}{l_{jj}}$$

## 4.4 Fehlerabschätzung und Rundungsfehlereinfluss

#### 4.4.1 Fehlerabschätztung für gestörte Gleichungssysteme

**Definition 4.4.1** Eine Vektornorm auf  $\mathbb{R}^n$  ist eine abbildung  $x \in \mathbb{R}^n \mapsto ||x|| \in [0, \infty[$  mit den Eigenschaften

- a) ||x|| = 0 nur für x = 0
- b)  $||ax|| = |a| \, ||x|| \, \text{für alle } a \in \mathbb{R} \, \text{und alle } x \in \mathbb{R}^n$
- c)  $||x+y|| \le ||x|| + ||y||$  für alle  $x, y \in \mathbb{R}^n$  (Dreiecksungleichung)

Definition 4.4.2 Eine Vektornorm Induziert eine Matrixnorm, diese Haben die Eigenschaften

- a) ||A|| = 0 nur für A = 0
- b)  $||aA|| = |a| \, ||A||$  für alle  $a \in \mathbb{R}$  und alle  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$
- c)  $||A+B|| \le ||A|| + ||B||$  für alle  $A, B \in \mathbb{R}^{n \times n}$  (Dreiecksungleichung)
- d)  $||Ax|| \le ||A|| \, ||x||$  für alle  $x \in \mathbb{R}^n$  un alle  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  (Verträglichkeitsbedingung)
- e)  $||AB|| \le ||A|| \, ||B||$  für alle  $A, B \in \mathbb{R}^{n \times n}$  (Submultiplikativität)

#### Beispiele hierfür sind:

$$||x||_2 = \sqrt{x^T x} \qquad \qquad \text{induziert} \qquad \qquad ||A||_2 = \sqrt{\lambda_{max}(A^T A)}$$
 
$$||x||_1 = \sum_{i=1}^n |x_i| \qquad \qquad \text{induziert} \qquad \qquad ||A||_1 = \max_{j=1,\dots,n} \sum_{i=1}^n |a_{ij}| \qquad \qquad \text{(Spaltensummennorm)}$$
 
$$||x||_{\infty} = \max_{i=1,\dots,n} |x_i| \qquad \qquad \text{induziert} \qquad \qquad ||A||_{\infty} = \max_{i=1,\dots,n} \sum_{j=1}^n |a_{ij}| \qquad \qquad \text{(Zeilensummennorm)}$$

**Definition 4.4.3** Sei  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  invertierbar und sein  $||\cdot||$  eine induzierte Matrixnorm. Dann heißt die Zahl  $cond(A) = ||A|| \ ||A^{-1}||$  die Konditionszahl von A bezüglich der Matrixnorm

**Satz 4.4.4** (Störeinfluss von Matrix un rechter Seite). Sei  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  invertierbar,  $b, \Delta b \in \mathbb{R}^n, b \neq 0$  und  $\Delta A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  mit  $||\delta A|| < 1/||A^{-1}||$  mit einer beliebigen durch eine Norm  $||\cdot||$  auf  $\mathbb{R}^n$  induzierten Matrixnorm  $||\cdot||$ . Ist x die Lösung von

$$Ax = b$$

und  $\tilde{x}$  die Lösung von

$$(A + \Delta A)\tilde{x} = b + \Delta b$$

dann gilt

$$\frac{||\tilde{x}-x||}{||x||} \leq \frac{cond(A)}{1-cond(A)||\Delta A||/||A||} \left(\frac{||\Delta A||}{||A||} + \frac{||\Delta b||}{||b||}\right)$$

## 5 Nichtlineare Gleichungssysteme

#### 5.2 Das Newton-Verfahren

#### 5.2.1 Herleitung

Satz 5.2.1

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} - J_f(x^{(k)})^{-1}F(x^{(k)})$$
 
$$x^{(k+1)} = x^{(k)} + s^{(k)}$$
 
$$s^{(k)} \text{ L\"osung von } J_F(x^{(k)})s^{(k)} = -F(x^{(k)})$$

Satz 5.2.2 Algorithmus für Lokales Newton-Verfahren

- 1. Falls  $F(x^{(k)}) = 0$  STOPP mit Ergebnis  $x^{(k)}$
- 2. Berechne  $s^{(k)}$
- 3.  $x_{k+1} = x^{(k)} + s^{(k)}$

#### 5.2.2 Superlineare und quadratische lokale Konvergenz des Newton-Verfahrens

**Satz 5.2.3** (Schnelle Lokale Konvergenz des Newton-Verfahrens) Sei F stetig diffbar und sei  $\tilde{x} \in R$  ein Punkt mit  $F(\tilde{x}) = 0$  und  $F'(\tilde{x})$  nichtsingulär. Dann gibt es  $\delta > 0$ , so dass folgende Aussagen gelten:

i)  $\tilde{x}$  ist die einzige Nullstelle in der  $\delta$ -Kugel

$$B_{\delta}(\tilde{x}) := \{ x \in \mathbb{R}^n : ||x - \tilde{x}||_2 < \delta \}$$

ii) Für alle  $x_0 \in B_{\delta}(\tilde{x})$  Terminiert der Algorithmus 5.2.2 entweder mit  $x^{(k)} = \tilde{x}$  oder erzeugt eine Folge  $(x^{(k)}) \subset B_{\delta}(\tilde{x})$ , die superlinear gegen  $\tilde{x}$  konvergiert d. h.

$$\lim_{k\to\infty}x^{(k)}=\tilde{x} \hspace{1cm} \textit{wobei} \hspace{1cm} ||x_{k+1}-\tilde{x}||_2\leq v_k||x^{(k)}-\tilde{x}||_2$$

mit einer Nullfolge  $v_k \searrow 0$ 

iii) ist F' Lipschitz-stetig auf  $B_{\delta}(\tilde{x})$  mit Konstante L dann konvergiert  $(x_k)$  sogar quadratisch gegen  $\tilde{x}$ , d.h.

$$\lim_{k\to\infty}x^{(k)}=\tilde{x} \qquad \qquad \text{wobei} \qquad \qquad ||x_{k+1}-\tilde{x}||_2 \leq C||x^{(k)}-\tilde{x}||_2^2$$

wobei für  $\delta > 0$  klein genug  $C = L||F'(\tilde{x})^{-1}||_2$  gewählt werden kann. Automatisch wenn zwei mal diffbar in B

## 5.2.3 Globalisierung des Newton-Verfahrens

Schrittweitenwahl nach Armijo:

sei  $\delta \in ]0, \frac{1}{2}[$  (z.B.  $10^{-3})$  fest gegeben. Wähle das Größte  $\sigma_k \in \{1, \frac{1}{2}, \frac{1}{4}, \dots\}$  mit

$$||F(x^{(k)} + \sigma_k s^{(k)})||_2^2 \le ||F(x^{(k)})||_2^2 - 2\delta\sigma_k ||F(x^{(k)})||_2^2$$

Satz 5.2.4 Algo für das Globalisierte Newton-Verfahren:

- 1. Falls  $F(x^{(k)}) = 0$  STOPP mit Ergebnis  $x^{(k)}$
- 2. Berechne  $s^{(k)}$
- 3. Bestimme  $\sigma_k$  nach Armijo
- 4.  $x_{k+1} = x^{(k)} + \sigma_k s^{(k)}$

## 6 Verfahren zur Eigenwert- und Eigenvektorberechnung

## 6.1 Eigenwertprobleme

#### 6.1.1 Grundlagen

**Definition 6.1.1** Eine Zahl  $\lambda \in \mathbb{C}$  heißt Eigenwert einer Matrix  $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$ , wenn es einen Vektor  $x \in \mathbb{C}^n$  gibt mit

$$Ax = \lambda x$$

Jeder solche Vektor  $x \in \mathbb{C}^n$  heißt (Rechts-)Eigenvektor zum Eigenwert  $\lambda$ . Die Menge  $\sigma(A)$  aller Eigenwerte von A heißt Spektrum von A Der Unteraum

$$Eig_{A}(\lambda) := \{ x \in \mathbb{C}^{n} : (A - \lambda I)x = 0 \}$$

Ist der Eigenraum von A zum Eigenwert  $\lambda$ . Seine Dimension

$$\gamma(\lambda) := \dim Eig_{\Lambda}(\lambda) = n - Rang(A - \lambda I)$$

ist die geometrische Vielfachheit von  $\lambda$  und gibt die Maximalzahl linear unabhängigen Eigenvektoren zu  $\lambda$  an.  $\lambda$  ist EW zu A wenn:

$$\chi(\lambda) := \det(A - \lambda I) = 0$$

also wenn  $\lambda$  Nullstelle des charakteristischen Polynoms  $\chi(\mu)$  von A ist

$$\chi(\mu) = (-1)^n \mu^n + (-1)^{n-1} \mu^{n-1} Spur(A) + \dots + \det(A)$$
  
=  $(-1)^n (\mu - \lambda_1)^{\nu_1} \dots (\mu - \lambda_k)^{\nu_k}$ 

man nennt  $\nu(\lambda_i) = \nu_i$  die algebraische Vielfachheit von  $\lambda_i$  Es gilt:

$$\gamma(\lambda_i) \le \nu(\lambda_i)$$

**Definition 6.1.2** *Sei*  $A \in C^{n \times n}$  *Beliebig:* 

- a) Ist  $\lambda$  EW von A, so ist  $\lambda$  EW von  $A^T$  und  $\bar{\lambda}$  EW von  $A^H := \bar{A}^T$
- b) für jede nichtsinguläre Matrix  $T \in \mathbb{C}^{n \times n}$  hat die zu A ähnliche Matrix  $B := T^{-1}AT$ , das selbe charakteristische Polynom und die selben Eigenwerte wie A. Ist x Eigenvektor von A, so ist  $y := T^{-1}x$  Eigenvektor von B
- c) Ist A hermitisch also  $A^H=A$ , dann hat A lauter reele Eigenwerte. ist A unitär, also  $A^H=A^{-1}$ , so gilt  $|\lambda|=1$  für jeden Eigenwert  $\lambda$

#### 6.1.3 Grundkonzepte numerischer Verfahren

Vektoriteration

$$x^{(k+1)} = \frac{Bx^{(k)}}{||Bx^{(k)}||}, \text{ mit } k = 0, 1, \dots$$

Ähnlichkeitstransformation auf einfachere Gestalt Nach Definition 6.1.2 bleiben die Eigenwerte einer Matrix A bei einer Ähnlichkeitstransformation erhalten. Daher liegt nahe A durch

$$A^{(0)} := A \to A^{(1)} \to \cdots \to A^{(k+1)} = T_k^{-1} A^{(k)} T_k$$

in eine einfachere Form zu überfüren

## 6.1.4 Störungstheorie für Eigenwertprobleme

**Satz 6.1.3** Bezeichnet  $\lambda_i(A)$ ,  $i=1,\ldots,n$  die angeordneten EWs einer Matrix  $A\in\mathbb{C}^{n\times n}$  Dann sind die Abbildungen

$$A \in C^{n \times n} \mapsto \lambda_i(A)$$

stetig. Eigenwerte hängen also stetig von der Matrix ab

**Satz 6.1.4** *Es sei*  $A = (a_{ij}) \in \mathbb{C}^{n \times n}$  *beliebig* 

a)

$$\sigma(A)\subset igcup_{i=1}^n K_i$$
 
$$K_i=\left\{\mu\in \mathbb{C}_|\mu-a_{ii}|\leq \sum_{j=1,j
eq i}^n |a_{ij}| \text{(zeilensumme ohne diag)}
ight\}$$

b) ist die Vereinigung  $G_1$  von k Greshgorin-kreisen disjunkt von der Vereinigung  $G_2$  der restlichen n-k Kreise, dann enthält  $G_1$  genau k EWs udn  $G_2$  genau n-k EWs von A

**Satz 6.1.5** (Bauer/Fike). Es sei  $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$  diagonalisierbar, also

$$T^{-1}AT = diag(\lambda_1, \dots, \lambda_2) =: D$$

Dann gilt für jede Matrix  $\Delta A \in \mathbb{C}^{n \times n}$ 

$$\forall \mu \in \sigma(A + \Delta A) : \min_{i=1,\dots,n} |\mu - \lambda_i| \le cond_2(T)||\Delta A||_2$$

 $mit\ cond_2(T) := ||T||_2||T^{-1}||_2;\ cond_2(T) := 1\ f\"{u}r\ A\ hermitisch$ 

#### 6.2 Die Vektoriteration

#### 6.2.1 Definition und Eigenschaften der Vektoriteration

**Definition 6.2.1** für eine Matrix  $B \in \mathbb{C}^{n \times n}$  ist die Vektoriteration gegeben durch

$$z^{(k+1)} = \frac{1}{||Bz_{(k)}||}Bz_{(k)}, \; \mathit{mit} \; = 0, 1, \ldots$$

 $\textit{mit einem Startvektor } z^{(0)} \in C^n \backslash 0$ 

mit geigneter Wahl von B erhält man so Näherungen an einen Eigenvektor zu  $\lambda$  Eine Eigenwertnäherung für  $\lambda$  erhählt man dann durch den **Rayleighquotienten** 

$$R(z^{(k)}, B) = \frac{(z^{(k)})^H B z^{(k)}}{(z^{(k)})^H z^{(k)}}$$

**Satz 6.2.2** *Es sei*  $B \in \mathbb{C}^{n \times n}$  *diagonalisierbar mit EWs*  $\lambda_1, \ldots, \lambda_n$ 

$$\lambda_1, \dots, \lambda_r, |\lambda_r| > |\lambda_{r+1}| \ge \dots \ge |\lambda_n| \tag{1}$$

mit r < n. Falls der Startvektor  $z^{(0)}$  einen Anteil in  $\mathrm{Eig}_B(\lambda_1)$  besitzt, gilf für die Vektoriteration

$$R(z^{(k)},B) = \frac{(z^{(k)})^H B z^{(k)}}{(z^{(k)})^H z^{(k)}} = \lambda_1 + O(q^k) \text{ für } k \to \infty, \ q = \frac{\lambda_{r+1}}{\lambda_1} < 1$$

zudem gilt

$$z^{(k)} = \frac{\lambda_1^k}{|\lambda_1|^k} \frac{x_1}{||x_1||} + O(q^k), \ k \le 1$$

wobei  $x_1$  den Anteil von  $z^{(0)}$  in  $\operatorname{Eig}_B(\lambda_1)$  Bezeichnet

## 6.2.2 Die Vektoriteration nach v. Mieses unnd Wielandt

Sei  $A \in \mathbb{C}^{\ltimes \times \ltimes}$  gegeben

#### **Einfache Vektoriteration nach von Mises**

Erhält man durch die Wahl von B = A Inverse Vektoriteration von Wieland für  $\mu \neq \lambda_i$  hat die Matrix  $B = (A - \mu I)^{-1}$  die EWs

$$\mu_i = \frac{1}{\lambda_i - \mu}$$
 
$$z^{(k+1)} = \frac{\hat{z}^{(k+1)}}{||\hat{z}^{(k+1)}||} \text{ mit }, \hat{z}^{(k+1)} = (A - \mu I)^{-1} z^{(k)}$$

Lösbar durch

$$(A - \mu I)\hat{z}^{(k+1)} = z^{(k)}$$

hat im Falle

$$q := \max_{1 \le i \le n, \lambda_i \ne \lambda_j} \frac{|\lambda_j - \mu|}{|\lambda_i - \mu|} < 1$$

die Konvergenzeigenschaften

$$R(z^{(k)}, (A - \mu I)^{-1}) = \frac{(z^{(k)})^H \hat{z}^{(k+1)}}{(z^{(k)})^H z^{(k)}} = \frac{1}{\lambda_i - \mu} + O(q^k)$$
$$z^{(k)} = \frac{|\lambda_j - \mu|^k}{(\lambda_j - \mu)^k} \frac{x_j}{||x_j||} + O(q^k)$$

wobei  $x_j$  den Anteil von  $z^{(0)}$  in  $\mathrm{Eig}_A(\lambda_j) = \mathrm{Eig}_{(A-\mu I)^{-1}}(1/(\lambda_j-\mu))$ . Ist A debei hermitisch, so erfüllt der Rayleigh-Quotient

$$R(z^{(k)}, (A - \mu I)^{-1}) = \frac{(z^{(k)})^H \hat{z}^{(k+1)}}{(z^{(k)})^H z^{(k)}} = \frac{1}{\lambda_i - \mu} + O(q^{2k})$$

## 6.3 Das QR-Verfahren

**Definition 6.3.1** Algorithmus QR-Verfahren

Sei  $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$  eine gegebene Matrix

- Setze  $A^{(1)} := A$
- $f\ddot{u}r l = 1, 2, \ldots$ : Berechne

$$A^{(l)} =: Q_l R_l,$$
  
$$A^{(l+1)} := R_l Q_l$$

 $Q \in \mathbb{C}^{n \times n}$  unitär

 $R_l \in \mathbb{C}^{n \times n}$  obere Dreiecksmatrix,

## 7 Grundbegriffe der Statistik und Wahrscheinlichkeitstheorie

## 7.1 Messreihen

- quantitativ diskret: Merkmale sind Ganze zahlen
- quantitativ stetig: Die Mermale sind reele Zahlen

**Definition 7.1.1** zu  $x_1, x_2, \ldots, x_n$  ist  $x_{(1)}, x_{(2)}, \ldots, x_{(n)}$  die Geordnete Messreihe mit  $x_{(1)} \le x_{(2)} \le \cdots \le x_{(n)}$  Die Empirische Verteilungsfunktion hierzu ist

$$F(z; x_1, x_2, \dots, x_n) = F(z) = \frac{Zahl \ der x_i \ mit \ x_i \le z}{n}$$

mit r-1 zahlen  $a_1 < a_2 < \cdots < a_{r-1}$  entsteht eine Unterteilung in r Klassen.

$$\mathbb{R} = ]-\infty, a_1] \cup ]a_1, a_2] \cup \ldots] - a_{r-2}, a_{r-1}] \cup ]a_{r-1}, \infty[$$

Man erhält die relativen Klassenhäufigkeiten für diese duch

$$F(a_1), F(a_2) - F(a_1), \dots, F(a_{r-1}) - F(a_{r-2}), 1 - F(a_{r-1})$$

Für Histogram wähle  $a_0 < \min(a_1, x_{(1)}), a_r > \max a_{r-1}, x_{(n)}$ . Für jede Klassenhäufigkeit: Teile Durch klassenbreite Un zeichne in Diagramm

## 7.2 Lage- und Streumaßzahlen

#### 7.2.1 Lagemaßzahlen

**Arithmetisches Mittel:** 

$$\bar{x} = \frac{1}{n}(x_1 + x_2 + \dots + x_n)$$

Median:

$$\tilde{x} = \begin{cases} x_{(\frac{n}{2})} & n \text{ wenn gerade} \\ x_{(\frac{n+1}{2})} & n \text{ wenn ungerade} \end{cases} \tag{2}$$

**p-Quantil** (0 :

$$x_p = \begin{cases} x_{(np)} & n \text{ wenn np ganzzahlig} \\ x_{(\lfloor np \rfloor + 1)} & n \text{ wenn np nicht ganzzahlig} \end{cases} \tag{3}$$

 $\alpha$  gestututztes Mittel  $(0 < \alpha < 0.5)$ :

$$\bar{x}_a = \frac{1}{n-2k}(x_{(k+1)} + \dots + x_{(n-k)}), k = \lfloor n\alpha \rfloor$$

#### 7.2.2 Streuungsmaße

Empirische Varianz oder empirische Stichprobenvarianz:

$$s^{2} = \frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^{n} (x_{i} - \bar{x})^{2}$$

**Empirische Streuung:** 

$$s = \sqrt{s^2}$$
 ...duhhhhh

Spannweite:

$$v = x_{(n)} - x_{(1)}$$

Quartilabstand:

$$q = x_{0.75} - x_{0.25}$$

#### 7.2.3 Zweidimensionale Messreihen

**Arithmetisches Mittel:** 

$$\bar{x} = \frac{1}{n}(x_1 + x_2 + \dots + x_n)$$
  $\bar{y} = \frac{1}{n}(y_1 + y_2 + \dots + y_n)$ 

**Empirische Varianz:** 

$$s_x^2 = \frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2$$

$$s_y^2 = \frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^n (y_i - \bar{y})^2$$

**Empirische Streuung:** 

$$s_x = \sqrt{s_x^2} \qquad \qquad s_y = \sqrt{s_y^2}$$

**Empirische Kovarianz** 

$$s_{xy} = \frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^{n} (x_i - \bar{x})(y_i - \bar{y})$$

**Empirischer Korrelationskoeffizient** 

$$r_{xy} = \frac{s_x y}{s_x s_y}$$

#### 7.2.4 Regressionsgerade

$$y = ax + b$$
$$a = \frac{s_{xy}}{s_x^2}$$
$$b = \bar{y} - a\bar{x}$$

Residuen

$$r_i = y_i - ax_i - b, i = 1, \dots, n$$

Residuenquadrat

$$\sum_{i=1}^{n} r_i^2 = \sum_{i=1}^{n} (x_i - \bar{x})(y_i - \bar{y})$$

- Für  $r_{xy} > 0$  streng monoton fallende Gerade
- Für  $r_{xy} < 0$  streng monoton steigende Gerade
- Für  $r_{xy} = 0$  horizontale Gerade

#### 7.3 Zufallsexperimente und Wahrscheinlichkeit

#### 7.3.1 Zufallsexperimente

**Definition 7.3.1**  $\Omega$  heißt Ergebnismenge, seine Elemente  $\omega$  Ergebnisse. Teilmengen  $A\subseteq \Omega$  heißen Ereignisse. Ein Ereignis  $A\subseteq \Omega$  tritt ein, falls ein Ergebnis  $\omega\in A$  beobachtet wird.

**Definition 7.3.3** • Das aus zwei Ereignissen A und B zusammengesetzte Ereignis  $A \cup B$  tritt ein, falls ein Ergebnis  $\omega : \omega \in A \lor \omega \in B$  beobachtet wird

- Das Ereignis  $A \cap B$  tritt ein, falls ein Ergebnis  $\omega : \omega \in A \land \omega \in B$  beobachtet wird
- $A^c = \Omega \backslash A$  heißt zu A komplementäres Ereignis
- Zwei Ereignisse A und B heißen unvereinbar, falls  $A\cap B=\emptyset$
- $\emptyset$  heißt unmögliches Ereignis und  $\Omega$  sicheres Ereignis
- die einelementigen Mengen  $\{\omega\}$  von  $\Omega$  heißen Elementarereignisse

## 7.3.2 Wahrscheinlichkeit

**Definition 7.3.4** Ein System  $\mathscr{A} \subseteq \mathscr{P}(\Omega)$  von Ereignissen heißt  $\sigma$ -Alebra (oder Ereignissystem) wenn gilt:

- a)  $\Omega \in \mathscr{A}$
- b) Falls  $A \in \mathscr{A}$ , dann auch  $A^c \in \mathscr{A}$
- c) mit jeder Folge  $A_1,A_2,\dots\in\mathscr{A}$  gilt auch  $\bigcup_{i=1}^{\infty}A_i\in\mathscr{A}$

**Definition 7.3.6** Eine Abbildung  $P: \mathscr{A} \to \mathbb{R}$  heißt Wahrscheinlichkeitsmaß, wenn sie Folgenden Axiomen von Komogorov genügt:

- a)  $P(A) \ge 0$  für  $A \in \mathscr{A}$
- b)  $P(\Omega) = 1$
- c)  $P\left(\bigcup_{i=1}^{\infty}A_{i}\right)=\sum_{i}=1^{\infty}P(A_{i})$  für paarweise unvereinbare  $A_{1},A_{2},\dots\in\mathscr{A}$

Für beliebige Ereignisse  $A\subseteq\Omega$  mit Elementzahl # A gilt

$$P(A) = \frac{\text{Elementzahl von A}}{n} = \frac{\#A}{\#\Omega}$$

## 7.3.3 Elementare Formeln der Kombinatorik

#### Geodnete Probe mit Wiederholungen

 $n^k$ 

Bsp: k mal würfeln

Geordnete Probe ohne Wiederholungen

$$n(n-1)(n-2)\dots(n-k+1) = \frac{n!}{(n-k)!}$$

Bsp: k autos parken auf n Parkplätzen Im Falle k=n Permutation der Menge  $\Omega$ 

n!

Ungeordnete Probe ohne Wiederholungen

$$\binom{n}{k} = \frac{n!}{k!(n-k)!}$$

Bsp: Lotto

 $k_1$  aus  $N_1$ ,  $k_2$  aus  $N_2$  in k aus N

$$\frac{\binom{N_1}{k_1}\binom{N_2}{k_2}}{\binom{N}{k}}$$

mit  $N = N_1 + N_2$  und  $k = k_1 + k_2$ 

## 7.4 Bedingte Wahrscheinlichkeit, Unabhängigkeiten

#### 7.4.1 Bedingte Wahrscheinlichkeit

Bedingte Wahrscheinlichkeit von A unter der Bedingung B

$$P(A|B) = \frac{P(A \cap B)}{P(B)}$$

Regel von der vollständigen Wahrscheinlichkeit

$$P(B) = \sum_{i=1}^{n} P(A_i)P(B|A_i)$$

Formel von Bayes

$$P(A_i|B) = \frac{P(A_i)P(B|A_i)}{\sum_{k=1}^{n} P(A_k)P(B|A_k)}$$

Multiplikationsformel

$$P(A_1 \cap A_2 \cap \dots \cap A_n) = P(A_1)P(A_2|A_1)P(A_3|A_1 \cap A_2)\dots P(A_n|A_1 \cap \dots \cap A_{n-1})$$

#### 7.4.2 Unabhängigkeit

**Definition 7.4.3** Zwei Ereignisse A und B heißen unabhängig, falls

$$P(A \cap B) = P(A)P(B)$$

Ereignisse  $A_1,\ldots,A_2$  heißen vollständig unabhängig, falls für alle  $\{i_1,\ldots,i_k\}\subseteq\{1,\ldots,n\}$  gilt

$$P(A_{i_1} \cap \dots A_{i_k}) = P(A_{i_1}) \cdot \dots \cdot P(A_{i_k})$$

## 7.5 Zufallsvariablen und Verteilungsfunktion

**Definition 7.5.1** *Eine Zufallsvariable ist eine Abbildung* 

$$x:\Omega\to\mathbb{R}$$

mit der Eigenschaft, dass für jedes Intervall  $I \subseteq \mathbb{R}$  die Urbildmenge

$$A = \{ \omega \in \Omega : X(\omega) \in I \}$$

zum Ereignissystem  $\mathscr A$  gehört. Die Wahrscheinlichkeit dieses Ereignisses "X nimmt Werte im Interval I an"bezeichnet man abkürzend mit  $P(X \in I)$  und schreibt

$$P(A \le X \le B), P(X \le x),$$

$$P(|X - a| < b), P(X = b),$$

usw

**Definition 7.5.3** Sei  $X: \Omega \to \mathbb{R}$  eine Zufallsvariable. Die Abbildung  $F: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ 

$$F(x) = P(X \le x), x \in \mathbb{R}$$

heißt Verteilungsfunktion der Zufallsvariable X

Verteilungsfunktionen sind monoton wachsende Funktionen mit

$$F(-\infty) = 0$$

$$F(\infty) = 1$$

$$F(x+) = F(x)$$

 $\forall x \in \mathbb{R}$ 

Zudem:

$$P(X = a) = F(a) - F(a-1)$$

$$P(a < X \le b) = F(b) - F(a)$$

$$P(a \le X < b) = F(b-1) - F(a-1)$$

$$P(a \le X \le b) = F(b) - F(a-1)$$

$$P(x > a) = 1 - F(a)$$

Eine Zufallsvariable heißt stetig verteilt mit der Dichte f wenn ihre Verteilungsfunktion F durch

$$F(x) = \int_{-\infty}^{x} f(t)dt, x \in \mathbb{R}$$

gegeben ist.

#### 7.5.1 Beispiele für diskrete Verteilungen

## Geometrische Verteilung

Es sei  $0 eine Zufallsvariable X mit dem Wertebereich <math>\mathbb N$  heißt geometrisch verteilt mit dem Parameter p falls

$$P(X = i) = (1 - p)^{i-1}p, i = 1, 2, ...$$

#### Anwendung:

Wird ein Zufallsexperiment, bei dem ein bestimmtes Ereignis mit Wahrscheinlichkeit p eintritt, so lange unabhängig wiederholt, bis zum ersten Mal dieses Ereignis eintritt, dann kann die Anzahl der dazu benötigten Versuche durch eine geometrisch verteilte Zufallsvariable modelliert werden ("Warten auf den ersten Erfolg").

# Binominalverteilung

Sei  $n \in \mathbb{N}$  und  $0 . Eine Zufallsvariable X mit dem Wertebereich <math>\mathbb{N}_0 = \{0, 1, 2, \dots\}$  heißt binominalverteilt mit Parametern n und p,kurz B(n,p)-verteilt falls

$$P(X=i) = \binom{n}{i} p^{i} (1-p)^{n-i}, i = 0, 1, 2, \dots, n$$

## Anwendung:

Wird ein Zufallsexperiment, bei dem ein bestimmtes Ereignis mit Wahrscheinlichkeit p eintritt, n-mal unabhängig wiederholt, und dabei gezählt, wie oft dieses Ereignis eintritt, so kann diese zufällige Anzahl als B(n, p)-verteilte Zufallsvariable X beschrieben werden ("Anzahl der Erfolge bei n Versuchen").

#### Poissonverteilung

Sei  $\lambda>0$ . Eine Zufallsvariable X mit dem Wertebereicht  $\mathbb{N}_0$  heißt Poisson-verteilt falls gilt

$$P(X = i) = \frac{\lambda^{i}}{i!}e^{-\lambda}, i = 0, 1, 2, \dots$$

Sie eignet sich zur Modellierung von Zählergebnissen folgenden Typs: In einer Telefonzentrale wird die Anzahl der innerhalb von 10 Minuten eingehenden Anrufe gezählt.  $\lambda$  gibt die "mittlere Anzahl" der eingehenden Anrufe an.  $E(X) = \lambda$ 

#### 7.5.2 Beispiele für Stetige Verteilungen

#### Rechteckverteilung

Es sei a < b. Eine Stetig verteilte Zufallsvariable mit der Dichte

$$f(t) = \begin{cases} \frac{1}{b-a}, & a \le t \le b\\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

heißt rechteckverteilt im Interval [a, b], kurz R(a, b)-verteilt. Für die Verteilungsfunktion ergibt sich

$$F(x) = \int_{-\infty}^{x} f(t)dt = \begin{cases} 0, & x \le a \\ \frac{x-a}{b-a}, & a < x < b \\ 1, & x \ge b \end{cases}$$

#### Exponentialverteilung

Sei  $\lambda > 0$ . Eine Stetig verteilte Zufallsvariable X mit der Dichte

$$f(t) = \begin{cases} 0, & t < 0 \\ \lambda e^{-\lambda t} & t \ge 0 \end{cases}$$

heißt exponentialverteilt mit Parameter  $\lambda$ , kurz  $Ex(\lambda)$ . Für die Verteilungsfunktion ergibt sich

$$F(x) = \int_{-\infty}^{x} f(t)dt = \begin{cases} 0, & x < 0\\ 1 - e^{-\lambda x}, & x \ge 0 \end{cases}$$

$$E(X) = \frac{1}{\lambda}$$

#### Normalverteilung

Es seien  $\mu \in \mathbb{R}$  (Erwartungswert) und  $\sigma > 0$  (Varianz). Eine Stetig verteilte Zufallsvariable mit der Dichte

$$f(t) = \frac{1}{\sigma\sqrt{2\pi}}e^{-\frac{1}{2}(\frac{t-\mu}{\sigma})^2}, t \in \mathbb{R}$$

heißt normalverteilt mit Parameter  $\mu$  und  $\sigma^2$  kurz:  $N(\mu, \sigma^2)$ . Im Falle  $\mu = 0$ ,  $\sigma^2 = 1$  spricht man von einer Standard-Normalverteilung mit der Verteilungsfunktion

$$\Phi(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{x} e^{-t^2/2}, x \ge 0$$

(Kann aus Tabelle Entnommen werden) Es gilt:

$$\Phi(0) = \frac{1}{2}, \qquad \qquad \Phi(-x) = 1 - \Phi(x) \qquad \qquad x \ge 0$$

Allgemein ist die Verteilungsfunktion

$$F_{\mu,\sigma^2}(x) = \Phi(\frac{x-\mu}{\sigma})$$

#### 7.6 Erwartungswert und Varianz

Ist X eine Diskret verteilte Zufallsvariable mit werten  $x_1, x_2, \ldots$  so heißt

$$E(X) = \sum_{i} x_i P(X = x_i)$$

Erwartungswert von X falls  $\Sigma_i |x_i| P(X = x_i) < \infty$ 

Ist X eine stetig verteilte Zufallsvariable mit Dichte f so heißt

$$E(X) = \int_{-\infty}^{\infty} x f(x) dx$$

Erwartungswert von X, falls  $\int_{-\infty}^{\infty} |x| f(x) dx < \infty$ Ist  $h: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$  eine Stückweise stetige funktion dann hat die Zufallsvariable h(X) für eine diskret verteilte Zufallsvariable X den Erwartungswert

$$E(h(X)) = E(X) = \sum_{i} h(x_i)P(X = x_i)$$

Ist X stetig verteilt mit Dichte fm dann hat h(X) den Erwartungswert

$$E(h(X)) = \int_{-\infty}^{\infty} h(x)f(x)dx$$

Der Erwartungswert der quadratischen Abweichung der Zufallsvariablen X zu E(X) heißt Varianz von X

$$Var(X) = E([X - E(X)]^{2}) = E(X^{2}) - (E(X))^{2}$$

Die Standardabweichung ist definiert durch  $\sqrt{Var(X)}$ 

#### 7.6.1 Rechenregeln

Es gilt

$$E(aX + b) = aE(X) + b$$
  
 
$$E(h_1(X) + h_2(X)) = E(h_1(X)) + E(h_2(X))$$

für Eine Zufallsvariable  $X,a,b\in\mathbb{R}$  und  $h_1,h_2$  stückweise Stetige Funktionen Allgemeiner gilt für Zufallsvariablen  $X_1, \ldots, X_n$  und  $a_1, \ldots, a_n, b \in \mathbb{R}$ :

$$E(a_1X_1 + \dots + a_nX_n + b) = a_1E(X_1) + \dots + a_nE(X_n) + b$$

Der Erwartungswert ist also linear Weiterhin gilt

$$Var(aX + b) = a^2 Var(X)$$

Verteilung	E(X)	Var(X)
$N(\mu, \sigma^2)$	$\mu$	$\sigma^2$
$Ex(\lambda)$	$\frac{1}{\lambda}$	$\frac{1}{\lambda^2}$
B(n,p)	$\stackrel{\scriptstyle \wedge}{np}$	np(1-p)
Geom	$\frac{1}{2}$	$\frac{1-p}{x^2}$
Poisson	$_{\lambda}^{p}$	$\lambda^{p^2}$
Rechteck	$\frac{a+b}{2}$	$\frac{1}{12}(b-a)$

Tschebyschevsche Ungleichung

Es gilt

$$P(|X - E(X)| \ge c) \le \frac{Var(X)}{c^2}, c > 0$$

**Definition 7.6.3** (Unabhängigkeit) Seien  $X_1, X_2, \ldots, X_n$  Zufallsvariablen mit Verteilungsfunktionen  $F_1, F_2, \ldots, F_n$  die gemeinsame Verteilungsfunktion von  $X_1, X_2, \ldots, X_n$  ist definiert durch

$$F(x_1, x_2, \dots, x_n) = P(X_1 \le x_1, \dots, X_n \le x_n), (x_1, \dots, x_2) \in \mathbb{R}^n$$

Die Zufallsvariablen heißen unabhängig, wenn für alle  $(x_1,\ldots,x_2)\in\mathbb{R}^n$  die Ereignisse

$$\{X_1 \le x_1\}, \dots, \{X_n \le x_n\}$$

vollständig unabhängig sind, also

$$P(X_1 \le x_1, \dots, X_n \le x_n) = P(X_1 \le x_1) \dots P(X_n \le x_n)$$

oder kurz

$$F(x_1,\ldots,x_n)=F_1(x_1)\ldots F_n(x_n)$$

**Satz 7.6.4** Die Zufallsvariablen  $X_1, X_2, \ldots, X_n$  seien unabhängig. Es gilt

$$Var(X_1 + \dots + X_n) = Var(X_1) + \dots + Var(X_n)$$

## 7.7 Gesetz der großen Zahlen, zentraler Grenzwertsatz

#### 7.7.1 Das schwache gesetz der großen Zahlen

**Satz 7.7.1** Ist  $X_1, X_2, \ldots$  eine Folge unabhängiger identisch verteilter Zufallsvariablen mit  $E(X_i) = \mu$ ,  $Var(X_i) = \sigma^2$  dann gilt

$$\lim_{n \to \infty} P\left( \left| \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} X_i - \mu \right| \ge \epsilon \right) = 0, \ \forall \epsilon > 0$$

#### 7.7.2 Zentraler Grenzwertsatz

**Satz 7.7.2** Ist  $X_1, X_2, \ldots$  eine Folge unabhängiger Zufallsvariablen mit

$$E(X_i) = \mu_i \qquad Var(X_i) = \sigma_i^2 \qquad i = 1, 2, \dots$$

so gilt unter schwachen zusätzlichen Voraussetzungen, z.B dass die  $X_i$  identisch verteilt sind:

$$\lim_{n \to \infty} P\left(\frac{X_1 + \dots + X_n - (\mu_1 + \dots + \mu_n)}{\sqrt{\sigma_1^2 + \dots + \sigma_n^2}} \le y\right) = \Phi(y) \ \forall y \in \mathbb{R}$$

Ein Arimtetisches Mittel  $\bar{X}_{(n)}$  ist für großes n also Näherungsweise  $N(\mu,\sigma^2)$  verteilt, wobei

$$\mu = \frac{1}{n}E(X_1 + \dots + X_n) = \frac{1}{n}(\mu_1 + \dots + \mu_n)$$

$$\sigma^2 = \frac{1}{n^2}Var(X_1 + \dots + X_n) = \frac{1}{n^2}(\sigma_1^2 + \dots + \sigma_n^2)$$

#### Wahrscheinlichkeitstheoretisches Modell für Messreihen

Empirische Verteilungsfunktion

$$F_n(z; x_1, x_2, \dots, x_n) = \frac{\text{Zahl der } x_i \text{ mit } x_i \leq z_i}{n}$$

**Satz 7.7.4** (Zentralsatz der Statistik) Sei  $X_1, X_2, \ldots$  eine Folge unabhängiger identisch verteilter Zufallsvariablen mit der Verteilungsfunktion F und bezeichne

$$D_n(X_1,\ldots,X_n) = \sup_{z\in\mathbb{R}} |F_n(z;X_1,\ldots,X_n) - F(z)|$$

die Zufällige Maximalabweichung zwischen empiririscher und

wahrer

Verteilungsfunktion, Dann gilt

$$P(\lim_{n\to\infty}D_n(X_1,\ldots,X_n)=0)=1$$

 $D_n(X_1,\ldots,X_n)$  konvergiert also mit Wahrscheinlichkeit 1 gegen 0

# 7.8 Testverteilungen und Quantilapproximationen

Seien  $Z_1, \ldots, Z_n$  unabhängige identisch N(0,1)-Verteilte Zufallsgrößen.

## $\chi^2_{\rm r}$ -Verteilung:

Es sei  $r \in \{1, \dots, n\}$ . Eine Zufallsvariable X heißt  $\chi_r^2$ -verteilt, falss sie die Verteilungsfunktion

$$F(x) = P(Z_1^2 + \dots + Z_r^2 < x), x \in \mathbb{R}$$

besitzt

#### $\mathbf{t_r}$ -Verteilung:

es sei  $r \in \{1, \dots, n-1\}$ . Eine Zufallsvariable X heißt  $t_r$ -verteilt, falls sie die Verteilungsfunktion

$$F(x) = P\left(\frac{Z_{r+1}}{\sqrt{(Z_1^2 + \dots + Z_r^2)/r}} \le x\right), x \in \mathbb{R}$$

besitzt

## $F_{r,s}$ -Verteilung

Es sei  $r,s\in\{1,\ldots,n-1\}$  mit  $r+s\leq n$ . Eine Zufallsvariable X heißt F-verteilt mit r und s Freiheitsgraden, falls sie die Verteilungsfunktion

$$F(x)=P\left(\frac{(Z_1^2+\cdots+Z_r^2)/r}{(Z_{r+1}^2+\cdots+Z_{r+s}^2)/s}\leq x\right),\,x\in\mathbb{R}$$

besitzt

Die Dichte dieser Verteilungen können unter Verwendung der Gamma-Funktion

$$\Gamma(x) = \int_0^\infty e^{-t} t^{x-1} dt, \, x > 0$$

und der Beta-Funktion

$$B(\alpha, \beta) = \int_0^1 t^{\alpha - 1} (1 - t)^{\beta - 1} dt, \, \alpha, \beta > 0$$

(Dont't ask me how)

#### Bezeichnungen für Quantile

Allgemein  $F(x_p) = p$ .

 $u_p$  p-Quantil der N(0,1)-Verteilung  $t_{r;p}$  p-Quantil der  $t_r$ -Verteilung  $\chi^2_{r;p}$  p-Quantil der  $\chi^2_r$ -Verteilung

 $F_{r,s;p}$  p-Quantil der  $F_{r,s}$ -Verteilung

## 7.8.1 Wichtige Anwendungsbeispiele

**Satz 7.8.1** Es seien  $X_1, \ldots, X_n$  unabhängige, identisch  $N(\mu, \sigma^2)$ -verteilte Zufallsvariable. Dann gilt

- $\bar{X}_{(n)}$  ist  $N(\mu, \sigma^2/n)$ -verteilt
- $\frac{n-1}{\sigma^2}S_{(n)}^2$  ist  $\chi_{n-1}^2$ -verteilt
- $\bar{X}_{(n)}$  und  $S_{(n)}^2$  sind unabhängig
- $\sqrt{n} \frac{\bar{X}_{(n)} \mu}{\sqrt{S_{(n)}^2}}$  ist  $t_{n-1}$ -verteilt

#### 8 Schätzverfahren und Konfidenzintervalle

## 8.1 Grundlagen zu Schätzverfahren

Definition 8.1.2 Ein Schätzverfahren oder eine Schätzfunktion oder kurz Schätzer ist eine Abbildung

$$T_n:\mathbb{R}^n\to\mathbb{R}$$

Sie ordnet einer Messreihe  $x_1, \ldots, x_n$  einen Schätzwert  $T_n(x_1, \ldots, x_n)$  (Zufallsvariable) für den unbekannten Wert  $\tau(\theta)$  zu Die Zufallsvariable  $T_n(X_1, \ldots, X_n)$  heißt Schätzvariable.

**Definition 8.1.3** ein Schätzer  $T_n: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$  heißt erwartungstreu für  $\tau: \Theta \to \mathbb{R}$ , falls gilt

$$E_{\theta}(T_n(X_1,\ldots,X_n)) = \tau(\theta)$$
 für alle  $\theta \in \Theta$ 

**Definition 8.1.4** • au sei gegeben durch  $au( heta) = E_{ heta}(X) = \mu$ . Das arithmetische mittel  $\bar{X}_{(n)}$  ist ein erwartungstreuer Schätzer für  $\mu$ 

•  $\tau$  sei gegeben durch  $\tau(\theta) = Var_{\theta}(X) = \mu$ . Die Stichprobenvarianz  $S_{(n)}^2$  ist ein erwartungstreuer Schätzer für  $\sigma^2$ 

**Definition 8.1.5** Eine Folge von Schätzern  $T_n: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$ ,  $n=1,2,\ldots$  heißt asymptotisch erwartungstreu für  $\tau$  falls gilt

$$\lim_{n\to\infty} E_{\theta}(T_n(X_1,\ldots,X_n)) = \tau(\theta) \text{ für alle } \theta \in \Theta$$

Mittlerer quadratischer Fehler (mean squared error):

$$MSE_{\theta}(T) := E_{\theta}((T - \tau(\theta))^2)$$

Es gilt

$$T$$
 erwartungstreu  $\Rightarrow MSE_{\theta}(T) = Var_{\theta}(T)$ 

 $T_1$  ist effizienter als  $T_2$  wenn gilt

$$MSE_{\theta}(T_1) \leq MSE_{\theta}(T_2)$$

**Definition 8.1.6** Eine Folge von Schätzern  $T_1, T_2, \ldots$  heißt konsistent für  $\tau$  wenn für alle  $\varepsilon > 0$  und alle  $\theta \in \Theta$  gilt

$$\lim_{n \to \infty} P_{\theta}(|T_n(X_1, \dots, X_n) - \tau(\theta)| > \varepsilon) = 0$$

Sie heißt konsistent im quadratischen Mittel für au wenn für alle  $heta \in \Theta$  gilt

$$\lim_{n \to \infty} MSE_{\theta}(T_n) = 0$$

**Satz 8.1.7** *Ist*  $T_1, T_2, \ldots$  *eine Folge von Schätzern, die erwartungstreu für*  $\tau$  *sind und gilt* 

$$\lim_{n \to \infty} Var_{\theta}(T_n(X_1, \dots, X_n)) = 0 \text{ für alle } \theta \in \Theta$$

dann ist die Folge von Schätzern konsistent für au

**Satz 8.1.8** Ist  $T_1, T_2, \ldots$  eine Folge von Schätzern, die konsistent im quadratischen Mittel für  $\tau$  ist, dann ist die Folge von Schätzern konsistent für tau

### 8.2 Maximum-Likelihood-Schätzer

Bei gegebener Verteilungsklasse  $F_{\theta}, \theta \in \Theta$ , lassen sich Schätzer für den Parameter  $\theta$  oft mit der Maximum-Likelihood-Methode gewinnen. Sind die zugrundeliegenden Zufallsvariablen  $X_1, \dots, X_n$  stetig mit einer Dichte verteilt, so hängt diese ebenfalls von den Parametern ab:

$$f_{\theta}(x), x \in \mathbb{R}.$$

Wir definieren hier  $\mathbb{X} = \mathbb{R}$ . Im Fall diskreter Zufallsvariablen X, bzw.  $X_1, \dots, X_n$  definieren wir

$$f_{\theta}(x) = P_{\theta}(X = x)$$
 für alle x aus dem Wertebereich X von X.

**Definition 8.2.1** Für eine Messreihe  $x_1, \ldots, x_n$  heißt die Funktion  $L(\cdot; x_1, \ldots, x_n)$  mit

$$L(\theta; x_1, \dots x_n) = f_{\theta}(x_1) f_{\theta}(x_2) \dots f_{\theta}(x_n)$$

die zu  $x_1, \ldots, x_n$  gehörige Likelihood-Funktion

Ein Parameterwert

$$\hat{\theta} = \hat{\theta}(x_1, \dots, x_n)$$

mit

$$L(\hat{\theta}; x_1, \dots, x_n) > L(\theta; x_1, \dots, x_n)$$
 für alle  $\theta \in \Theta$ 

heißt Maximum-Likelihood-Schätzwert für ⊖. Existiert dieser zu jeder möglichen Messreihe, dann heißt

$$T_n: \mathbb{X}^n \to \Theta, T_n(x_1, \dots, x_n) = \hat{\theta}(x_1, \dots, x_n)$$

Maximum-Likelihood-Schätzern

#### 8.3 Konfidenzintervalle

**Definition 8.3.1** Sei  $0 < \alpha < 1$ . Das zufällige Intervall  $I(X_1, \dots, X_n)$  heißt Konfidenzintervall für  $\tau(\theta)$  zum Konfidenzniveau  $1 - \alpha$ , falls gilt

$$P_{\theta}(U(X_1,\ldots,X_n) \leq \tau(\theta) \leq O(X_1,\ldots,X_n)) \geq 1 - \alpha \text{ für alle } \theta \in \Theta$$

Das zu einer bestimmten Messreihe  $x_1, \ldots, x_n$  gehörige Intervall

$$I(x_1,...,x_n) = [U(X_1,...,X_n), O(X_1,...,X_n)]$$

heißt konkretes Schätzintervall für  $\tau(\Theta)$ 

#### 8.3.1 Konstruktion von Konfidenzintervallen

Im Folgenden

$$F_{\theta}(x) = F_{(\mu,\sigma^2)}(x) = \Phi(\frac{x-\mu}{\sigma}) \qquad \bar{X}_{(n)} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} X_i \qquad S_{(n)}^2 = \frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^{n} (X_i - \bar{X}_{(n)})^2$$

Konfidenzintervalle zum Niveau  $1-\alpha$ :

# Konfidenzintervall für $\mu$ bei bekannter Varianz $\sigma^2 = \sigma_0^2$

Hier ist  $\Theta=\{(\mu,\sigma_0^2):\mu\in\mathbb{R}\}$  und  $\tau(\theta)=\mu$ . Das Konfidenzintervall für  $\mu$  zum Niveau  $1-\alpha$  lautet

$$I(X_1, \dots, X_n) = \left[ \bar{X}_{(n)} - u_{1-\alpha/2} \frac{\sigma_0}{\sqrt{n}}, \bar{X}_{(n)} + u_{1-\alpha/2} \frac{\sigma_0}{\sqrt{n}} \right]$$

#### Konfidenzintervall für $\mu$ bei unbekannter Varianz $\sigma^2$

Hier ist  $\Theta = \{(\mu, \sigma_0^2) : \mu \in \mathbb{R}, \sigma^2 > 0\}$  und  $\tau(\theta) = \mu$ . Das Konfidenzintervall für  $\mu$  lautet

$$I(X_1, \dots, X_n) = \left[ \bar{X}_{(n)} - t_{n-1;1-\alpha/2} \sqrt{\frac{S_{(n)}^2}{n}}, \bar{X}_{(n)} + t_{n-1;1-\alpha/2} \sqrt{\frac{S_{(n)}^2}{n}} \right]$$

#### Konfidenzintervall für $\sigma^2$ bei bekanntem Erwartungswert $\mu = \mu_0$

Hier ist  $\Theta = \{(\mu, \sigma_0^2) : \sigma^2 > 0\}$  und  $\tau(\theta) = \sigma^2$ . Das Konfidenzintervall für  $\sigma^2$  lautet

$$I(X_1, \dots, X_n) = \left[ \frac{\sum_{i=1}^n (X_i - \mu_0)^2}{\chi_{n;1-\alpha/2}^2}, \frac{\sum_{i=1}^n (X_i - \mu_0)^2}{\chi_{n;\alpha/2}^2} \right]$$

#### Konfidenzintervall für $\sigma^2$ bei unbekanntem Erwartungswert $\mu$

Hier ist  $\Theta=\{(\mu,\sigma_0^2):\mu\in\mathbb{R},\sigma^2>0\}$  und  $\tau(\theta)=\sigma^2$ . Das Konfidenzintervall für  $\sigma^2$  lautet

$$I(X_1, \dots, X_n) = \left[ \frac{(n-1)S_{(n)}^2}{\chi_{n-1; 1-\alpha/2}^2}, \frac{(n-1)S_{(n)}^2}{\chi_{n-1; \alpha/2}^2} \right]$$

## 9 Tests bei Normalverteilungsannahmen

# 9.1 Grundlagen

## Konstruktionsprinzip für Test zum Niveau $\alpha$

Tests lassen sich nach dem folgenden allgemeinen Prinzip konsturieren

- 1. Verteilungsannahme formulieren
- 2. Nullhypothese  $H_0$  formulieren
- 3. Testgröße T wählen und ihre Verteilung unter  $H_0$  bestimmten
- 4.  $I \subseteq \mathbb{R}$  so wählen, dass unter  $H_0$  gilt  $P(T(X_1, \dots, X_n) \in I) \leq \alpha$

## 9.2 Wichtige Tests bei Normalverteilungsannahme

#### Gauß-Test

- 1.  $X_1, \ldots, X_n$  unabhängig, identisch  $N(\mu, \sigma_0^2)$ -verteilt  $\sigma_0^2$  bekannt
- 2. a)  $H_0: \mu = \mu_0$ , b)  $H_0: \mu \le \mu_0$ , c)  $H_0: \mu \ge \mu_0$
- 3. Testgröße

$$T(X_1,\ldots,X_n) = \frac{\sqrt{n}}{\sigma_0}(\bar{X}_{(n)} - \mu_0)$$

4. Ablehnung Falls

a) 
$$|T| > u_{1-\alpha/2}$$
, b)  $T > u_{1-\alpha}$ , c)  $T < u_{\alpha}$ 

#### t-Test

- 1.  $X_1, \ldots, X_n$  unabhängig, identisch  $N(\mu, \sigma^2)$ -verteilt  $\sigma^2$  unbekannt
- 2. a)  $H_0: \mu = \mu_0$ , b)  $H_0: \mu \le \mu_0$ , c)  $H_0: \mu \ge \mu_0$
- 3. Testgröße

$$T(X_1, \dots, X_n) = \sqrt{n} \frac{\bar{X}_{(n)} - \mu_0}{\sqrt{S_{(n)}^2}}$$

4. Ablehnung Falls

a) 
$$|T| > t_{n-1;1-\alpha/2}$$
, b)  $T > t_{n-1;1-\alpha}$ , c)  $T < t_{n-1;\alpha}$ 

#### $\chi^2$ -Streuungstest

- 1.  $X_1, \ldots, X_n$  unabhängig, identisch  $N(\mu, \sigma^2)$ -verteilt  $\mu^2$  unbekannt
- 2. a)  $H_0: \sigma^2 = \sigma_0^2$ , b)  $H_0: \sigma^2 \leq \sigma_0^2$ , c)  $H_0: \sigma^2 \geq \sigma_0^2$
- 3. Testgröße

$$T(X_1,...,X_n) = \frac{(n-1)}{\sigma_0^2} S_{(n)}^2$$

4. Ablehnung falls a) 
$$T<\chi^2_{n-1;\alpha/2}$$
 oder  $T>\chi^2_{n-1;1-\alpha/2}$ , b)  $T>\chi^2_{n-1;1-\alpha}$ , c)  $T<\chi^2_{n-1;\alpha}$ 

#### 9.3 Verteilungstests

Könnt ich auch nicht kürzer zusammenfassen, einfach im Skript schauen