# Mathe III Formelsammlung



# Luca Liontos 2. April 2022

| ln | altsverzeichnis  |  |
|----|--|--|
| 1  | Interpolation  1.1 Polynominterpolation  |  |
| 2  | Numerische Integration 2.1 Newton-Cotes-Quadratur 2.1.1 geschlossen 2.1.2 offen 2.2 Summierte Newton-Cotes |  |
| 3  | Numerische Behandlung von Anfangswertproblemen gewöhnlicher Differentialgleichungen  3.1 Einführung        | <br>8<br>8<br>9                                  |
| 4  | Lineare Gleichungssysteme 4.1 Problemstellung  | <br>11<br>11<br>11<br>11<br>11<br>12<br>12<br>12 |
| 5  | Nichtlineare Gleichungssysteme 5.2 Das Newton-Verfahren  | <br>14<br>14<br>14<br>14                         |
| 6  | Verfahren zur Eigenwert- und Eigenvektorberechnung  6.1 Eigenwertprobleme                                  | <br>15<br>15<br>15<br>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 | 18 |
|   | 7.1  | Messreihen  | 18 |
|   | 7.2  | Lage- und Streumaßzahlen                                | 18 |
|   |      | 7.2.1 Lagemaßzahlen                                     | 18 |
|   |      | 7.2.2 Streuungsmaße                                     | 18 |
|   |      | 7.2.3 Zweidimensionale Messreihen                       | 19 |
|   |      | 7.2.4 Regressionsgerade                                 | 19 |
|   | 7.3  | Zufallsexperimente und Wahrscheinlichkeit               | 19 |
|   |      | 7.3.1 Zufallsexperimente                                | 19 |
|   |      | 7.3.2 Wahrscheinlichkeit                                | 20 |
|   |      | 7.3.3 Elementare Formeln der Kombinatorik               | 20 |
|   | 7.4  | Bedingte Wahrscheinlichkeit, Unabhängigkeiten           | 20 |
|   |      | 7.4.1 Bedingte Wahrscheinlichkeit                       | 20 |
|   |      | 7.4.2 Unabhängigkeit                                    | 21 |
|   | 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       | 24 |
|   |      | 7.7.1 Das schwache gesetz der großen Zahlen             | 24 |
|   |      | 7.7.2 Zentraler Grenzwertsatz                           | 24 |
|   | 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 exakt 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

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

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

| n | h               |                 |                 | $\alpha_{i,n}$  |                 |                 | $E_n(f)$                        | Name          |
|---|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|---------------------------------|---------------|
|   |                 |                 |                 |                 |                 |                 | *(2) (1)                        |               |
| 1 | b-a             | $\frac{1}{2}$   | $\frac{1}{2}$   |                 |                 |                 | $\frac{-f^{(2)}(\xi)}{12}h^3$   | Trapezregel   |
| 2 | $\frac{b-a}{2}$ | $\frac{1}{3}$   | $\frac{4}{3}$   | $\frac{1}{3}$   |                 |                 | $\frac{-f^{(4)}(\xi)}{90}h^{5}$ | Simpson-Regel |
| 3 | $\frac{b-a}{3}$ | $\frac{3}{8}$   | $\frac{9}{8}$   | $\frac{9}{8}$   | $\frac{3}{8}$   |                 | $\frac{-3f^{(4)}(\xi)}{80}h^5$  | 3/8-Regel     |
| 4 | $\frac{b-a}{4}$ | $\frac{14}{45}$ | $\frac{64}{45}$ | $\frac{24}{45}$ | $\frac{64}{45}$ | $\frac{14}{45}$ | $\frac{-8f^{(6)}(\xi)}{945}h^7$ | Milne-Regel   |

## 2.1.2 offen

## Berechnung

#### 2.2 Summierte Newton-Cotes

Newton Cotes nur auf kleinen Intervallen präzise in kleinen Interval<br/>en Idee: Aufteilen in Teilintervalle $\boldsymbol{m}$ 

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

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

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

## 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** 

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

**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** Man 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 diagonaldominant, d.h,

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

• A ist M-Matrix, dh. es gilt

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

 $a_{ij} \leq 0, i \neq j$ 

 $D^{-1}(A-D)$  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 besitzt A eine eindeutige Dreickszerlegung

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

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

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

Für  $j = 1, \dots, n$ 

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

Falls Wurzel nicht existiert, STOPP, A nicht definit

Für i = j + 1, ..., 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

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} - J_F(x^{(k)})^{-1}F(x^{(k)})$$
 
$$x^{(k+1)} = x^{(k)} + s^{(k)}$$
  $s^{(k)}$  Lösung 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.

$$\lim_{k \to \infty} x^{(k)} = \tilde{x} \qquad wobei \qquad ||x_{k+1} - \tilde{x}||_2 \le v_k ||x^{(k)} - \tilde{x}||_2$$

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)

$$\sigma(A) \subset \bigcup_{i=1}^n K_i$$

$$K_i = \left\{ \mu \in \mathbb{C} : |\mu - a_{ii}| \leq \sum_{j=1, j \neq i}^n |a_{ij}| \text{ (Zeilensumme ohne Diagonale)} \right\}$$

b) ist die Vereinigung  $G_1$  von k Gershgorin-Kreisen disjunkt von der Vereinigung  $G_2$  der restlichen n-k Gershgorin-Kreise, dann enthält  $G_1$  genau k EWs und  $G_2$  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  $\Delta A \in \mathbb{C}^{n \times n}$ 

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

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

#### 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  $\lambda_1, \ldots, \lambda_n$ 

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

mit r < n. Falls der Startvektor  $z^{(0)}$  einen Anteil in 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  $\mu \neq \lambda_j$  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

$$A^{(l)} =: Q_l R_l,$$
  $Q \in \mathbb{C}^{n \times n}$  unitär  $A^{(l+1)} := R_l Q_l$ 

 $R_l \in \mathbb{C}^{n \times n}$  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  $x_{(1)} \leq x_{(2)} \leq \cdots \leq x_{(n)}$  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.

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

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 und 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** 

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

#### 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  $\omega:\omega\in A\wedge\omega\in B$  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  $\sigma$ -Algebra (oder Ereignissystem) wenn gilt:

- a)  $\Omega \in \mathscr{A}$
- b) Falls  $A \in \mathcal{A}$ , dann auch  $A^c \in \mathcal{A}$
- 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

Geordnete 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:

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

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

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

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

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

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  $\sigma > 0$  (Standardabweichung). ( $\sigma^2 = \text{Varianz}$ ) 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:

$$\Phi(0) = \frac{1}{2},$$

$$\Phi(-x) = 1 - \Phi(x)$$

 $x \ge 0$ 

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 f, 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)             | $\stackrel{\wedge}{np}$ | np(1-p)               |
| Geom               | $\frac{1}{n}$           | $\frac{1-p}{n^2}$     |
| Poisson            | $\stackrel{P}{\lambda}$ | $\lambda^{P}$         |
| 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 Arithmetisches 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

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

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.

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

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

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

besitzt

#### t<sub>r</sub> -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 $\mathbf{F_{r,s}}$ -Verteilung

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

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

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  $F(x_p) = p$ .

$$\begin{array}{ll} u_p & \text{p-Quantil der N(0,1)-Verteilung} \\ t_{r;p} & \text{p-Quantil der } t_r\text{-Verteilung} \\ \chi^2_{r;p} & \text{p-Quantil der } \chi^2_r\text{-Verteilung} \\ F_{r,s;p} & \text{p-Quantil der } F_{r,s}\text{-Verteilung} \end{array}$$

# 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  $S^2_{(n)}$  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

$$L(\hat{\theta}; x_1, \dots, x_n) \ge L(\theta; x_1, \dots, x_n)$$
 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-Schätzer.

#### 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