## Lista 01 - Tratamento de Incertezas

## Explique a diferença entre incerteza por aleatoriedade e por imprecisão.

- Aleatoriedade: eventos imprevisíveis.
- Imprecisão: conceitos mal definidos durante a observação ou pouca confiabilidade dos instrumentos usados na observação.
- Ignorância: implicação fraca.

Considere os conjuntos difusos A e B, no intervalo X=[0;10] de números reais, definidos pelas funções de pertinência

$$A(x) = \frac{x}{x+2} \qquad B(x) = 2^{-x}$$

Represente graficamente os conjuntos difusos A e B.

Obtenha a função de pertinência (graficamente e matematicamente) para os seguintes conjuntos:

 $\overline{A}$   $\overline{B}$   $A \cup B$   $A \cap B$   $\overline{A} \cap B$   $\overline{A} \cup \overline{B}$ 

Os conjuntos difusos atendem às leis de Morgan?

## Qual a diferença entre $\alpha$ -cut e strong $\alpha$ -cut?

Os machos humanos têm um cromossomo X e um cromossomo Y, enquanto as fêmeas têm dois cromossomos X, cada cromossomo sendo herdado de um dos pais. A hemofilia é uma doença que apresenta herança recessiva ligada ao cromossomo X, o que significa que um homem que herda o gene que causa a doença no cromossomo X é afetado, enquanto uma fêmea que transporta o gene em somente um de seus dois cromossomos X não é afetada. A doença é geralmente fatal para mulheres que herdam dois genes, e isso é muito raro, já que a frequência de ocorrência do gene é reduzida em populações humanas.

Considere uma mulher que tem um irmão afetado, o que implica que a sua mãe deve ser uma portadora do gene da hemofilia com um "bom" e um "mau" gene da hemofilia. Também nos é dito que seu pai não é afetado, assim a própria mulher tem uma chance de 50–50 de ter o gene. A variável de interesse desconhecida, o estado da mulher em relação ao gene da hemofilia, tem apenas dois valores: a mulher é uma portadora do gene  $(\theta=1)$  ou não  $(\theta=0)$ . Com base nas informações fornecidas até agora, a distribuição a "priori" para a variável desconhecida  $\theta$  pode ser expressa simplesmente como  $Pr(\theta=1) = Pr(\theta=0) = 1/2$ .

Os dados utilizados para atualizar esta informação prévia consiste no estado dos filhos da mulher. Suponhamos que ela tenha tido dois filhos e que nenhum dos dois é afetado pela hemofilia. Seja  $y_i=1$  ou 0 a maneira de indicar se um filho é afetado ou não pela hemofilia. Os resultados dos dois filhos são intercambiáveis e, condicionados à variável desconhecida  $\theta$  são independentes. Assumimos também que os filhos não são gêmeos idênticos.

Diga qual a probabilidade da mulher ser portadora do cromossomo da hemofilia  $(\theta=1)$  sabendo que os filhos não apresentam a doença  $Pr(\theta=1\mid y_1=0\ e\ y_2=0)$ .

## Em um grupo de 50 turistas temos as seguintes variáveis descritas abaixo:

Nacionalidade	Masculino	Feminino
Brasileira	20	15
Estrangeira	5	10

Ao selecionar aleatoriamente uma pessoa do grupo obtenha as probabilidades de ocorrência dos seguintes eventos:

O turista é brasileiro.

35/50

O turista é estrangeiro.

15/50

O turista é masculino.

25/50

O turista é feminino.

25/50

O turista é feminino e brasileiro.

15/50

O turista é feminino e estrangeiro.

10/50

O turista é masculino e brasileiro.

20/50

O turista é masculino e estrangeiro.

5/50

O turista é feminino ou brasileiro.

$$\frac{25/50 + 35/50 - 15/50}{45/50}$$

O turista é feminino ou estrangeiro.

$$\frac{25/50+15/50-10/50}{30/50}$$

O turista é masculino ou brasileiro.

$$\frac{25/50 + 35/50 - 20/50}{40/50}$$

O turista é masculino ou estrangeiro.

$$\frac{25/50+15/50-5/50}{35/50}$$

O turista ser masculino se é brasileiro.

$$\begin{split} P(T_m|T_b) &= & P(T_m,T_b)/P(T_b) \\ &= & (20/50)/(35/50) \\ &= & 20/35 \end{split}$$