Lista 01 - Tratamento de Incertezas

- 1 Explique a diferença entre incerteza por aleatoriedade e por imprecisão.
- 2 Considere os conjuntos difusos A e B, no intervalo X = [0; 10] de números reais, definidos pelas funções de pertinência

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

- 2.1 Represente graficamente os conjuntos difusos A e B.
- 2.2 Obtenha a função de pertinência (graficamente e matematicamente) para os seguintes conjuntos:
- 2.2.1 \overline{A}
- **2.2.2** \overline{B}
- **2.2.3** $A \cup B$
- **2.2.4** $A \cap B$
- **2.2.5** $\overline{A} \cap B$
- **2.2.6** $\overline{A} \cup \overline{B}$
- 2.3 Os conjuntos difusos atendem às leis de Morgan?
- 3 Qual a diferença entre α -cut e strong α -cut?

4

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 θ 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 θ 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 $Pr(\theta=1\mid y_1=0\ e\ y_2=0)$.

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