Aprendizaje de máquinas Máxima verosimilitud

Felipe Tobar

Facultad de Ciencias Físicas y Matemáticas Universidad de Chile

Otoño, 2021.

• El criterio MC asume que ningún modelo es el modelo correcto y por lo tanto se busca un modelo *aproximado* a los datos tal que la discrepancia entre el modelo candidato y los datos sea mínima.

- El criterio MC asume que ningún modelo es el modelo correcto y por lo tanto se busca un modelo aproximado a los datos tal que la discrepancia entre el modelo candidato y los datos sea mínima.
- El enfoque de máxima verosimilitud es radicalmente distinto ya que consiste encontrar el modelo que con mayor probabilidad ha generado exactamente los datos observados.

- El criterio MC asume que ningún modelo es el modelo correcto y por lo tanto se busca un modelo aproximado a los datos tal que la discrepancia entre el modelo candidato y los datos sea mínima.
- El enfoque de máxima verosimilitud es radicalmente distinto ya que consiste encontrar el modelo que con mayor probabilidad ha generado exactamente los datos observados.
- ullet Debido a la naturaleza aleatoria de los datos, para implementar este concepto es necesario considerar modelos probabilísticos, de forma de poder calcular la probabilidad de que los datos ${\mathcal D}$ hayan sido generados por un modelo en particular. De esta forma, se elegirá el modelo que maximice dicha probabilidad.

- El criterio MC asume que ningún modelo es el modelo correcto y por lo tanto se busca un modelo aproximado a los datos tal que la discrepancia entre el modelo candidato y los datos sea mínima.
- El enfoque de máxima verosimilitud es radicalmente distinto ya que consiste encontrar el modelo que con mayor probabilidad ha generado exactamente los datos observados.
- ullet Debido a la naturaleza aleatoria de los datos, para implementar este concepto es necesario considerar modelos probabilísticos, de forma de poder calcular la probabilidad de que los datos $\mathcal D$ hayan sido generados por un modelo en particular. De esta forma, se elegirá el modelo que maximice dicha probabilidad.

Para el caso del problema de regresión, se considerarán distintos modelos que relacionen la variable de salida como una variable aleatoria y a través de una distribución condicional (a la entrada x y el parámetro del modelo θ) de la forma

$$y|x, \theta \sim p(y|x, \theta),$$

donde enfatizamos que y es la única variable aleatoria y tanto el parámetro θ como la entrada x son cantidades fijas (la primera desconocida y la segunda conocida u observable).

• Usualmente asumiremos que los datos $\{y_i\}_{i=1}^N$ generados a partir de las entradas $\{x_i\}_{i=1}^N$, son **condicionalmente independientes** dado el modelo: si conociésemos el modelo (i.e., si conociésemos θ), entonces para dos entradas x_i, x_j independientes, las salidas correspondientes y_i, y_i son independientes.

- Usualmente asumiremos que los datos $\{y_i\}_{i=1}^N$ generados a partir de las entradas $\{x_i\}_{i=1}^N$, son **condicionalmente independientes** dado el modelo: si conociésemos el modelo (i.e., si conociésemos θ), entonces para dos entradas x_i, x_j independientes, las salidas correspondientes y_i, y_j son independientes.
- Por otra parte, los valores generados por el modelo $\{y_i\}_{i=1}^N$ no son independientes ya que si lo fueran, la predicción de una observación nueva y_* en base a una secuencia de observaciones $\{y_i\}_{i=1}^N$ estaría dada por

$$p(y_{\star}|\{y_{i}\}_{i=1}^{N}) \stackrel{(\text{prob. cond.})}{=} \frac{p(y_{\star}, \{y_{i}\}_{i=1}^{N})}{p(\{y_{i}\}_{i=1}^{N})} \stackrel{(\text{indep.})}{=} \frac{p(y_{\star}), p(\{y_{i}\}_{i=1}^{N})}{p(\{y_{i}\}_{i=1}^{N})} = p(y_{\star})$$

es decir, las observaciones pasadas no aportarían para la predicción.

- Usualmente asumiremos que los datos $\{y_i\}_{i=1}^N$ generados a partir de las entradas $\{x_i\}_{i=1}^N$, son **condicionalmente independientes** dado el modelo: si conociésemos el modelo (i.e., si conociésemos θ), entonces para dos entradas x_i, x_j independientes, las salidas correspondientes y_i, y_j son independientes.
- Por otra parte, los valores generados por el modelo $\{y_i\}_{i=1}^N$ no son independientes ya que si lo fueran, la predicción de una observación nueva y_* en base a una secuencia de observaciones $\{y_i\}_{i=1}^N$ estaría dada por

$$p(y_{\star}|\{y_{i}\}_{i=1}^{N}) \stackrel{\text{(prob. cond.)}}{=} \frac{p(y_{\star}, \{y_{i}\}_{i=1}^{N})}{p(\{y_{i}\}_{i=1}^{N})} \stackrel{\text{(indep.)}}{=} \frac{p(y_{\star}), p(\{y_{i}\}_{i=1}^{N})}{p(\{y_{i}\}_{i=1}^{N})} = p(y_{\star})$$

es decir, las observaciones pasadas no aportarían para la predicción. Por el contrario, como nuestro supuesto es de **independencia condicional** la expresión correcta es la siguiente:

$$p(y_{\star}|\{y_i\}_{i=1}^N,\theta)=p(y_{\star}|,\theta)$$

- Usualmente asumiremos que los datos $\{y_i\}_{i=1}^N$ generados a partir de las entradas $\{x_i\}_{i=1}^N$, son **condicionalmente independientes** dado el modelo: si conociésemos el modelo (i.e., si conociésemos θ), entonces para dos entradas x_i, x_j independientes, las salidas correspondientes y_i, y_j son independientes.
- Por otra parte, los valores generados por el modelo $\{y_i\}_{i=1}^N$ no son independientes ya que si lo fueran, la predicción de una observación nueva y_* en base a una secuencia de observaciones $\{y_i\}_{i=1}^N$ estaría dada por

$$p(y_{\star}|\{y_{i}\}_{i=1}^{N}) \overset{\text{(prob. cond.)}}{=} \frac{p(y_{\star}, \{y_{i}\}_{i=1}^{N})}{p(\{y_{i}\}_{i=1}^{N})} \overset{\text{(indep.)}}{=} \frac{p(y_{\star}), p(\{y_{i}\}_{i=1}^{N})}{p(\{y_{i}\}_{i=1}^{N})} = p(y_{\star})$$

es decir, las observaciones pasadas no aportarían para la predicción. Por el contrario, como nuestro supuesto es de **independencia condicional** la expresión correcta es la siguiente:

$$p(y_{\star}|\{y_{i}\}_{i=1}^{N},\theta)=p(y_{\star}|,\theta)$$

lo cual quiere decir que las observaciones pasadas no son útiles para predecir el futuro solo si conozco el modelo. Esto es evidente, pues si conozco el modelo, no necesito datos para saber de y_* .

En particular, en el caso de la regresión lineal podemos considerar el siguiente modelo generativo:

$$y = a^{\mathsf{T}} x + b + \epsilon, \quad \epsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma_{\epsilon}^2)$$

el cual consta de una parte determinística (afín en x) y una parte aleatoria caracterizada por la variable aleatoria ϵ .

En particular, en el caso de la regresión lineal podemos considerar el siguiente modelo generativo:

$$y = a^{\top} x + b + \epsilon, \quad \epsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma_{\epsilon}^2)$$

el cual consta de una parte determinística (afín en x) y una parte aleatoria caracterizada por la variable aleatoria ϵ .

El modelo probabilístico anterior puede expresarse mediante la siguiente densidad condicional

$$y|x \sim p(y|x, \theta) = \mathcal{N}(y; \mathbf{a}^{\top} x + b, \sigma_{\epsilon}^{2}),$$

donde $\theta = (a, b, \sigma_{\epsilon}^2)^{\top}$ representa todos los parámetros del modelo.

En particular, en el caso de la regresión lineal podemos considerar el siguiente modelo generativo:

$$y = a^{\top} x + b + \epsilon, \quad \epsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma_{\epsilon}^2)$$

el cual consta de una parte determinística (afín en x) y una parte aleatoria caracterizada por la variable aleatoria ϵ .

El modelo probabilístico anterior puede expresarse mediante la siguiente densidad condicional

$$y|x \sim p(y|x, \theta) = \mathcal{N}(y; a^{\top}x + b, \sigma_{\epsilon}^2),$$

donde $\theta = (a, b, \sigma_{\epsilon}^2)^{\top}$ representa todos los parámetros del modelo.

• El supuesto de independencia condicional está garantizado al imponer que las realizaciones de $\epsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma_\epsilon^2)$ sean iid.

En particular, en el caso de la regresión lineal podemos considerar el siguiente modelo generativo:

$$y = a^{\top} x + b + \epsilon, \quad \epsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma_{\epsilon}^2)$$

el cual consta de una parte determinística (afín en x) y una parte aleatoria caracterizada por la variable aleatoria ϵ .

El modelo probabilístico anterior puede expresarse mediante la siguiente densidad condicional

$$y|x \sim p(y|x, \theta) = \mathcal{N}(y; a^{\top}x + b, \sigma_{\epsilon}^2),$$

donde $\theta = (a, b, \sigma_{\epsilon}^2)^{\top}$ representa todos los parámetros del modelo.

- El supuesto de independencia condicional está garantizado al imponer que las realizaciones de $\epsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma_\epsilon^2)$ sean iid.
- ullet Esto es fundamental para poder aprender el modelo desde múltiples observaciones, pues intuitivamente todas las observaciones aportan evidencia no redundante sobre el parámetro en común heta.

En particular, en el caso de la regresión lineal podemos considerar el siguiente modelo generativo:

$$y = a^{\mathsf{T}} x + b + \epsilon, \quad \epsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma_{\epsilon}^2)$$

el cual consta de una parte determinística (afín en x) y una parte aleatoria caracterizada por la variable aleatoria ϵ .

El modelo probabilístico anterior puede expresarse mediante la siguiente densidad condicional

$$y|x \sim p(y|x, \theta) = \mathcal{N}(y; a^{\top}x + b, \sigma_{\epsilon}^2),$$

donde $\theta = (a, b, \sigma_{\epsilon}^2)^{\top}$ representa todos los parámetros del modelo.

- El supuesto de independencia condicional está garantizado al imponer que las realizaciones de $\epsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma_{\epsilon}^2)$ sean iid.
- ullet Esto es fundamental para poder aprender el modelo desde múltiples observaciones, pues intuitivamente todas las observaciones aportan evidencia no redundante sobre el parámetro en común heta.
- ullet Por el contrario, si las observaciones fuesen condicionalmente dependientes, entonces la información que reportan para estimar heta sería redundante.

Sean $\{y_i\}_{i=1}^N$ observaciones generadas por un modelo generativo definido mediante la densidad de probabilidad $y \sim p(y|\theta)$, donde $\theta \in \Theta$ es el parámetro (desconocido) del modelo.

Sean $\{y_i\}_{i=1}^N$ observaciones generadas por un modelo generativo definido mediante la densidad de probabilidad $y \sim p(y|\theta)$, donde $\theta \in \Theta$ es el parámetro (desconocido) del modelo.

La dependencia de las observaciones cuando el modelo es desconocido permite introducir la siguiente definición:

Definition (verosimilitud)

Se define $L:\Theta\to [0,1]$ como la probabilidad de los datos observados condicional al parámetro θ , es decir,

$$\theta \mapsto L(\theta) := p(\{y_i\}_{i=1}^N | \theta)$$

Dicho valor de L se denomina verosimilitud del modelo $p(y|\theta)$ o, equivalentemente, del parámetro θ .

Sean $\{y_i\}_{i=1}^N$ observaciones generadas por un modelo generativo definido mediante la densidad de probabilidad $y \sim p(y|\theta)$, donde $\theta \in \Theta$ es el parámetro (desconocido) del modelo.

La dependencia de las observaciones cuando el modelo es desconocido permite introducir la siguiente definición:

Definition (verosimilitud)

Se define $L:\Theta\to [0,1]$ como la probabilidad de los datos observados condicional al parámetro θ , es decir,

$$\theta \mapsto L(\theta) := p(\{y_i\}_{i=1}^N | \theta)$$

Dicho valor de L se denomina verosimilitud del modelo $p(y|\theta)$ o, equivalentemente, del parámetro θ .

En algunos casos, consideraremos las notaciones $L_{\mathbf{y}}(\theta)$ o $L(\theta|\mathcal{D})$ para enfatizar que la verosimilitud es tomada con respecto a las observaciones \mathbf{y} del conjunto \mathcal{D} .

Sean $\{y_i\}_{i=1}^N$ observaciones generadas por un modelo generativo definido mediante la densidad de probabilidad $y \sim p(y|\theta)$, donde $\theta \in \Theta$ es el parámetro (desconocido) del modelo.

La dependencia de las observaciones cuando el modelo es desconocido permite introducir la siguiente definición:

Definition (verosimilitud)

Se define $L:\Theta \to [0,1]$ como la probabilidad de los datos observados condicional al parámetro θ , es decir,

$$\theta \mapsto L(\theta) := p(\{y_i\}_{i=1}^N | \theta)$$

Dicho valor de L se denomina verosimilitud del modelo $p(y|\theta)$ o, equivalentemente, del parámetro θ .

En algunos casos, consideraremos las notaciones $L_{\mathbf{y}}(\theta)$ o $L(\theta|\mathcal{D})$ para enfatizar que la verosimilitud es tomada con respecto a las observaciones \mathbf{y} del conjunto \mathcal{D} .

Es importante enfatizar que la función $L(\theta)$ no es una densidad de probabilidad ya que $p(\{y_i\}_{i=1}^N | \theta)$ integra 1 cuando se integra con respecto a los datos y, pero no necesariamente integra 1 cuando se integra con respecto a θ .

Ejemplo: verosimilitud de un modelo gaussiano

Consideremos un modelo gaussiano definido por

$$y \sim p(y|\mu, \sigma^2) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \exp\left(\frac{-(y-\mu)^2}{2\sigma^2}\right),$$

y un conjunto de observaciones $\mathbf{y} = \{y_i\}_{i=1}^N$ iid.

Ejemplo: verosimilitud de un modelo gaussiano

Consideremos un modelo gaussiano definido por

$$y \sim p(y|\mu, \sigma^2) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \exp\left(\frac{-(y-\mu)^2}{2\sigma^2}\right),$$

y un conjunto de observaciones $\mathbf{y} = \{y_i\}_{i=1}^N$ iid. La verosimilitud de $\theta = (\mu, \sigma^2)^\top$ está dada por:

$$L(\theta) = p(\mathbf{y}|\mu, \sigma^2) \stackrel{\text{(iid)}}{=} \prod_{i=1}^{N} p(y_i|\mu, \sigma^2) = \prod_{i=1}^{N} \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \exp\left(\frac{-(y_i - \mu)^2}{2\sigma^2}\right)$$

$$= \frac{1}{(2\pi\sigma^2)^{N/2}} \exp\left(\frac{-\sum_{i=1}^{N} (y_i - \mu)^2}{2\sigma^2}\right)$$

$$= \dots$$

$$= \frac{1}{(2\pi\sigma^2)^{N/2}} \exp\left(\frac{-(\bar{s} - \bar{y}^2)}{2\sigma^2/N}\right) \exp\left(\frac{-(\mu - \bar{y})^2}{2\sigma^2/N}\right),$$

donde $\bar{y} = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} y_i$ es el promedio de las observaciones y $\bar{s} = \sum_{i=1}^{N} y_i^2/N$ es el promedio de los cuadrados de las observaciones.

Elección del modelo de acuerdo a la máxima verosimilitud

Definida la verosilimitud, surge la pregunta natural de cómo elegir θ a partir de la función de verosimilitud. Si bien una respuesta natural es elegir el θ que maximice $L(\theta)$, esta elección tiene una justificación mucho más detallada.

Elección del modelo de acuerdo a la máxima verosimilitud

Definida la verosilimitud, surge la pregunta natural de cómo elegir θ a partir de la función de verosimilitud. Si bien una respuesta natural es elegir el θ que maximice $L(\theta)$, esta elección tiene una justificación mucho más detallada.

Sea $D(p_1,p_2)$ alguna medida de discrepancia entre dos modelos p_1,p_2 . Luego, se elegirá el $\hat{\theta}$ tal que $p(y|\hat{\theta})$ es lo más *cercano* posible al modelo real $p(y|\theta)$ con respecto a la discrepancia D, es decir, el que minimiza la expresión

$$D(p(y|\theta), p(y|\hat{\theta}))$$

Elección del modelo de acuerdo a la máxima verosimilitud

Definida la verosilimitud, surge la pregunta natural de cómo elegir θ a partir de la función de verosimilitud. Si bien una respuesta natural es elegir el θ que maximice $L(\theta)$, esta elección tiene una justificación mucho más detallada.

Sea $D(p_1, p_2)$ alguna medida de discrepancia entre dos modelos p_1, p_2 . Luego, se elegirá el $\hat{\theta}$ tal que $p(y|\hat{\theta})$ es lo más *cercano* posible al modelo real $p(y|\theta)$ con respecto a la discrepancia D, es decir, el que minimiza la expresión

$$D(p(y|\theta), p(y|\hat{\theta}))$$

Desafortunadamente, notemos que formular y resolver este problema no es posible en el caso general, pues la expresión de arriba depende del parámetro real θ , el cual no conocemos, con lo que no podríamos resolver dicho problema de optimización.

Sin embargo, veamos que podemos considerar una métrica que ofrece una alternativa para optimizar la discrepancia entre el modelo real y el aproximado, independientemente de que no conozcamos el valor de θ .

La medida de discrepancia que se utilizará se deriva de la teoría de la información. Se define la divergencia de Kullback-Leibler entre el modelo real $p=p(y|\hat{\theta})$ y el aproximado $q=p(y|\hat{\theta})$ como

$$\mathsf{KL}(p(y|\theta), p(y|\hat{\theta})) := \int_{y} \log \left(\frac{p(y|\theta)}{p(y|\hat{\theta})} \right) p(y|\theta) dy.$$

La medida de discrepancia que se utilizará se deriva de la teoría de la información. Se define la divergencia de Kullback-Leibler entre el modelo real $p=p(y|\hat{\theta})$ y el aproximado $q=p(y|\hat{\theta})$ como

$$\mathsf{KL}(p(y|\theta), p(y|\hat{\theta})) := \int_{y} \log \left(\frac{p(y|\theta)}{p(y|\hat{\theta})} \right) p(y|\theta) dy.$$

Si bien no es posible calcular dicha integral, observemos que esta es una esperanza con respecto a la densidad $p(y|\theta)$, por lo que se puede utilizar una aproximación de Monte Carlo usando las N observaciones en D:

$$\mathsf{KL}(p(y|\theta), p(y|\hat{\theta})) \approx \mathsf{KL}_N(p(y|\theta), p(y|\hat{\theta})) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N \log \left(\frac{p(y_i|\theta)}{p(y_i|\hat{\theta})} \right).$$

Sea $\hat{\theta}_N$ el minimizante de la expresión anterior:

$$\begin{split} \hat{\theta}_N &= \arg\min_{\hat{\theta}} \sum_{i=1}^N \log \left(\frac{p(y_i|\theta)}{p(y_i|\hat{\theta})} \right) \\ &= \arg\min_{\hat{\theta}} \sum_{i=1}^N \log p(y_i|\theta) - \sum_{i=1}^N \log p(y_i|\hat{\theta}) \\ &= \arg\max_{\hat{\theta}} \sum_{i=1}^N \log p(y_i|\hat{\theta}) \\ &= \arg\max_{\hat{\theta}} \prod_{i=1}^N p(y_i|\hat{\theta}), \end{split}$$

Sea $\hat{\theta}_N$ el minimizante de la expresión anterior:

$$\begin{split} \hat{\theta}_N &= \arg\min_{\hat{\theta}} \sum_{i=1}^N \log \left(\frac{p(y_i|\theta)}{p(y_i|\hat{\theta})} \right) \\ &= \arg\min_{\hat{\theta}} \sum_{i=1}^N \log p(y_i|\theta) - \sum_{i=1}^N \log p(y_i|\hat{\theta}) \\ &= \arg\max_{\hat{\theta}} \sum_{i=1}^N \log p(y_i|\hat{\theta}) \\ &= \arg\max_{\hat{\theta}} \prod_{i=1}^N p(y_i|\hat{\theta}), \end{split}$$

Observemos que si nuestras muestras son condicionalmente independientes, entonces la expresión anterior implica que $\hat{\theta}_N$ es también el maximizante de la función de verosimilitud:

$$\hat{\theta}_N = \arg\max_{\hat{\theta}} \prod_{i=1}^N p(y_i|\hat{\theta}) = \arg\max_{\hat{\theta}} p(\mathbf{y}|\hat{\theta}) = \arg\max_{\hat{\theta}} L_{\mathbf{y}}(\theta),$$

Por lo tanto, el parámetro que minimiza la KL corresponde al estimador de máxima verosimilitud (EMV).

Para el modelo lineal con ruido gaussiano $y = \mathbf{a}^{\top} \mathbf{x} + \mathbf{b} + \epsilon$

$$y|x \sim p(y|x, \theta) = \mathcal{N}(y; a^{\top}x + b, \sigma_{\epsilon}^2),$$

La verosimilitud viene dada por:

$$L_{\mathbf{y}}(\theta) = \prod_{i=1}^{N} \mathcal{N}(y_i; \mathbf{a}^{\top} x_i + b, \sigma_{\epsilon}^2) = \frac{1}{(2\pi\sigma_{\epsilon}^2)^{N/2}} \exp\left(\frac{-\sum_{i=1}^{N} (y_i - \mathbf{a}^{\top} x_i - b)^2}{2\sigma_{\epsilon}^2}\right)$$

Para el modelo lineal con ruido gaussiano $y = a^{T}x + b + \epsilon$

$$y|x \sim p(y|x, \theta) = \mathcal{N}(y; a^{\top}x + b, \sigma_{\epsilon}^2),$$

La verosimilitud viene dada por:

$$L_{\mathbf{y}}(\theta) = \prod_{i=1}^{N} \mathcal{N}(y_i; \mathbf{a}^{\top} x_i + b, \sigma_{\epsilon}^2) = \frac{1}{(2\pi\sigma_{\epsilon}^2)^{N/2}} \exp\left(\frac{-\sum_{i=1}^{N} (y_i - \mathbf{a}^{\top} x_i - b)^2}{2\sigma_{\epsilon}^2}\right)$$

Usualmente, se trabaja con el logaritmo de la verosimilitud, referido como log-verosimilitud, $I(\theta) = \log L(\theta)$, por su facilidad de interpretación y optimización. De este modo, la log-verosimilitud del modelo lineal gaussiano está dada por

$$I(\theta) = \underbrace{-N\log\sqrt{2\pi\sigma_{\epsilon}^2}}_{ ext{dispersion}} + \underbrace{\frac{-1}{2\sigma_{\epsilon}^2}\sum_{i=1}^N(y_i - a^{ op}x_i - b)^2}_{ ext{ajuste}},$$

En particular, el estimador de máxima verosimilitud para los parámetros de la parte lineal (i.e., ignorando σ_{ϵ}^2) está dado por:

$$[a^{MV}, b^{MV}] = \underset{a,b}{\arg\min} \sum_{i=1}^{N} (y_i - a^{\top} x_i - b)^2.$$

En particular, el estimador de máxima verosimilitud para los parámetros de la parte lineal (i.e., ignorando σ_{ϵ}^2) está dado por:

$$[a^{MV}, b^{MV}] = \underset{a,b}{\arg\min} \sum_{i=1}^{N} (y_i - a^{\top} x_i - b)^2.$$

Observemos que es posible identificar esta última expresión como el costo de MC, es decir, el estimador de máxima verosimilitud es el minimizante del mismo costo que el estimador de MC. Consecuentemente, ambos estimadores son iguales y por lo tanto:

$$[\hat{a},\hat{b}] = [a^{\mathsf{MV}},b^{\mathsf{MV}}] = [a^{\mathsf{MC}},b^{\mathsf{MC}}] = \left(\tilde{X}^{\top}\tilde{X}\right)^{-1}\tilde{X}^{\top}Y.$$

En particular, el estimador de máxima verosimilitud para los parámetros de la parte lineal (i.e., ignorando σ_ϵ^2) está dado por:

$$[a^{MV}, b^{MV}] = \underset{a,b}{\arg\min} \sum_{i=1}^{N} (y_i - a^{\top} x_i - b)^2.$$

Observemos que es posible identificar esta última expresión como el costo de MC, es decir, el estimador de máxima verosimilitud es el minimizante del mismo costo que el estimador de MC. Consecuentemente, ambos estimadores son iguales y por lo tanto:

$$[\hat{a},\hat{b}] = [a^{\mathsf{MV}},b^{\mathsf{MV}}] = [a^{\mathsf{MC}},b^{\mathsf{MC}}] = (\tilde{X}^{\top}\tilde{X})^{-1}\tilde{X}^{\top}Y.$$

Además, recordemos que luego de determinar el estimador con criterio de MC, es posible calcular la varianza de los errores (error cuadrático medio) de nuestro modelo mediante

Varianza =
$$\frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} (y_i - \hat{a}^{\top} x_i - \hat{b})^2$$

Por otra parte, en el contexto de máxima verosimilitud, la varianza es un parámetro del modelo por lo que puede ser calculado maximizando la log-verosimilitud al igual que para los parámetros a y b:

$$\sigma_{\mathsf{MV}}^2 = \arg\max\left(-\frac{\textit{N}}{2}\log(\sigma_{\epsilon}^2) + \frac{-1}{2\sigma_{\epsilon}^2}\sum_{i=1}^{\textit{N}}\left(y_i - \textit{a}^\top x_i - \textit{b}\right)^2\right)$$

Dado que ya se optimizó sobre los parámetros a y b, solo falta aplicar la condición de primer orden sobre σ_{ϵ}^2 :

$$\frac{\partial I(\theta)}{\partial \sigma_{\epsilon}^2} = -\frac{N}{2\sigma_{\epsilon}^2} + \frac{1}{2(\sigma_{\mathsf{MV}}^2)^2} \sum_{i=1}^{N} (y_i - \hat{\boldsymbol{a}}^\top x_i - \hat{\boldsymbol{b}})^2 = 0 \Rightarrow \sigma_{\epsilon}^2 = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} (y_i - \hat{\boldsymbol{a}}^\top x_i - \hat{\boldsymbol{b}})^2.$$

Con lo cual se obtiene la misma expresión de la varianza que al usar mínimos cuadrados.

Además, observemos que el estimador de MV de la varianza depende de los parámetros *a* y *b*, pero no al revés.