Teil I

Wahrscheinlichkeitstheorie

Wahrscheinlichkeiten

1.1 Grundbegriffe

Def. 1.1 (Ereignisraum). Ereignisraum oder Grundraum $\Omega \neq \emptyset$ ist Menge aller möglichen Ergebnisse des Zufallsexperiments. Seine Elemente $w \in \Omega$ heissen Elementarereignisse.

<u>Bmk:</u> Kann sowohl endlich als auch unendlich sein, z.B. $\Omega_1 = \{1, 2, 3, 4, 5, 6\}$ für einen Würfelwurf, aber $\Omega_2 = \{t \mid t \geq 0\} = \mathbb{R}^+$ für die Lebensdauer einer Glühbirne.

Weiter kann der Ereignisraum auch aus Funktionen bestehen, so z.B. $\Omega_3 = \{f \mid f : \}$ $[0,\infty)\to\mathbb{R}$ für die Entwicklung eines Aktienkurses. **Def. 1.2** (Potenzmenge, Ereignis). Die *Potenzmenge* von Ω wird mit 2^{Ω} oder

mit $\mathcal{P}(\Omega)$ bezeichnet und ist die Menge aller Teilmengen von Ω . Ein *Ereignis* ist ein solches Element der Potenzmenge, also $A \in \mathcal{P}(\Omega)$. Die Klasse aller beobachtbaren Ereignisse ist \mathcal{F} , ebenfalls eine Teilmenge der Potenzmenge.

In einem diskreten Wahrscheinlichkeitsraum ist Ω endlich oder abzählbar, damit ist oft $\mathcal{F}=2^{\Omega}$ und man unterscheidet beobachtbare und prinzipielle Ereignisse nicht. Ist Ω hingegen überabzählbar, dann muss \mathcal{F} eine echte Teilklasse von 2^{Ω} sein.

Def. 1.3 (σ -Algebra). Ein Mengensystem \mathcal{F} ist eine σ -Algebra, falls (i) $\Omega \in \mathcal{F}$ (ii) für jedes $A \in \mathcal{F}$ ist auch Komplement $A^{\complement} \in \mathcal{F}$.

(iii) für jede Folge $(A_n)_{n\in\mathbb{N}}$ mit $A_n\in\mathcal{F}$ für alle $n\in\mathbb{N}$ ist auch $\bigcup_{n=1}^{\infty}A_n\in\mathcal{F}$.

 \implies Die Potenzmenge 2^{Ω} ist immer eine σ -Algebra. Dasselbe Experiment kann oft durch verschiedene Tupel (Ω, \mathcal{F}) beschrieben werden. (wobei die Wahl von \mathcal{F} von Ω abhängt).

A0) $P[A] \ge 0 \quad \forall A \in \mathcal{F}$

Def. 1.4 (Wahrscheinlichkeitsmass). Ein Wahrscheinlichkeitsmass ist eine

A2) $P[\bigcup_{i=1}^{\infty} A_i] = \sum_{i=1}^{\infty} P[A_i]$ für disjunkte Ereignisse A_i .

- Aus den Axiomen A1 und A2 lassen sich die folgenden Rechenregeln herleiten:
- $P[A^{\complement}] = 1 P[A]$ • $P[\emptyset] = 0$ und $P[\Omega] = 1$
 - $P[A \cup B] = P[A] + P[B] P[A \cap B]$

• $A \subseteq B \implies P[A] \le P[B]$

A1) $P[\Omega] = 1$

Abbildung $P: \mathcal{F} \to [0,1]$ mit folgenden Axiomen:

Diskrete Wahrscheinlichkeitsräume

Annahme: Ω ist endlich oder abzählbar unendlich und $\mathcal{F} = 2^{\Omega}$. Hier kann man das Wahrscheinlichkeitsmass definieren, in dem man die Wahrscheinlichkeiten der

Elementarereignisse addiert.

Ist $\Omega = \{\omega_1, \ldots, \omega_N\}$ endlich mit $|\Omega| = N$ und sind alle ω_i gleich wahrscheinlich,

also $p_i = 1/N$, so nennt man Ω einen Laplace Raum und P ist die diskrete Gleichverteilung. Die Wahrscheinlichkeit eines Ereignisses kann dann wie folgt berechnet werden:

$$P[A] = \frac{\text{Anz. Elementarereignisse in } A}{\text{Anz. Elementarereignisse in } \Omega} = \frac{|A|}{|\Omega|}$$
 Die diskrete Gleichverteilung existiert nur, falls Ω endlich und nicht abzählbar

unendlich ist.

Def. 1.5 (Bedingte Wahrscheinlichkeit). A, B Ereignisse und P[A] > 0. Die

1.3 Bedingte Wahrscheinlichkeiten

bedingte Wahrscheinlichkeit von B unter der Bedingung A ist definiert als $P[B \mid A] := \frac{P[B \cap A]}{P[A]}$

$$P[B \mid A] := \frac{1}{P[A]}$$
A ist $P[\cdot \mid A]$ wieder ei

Bei fixierter Bedingung A ist $P[\cdot \mid A]$ wieder ein Wahrscheinlichkeitsmass auf $(\Omega, \mathcal{F}).$ \implies Multiplikationsregel: $P[A \cup B] = P[B \mid A] \cdot P[A]$ und Additionsregel: $P[A \cup B] =$

$$\Rightarrow$$
 Multiplikationsregel: $P[A \cup B] = P[B \mid A] \cdot P[A]$ und Additionsregel: $P[A \cup B] = P[A] + P[B] - P[A \cap B]$

Satz 1.1 (Satz der totalen Wahrscheinlichkeit). Sei A_1, \ldots, A_n eine Zerle-

gung von Ω in paarweise disjunkte Ereignisse, d.h. $\bigcup_{i=1}^n A_i = \Omega$ und $A_i \cap A_k =$ $\emptyset \ \forall i \neq k$. Dann gilt: $P[B] = \sum_{i=1}^{n} P[B \mid A_i] \cdot P[A_i]$

Beweis. Da
$$B \subseteq \Omega \implies B \cap \Omega = B = B \cap (\bigcup_{i=1}^n A_i) = \bigcup_{i=1}^n (B \cap A_i)$$
. Weiter sind alle Mengen der Art $(B \cap A_i)$ paarweise disjunkt, was bedeutet, dass $(B \cap A_i)$ eine disjunkte Zerlegung von B bilden. Damit folgt dann

$$P[B] = P\left[\bigcup_{i=1}^{n} (B \cap A_i)\right] = \sum_{i=1}^{n} P[B \cap A_i] = \sum_{i=1}^{n} P[B \mid A_i] \cdot P[A_i]$$

$$P[B] = P\left[\bigcup_{i=1}^{n} (B \cap A_i)\right] = \sum_{i=1}^{n} P[B \cap A_i] = \sum_{i=1}^{n} P[B \mid A_i] \cdot P[A_i]$$

Bedingte Wahrscheinlichkeiten in mehrstufigen Experimenten können oft als Wahrscheinlichkeitsbäume dargestellt werden.

Satz 1.2 (Satz von Bayes). Sei A_1, \ldots, A_n eine Zerlegung von Ω mit $P[A_i] > 0$ für $i = 1 \dots n$ und B ein Ereignis mit P[B] > 0, dann gilt für jedes k

$$P[A_k \mid B] = \frac{P[B \mid A_k] \cdot P[A_k]}{\sum_{i=1}^{n} P[B \mid A_i] \cdot P[A_i]}$$

Beweis. Verwende Definition der bedingten Wahrscheinlichkeit, wende im Zähler die Multiplikationsregel und im Nenner den Satz der totalen Wahrscheinlichkeit an.

1.4 Unabhängigkeit

Def. 1.6 (Unabhängigkeit von 2 Ereignissen). Zwei Ereignisse A, B heissen stochastisch unabhängig falls $P[A \cap B] = P[A] \cdot P[B]$. Ist P[A] = 0 oder P[B] =0, so sind zwei Ereignisse immer unabhängig. Ist $P[A] \neq 0$, dann gilt folgende

Aquivalenz: $A, B \text{ sind unabhängig } \iff P[B \mid A] = P[B]$

Analoges gilt falls $P[B] \neq 0$.

Analoges gilt falls
$$P[B] \neq 0$$
.

Def. 1.7 (allgemeine Unabhängigkeit). Ereignisse A_1, \ldots, A_n heissen stochastisch unabhängig, falls für jede endliche Teilfamilie die Produktformel gilt. D.h.

Diskrete Zufallsvariablen und Verteilungen In diesem Kapitel ist $\Omega \neq \emptyset$ abzählbar oder endlich und $\mathcal{F} = 2^{\Omega}$ die Potenzmenge von Ω , und damit das Wahrscheinlichkeitsmass P gegeben durch seine Gewichte $p_i = P[\omega_i]$ für alle i. Grundbegriffe 2.1

 $P\left[\bigcap_{i=1}^m A_{k_i}\right] = \prod_{i=1}^m P[A_{k_i}]$

Bemerkung: Auch wenn muan abzählbar viele Ereignisse zulässt, muss die Produktformel trotzdem nur für alle endlichen Teilfamilien gelten. Paarweise unabhängigkeit impliziert nicht totale Unabhängigkeit, so können z.B. A, B, C alle paarweise un-

für ein $m \in \mathbb{N}$ und $\{k_1, \dots, k_m\} \subseteq \{1, \dots, n\}$ gilt immer

abhängig sein, aber zusammen sind sie dennoch abhängig.

 \mathcal{F} -messbar sein muss.

 $funktion I_A$ von A definiert durch

Def. 2.1 (diskrete Zufallsvariable). Eine reellwertige diskrete Zufallsvariable auf Ω ist eine Funktion $X:\Omega\to\mathbb{R}$ mit abzählbarem Wertebereich $\mathcal{W}(X)=$

$$\{x_1,\ldots,x_n\}.$$
• die Verteilungsfunktion von X ist die Abbildung $F_X:\mathbb{R}\to[0,1]$ und ist

definiert durch
$$t\mapsto F_X(t):=P[X\leq t]:=P[\{\omega\mid X(\omega)\leq t\}]$$

• die diskrete Dichte von X ist die Funktion
$$p_X: \mathcal{W}(X) \to [0,1]$$
 und ist definiert durch

$$p_X(x_k) := P[X = x_k] = P[\{\omega \mid X(\omega) = x_k\}]$$
 für $k = 1, 2$
In unserem Fall mit Ω abzählbar und $\mathcal{F} = 2^{\Omega}$ ist jede Funktion $X : \Omega \to \mathbb{R}$ eine Zufallsvariable. Sind Ω, \mathcal{F} allgemeiner, dann muss die obige Definition der Verteilung so angepasst werden, dass die Menge $\{X \leq t\}$ ein beobachtbares Ereignis für jedes t ist, also in \mathcal{F} ist. Das bedeutet, dass die Funktion X im allgemeinen Fall

Def. 2.2 (Indikatorfunktion). Für jede Teilmenge $A \subseteq \Omega$ ist die *Indikator*-

 $I_A(\omega) := \begin{cases} 1 & \text{falls } \omega \in A \\ 0 & \text{falls } \omega \in A^{\complement} \end{cases}$

In unserem Fall ist
$$I_A$$
 für jedes $A \subseteq \Omega$ eine Zufallsvariable.

Eigenschaften der Dichte und Verteilungsfunktion

- \bullet die Verteilung F_X ist vollständig durch die Dichte p_X festgelegt, nämlich: $F_X(t)=P[X\leq t]=\sum_{k~{
 m mit}~x_k\leq t}\{X=x_k\}$

• für jedes $x_k \in \mathcal{W}(X)$ gilt $0 \le p_X(x_k) \le 1$ und $\sum_{x_k \in \mathcal{W}(X)} p_X(x_k) = 1$.

- ist W nichtleer und abzählbar und $f: W \to \mathbb{R}$ eine Funktion zwischen 0 und 1 für jedes $w_k \in \mathcal{W}$ mit $\sum_{w_k \in \mathcal{W}} f(w_k) = 1$, dann kann man einen Wahrscheinlichkeitsraum (Ω, \mathcal{F}, P) und darauf eine Zufallsvariable X konstruie-
- ren, deren Gewichtsfunktion gerade die Funktion f ist. Dazu genügt bspw. $\Omega := \mathcal{W}, \ \mathcal{F} := 2^{\Omega} \text{ und } X(\omega) = \omega.$
 - Die Verteilung beschreibt das stochastische Verhalten einer Zufallsvariable.
 - Das ist dasjenige Wahrscheinlichkeitsmass μ_X auf \mathbb{R} , das durch $\mu_X(B) :=$ $P[X \in B]$ definiert ist. Ist X diskrete Zufallsvariable $\implies \mu_X$ heisst diskrete Verteilung. Damit kann man die Verteilung μ_X und die Gewichtsfunktion p_X

direkt miteinander identifizieren: der einzige Unterschied besteht darin, dass

 μ_X als Argumente Teilmengen von $\mathcal{W}(\mathcal{X})$ hat, p_X hingegen Elemente von $\mathcal{W}(X)$. Folgende Formel beschreibt ihren Zusammenhang:

$$\mu_X(B) = P[X \in B] = \sum_{x_k \in B} p_X(x_k)$$
 für $B \subseteq \mathcal{W}(X)$

2.2Erwartungswerte

Def. 2.3 (Erwartungswert). Sei X eine diskrete Zufallsvariable mit Gewichtsfunktion $p_X(x)$, dann ist der Erwartungswert definiert als

$$\mathbb{E}[X]:=\sum_{x_k\in\mathcal{W}(X)}x_K\cdot p_X(x_k)$$
sofern diese Reihe absolut konvergiert. Ansonsten existiert der Erwartungswert

nicht. Man kann den Erwartungswert auch als Summe über Ω schreiben, falls er exisitert, denn dann gilt:

$$\mathbb{E}[X] = \sum_{\omega_i \in \Omega} X(\omega_i) P[\{\omega_i\}] = \sum_{\omega_i \in \Omega} p_i X(\omega_i)$$
 weitere Umformung existiert im Skript. Seite 43)

(eine weitere Umformung existiert im Skript, Seite 43)

Satz 2.1 (Erwartungswert von Funktionen von ZV). Sei X eine diskrete

mit existentem Erwartungswert. Dann gilt:

Zufallsvariable mit Gewichtsfunktion
$$p_X(x)$$
 und $Y = g(X)$ für eine Funktion $g: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$. Dann gilt
$$\mathbb{E}[Y] = \mathbb{E}[g(X)] = \sum_{x_k \in \mathcal{W}(X)} g(x_k) \cdot p_X(x_k)$$

sofern die Reihe absolut konvergiert. Damit genügt es, die Verteilung von X zu kennen, man muss nicht extra die Ver-

teilung von Y zuerst bestimmen, um den Erwartungswert von Y zu berechnen. Satz 2.2 (Eigenschaften des Erwartungswerts). Seien X, Y Zufallsvariablen

(i) Monotonie: $X \leq Y \implies \mathbb{E}[X] \leq \mathbb{E}[Y]$ wobei dies bedeutet, dass $X(\omega) \leq$ $Y(\omega)$ für alle ω .

(ii) **Linearität:** für beliebige $a, b \in \mathbb{R}$ gilt: $\mathbb{E}[aX + b] = a\mathbb{E}[X] + b$ (iii) nimmt X nur Werte aus $\mathbb{N}_0 = \{0, 1, 2, \dots\}$ annimmt, dann gilt:

$$\mathbb{E}[X] = \sum_{i=1}^{\infty} P[X \ge j] = \sum_{l=0}^{\infty} [P_X \ge l]$$

Def. 2.4 (Varianz & Standardabweichung). Sei X eine diskrete ZV mit $\mathbb{E}[X^2] < \infty$

 $Var[X] := \mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])]$

dann definieren wir die Varianz von X als

und die Standardabweichung von X als

$$\sigma(X) = \operatorname{sd}(X) := \sqrt{\operatorname{Var}[X]}$$

Beides sind Streuungsmasse für die Verteilung von X

Schreiben wir $m_X := \mathbb{E}[X]$ und definieren die Funktion $g(x) := (x - m_X)^2$, dann erhalten wir $Var[X] = \sum_{x_k \in W(X)} (x_k - m_X)^2 \cdot p_X(x_K)$

$$p_X(x_K)$$

Def. 2.5 (Gemeinsame Verteilung & Dichte). Seien
$$X_1, \ldots, X_n$$
 Zufallsvariablen. Die gemeinsame Verteilungsfunktion von X_1, \ldots, X_n ist die Abbildung $F: \mathbb{R}^n \to [0,1]$ definiert durch
$$(x_1, \ldots, x_n) \mapsto F(x_1, \ldots, x_n) := P[X_1 \le x_1, \ldots, X_n \le x_n]$$
 Sind X_1, \ldots, X_n diskrete Zufallsvariablen, so definiert man ihre gemeinsame Gewichtsfunktion $n: \mathbb{R}^n \to [0,1]$ durch

Gemeinsame Verteilungen & Unabhängige Zufallsvariablen

Lemma 2.1. Die Varianz von Zufallsvariablen hat folgende Eigenschaften:

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

(ii) $Var[aX + b] = a^2 \cdot Var[X]$

2.3

gegeben durch

$$(x_1, \ldots, x_n) \mapsto F(x_1, \ldots, x_n) := F[X_1 \leq x_1, \ldots, X_n \leq x_n]$$

Sind X_1, \ldots, X_n diskrete Zufallsvariablen, so definiert man ihre gemeinsame G
wichtsfunktion $p : \mathbb{R}^n \to [0, 1]$ durch

 $p(x_1,\ldots,x_n) := P[X_1 = x_1,\ldots,X_n = x_n]$

. Es ist klar, dass $p(x_1,\ldots,x_n)=0$ falls das Ereignis (x_1,\ldots,x_n) nicht im gemeinsamen Wertebereich liegt. Aus der gemeinsamen Gewichtsfunktion p erhält man die gemeinsame Verteilungsfunktion:

inktion:
$$F(x_1, ..., x_n) = \sum_{y_1 \le x_1, ..., y_n \le x_n} p(y_1, ..., y_n)$$

Def. 2.6 (Randverteilung). Sein X, Y Zufallsvariablen mit der gemeinsamen Verteilungsfunktion F. Dann ist die Randverteilung von X gegeben durch $F_X: \mathbb{R} \to [0,1] \text{ mit } x \mapsto F_X(x) := P[X \le x] = P[X \le x, Y < \infty] = \lim_{y \to \infty} F(x,y)$

Sind X, Y diskrete Zufallsvariablen mit $W(Y) = \{y_1, y_2, \dots\}$ und gemeinsamer Gewichtsfunktion p(x,y), so ist die Gewichtsfunktion der Randverteilung von X

 $p_X : \mathcal{W}(X) \to [0, 1] \text{ mit } x \mapsto p_X(x) = P[X = x] = \sum_{y_j \in \mathcal{W}(Y)} P[X = x, Y = y_j] = \sum_{y_j \in \mathcal{W$ Analoge Aussagen gelten natürlich für Y. Für Vektoren von diskreten Zufallsvariablen (X_1, \ldots, X_n) definiert man die Randverteilungen für jeden möglichen Teilvektor von (X_1, \ldots, X_n) . Es gibt also eindimensionale, aber auch multi-dimensionale Randverteilungen! Bei zweidimensionalen diskreten Zufallsvariablen erhält man die Gewichtsfunktionen der Randverteilungen als Zeilen- bzw. Spaltensummen der gemeinsamen Gewichtsfunktionen, wie das folgende Bespiel illustriert:

 $p_Y(y)$

Spaltensum llustriert:
$$\frac{3}{0} \frac{p_X(x)}{\frac{1}{2}}$$

Aus den Randverteilungen kann man jedoch nicht ohne Weiteres die gemeinsame Verteilung herleiten, dazu fehlt Information über die Abhängigkeitsstruktur der Zufallsvariable.

Def. 2.7 (Unabhängigkeit). Zufallsvariablen X_1, \ldots, X_n heissen unabhängig,

 \iff für beliebige Teilmengen $B_i \subseteq \mathcal{W}(X_i), i = 1 \dots n$ gilt: $P[X_1 \in B_1, \dots, X_n \in B_n] = \prod_{i=1}^n P[X_i \in B_i]$

 $F(x_1,\ldots,x_n)=F_{X_1}(x_1)\cdots F_{X_n}(x_n)$

 \iff für beliebige Teilmengen $B_i \subseteq \mathcal{W}(X_i), i = 1 \dots n$ sind die Ereignisse $A_i :=$

Folgendes Lemma gibt den Zusammenhang zu unabhängigen Ereignissen: **Lemma 2.2.** Die diskreten Zufallsvariablen X_1, \ldots, X_n sind unabhängig

Satz 2.3 (Funktionen auf Zufallsvariablen). Seien X_1, \ldots, X_n diskrete unabhängige Zufallsvariablen und $f_i: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ irgendwelche Funktionen. Sei weiter $Y_i := f_i(X_i)$ für $1 \le 1 \le n$. Dann sind die Zufallsvariablen Y_1, \ldots, Y_n ebenfalls unabhängig.

Funktionen von mehreren Zufallsvariablen 2.4

falls gilt

finiert als

 $\{X_i \in B_i\}$ für $i = 1 \dots n$ unabhängig

Sind X_1, \ldots, X_n diskrete Zufallsvariablen, dann ist $Y = g(X_1, \ldots, X_n)$ wieder eine Zufallsvariable für eine Funktion $g: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$.

Satz 2.4. Seien X_1, \ldots, X_n diskrete Zufallsvariablen mit endlichen Erwartungswerten. Sei $Y = a + \sum_{i=0}^{n} b_i X_i$ für Konstanten a, b_i . Dann gilt:

 $\mathbb{E}[Y] = a + \sum_{i=0}^{n} b_i \mathbb{E}[X_i]$

Def. 2.8 (Kovarianz). Seien
$$X,Y$$
 Zufallsvariablen auf einem Wahrscheinlichkeitsraum (Ω, \mathcal{F}, P) mit endlichen Erwartungswerten. Dann ist die Kovarianz de-

 $Cov(X,Y) := \mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])(Y - \mathbb{E}[Y])] = \mathbb{E}[XY] - \mathbb{E}[X]\mathbb{E}[Y]$ **Def. 2.9** (Korrelation). Die Korrelation von X und Y ist definiert durch $\rho(X,Y) := \begin{cases} \frac{Cov(X,Y)}{\sigma(X)\sigma(Y)} & \text{falls } \sigma(X)\sigma(Y) > 0\\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$

Satz 2.5 (Wertebereich der Korrelation). Seien X, Y wie in der Definition der Kovarianz, dann folgt aus der Cauchy-Schwarz Ungleichung, dass $|Cov(X,Y)| \le$ $\sigma(X)\sigma(Y)$, und damit folgt für die Korrelation

$$-1 \le \rho(X,Y) \le 1$$
 Wir haben bereits gesehen, dass der Erwartungswert linear ist. Für die '

Korollar 2.1 (Summenformel für Varianzen).

Wir haben bereits gesehen, dass der Erwartungswert linear ist. Für die Varianz ist dies nicht ganz so einfach. Es gilt:

$$\operatorname{Var}\left[\sum_{i=1}^{n} X_i\right] = \sum_{i=1}^{n} \operatorname{Var}[X_i] + 2 \cdot \sum_{i < j} \operatorname{Cov}(X_i, X_j)$$

Ist Cov(X,Y) = 0, so nennt man X und Y **unkorreliert**. \Longrightarrow Linearität der Varianz gilt nur für unkorrelierte Zufallsvariablen. Für Produkte von Zufallsvariablen gilt:

Satz 2.6 (Produkte von Zufallsvariablen). Seien X_1, \ldots, X_n diskrete Zufallsvariablen mit endlichen Erwartungswerten. Falls X_1, \ldots, X_n unabhängig sind,

Bemerkung: Es gibt keine allgemeine Produktregel für Varianzen! **Faltung** Seien X, Y diskrete Zufallsvariablen mit gemeinsamer Gewichtsfunktion p(x, y).

 $\mathbb{E}\left[\prod_{i=1}^{n} X_i\right] = \prod_{i=1}^{n} \mathbb{E}[X_i]$

 $\operatorname{Var}\left|\sum_{i=1}^{n} X_{i}\right| = \sum_{i=1}^{n} \operatorname{Var}[X_{i}]$

Bemerkung: Es gilt die Implikationskette: unabhängig \implies paarweise unabhängig

Insbesondere sind X_1, \ldots, X_n paarweise unkorreliert und und daher gilt

sofern die Varianzen existieren und endlich sind.

Dann ist auch ihre Summe Z := X + Y diskret. Damit können wir die Gewichtsfunktion von Z beschreiben durch

$$p_Z(z) = P[Z = z] = \sum_{x_k \in \mathcal{W}(X)} P[X = x_k, Y = z - x_k] = \sum_{x_k \in \mathcal{W}(X)} p(x_k, z - x_k)$$
 oder analog via Symmetrie = $\sum_{y_j \in \mathcal{W}(Y)} p(z - y_j, y_j)$. Dies ist ein völlig allgemeines Resultat. Sind nun X und Y unabhängig, dann gilt bekanntlich $p(x, y) = p_X(x) \cdot p_Y(y)$. Damit folgt die bekannte $Faltung$ der Gewichtsfunktionen p_X und p_Y :

$$p_Z(z) = \sum_{x_k \in \mathcal{W}(X)} p_X(x_k) \cdot p_Y(z - x_k) = \sum_{y_j \in \mathcal{W}(Y)} p_X(z - y_j) \cdot p_Y(y_j)$$
 und schreiben dies kurz als $p_Z = p_X * p_Y = p_Y * p_X$.

eine genauere Aussage über die andere Zufallsvariable zu machen.

Bedingte Verteilungen 2.5

Hier haben wir die gemeinsame Verteilung zweier Zufallsvariablen und wollen Informationen, die wir über eine der beiden Zufallsvariablen haben, ausnutzen um

dann gilt

 \implies unkorreliert

Def. 2.10 (bedingte Gewichtsfunktion). X, Y diskrete ZV mit gemeinsamer Gewichtsfunktion p(x, y). Die bedingte Gewichtsfunktion von X, gegeben dass Y =y, ist definiert als

 $p_{X \mid Y}(x \mid y) := P[X = x \mid Y = y] = \frac{P[X = x, Y = y]}{P[Y = y]} = \frac{p(x, y)}{p_Y(y)}$

für
$$p_Y(y) > 0$$
 und 0 sonst.

Lemma 2.3 (Kriterium für Unabhängigkeit). Aus der Charakterisierung

der Unabhängigkeit folgt sofort: X und Y sind unabhängig \iff für alle y mit $p_Y(y) > 0$ gilt: $p_{X \mid Y}(x \mid y) =$

 $p_X(x)$ $\forall x \in \mathcal{W}(X).$

Eine symmetrische Aussage gilt natürlich, wenn X und Y vertauscht werden.

einer Indikatorvariable in eine Zufallsvariable verwandelt (siehe Beispiel Seite 64)

3 Wichtige Diskrete Verteilungen

Diskrete Gleichverteilung

Die diskrete Gleichverteilung existiert nur auf einer endlichen Menge. Sie gehört zu einer ZV X mit Wertebereich W und Gewichtsfunktion $p_X(x_k) = P[X = x_k] = \frac{1}{N} \text{ für } k = 1, \dots, N$

Bemerkung: Man kann auch auf ein Ereignis bedingen, welches man dann mithilfe

3.2 Unabhängige 0-1 Experimente Wir betrachten eine Folge gleichartiger Experimente, die alle nur mit Erfolg oder

Wir nehmen an, dass alle A_i unabhängig sind und dass $P[A_i] = p$ für alle i. Wir können nun eine Indikatorfunktion $Y_i = I_{A_i}$ für jedes i definieren, und danach die Folge von Ereignissen als Folge von 0 und 1 codieren. Dies werden wir für die nächsten Verteilungen brauchen.

Misserfolg enden können und betrachten die Ereignisse $A_i = \{\text{Erfolg beim } i\text{-ten Exp}\}$

3.3 Bernoulli-Verteilung

Wir machen ein einziges 0-1 Experiment und nennen das Ergebnis $X \implies X \sim$

Be(p)

• Wertebereich:
$$W(X)$$

• Wertebereich: $W(X) = \{0, 1\}$

Gewichtsfunktion:
$$p_X(x) :=$$

• Gewichtsfunktion:
$$p_X(x) := \begin{cases} P[X=1] = p & \text{falls } x = 1 \\ P[X=0] = 1 - p & \text{falls } x = 0 \end{cases}$$
• Erwartungswert: $\mathbb{E}[X] = p$

• Varianz: Var[X] = p(1-p)

Binomialverteilung 3.4

Beschreibt die Anzahl der Erfolge bei n unabhängigen 0-1 Experimenten mit Er-

folgsparameter p. Sei X die Anzahl der Erfolge $\implies X \sim Bin(n,p)$.

• Wertebereich: $W(X) = \{0, 1, 2, ..., n\}$

• Gewichtsfunktion: $p_X(k) = P[X = k] = \binom{n}{k} p^k (1-p)^{n-k}$ für k = k $0, 1, \ldots, n$

• Summe von
$$n$$
 unabhängigen bernoulli-verteilten ZV mit gleichem Parameter p

• Erwartungswert: $\mathbb{E}[X] = \sum_{i=1}^{n} \mathbb{E}[Y_i] = np$ • Varianz: $\operatorname{Var}[X] = \sum_{i=1}^{n} \operatorname{Var}[Y_i] = np(1-p)$

Für die Binomialverteilung existiert eine Rekursionsformel:
$$p - n - k$$

$$p(k+1,n) = \frac{p}{1-p} \frac{n-k}{k+1} p(k,n)$$

Geometrische Verteilung

 $\sum_{l=0}^{\infty} (1 - p)^{l} = \frac{1}{1 - (1 - p)} = \frac{1}{p}$

Wir betrachten eine unendliche Folge von unabhängigen 0-1 Experimenten mit Erfolgsparameter p und warten auf den ersten Erfolg. Sei $X = \inf\{i \in \mathbb{N} \mid A_i \text{ tritt}\}$

• Erwartungswert: $P[X > l] = (1-p)^l \implies \mathbb{E}[X] = \sum_{l=0}^{\infty} P[X > l] = \sum_{l=0}^{\infty} P[X > l]$

ein $\} = \inf\{i \in \mathbb{N} \mid Y_i = 1\}$ die Wartezeit $\implies X \sim Geom(p)$.

also

• Wertebereich: $W(X) = \{1, 2, \dots\} = \mathbb{N}$ • Gewichtsfunktion: $p_X(k) = P[X = k] = p(1-p)^{k-1}$ für $k = 1, 2, 3 \dots$

• Varianz:
$$Var[X] = \frac{1-p}{p^2}$$

Coupon Collector Problem

<u>Gesucht:</u> Anzahl Käufe, bis man alle Bilder/Coupons besitzt. \rightarrow Sei X_i die

Anzahl Käufe bis zum i-ten verschiedenen Bild, unter Annahme dass man schon i-1 Bilder besitzt. $\implies X_i$ sind geometrisch verteilt, und $X = \sum_{i=1}^n$. Dann kann die Linearität des Erwartungswert ausgenutzt werden, um $\mathbb{E}[X]$ zu Negativbinomiale Verteilung

Betrachten wir erneut eine unendliche Folge von unabhängigen 0-1 Experimenten

mit Erfolgsparameter p. Nun interessiert uns allerdings die Wartezeit auf den r-ten Erfolg, wobei $r \in \mathbb{N}$. Dies ist eine Verallgemeinerung der geometrischen Verteilung, welche den Spezialfall r=1 abdeckt. Die Zufallsvariable X lässt sich schreiben als

$$X=\inf\left\{k\in\mathbb{N}\ igg|\ \sum_{i=1}^kI_{A_i}=r
ight\}=\inf\left\{k\in\mathbb{N}\ igg|\ \sum_{i=1}^kY_i=r
ight\}$$

Wir schreiben $X \sim NB(r, p)$ • Wertebereich: $W(X) = \{r, r+1, r+2, ...\}$

NB(r,p)

berechnen.

• Gewichtsfunktion:
$$n_{r}(k) = P[X = k] =$$

• Gewichtsfunktion:
$$p_x(k) = P[X = k] = \binom{k-1}{r-1} p^r (1-p)^{k-r}$$

• Sind ZV $X_1, \dots, X_r \sim Geom(p)$ und unabhängig $\implies \sum_{i=1}^r X_i =: X \sim$

• Erwartungswert:
$$\mathbb{E}[X] = \sum_{i=1}^r \mathbb{E}[X_i] = \frac{r}{p}$$

• Varianz: $\text{Var}[X] = \sum_{i=1}^r \text{Var}[X_i] = \frac{r(1-p)}{r^2}$

Hypergeometrische Verteilung

Wir unterscheiden zwei Arten von Gegenständen. Gegeben sind n Gegenstände, r davon von Typ 1 und n-r von Typ 2. Man zieht nun m Gegenstände ohne

 $X \text{ diese Anzahl} \implies X \sim Hypergeometric(n, m, r).$

• Wertebereich: $W(X) = \{0, 1, \dots, \min(m, r)\}$ • Gewichtsfunktion: $p_X(k) = \frac{\binom{r}{k}\binom{n-r}{m-k}}{\binom{n}{n}}$ für $k \in \mathcal{W}(X)$.

Zurücklegen und interessiert sich für die Anzahl der Gegenstände von Typ 1. Sei

• Gewichtsfunktion:
$$p_X(k) = \frac{(k) \cdot (m)}{\binom{n}{m}}$$

• Erwartungswert: $\mathbb{E}[X] = \frac{rm}{n}$

$$\frac{m}{n}$$
 $(n-m)$

• Varianz:
$$Var[X] = \frac{(n-r)nm(n-m)}{(2n-r)^2(n-1)}$$

Bemerkung: Die Varianz der hypergeometrischen Verteilung ist sehr schwierig herzuleiten, und wird im Skript genau wie der Erwartungswert gar nicht aufgeführt.

durch einen Grenzübergang aus der Binomialverteilung \implies gut zur Modellierung

3.8 Poisson-Verteilung

Die Poisson-Verteilung erhält man nicht aus einem konkreten Experiment, sondern

von seltenen Ereignissen. Man schreibt $X \sim \mathcal{P}(\lambda)$ für ein $\lambda \in (0, \infty)$ Wertebereich: $W(X) = \{0, 1, 2, \dots\} = \mathbb{N}_0$

- - Gewichtsfunktion: $p_X(k) = e^{-\lambda} \frac{\lambda^k}{k!}$ für k = 0, 1, 2, ...
 - Varianz: $Var[X] = \lambda$

• Erwartungswert: $\mathbb{E}[X] = \lambda$

Herleitung

Sei X_n für jedes n eine ZV mit $X \sim Bin(n,p)$ und $np_n = \lambda$ und damit $p_n = \frac{\lambda}{n}$

welches für $n \to \infty$ gegen 0 geht. Bekanntlich gilt $P[X_n = k] = \binom{n}{k} p_n^k (1 - p_n)^{n-k}$

$$= \frac{n!}{k!(n-k)!} \left(\frac{\lambda}{n}\right)^k \left(1 - \frac{\lambda}{n}\right)^{-k}$$

$$= \frac{n!}{k!(n-k)!} \left(\frac{\lambda}{n}\right)^k \left(1 - \frac{\lambda}{n}\right)^{-k}$$

$$= \frac{\lambda^k}{n(n-1)\cdots(n-k+1)}$$

$$\frac{n!}{(-k)!} \left(\frac{\lambda}{n}\right)^k \left(1 - \frac{\lambda}{n}\right)^{-k}$$

$$-k$$

$$\frac{1}{n} \cdot \left(1 - \frac{\lambda}{n}\right)^n \cdot (1 - \frac{\lambda}{n})^n \cdot (1 - \frac{\lambda}{n$$

 $= \frac{\lambda^k}{k!} \cdot \underbrace{\frac{n(n-1)\cdots(n-k+1)}{n^k}}_{-1 \text{ für } n \to \infty} \cdot \underbrace{\left(1 - \frac{\lambda}{n}\right)^n}_{-1 \text{ für } n \to \infty} \cdot \underbrace{\left(1 - \frac{\lambda}{n}\right)^{-k}}_{-1 \text{ für } n \to \infty} (3)$

(1)

(2)

wobei die Klammern den Grenzwert für $n \to \infty$ und k fixiert angeben. Damit sehen wir, folgendes Resultat:

$$\lim_{n\to\infty}P[X_n=k]=e^{-\lambda}\frac{\lambda^k}{k!}=P[X=k]$$
 Damit lässt sich die oft komplizierte Binomialverteilung relativ gut approxi-

mieren, wenn $\lambda = np$. Man verwendet als Faustregel, dass die Approximation verwendet werden kann, wenn $np^2 \leq 0.05$

Def. 4.1 (**Zufallsvariable**). Sein (Ω, \mathcal{F}, P) ein Wahrscheinlichkeitsraum. Eine Zufallsvariable (ZV) auf Ω ist eine messbare Funktion $X:\Omega\to\mathbb{R}$, das bedeutet,

Allgemeine Zufallsvariablen 4

4.1 Grundbegriffe

dass die Menge $\{X \leq t\} = \{\omega \mid X(\omega) \leq t\}$ für jedes t ein beobachtbares Ereignis, also $\in \mathcal{F}$ sein muss.

Die Verteilungsfunktion (VF) von X ist die Abbildung $F_X : \mathbb{R} \to [0,1]$ mit

$$t \mapsto F_X(t) := P[X \le t] := P[\{\omega \mid X(\omega) \le t\}]$$

Wir betrachten nur messbare Zufallsvariablen in dieser Vorlesung.

Satz 4.1 (Eigenschaften der Verteilungsfunktion).
$$F_X$$
 hat folgende Eigenschaften:

(i) F_X ist wachsend und rechtsstetig: $F_X(s) \leq F_X(t)$ für $s \leq t$ und $F_X(u) \rightarrow f(s)$ $F_X(t)$ für $u \to t$ mit u > t.

(ii) $\lim_{t\to\infty} F_X(t) = 0$ und $\lim_{t\to\infty} F_X(t) = 1$

Das stochastische Verhalten einer ZV X wird durch die Verteilung beschrieben,

d.h. das Wahrscheinlichkeitsmass μ_X , welches durch $\mu_X(B) = P[X \in B]$ definiert ist. Sobald die Verteilungsfunktion F_X bekannt ist, ist das Mass μ_X festgelegt,

Anstelle der Gewichtsfunktion aus dem diskreten Fall verwenden wir die Dichte-

nämlich durch den Zusammenhang

$$-\infty$$
 t])

 $F_X(t) = \mu_X\left((-\infty, t]\right)$

funktion, sofern diese existiert. **Def. 4.2** (**Dichtefunktion**). Eine ZV X mit Verteilungsfunktion $F_X(t) = P[X \le t]$

t] heisst (absolut) stetig mit Dichtefunktion $f_X: \mathbb{R} \to [0, \infty)$, falls gilt

 $F_X(t) = \int f_X(s) ds$ für alle $t \in \mathbb{R}$.

Begriff stetig mit Dichte.

Bemerkung: X heisst stetig, falls F_X nur stetig ist. Eine ZV X mit einer Dichte hat aber eine VF F_X , die fast überall differenzierbar ist. Dafür verwenden wir den $P[a < X \le b] = P[X \le b] - P[X \le a] = F_X(b) - F_X(a) = \int_a^b f_X(s) ds \implies P[X \in B]$ und betrachtet man nun einen Grenzwert, so erhält man $\lim_{\varepsilon \to 0^+} P[t - \varepsilon < X \le t + \varepsilon] = \lim_{\varepsilon \to 0^+} \int\limits_{t - \varepsilon}^{t + \varepsilon} f_X(s) \ ds = 0 = P[X = t]$ Damit ist die Punktwahrscheinlichkeit an jedem Punkt = 0. Jedoch gilt für kleine ε (wir verwenden hier $\varepsilon = dt$) das Folgende: $P[X \in (t, t + dt]] = f_X(t)dt$ In allen vernünftigen Situationen gilt also der folgende Zusammenhang zwischen Dichtefunktion und Verteilung:

Gleichverteilung auf Intervall [a, b] modelliert die zufällige Wahl eines Punktes in

Satz 4.2 (Eigenschaften der Dichte). Die Dichtefunktion f_X hat folgende

(ii) $\int_{-\infty}^{\infty} f_X(s) ds = 1$ (dies folgt aus Eigenschaft (ii), 2. GW von der Verteilungs-

In beinahe allen praktischen Beispielen ist f_X zusätzlich stetig oder zumindest

Die Dichtefunktion ist beinahe analog zur Gewichtsfunktion für diskrete Zufallsva-

riablen, jedoch unterscheidet sie sich in Punktwahrscheinlichkeiten. Es gilt

(i) $f_X \ge 0$ und $f_X = 0$ ausserhalb des Wertebereichs $\mathcal{W}(X)$

Eigenschaften:

stückweise stetig.

4.2Wichtige stetige Verteilungen

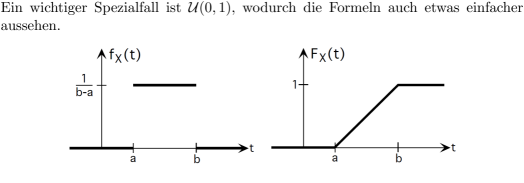
Gleichverteilung

• Wertebereich: W(X) = [a, b]

[a,b]

• Dichtefunktion:
$$f_X(t) = \begin{cases} \frac{1}{b-a} & \text{für } a \leq t \leq b \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

- Verteilungsfunktion: $F_X(t) = \begin{cases} 0 & \text{für } t < a \\ \frac{t-a}{b-a} & \text{für } a \le t \le b \\ 1 & \text{für } t > b \end{cases}$ • Notation: $X \sim \mathcal{U}(a, b)$ wobei das \mathcal{U} für uniform steht.



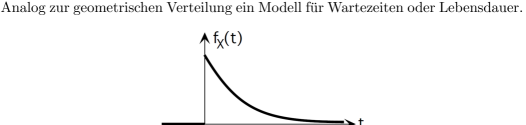
Exponentialverteilung

Vereteilung und ist ebenfalls ein Modell für Wartezeiten oder Lebensdauer • Wertebereich: $W(X) = [0, \infty)$

Exponentialverteilung mit Parameter $\lambda > 0$ ist stetiges Analogon zur geometrischen

- Dichtefunktion: $f_X(t) = \begin{cases} \lambda e^{-\lambda t} & \text{für } t \ge 0 \\ 0 & \text{für } t < 0 \end{cases}$
- Verteilungsfunktion: $F_X(t) = \int_{-\infty}^t f_X(s) ds = \begin{cases} 1 e^{-\lambda t} \text{für } t \ge 0 \\ 0 & \text{für } t < 0 \end{cases}$ • Notation: $X \sim Exp(\lambda)$

• die Verteilung ist gedächtnislos
$$\implies P[X > t + s \mid X > s] = P[X > t]$$



Gamma-Verteilung

• Varianz: $Var[X] = \frac{\alpha}{\lambda^2}$

Die Gamma-Verteilung ist eine Verallgemeinerung der Exponentialverteilung mit Parametern $\alpha, \lambda > 0$. Sie wird in der Warteschlangentheorie verwendet.

- Wertebereich: $W(X) = \mathbb{R}^+$
 - Dichtefunktion: $f(x) = \frac{1}{\Gamma(\alpha)} \lambda^{\alpha} x^{\alpha 1} e^{-\lambda x}$ für $z \ge 0$.
 - Erwartunsgwert: $\mathbb{E}[X] = \frac{\alpha}{\lambda}$
- Notation: $X \sim Ga(\alpha, \lambda)$ wobei die Gamma-Funktion die reelle Erweiterung der Fakultätsfunktion ist:

$$\Gamma(\alpha) := \int_{0}^{\infty} u^{\alpha - 1} e^{-u} \ du \qquad \text{für } \alpha > 0$$

Normalverteilung oder Gauss-Verteilung nimmt zwei Parameter $\mu \in \mathbb{R}, \sigma^2 > 0$.

Bemerkung: Die Gamma-Funktion mit Parameter $\alpha = 1$ entspricht exakt der Exponentialfunktion. Eine Summe von n unabhängigigen Zufallsvariablen mit Verteilung

4.2.4Normalverteilung

 $Exp(\lambda)$ ist $Ga(n,\lambda)$ -verteilt.

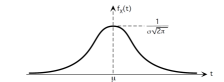
Ihre Dichte ist symmetrisch um μ und hat eine glockenförmige Gestalt.

Wertebereich: $W(X) = \mathbb{R}$

• Notation: $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$

- Dichtefunktion: $f_X(t) = \frac{1}{\sigma\sqrt{2\pi}}e^{-\frac{(t-\mu)^2}{2\sigma^2}}$ für $t \in \mathbb{R}$

 - Erwartungswert: $\mathbb{E}[X] = \mu$ und Varianz: $Var[X] = \sigma^2$
 - Verteilungsfunktion: entspricht dem Integral von der Dichtefunktion über dem Intervall $[-\infty, t)$, es existiert jedoch kein geschlossener Term.



Mit einer Normalverteilung können z.b: die Streuung von Messwerten um ihren Mittelwert, Gewichte bzw. Grössen in Bevölkerungen, Leistungen in IQ-Tests und viele mehr modelliert werden. Der Grund für die Wichtigkeit der Normalverteilung liegt im Zentralen Grenzwertsatz, der in Kapitel 5 besprochen wird.

4.2.5Standard-Normalverteilung

Die Standard-Normalverteilung gibt die beiden Parameter vor: $\mu = 0$ und $\sigma^2 = 1$.

- Dichtefunktion: $\varphi(t) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{t^2}{2}}$
- Verteilungsfunktion: Wieder existiert kein geschlossener Ausdruck, jedoch ist das Integral tabelliert:

$$\Phi(t) = \int_{-\infty}^{t} \varphi(s) \, ds = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{t} e^{-\frac{s^2}{2}} \, ds$$

<u>Wichtig:</u> $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2) \implies \frac{X - \mu}{\sigma} \sim \mathcal{N}(0, 1)$. Daraus folgt unmittelbar, dass es ausreicht, nur die Werte von $\Phi(t)$ zu tabellieren, denn es gilt:

$$F_X(t) = P[X \le t] = P\left[\frac{X - \mu}{\sigma} \le \frac{t - \mu}{\sigma}\right] = \Phi\left(\frac{t - \mu}{\sigma}\right)$$

4.3Erwartungswerte

 $(in \mathbb{R}).$

Eine beliebige reellwertige ZV X kann immer durch eine Folge diskreter ZV approximiert werden. Ist bspw. $X \ge 0$, dann kann man

$$X_N := \sum_{k=1}^{n2^n} \frac{k-1}{2^n} I_{\left\{\frac{k-1}{2^n} \le X \le \frac{k}{2^n}\right\}} + nI_{\left\{X \ge n\right\}}$$

für $X_n \nearrow X$ wählen und erhält den Erwartungswert als

$$\mathbb{E}[X] := \lim_{n \to \infty} \mathbb{E}[X_n]$$

Für allgemeine Zufallsvariablen zerlegt man $X = X^+ - X^- := \max(X,0)$

Erwartungswert berechnen: Ist X stetigt mit einer Dichte $f_X(x)$, so gilt (sofern konvergent):

 $\max{(-X,0)}$ mit $X^+,X^-\geq 0$ und setzt dann $\mathbb{E}[X]=\mathbb{E}[X^+]-\mathbb{E}[X^-]$. Sind diese beiden Erwartungswerte nicht endlich, so existiert der Erwartungswert von X nicht

$$\mathbb{E}[X] = \int_{-\infty}^{\infty} x \cdot f_X(x) dx$$

$$\mathbb{E}[X] = \int_{-\infty}^{\infty} x \cdot f_X(x) \, dx$$

<u>Cauchy-Verteilung:</u> $\mathcal{W}(X) = \mathbb{R}$ mit Dichte $f_X(x) = \frac{1}{\pi} \frac{1}{1+x^2}$ und Verteilung $F_X(x) = \frac{1}{\pi} \frac{1}{1+x^2}$ $\frac{1}{2} + \frac{1}{\pi} \arctan(x)$. Es gilt, dass für zwei unabhängige, $\mathcal{N}(0,1)$ -verteilte ZV X, Y ihr Quotient Z:=X/Y gerade Cauchy-verteilt ist. Die Charakteristik liegt darin, dass

die Dichte für $|x| \to \infty$ sehr langsam gegen 0 geht, d.h. auch sehr grosse Werte nocht mit substantieller Wahrscheinlichkeit angenommen werden. Ein Erwartungswert existiert nicht.

Satz 4.3. Seien X und Y = g(X) zwei ZV. Ist X stetig mit Dichte $f_X(x)$ dann

 $\mathbb{E}[Y] = \mathbb{E}[g(X)] = \int_{-\infty}^{\infty} g(x) \cdot f_X(x) \, dx$ Weitere Eigenschaften für Erwartungswerte gelten analog zum diskreten Fall, einzig die konkreten Berechnungen unterscheiden sich.

Momente & Absolute Momente 4.4

gilt (sofern das Integral konvergiert)

Def. 4.3 (Moment). Sei X eine Zufallsvariable und $p \in R_+$. Wir definieren:

- das p-te absolute Moment von X durch $M_o := \mathbb{E}[|X|^p]$ (kann ∞ sein)
- falls $M_n < \infty$ für ein n, dann ist das n-te Moment von X durch $m_n := \mathbb{E}[X^n]$ definiert.

Damit folgt sofort:

Korollar 4.1. $M_n < \infty$ für $n \in \mathbb{N} \implies |m_n| \leq M_n$

Hat X eine Dichte f_X , dann gilt zudem für das absolute Moment

 $M_p = \int_0^\infty |x|^p f_X(x) \ dx$

Gilt dann
$$M_n < \infty$$
 für ein $n \in \mathbb{N}$, dann können wir auch das n -te Moment per Integral bestimmen:

$$m_n = \int_{-\infty}^{\infty} x^n f_X(x) \ dx$$

Sei X ZV und $p, q \in R_+$. Dann:

satz 4.4. Sei X ZV und
$$p, q \in R_+$$
. Dann:

Satz 4.4. Set
$$A \ge V$$
 und $p, q \in R_+$. Dann:

$p \le q \land M_q < \infty \implies M_p < \infty$

4.5 Gemeinsame Verteilungen, Unabhängige Zufallsvariablen

Def. 4.4 (Gemeinsame Verteilung). Die gemeinsame Verteilungsfunktion von

 $n \text{ ZV } X_1, \ldots, X_n \text{ ist die Abbildung } F: \mathbb{R}^n \to [0,1] \text{ mit:}$

$$I \ Z \ V \ A_1, \dots, A_n$$
 ist the Abbilding $F : \mathbb{R} \to [0,1]$ lint:

$$(x_1, \dots, x_n) \mapsto F(x_1, \dots, x_n) := P[X_1 \le x_1, \dots, X_n \le x_n]$$

Lässt sich
$$F$$
 für eine Funktion $f: \mathbb{R}^n \to [0, \infty)$ schreiben als $x_{\underline{r}} \qquad x_{\underline{r}}$

dann heisst
$$f(x_1, \ldots, x_n)$$
 die gemeinsame Dichte von X_1, \ldots, X_n .

Korollar 4.2 (Eigenschaften der Dichte). Für die gemeinsame Dichte von

Koronar 4.2 (Eigenschaften der Dichte). Für die ger
$$X_1, \ldots, X_n$$
 gilt:

(i) $f(x_1, \ldots, x_n) \ge 0$ und = 0 ausserhalb $\mathcal{W}(X_1, \ldots, X_n)$

(ii) $\iiint_{\mathbb{R}^n} f(x_1, \dots, x_n) dx_n \dots dx_1 = 1$

Def. 4.5 (Randverteilung). Haben X, Y die gemeinsame Verteilungsfunktion F, dann sind $F_X: \mathbb{R} \to [0,1]$ und $F_Y: \mathbb{R} \to [0,1]$ die Verteilungsfunktionen der

 $F(x_1,\ldots,x_n)=\int_{-\infty}^{\infty}\cdots\int_{-\infty}^{\infty}f(t_1,\ldots,t_n)dt_n\ldots dt_1$

(iii) $P[(X_1,\ldots,X_n)\in A]=\iiint\limits_{(x_1,\ldots,x_n)\in A}f(x_1,\ldots,x_n)dx_n\ldots dx_1 \text{ für } A\subseteq\mathbb{R}^n.$

 $f_Y(y) = \int_{-\infty}^{\infty} f(x, y) dx$ $f_X(x) = \int_{-\infty}^{\infty} f(x, y) dy$

 $x \mapsto F_X(x) := P[X \le x] = P[X \le x, Y < \infty] = \lim_{y \to \infty} F(x, y)$

 $y \mapsto F_Y(y) := P[Y \le y] = P[X < \infty, Y \le y] = \lim_{x \to \infty} F(x, y)$

Haben X, Y eine gemeinsame Dichte f, dann haben auch die Randverteilungen

Def. 4.6 (Unabhängigkeit). Die ZV X_1, \ldots, X_n heissen unabhängig LLRA $F(x_1,\ldots,x_n)=F_{X_1}(x_1)\cdots F_{X_n}(x_n).$ Hat man stetige Zufallsvariablen mit Dichten, dann ist die gemeinsame Dichtefunktion das Produkt der Randdichten, also $f(x_1,\ldots,x_n)=f_{X_1}(x_1)\cdots f_{X_n}(x_n)$

4.6 Funktionen und Transformationen von Zufallsvariablen

Summen Für Z = X + Y suchen wir die Verteilungsfunktion $F_Z(z) = P[Z \le z] = P[X + Y \le z]$

Randverteilung von X bzw. Y und sind definiert als:

Dichten $f_X : \mathbb{R} \to [0, \infty)$ und $f_Y : \mathbb{R} \to [0, \infty)$ mit

z]. Dies kann man als Punktemenge im \mathbb{R}^2 auffassen, nämlich $A_z := \{(x,y) \in$ $\mathbb{R}^2 \mid x+y \leq z$. Damit ist $F_Z(z) = P[(X,Y) \in A_z]$. Damit erhält man

$$F_Z(z) = \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{z-x} f(x,y) \, dy \, dx$$

$$F_Z(z) = \int\limits_{-\infty}^{\infty} \int\limits_{-\infty}^{z-x} f(x,y) \ dy \ dx$$

Substituiere nun
$$v=x+y\Rightarrow y=v-x, dy=dv$$
 so erhält man
$$\int\limits_{0}^{\infty}\int\limits_{0}^{z}\int\limits_{0}^{\infty}\int$$

 $F_Z(z) = \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{z} f(x, v - x) \, dv \, dx = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dx \, dv \implies f_Z(z) = \frac{d}{dz} F_Z(z) = \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{z} f(x, v - x) \, dv \, dx = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dx \, dv \implies f_Z(z) = \frac{d}{dz} F_Z(z) = \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{z} f(x, v - x) \, dv \, dx = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dx \, dv \implies f_Z(z) = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dx = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dv \implies f_Z(z) = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dv \implies f_Z(z) = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dx = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dv \implies f_Z(z) = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dv \implies f_Z(z) = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dv \implies f_Z(z) = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dv \implies f_Z(z) = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dv \implies f_Z(z) = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dv \implies f_Z(z) = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dv \implies f_Z(z) = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dv \implies f_Z(z) = \int_{-\infty}^{z} \int_{-\infty}^{\infty} f(x, v - x) \, dv \, dv \implies f_Z(z) = \int_{-\infty}^{z} f(x, v - x) \, dv \, d$

womit wir also auch die Dichte erhalten haben. Das letzte Gleichheitszeichen gilt wegen Symmetrie zwischen X, Y. Sind X, Y unabhängig, so gilt $f(x, y) = f_X(x)$. $f_Y(y)$ und dann ist f_Z die Faltung von f_X und f_Y .

Y = g(X), wir suchen Verteilung und Dichte (falls existent) von Y. Allgemein löst

Transformationen Sei X ZV mit Verteilung und Dichte. Sei $g:\mathbb{R}\to\mathbb{R}$ messbare Funktion. Betrachte

man dieses Problem wie folgt:

$$F_Y(t)=P[Y\leq t]=P[g(X)\leq t]=\int\limits_{A_g}f_X(s)\ ds$$
mit $A_g:=\{s\in\mathbb{R}\mid g(s)\leq t\}.$ Die Dichtefunktion (falls existent) erhält man dann

durch Ableiten der Verteilung.

Awendung der Transformation

Satz 4.5. Sei F stetige, streng-monoton wachsende Verteilungsfunktion mit Umkehrfunktion F^{-1} . Dann:

Verteilung F.

 $X \sim \mathcal{U}(0,1) \quad \wedge \quad Y = F^{-1}(X) \implies Y \text{ hat Verteilungsfunktion } F.$

Dieser Satz erlaubt die Konstruktion einer Zufallsvariablen Y mit einer gewünschten

Verteilungsfunktion X, wenn man eine Zufallsvariable $X \sim \mathcal{U}(0,1)$ zur Hand hat. Damit kann man beispielsweise eine Verteilung mit einem Computer simulieren. Ein

Zufallszahlengenerator produziert in einem gewissen Sinn eine Folge von $\mathcal{U}(0,1)$ verteilten Zufallsvariablen. $\implies F^{-1}(Zufallszahlengenerator)$ simuliert also die

Wahrscheinlichkeit & Konvergenz 5.1

Ungleichungen und Grenzwertsätze

5

Def. 5.1 (Konvergenz in Wahrscheinlichkeit). Sei X_1, X_2, \ldots und Y ZV auf

gemeinsamen Wahrscheinlichkeitsraum. (i) X_1, X_2, \ldots konvergiert gegen Y in Wahrscheinlichkeit falls

 $\forall \varepsilon > 0. \quad \lim_{n \to \infty} P[|X_n - Y| > \varepsilon] = 0$

(ii) Für
$$p > 0$$
 konvergiert die Folge X_1, X_2, \ldots gegen Y in L^p falls

$$\lim_{n\to\infty} \mathbb{E}[|X_n-Y|^p] = 0$$
 (iii) X_1, X_2, \ldots konvergiert gegen Y P -fast $sicher$ falls

$$P\left[\lim X_n = Y
ight] = P\left[\left\{\omega \in \Omega \mid \lim X_n(\omega) = X_n(\omega) \right\}\right]$$

$$P\left[\lim_{n\to\infty} X_n = Y\right] = P\left[\left\{\omega \in \Omega \mid \lim_{n\to\infty} X_n(\omega) = Y(\omega)\right\}\right] = 1$$

Def. 5.2 (Konvergenz in Verteilung). Seien X_1, X_2, \ldots , und Y ZV auf möglich

Def. 5.2 (Konvergenz in Verteilung). Seien
$$X_1, X_2, \ldots$$
, und Y ZV auf möglich verschiedenen Wahrscheinlichkeitsräumen mit Verteilungsfunktionen F_1, F_2, \ldots und F_Y . Dann konvergiert X_1, X_2, \ldots gegen Y in Verteilung falls

Satz 5.1. Es gilt folgende Äquivalenz:

und
$$F_Y$$
. Dann konvergiert X_1, X_2, \ldots gegen Y in Verteilung falls
$$\lim_{n \to \infty} F_n(x) = F_Y(x) \qquad \text{für alle } x \in R, \text{wo } F_Y \text{ stetig ist}$$

X_1,X_2,\ldots konvergiert in Verteilung gegen $Y \Longleftrightarrow \lim_{n \to \infty} \mathbb{E}[f(X_n)] = \mathbb{E}[f(Y)]$ für je

Satz 5.2 (Markov-Ungleichung). Sei X eine Zufallsvariable und $g: \mathcal{W}(X) \to \mathbb{R}$ $[0,\infty)$ eine wachsende Funktion. Für jedes $c\in\mathbb{R}$ mit g(c)>0 gilt dann:

$$P[X \ge c] \le \frac{\mathbb{E}[g(X)]}{g(c)}$$
 Bemerkung: Insbesondere gilt der satz für die Identitätsfunktion $g=id$. Daraus

folgt unmittelbar: Satz 5.3 (Chebyshev-Ungleichung). Sei Y Zufallsvariable mit endlicher Va-

rianz. Für jedes b > 0 gilt dann: $P[|Y - \mathbb{E}[Y]| \ge b] \le \frac{\operatorname{Var}[Y]}{b^2}$

$$|Y| > b| < \frac{\operatorname{Var}[Y]}{12}$$

Beweis. Wähle $X:=|Y-\mathbb{E}[Y]|$ und $g(x)=x^2$ für $x\,\geq\,0$ \implies $\mathbb{E}[g(Y)]$ =

$$]$$
 und

Var[Y].

5.3Gesetz der grossen Zahlen

Wir betrachten nun Folgen von Zufallsvariablen mit dem gleichen Erwartungswert und der gleichen Varianz. Uns interessiert das Verhalten des arithmetischen Mittel dieser Folge von Zufallsvariablen. Satz 5.4 (Schwaches Gesetz der grossen Zahlen). Sei X_1, X_2, \ldots eine Fol-

ge von unabhängigen ZV mit $\underline{\mathbb{E}}[X_i] = \mu$ und Varianz $\mathrm{Var}[X_i] = \sigma^2$. Sei $\overline{X_n} = 0$ $\frac{1}{n}\sum_{i=1}^n X_i.$ Dann konvergiert $\overline{X_n}$ für $n\to\infty$ in Wahrscheinlichkeit/stochastisch gegen μ .

Beweis. Betrachte Linearität des EW: $\mathbb{E}[\overline{X_n}] = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \mathbb{E}[X_i] = \mu$. Da die ZV paarweise unkorreliert sind, gilt auch die Linearität der Varianz und somit $Var[\overline{X_n}]$ Bemerkung 2: Die Existenz des Erwartungswerts ist essentiell, damit das Gesetz gilt: So existiert bspw kein Erwartungswert für die bereits eingeführte Cauchy-Verteilung. Damit konvergiert $n \mapsto \overline{X_n}(\omega)$ nicht, denn Summen von Cauchy-verteilte Zufallsvariablen sind wiederum Cauchy-verteilt. Monte-Carlo-Integration

 $\frac{1}{n}\sum_{i=1}^{n} \operatorname{Var}[X_i] = \frac{\sigma^2}{n}$. Die Chebyshev-Ungleichung liefert damit:

 $P\left[|\overline{X_n} - \mu| > \varepsilon\right] \le \frac{\operatorname{Var}\left[\overline{X_n}\right]}{\varepsilon^2} = \frac{\sigma^2}{\sigma + \varepsilon^2}$

Dieser Term geht für jedes beliebige $\varepsilon > 0$ gegen 0, was Def. 5.1 (i) entspricht.

Bemerkung 1: Es genügt bereits, wenn X_i nur paarweise unkorreliert sind.

Wir wollen für $h:[0,1]^d\to\mathbb{R}$ ein Integral $I:=\int_{[0,1]^d}h(\vec{x})\ d\vec{x}$ berechnen, welches auch numerisch schwer lösbar ist. Dafür können wir I als einen Erwartungswert

5.4

 $\mathbb{E}[h(U)] = \int_{\mathbb{D}} h(x) f_U(x) \ dx = \int_0^1 h(x) \ dx = I$

$$\int_{\mathbb{R}} \mathbb{R}^{(n)} \int_{\mathbb{R}} \mathbb{R}^{(n)} \int_{0}^{\infty} \mathbb{R}^{(n)} \mathbb{R}^{(n)} = 0$$
 Die letzte Cleichheit wilt, weil die Dichte von U auf $[0,1]$ konstan

Die letzte Gleichheit gilt, weil die Dichte von U auf [0,1] konstant 1 ist, und sonst 0. Deshalb können wir mit einem Zufallszahlengenerator eine Folge U_1, U_2, \ldots generie-

$$\overline{h(U_n)} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} h(U_i)$$

auffassen. Sei d=1. Ist $U \sim \mathcal{U}(0,1)$, dann gilt

$$\overline{h(U_n)} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} h(U_i)$$
 amit ist aber auch gleich klar, wieso man eine s

Damit ist aber auch gleich klar, wieso man eine stärkere Aussage möchte, denn der berechnete Wert liegt nur mit grosser Wahrscheinlichkeit sehr nahe bei I, aber man weiss nicht, ob eine feste Realisierung ω in dieser guten Approximationsmenge liegt.

ren mit $U_i \sim \mathcal{U}(0,1)$ und den Wert von I mit dem schwachen GGZ approximieren:

Satz 5.5 (Starkes Gesetz der grossen Zahlen). Sei X_1, X_2, \ldots eine Folge von unabhängigen Zufallsvariablen mit gleicher Verteilung und EW μ endlich. Für das arithmetische Mittel $\overline{X_n} := \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i$ gilt dann, dass $\overline{X_n}$ *P-fast sicher*

(P.f.s.) gegen μ konvergiert, also $P\left[\left\{\omega \in \Omega \mid \overline{X_n}(\omega) \underset{n \to \infty}{\longrightarrow} \mu\right\}\right]$

Für die Monte-Carlo Integration bedeutet dies, dass unserer berechneter Wert

mit Wahrscheinlichkeit 1 nahe bei
$$I$$
 liegt. Schlechte Approximationen sind zwar möglich, aber mit Wahrscheinlichkeit 0.

Zentraler Grenzwertsatz

Wir bezeichnen unabhängige gleichverteilte Zufallsvariablen als i.i.d. für indepen-

dent identically distributed.

Satz 5.6 (Zentraler Grenzwert). Sei X_1, X_2, \ldots eine Folge von i.i.d. ZV mit

EW
$$\mu$$
 und Varianz σ^2 . Für die Summe $S_n = \sum_{i=1}^n X_i$ gilt dann:

 $\lim_{n \to \infty} P\left[\frac{S_n - n\mu}{\sigma_1/n} \le x\right] = \Phi(x) \qquad \forall x \in \mathbb{R}$

Für praktische Anwendungen existieren zwei alternative Notationen: • $P[S_n^* \le x] \approx \Phi(x)$ für n gross

• $S_n^* \stackrel{\text{approx.}}{\sim} \mathcal{N}(0,1)$ für n gross wobei S_n^* die Standardisierung von S_n gennant wird: $S_n^* = \frac{S_n - n\mu}{\sigma\sqrt{n}} = \frac{S_n - \mathbb{E}[S_n]}{\sqrt{\operatorname{Var}[S_n]}}$ Daraus folgt $S_n \sim \mathcal{N}(n\mu, n\sigma^2)$ und $\overline{X_n} \sim \mathcal{N}(\mu, \frac{\sigma^2}{n})$, wobei beide Verteilungen nur

Häufige Anwendung: Approximation der Binomialverteilung durch Normalverteilung weil die Binomialverteilung mühsam zu berechnen ist. Ist $S_n \sim Bin(n,p)$ dann können wir approximativ sagen, dass $S_n \sim \mathcal{N}(np, np(1-p))$. Fügen wir noch eine additiven Konstante $+\frac{1}{2}$ dazu, die sogenannte Kontinuitätskorrektur, so wird das Resultat noch genauer. Dies lässt sich intuitiv dadurch rechtfertigen, dass sich

approximativ gelten.

5.5

Teil II

Def. 5.3 (momenterzeugende Funktion). Für eine Zufallsvariable X ist die momenterzeugende Funktion definiert als

Grosse Abweichungen & Chernoff-Schranken

jese ist wohldefiniert auf [0 ∞] kann aber den Wert unendlich annehmen

 $M_X(t) := \mathbb{E}[e^{tX}] \quad \text{ für } t \in \mathbb{R}$

Diese ist wohldefiniert auf
$$[0, \infty]$$
, kann aber den Wert unendlich annehmen.

Satz 5.7. Seien X_1, \ldots, X_n i.i.d. für welche die momenterzeugende Funktion

$$M_X(t)$$
 für alle $t \in \mathbb{R}$ endlich ist. Dann gilt für jedes $b \in \mathbb{R}$:

$$P[S_n \ge b] \le \exp\left(\inf_{t \in \mathbb{R}} (n \log M_X(t) - tb)\right)$$

dings nicht praktisch wegen der momenterzeugenden Funktion. Diese schätzen wir im folgenden Satz nach oben ab:

Satz 5.8 (Chernoff Schranken). Seien X_1, \ldots, X_n unabhängig mit $X_i \sim Be(p_i)$

Diese Aussage ist zwar stark und liefert ziemlich genaue Abschätzungen, ist aller-

$$P[S_n \ge (1+\delta)\mu_n] \le \left(\frac{e^{\delta}}{(1+\delta)^{1+\delta}}\right)^{\mu_n}$$

und $S_n = \sum_{i=1}^n X_i$. Sei $\mu_n := \mathbb{E}[S_n] = \sum_{i=1}^n p_i$ und $\delta > 0$. Dann gilt:

Statistik 6 Statistische Grundideen

Man unterscheidet im Grunde zwei Formen der Statistik:

- Die deskriptive Statistik beschäftigt sich hauptsächlich mit graphischer Auf-
- bereitung der Daten etc.
- Die *induktive Statistik* sucht für eine gesammelte Menge an Daten ein passendes (Verteilungs-)Modell

Wir unterscheiden $Daten x_1, ..., x_n$ (generell Zahlen) und den generierenden Mechanismus $X_1, ..., X_n$ (Zufallsvariablen, also Funktionen auf Ω). Die Gesamtheit der Beobachtungen $x_1, ..., x_n$ oder Zufallsvariablen $X_1, ..., X_n$ nennt man oft

Stichprobe mit Stichprobenumfang n.

Ausgangspunkt ist oft ein Datensatz x_1, \ldots, x_n aus einer Stichprobe X_1, \ldots, X_n ,

für die wir ein Modell suchen. \implies durch Parameter $\vartheta \in \Theta$ (möglicherweise

3. Schätzung der Parameter aufgrund der Daten mithilfe eines Schätzers 4. Kritische Modellüberprüfung und Anpassung \rightarrow überprüft ob Daten gut zu gewähltem Paramter ϑ passen mittels geeignetem statistischen Test 5. Aussagen über die Zuverlässigkeit \rightarrow wie gut passt das Modell? kann auch

Konfidenzbereich anstelle eines einzelnen Parameters angeben.

Dieses Vorgehen nennt man parametrische statistische Analyse.

2. Wahl eines (parametrischen) Modells \rightarrow spezifiziere eine Parametermenge Θ

hoch-dimensional). Dazu betrachtet man einge ganze Familie von Wahrscheinlichkeitsräumen. Der Grundraum (Ω, \mathcal{F}) ist fest und für jeden Parameter ϑ aus dem Parameterraum Θ hat man ein Wahrscheinlichkeitsmass P_{ϑ} auf dem Grundraum. Dies gibt uns also einen Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{F}, P_{\vartheta})$ für jedes $\vartheta \in \Theta$. Wir betrachten dann die Daten x_1,\ldots,x_n als Ergebnisse von Zufallsvariablen X_1,\ldots,X_n

und versuchen daraus Rückschlüsse über ϑ zu ziehen.

1. Deskriptive Statistik um sich einen Überblick zu verschaffen

Das Vorgehen erfolgt in 5 Schritten:

und die Familie $(P_{\vartheta})_{\vartheta\in\Theta}$

Schätzer

Wir suchen ein Modell für eine Stichprobe X_1, \ldots, X_n und haben einen Parameterraum Θ (oft $\subseteq \mathbb{R}^m$) und für jedes $\vartheta \in \Theta$ einen Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{F}, P_{\vartheta})$.

Wir wollen daher die Paramter $\vartheta_1, \dots, \vartheta_m$ bestimmen. **Def. 7.1** (Schätzer). Ein Schätzer T_j für einen Parameter ϑ_j ist eine Zufallsva-

riable der Form $T_j := t_j(X_1, \dots, X_n)$ für eine Schätzfunktion $t_j : \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$.

nung, eine Zahl. Sie entsteht durch Einsetzen konkreter Daten in einen Schätzer: $T_j(\omega) = t_j(x_1, \ldots, x_n)$ und liefert damit einen Wert für genau einen Parameter ϑ_i . Damit ist ein Schätzer also eine Funktion, die eine Berechnungs methode angibt und

ein Schätzwert ist ein Ergebnis einer solchen konkreten Berechnung. Der Einfachheit

Def. 7.2 (Schätzwert). Ein Schätzwert ist das Ergenis einer konkreten Berech-

halber schreiben wir oft $T=(T_1,\ldots,T_m)$ und $\vartheta=(\vartheta_1,\ldots,\vartheta_m)$. Wir betrachten nun einige wünschenswerte Eigenschaften für Schätzer: Def. 7.3 (Eigenschaften von Schätzern). Sei T ein Schätzer.

- T ist erwartungstreu, falls $\mathbb{E}_{\vartheta}[T] = \vartheta$ gilt. T schätzt im Mittel also richtig • der Bias ist definiert als $\mathbb{E}_{\vartheta}[T] - \vartheta \implies$ ein erwartungstreuer Schätzer hat
- keinen Bias. • der mean-squared-error (MSE) ist definiert als $MSE_{\vartheta}[T] := \mathbb{E}_{\vartheta}[(T - \mathbb{E}_{\vartheta}[T])]$
 - \implies für erwartungstreue Schätzer ist MSE = Varianz
- eine Folge $T^{(n)}$ von Schätzern heisst **konsistent** für ϑ , falls $T^{(n)}$ für $n \to \infty$ in P_{ϑ} -Wahrscheinlichkeit gegen ϑ konvergiert, d.h. für jedes $\vartheta \in \Theta$ gilt:

 $\lim_{n\to\infty} P_{\vartheta} \left[|T^{(n)} - \vartheta| > \varepsilon \right] = 0 \quad \forall \varepsilon > 0$

 $|\vartheta|^2 = \operatorname{Var}_{\vartheta}[T] + (\mathbb{E}_{\vartheta}[T] - \vartheta)^2$

Man unterscheidet den diskreten und stetigen Fall. Wir betrachten hier nur den stetigen Fall, der diskrete Fall verläuft analog (man verwendet Gewichtsfunktion statt Dichtefunktion).

als Produkt (dies wird später nützlich): $f(x_1,\ldots,x_n;\vartheta)=P_{\vartheta}[X_1=x_1,\ldots,X_n=x_n]=\prod_{i=1}^n f_X(x_i;\vartheta)$

In einem Modell P_{ϑ} sind dann die Zufallsvariablen X_1, \ldots, X_n stetig mit einer gemeinsamen Dichtefunktion $f(x_1, \ldots, x_n; \vartheta)$. Oft sind die X_i sogar i.i.d. mit individueller Dichtefunktion $f_X(x;\vartheta)$ und man erhält die gemeinsame Dichtefunktion

 $L(x_1, \dots, x_n; \vartheta) := \begin{cases} p(x_1, \dots, x_n; \vartheta) & \text{diskreter Fall} \\ f(x_1, \dots, x_n; \vartheta) & \text{stetiger Fall} \end{cases}$

$$(f(x_1,\ldots,x_n;\vartheta))$$
 stetiger Fall Die Funktion $\log L(x_1,\ldots,x_n;\vartheta)$ ist dann die \log -Likelihood-Funktion (natürlicher Logarithmus)

Für eine Stichprobe X_1, \ldots, X_n gibt die Likelihood-Funktion die Wahrscheinlichkeit, dass im Modell P_{ϑ} unsere Stichprobe gerade die Werte x_1, \ldots, x_n , die wir

beobachtet haben, liefert. Die Idee der Maximum-Likelihood Funktion besteht nun darin, dass wir die beobachteten Werte x_1, \ldots, x_n als sehr wahrscheinlich betrachten. Konkret "definieren" wir diese Ergebnis als das wahrscheinlichste Ergebnis, das auftauchen kann. Aus diesem Grund maximieren wir die Likelihood-Funktion nach

dem Parameter ϑ : **Def. 7.5** (Maximum-Likelihood-Schätzer). Der *ML-Schätzer* T für ϑ ist dadurch definiert, dass er die Funktion $\vartheta \mapsto L(X_1, \ldots, X_n; \vartheta)$ als Funktion von ϑ maximiert.

Bemerkung: Normalerweise arbeiten wir mit i.i.d. Zufallsvariablen X_i

bedeutet konkret, dass jedes Maximum/Minimum von L auch eines von $\log L$ ist. Im Allgemeinen versucht man, dises Maximum analytisch zu finden, z.B. durch Differenzieren. Es kann aber auch vorkommen, dass die Likelihood-Funktion nicht differenzierbar ist. In diesem Fall muss man iterativ vorgehen, z.B. mit der Newton-

Likelihood-Funktion L ist ein Produkt. Verwenden wir aber $\log L$, so können wir die log-Likelihood-Funktion als Summe schreiben, was das Differenzieren erleichtert. Dies funktioniert, da log: $(0,\infty) \to \mathbb{R}$ streng monoton wachsend ist. Das

Methode als Iterationsverfahren. 7.2Momentenmethode

Der Momentenmethode liegt die Idee zugrunde, dass die Momente einer Zufallsvariable bzw. einer Wahrscheinlichkeitsverteilung durch Stichprobenmomente geschätz werden können.

Parameter $\vartheta = (\vartheta_1, \dots, \vartheta_m) \in \Theta$ sei X_1, \dots, X_n i.i.d. unter dem Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{F}, P_{\vartheta})$. **Def. 7.6** (Empirisches Moment). Für $k \in \{1, ..., m\}$ sei das k-te empirische Moment oder Stichprobenmoment \widehat{m}_k der Realisierungen (x_1,\ldots,x_n) definiert

Sei dazu X_1, \ldots, X_n eine Stichprobe und $\Theta \subseteq \mathbb{R}^m$ der Parameterraum. Für jeden

durch
$$\widehat{m}_k(x_1,\ldots,x_n) := \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n x_i^k$$

Annahmen

(i) $\mathbb{E}_{\vartheta}[|X_1|^m] < \infty$ für jedes $\vartheta \in \Theta$

(ii) Für jedes $k \in \{1, \dots, m\}$ ist das k-te Moment $m_k^{\vartheta} := \mathbb{E}_{\vartheta}[X_1^k]$ der Stichpro-

benvariablen eine bekannte Funktion des Parametervektors ϑ . Konkret: $\forall k \in \{1, \dots, m\}. \ \exists g_k : \Theta \to \mathbb{R} \ (\text{borel-messbar}). \ \forall \vartheta \in \Theta. \quad m_k^{\vartheta} = g_k(\vartheta_1, \dots, \vartheta_n)$ nur für X_1 überprüfen müssen. Sind diese Annahmen erfüllt, so kann man die Momentenmethode nach dem folgenden Schema anwenden. Methode

2. Stelle ein Gleichungssystem für die Unbekannten Paramter $\vartheta_1, \dots, \vartheta_m$ auf, in dem das k-te empirische Moment dem k-ten Moment gleichgesetzt wird, also:

 $k=1,\ldots,m$

Beachte, dass wir aufgrund der Tatsache, dass die X_i i.i.d. sind, diese Eigenschaften

1. Für gegebene Realisierungen x_1, \ldots, x_n bestimmen für jedes $k \in \{1, \ldots, m\}$ das k-te empirische Moment.

- **Def. 7.7** (Momenten-Schätzer). Der Vektor $\widehat{\vartheta}(X_1,\ldots,X_n)$ heisst *Momenten*-Schätzer des Parameters ϑ .
- 3. Überprüfe, ob dieses LGS eine eindeutige Lösung besitzt. Dann entspricht die Lösung $\vartheta = \vartheta(x_1, \dots, x_n) \in \Theta$ unserer Schätzung für die Paramter ϑ .

 $\widehat{m}_k(x_1,\ldots,x_n)=q_k(\vartheta_1,\ldots,\vartheta_m)$

Beispiel: Normalverteilte Stichprobenvariablen

Sei X_1, \ldots, X_n i.i.d. $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ -verteilt mit unbekanntem Parameter $\vartheta = (\mu, \sigma^2)$ und

- in diesem Fall gilt $g_1(\mu, \sigma^2) = \mu$ und $g_2(\mu, \sigma^2) = \mu^2 + \sigma^2$. Damit berechnen wir den ML-Schätzer für $\vartheta = (\mu, \sigma^2)$:
 - $T_1 = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} X_i =: \overline{X_n}$ $T_2 = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (X_i - \overline{X_n})^2$
- Dieser Schätzer $T=(T_1,T_2)$ ist im Allgemeinen der Momementenschätzer für $(E_{\vartheta}[X], \operatorname{Var}_{\vartheta}[X])$. Dieser ist aber nicht erwartungstreu, denn es gilt $\mathbb{E}_{\vartheta}[T_2]$ $\frac{n-1}{n} \mathrm{Var}_{\vartheta}[X]$. Man kann aber durch eine kleine Modifikation einen erwartungs-

treuen Schätzer $T'=(T_1',T_2')$ mit $T_1'=T_1$ und $T_2'=S^2$, der empirischen Stichpro-

benvarianz. $S^2 := \frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^{n} (X_i - \overline{X_n})^2$

Verteilungsaussagen

Es gibt sehr wenige allgemeingültige Aussagen über Verteilungen von Schätzern. Da diese aber von grosser Wichtigkeit in der Statistik sind, verschafft man sich einen approxmativen Zugang über die Normalverteilung. Schätzer sind nämlich

häufig Funktion einer Summe von i.i.d. Zufallsvariablen im Modell P_{ϑ} . Diese Summe ist nach dem ZGS approximativ normalverteilt unter P_{ϑ} . Für normalverteilte Stichproben existieren nämlich exakte Aussagen. Zuerst führen wir aber zwei neue

Verteilungen ein: χ^2 -Verteilung

Die χ^2 -Verteilung mit n Freiheitsgraden (bezeichnet mit χ_n^2) ist eine stetige Verteilung einer Zufallsvariablen X. Es gibt folgenden Zusammenhang mit der Normal-

verteilung: **Lemma 7.1.** $(\forall i \in \{1, \dots, n\}. \quad Z_i \sim \mathcal{N}(0, 1) \land Z_i \text{ i.i.d.}) \implies \left(\sum_{i=1}^n Z_i^2\right) \sim \chi_n^2$

Zudem ist die χ^2 -Verteilung ein Spezialfall der Gamma-Verteilung, es gilt nämlich:

Lemma 7.2. $X \sim \chi_n^2 \Longleftrightarrow X \sim Ga(\frac{n}{2}, \frac{1}{2})$

Damit ist eine χ^2_2 -Verteilung gerade die Exponentialverteilung mit $\lambda=\frac{1}{2}.$ Sei $X\sim$

- Wertebereich: $W(X) = \mathbb{R}_0^+$
- Erwartungswert: $\mathbb{E}[X] = n$
- Varianz: Var[X] = 2n
- Dichtefunktion:

$$f_X(x) = \begin{cases} \frac{1}{2^{\frac{n}{2}}\Gamma(\frac{n}{2})} y^{\frac{n}{2}-1} e^{-\frac{1}{2}y} & \text{für } x \ge 0\\ 0 & \text{für } x < 0 \end{cases}$$

Die χ^2 -Verteilung ermöglicht ein Urteil über die Kompabilität eines funktionalen Zusammenhangs mit empirischen Messpunkten. So kann bspw. bestimmt werden, ob eine Gerade, Logarithmhus oder eine Parabel die gesammelten Daten am besten

t-Verteilung

erklärt.

Die t-Verteilung mit n Freiheitsgraden gehört zu einer stetigen Zufallsvariablen Z. Sie entsteht durch die standarisierte Schätzfunktion des Stichprobenmittelwerts normalverteilter Daten, wenn bei der Standarisierung des Mittelwerts die Varianz

(weil sie nicht bekannt ist) durch die Stichprobenvarianz abgeschätzt werden muss.

 $f_Z(z) = \frac{\Gamma\left(\frac{n+1}{2}\right)}{\sqrt{n\pi} \cdot \Gamma\left(\frac{n}{2}\right)} \left(1 + \frac{z^2}{n}\right)^{-\frac{n+1}{2}}$

Die standardisierte Schätzfunktion ist dann nicht mehr normalverteilt, sondern folgt der t-Verteilung.

Sei $Z \sim t_n$. Dann hat Z folgende Eigenschaften:

$$\implies$$
 für $n=1$ ist dies eine Cauchy-Verteilung \implies Erwartungswert existiert für $n=1$ nicht.

• für
$$n \to \infty$$
 erhält man eine $\mathcal{N}(0,1)$ -Verteilung

- Erwartungswert: für n > 1 gilt: $\mathbb{E}[Z] = 0$
- Varianz: für n > 2 gilt: $Var[Z] = \frac{n}{n-2}$ Faustregel: ab n=30 Freiheitsgraden kann man die t-Verteilung durch die
 - Normalverteilung approximieren

Die t-Verteilung kann auch anders hergeleitet werden, Seien $X \sim \mathcal{N}(0,1)$ und $Y \sim \chi_n^2$ unabhängig. Dann ist $Z := \frac{X}{\sqrt{\frac{1}{n}Y}}$ t-verteilt mit n Freiheitsgraden. Satz 7.1 (Normalverteilte Stichproben). Seien X_1, \ldots, X_n i.i.d. $\sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$.

- (i) $\overline{X_n} \sim \mathcal{N}\left(\mu, \frac{\sigma^2}{n}\right)$ und normalisiert $\frac{\overline{X_n} \mu}{\sigma/\sqrt{n}} \sim \mathcal{N}(0, 1)$ (ii) $\frac{n-1}{\sigma^2}S^2 = \left(\frac{1}{\sigma^2}\sum_{i=1}^n (X_i - \overline{X_n})^2\right) \sim \chi_{n-1}^2$
- (iii) $\overline{X_n}$ und S^2 sind unabhängig.
- (iv) $\frac{\overline{X_n} \mu}{S/\sqrt{n}} = \frac{\overline{X_n} \mu}{S/\sigma} = \frac{\overline{X_n} \mu}{\sqrt{\frac{1}{\sigma} + \frac{n-1}{2}S^2}} \sim t_{n-1}$

Die Hauptaussage dieses Satzes ist (iii). (i) ist schon bekannt und (iv) folgt unmittelbar aus der Herleitung der t-Verteilung.

unterscheiden:

abgelehnt werden. Formal:

8

mit $\vartheta \in \Theta$ die unsere möglichen Modelle beschreiben. \Longrightarrow Grundproblem besteht darin, Entscheidung zwischen zwei konkurrierenden Modelkassen zu treffen: der Hypothese oder Nullhypothese $\Theta_0 \subset \Theta$ oder der Alternative $\Theta_A \subseteq \Theta$. Dabei muss

zwingend $\Theta_0 \cap \Theta_A = \emptyset$ gelten. Man Schreibt $H_0 : \vartheta \in \Theta_0$ und $H_A : \vartheta \in \Theta_A$. Falls keine Alternative explizit definiert ist, so wählen wir $\Theta_A = \Theta \setminus \Theta_0$. Wir

• einfache Hyptohesen bestehen aus einem einzelnen Wert, also z.B. $\Theta_0 = \{\vartheta_0\}$

Ein Test ist im Allgemeinen eine Entscheidungsregel, die zu gegebenen Daten x_1, \ldots, x_n einen Wert $\{0,1\}$ liefert und dieser ist $1 \iff$ die Nullhypothese soll

• zusammengesetzte Hypothesen bestehen aus mehreren Werten

Ausganspunkt: Stichprobe X_1, \ldots, X_n und Familie von Wahrscheinlichkeiten P_{ϑ}

• und einem kritischen Bereich oder Verwerfungsbereich $K \subseteq \mathbb{R}$. Die Zufallsvariable $T = t(X_1, \dots, X_n)$ heisst Teststatistik. Die Entscheidungsregel

 $I_{\{t(x_1,...,x_n)\in K\}}$

Def. 8.1 (Test, Teststatistik). Ein Test besteht aus • einer Abbildung $t: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}, (x_1, \dots, x_n) \mapsto t(x_1, \dots, x_n)$

ist definiert durch die Zufallsvariable

d.h. man verwirft die Hypothese genau dann, wenn der realisierte Wert $t(x_1, \ldots, x_n)$ im Verwerfungsbereich K liegt. Für eine Realisierung ω gilt $t(x_1,\ldots,x_n)=t(X_1(\omega),\ldots,X_n(\omega))=T(\omega)$. Weil T eine Zufallsvariable ist, ist der Raum $\{T \in K\} \subseteq \Omega$ messbar. Damit kann für jedes

Modell P_{ϑ} die Wahrscheinlichkeit $P_{\vartheta}[T \in K]$ betrachtet werden. Arten von Fehlern

• Fehler 1. Art: Hypothese zu Unrecht abgelehnt $\implies \vartheta \in \Theta_0$ und $T \in K$

• Fehler 2. Art: Hypothese zu Unrecht nicht verworfen, d.h. die Hypothese wird akzeptiert obwohl sie falsch ist. $\implies \vartheta \in \Theta_0$ und $T \notin K$. ⇒ man würde gerne beide Fehler-Wahrscheinlichkeiten minimieren. Dazu sollte

 $\vartheta \mapsto P_{\vartheta}[T \in K]$ auf Θ_0 möglichst klein sein, aber gleichzeitig möglichst gross in Θ_A . \Longrightarrow oft nicht möglich, deshalb folgendes Verfahren:

1. Man wählt ein Signifikanzniveau $\alpha \in (0,1)$ und kontrolliert die Wahrscheinlichkeit eines Fehlers erster Art durch α :

$$K] \le \alpha$$

 $\sup_{\vartheta \in \Theta_0} P_{\vartheta}[T \in K] \le \alpha$

für $\vartheta \in \Theta_A$ zu minimieren. Dazu maximiert man die Macht des Tests

Damit ergibt sich der Zusammenhang $1 - \beta(\vartheta) = P_{\vartheta}[T \in K]$.

für
$$\vartheta \in \Theta_A$$
 zu minimieren. Dazu maximiert man die $Macht\ de$
$$\beta : \Theta_A \to [0,1] \qquad \qquad \vartheta \mapsto \beta(\vartheta) := P_{\vartheta}[T \in K]$$

⇒ asymmetrisches Vorgehen führt dazu, dass es schwieriger ist, eine Hypothese zu verwerfen, als diese zu behalten. Das führt zu folgendem Verhalten in der

2. Man versucht die Wahrscheinlichkeit für einen Fehler zweiter Art $P_{\vartheta}[T \notin K]$

Statistik: In einem Test verwendet man als Hypothese immer die Negation der eigentlich gewünschten Aussage.

Aufgrund der Asymmetrie kann es durchaus vorkommen, dass bei Vertauschen von Hypothese und Alternative unterschiedlich entschieden wird.

8.1 Konstruktion von Tests **Def. 8.2** (Likelihood-Quotient). Sei $L(x_1, \ldots, x_n; \vartheta)$ die Likelihood Funktion

im Modell P_{ϑ_a} im Gegensatz zum Modell P_{ϑ_0} . \Longrightarrow wähle als Teststatistik T= $R(X_1,\ldots,X_n;\vartheta_0,\vartheta_A)$ und als kritischen Bereich K:=[0,c). Sind Hypothese und Alternative jeweils einfach, so ist diesr Test optimal:

Satz 8.1 (Neyman-Pearson-Lemma). $\Theta_0 = \{\vartheta_0\}, \Theta_A = \{\vartheta_A\}$. Sei die Test-

und $\vartheta_0 \in \Theta_0$ und $\vartheta_A \in \Theta_A$. Dann definieren wir den Likelihood-Quotienten als

 $R(x_1, \dots, x_n; \vartheta_0, \vartheta_a) := \frac{L(x_1, \dots, x_n; \vartheta_0)}{L(x_1, \dots, x_n; \vartheta_A)}$

Je kleiner dieser Quotient wird, desto wahrscheinlicher sind die Beobachtungen

statistik $T:=(X_1,\ldots,X_n;\vartheta_0,\vartheta_A)$ mit K:=[0,c) und sei $\alpha^*:=P_{\vartheta_0}[T\in K]=$ $P_{\vartheta_0}[T < c]$. Dann ist der Likelihood-Quotienten-Test mit T und K im folgenden Sinne optimal:

jeder andere Test mit Signifikanzniveau $\alpha \leq \alpha^*$ hat kleinere Macht des Tests, was bedeutet, dass die Wahrscheinlichkeit für einen Fehler 2. Art grösser ist. Etwas formaler bedeutet dies für jeden anderen Test (T', K'):

 $P_{\vartheta_0}[T' \in K] \le \alpha^* \implies P_{\vartheta_A}[T' \in K] \le P_{\vartheta_A}[T \in K]$

In den allermeisten Fällen sind weder Hypothese noch Alternative einfach. Um dennoch ein systematisches Vorgehen zu liefern, verallgemeinern wir zuerst den Likelihood-Quotienten:

 $R(x_1, \dots, x_n) := \frac{\sup_{\vartheta \in \Theta_0} L(x_1, \dots, x_n; \vartheta)}{\sup_{\vartheta \in \Theta_A} L(x_1, \dots, x_n; \vartheta)}$ $\widetilde{R}(x_1, \dots, x_n) := \frac{\sup_{\vartheta \in \Theta_0} L(x_1, \dots, x_n; \vartheta)}{\sup_{\vartheta \in (\Theta_A \cup \Theta_0)} L(x_1, \dots, x_n; \vartheta)}$

Bereich K passend zum gewünschten Signifikanzniveau zu finden.

Nun wählt man eine dieser beiden Quotienten als Teststatistik T_0 mit einem kritischen Bereich $K_0 := [0, c_0)$. C_0 muss dabei so gewählt werden, dass der Test ein

Oft kann man auch durch Umformen eine einfachere Teststatistik finden, in dem man versucht, eine Beziehung der Art "Quotient klein genau dann, wenn ... "herzuleiten. Diese Bedingung kann man dann als Teststatistik verwenden. Schlussendlich

braucht man noch die Verteilung von T unter der Hypothese H_0 , um den kritischen

8.2 *p*-Wert **Def. 8.3** (*p*-Wert). ei $\Theta_0 = \{\vartheta_0\}$. Dann ist der *p*-Wert die Wahrscheinlichkeit,

gewähltes Signifikanzniveau einhält.

pothese wahr ist. Die Alternativhypothese bestimmt dabei, was als "extremer" gilt. Haben wir also Daten (x_1, \ldots, x_n) gesammelt und betrachten wir den Wert der

einen mindestens so extremen Wert der Teststatistik zu erhalten, falls die Nullhy-

nahme der Nullhypothese ist. Bemerkung: Der p-Wert gibt nicht an, wie wahrscheinlich die Nullhypothese bei

Teststatistik $t(x_1, \ldots, x_n)$, so interessiert es uns, wie extrem dieser Wert unter An-

Erhalt dieses Wertes ist! Lemma 8.1. Am p-Wert kann direkt der Testentscheid abgelesen werden, liegt

er unter dem Signifikanzniveau α , wird die Nullhypothese verworfen, ansonsten nicht. Dies lässt sich wie folgt begründen: Ist der p-Wert kleiner als α , dann liegt der

beobachtete Wert der Teststatistik sicher im Verwerfungsbereich.

Grundgesamtheit. Seien also $X_1, \ldots, X_n \sim \mathcal{N}(\vartheta, \sigma^2)$ -verteilt (i.i.d.) für bekanntes • Hypothese: $H_0: \vartheta = \vartheta_0$

Teststatistik:

$$T = rac{\overline{X}_n - \vartheta_0}{\sigma/\sqrt{n}} \sim \mathcal{N}(0, 1)$$
 unter P_{ϑ_0}

Kritische Bereiche (zum Signifikanzniveau $\alpha \in (0,1)$) kann au Tabelle abgelesen werden: Dabei bezeichnet z_{α} das α -Quantil der Standardnormalvertei-

Alternative H_A	Kritischer Bereich
$\theta < \theta_0$	$(-\infty, z_{\alpha})$
$\vartheta > \vartheta_0$	(z_{1-lpha},∞)
$\vartheta \neq \vartheta_0$	$(-\infty, z_{\alpha/2}) \cup (z_{1-\alpha/2}, \infty)$

nach $\Phi^{-1}(\alpha)$ sucht. Aus Symmetriegründen gilt $z_{\alpha} = -z_{1-\alpha}$. $\Phi(z_{\alpha}) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{z_{\alpha}} e^{-x^2/2} dx = \alpha$

• Teststatistik:

abgelesen werden:

 $\mu < \mu_0$

 $\mu > \mu_0$ $\mu \neq \mu_0$

$$\int_{-\infty}^{\infty} \sqrt{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} c \, dx = c$$

 $T = \frac{\overline{X}_n - \mu_0}{S/\sqrt{n}} \sim t_{n-1}$ unter P_{μ_0} , wobei $S^2 :=$ empirische Stichprobenvaria

• Kritische Bereiche (zum Signifikanzniveau $\alpha \in (0,1)$) kann aus Tabelle

 $(-\infty, t_{n-1,\alpha})$

 $\int_{-\infty}^{t_{m,\alpha}} f_m(x) \ dx = \alpha$

Kritischer Bereich

 $(t_{n-1,1-\alpha},\infty)$ $(-\infty,t_{n-1,\alpha/2}) \cup (t_{n-1,1-\alpha/2},\infty)$

8.4 t-Test Test für den Erwartungswert einer Normalverteilung mit unbekannter Varianz.

Seien also $X_1, \ldots, X_n \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ -verteilt (i.i.d.) für unbekanntes $\sigma > 0$.

• Hypothese: $H_0: \mu = \mu_0$. Formal präziser wäre $\Theta_0 = \{\vartheta = (\mu_0, \sigma) \mid \sigma > 0\}$

Dabei bezeichnet $t_{m,\alpha}$ das α -Quantil der t_m -Verteilung. Aus Symmetriegründen

gilt $t_{m,\alpha} = -t_{m,1-\alpha}$: wobei f_m die Dichte der t_m Verteilung ist. Diesen Wert erhält man aus einer Tabelle

Gepaarte Zweistichproben-Tests für Normalverteilungen Seien $X_1, \ldots, X_n, Y_1, \ldots, Y_n$ Zufallsvariablen, so dass (X_i, Y_i) natürliche Paare bilden. Bezeichnen wir nun $Z_i := X_i - Y_i$.

Alternative H_A

bekannte Varianz: Falls $Z_1, \ldots, Z_n \sim \mathcal{N}(\vartheta, \sigma^2)$ (i.i.d.) für bekanntes $\sigma > 0$, dann kann z-Test analog zu Kapitel 8.3 angewendet werden. unbekannte Varianz: Falls $Z_1, \ldots, Z_n \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ (i.i.d.) für unbekanntes $\sigma >$ 0, dann kann t-Test analog zu Kapitel 8.4 angewendet werden.

Seien $X_1, \ldots, X_n \sim \mathcal{N}(\mu_X, \sigma_X^2)$ (i.i.d.) und $Y_1, \ldots, Y_m \sim \mathcal{N}(\mu_Y, \sigma_Y^2)$ (i.i.d.), so dass alle X_i, Y_j unabhängig.

Ungepaarte Zweistichproben-Tests für Normalverteilungen

8.6.1 Normalverteilungen mit bekannten Varianzen

Seien also σ_X, σ_Y bekannt.

• **Hypothese:** $H_0: \mu_X - \mu_Y = \mu_0 \text{ (bspw. } \mu_0 = 0)$

• Teststatistik:

$$T = \frac{\overline{X}_n - \overline{Y}_m - \mu_0}{\sqrt{\frac{\sigma_X^2}{n} + \frac{\sigma_Y^2}{m}}} \sim \mathcal{N}(0, 1) \qquad \text{für } P_{\mu_0}$$

Die kritischen Bereiche zum Signifikanzniveau sind analog zur Tabelle aus Kapitel 8.3.

8.6.2 Normalverteilungen mit unbekannten aber gleichen Varianzen

• **Hypothese:** $\mu_X - \mu_Y = \mu_0$ (bspw. $\mu_0 = 0$)

Sei also $\sigma_X = \sigma_Y = \sigma$ für $\sigma > 0$ unbekannt.

- Teststatistik:
- $T = \frac{\overline{X}_n \overline{Y}_m \mu_0}{S\sqrt{\frac{1}{n} + \frac{1}{m}}} \sim t_{n+m-2} \quad \text{unter } P_{\mu_0}$

$$S\sqrt{\frac{1}{n} + \frac{1}{m}}$$
• Kritische Bereiche: analog zu Tabellae aus Kapitel 8.4, jedoch ist nun die

Anzahl der Freiheitsgrade n+m-2 und nicht mehr n-1. Dabei benutzen wir für die Varianz ein gewichtetes Mittel aus den Stichprobenvarianzen S_X, S_Y , definiert als

$$S^2 := \frac{(n-1)S_X^2 + (m-1)S_Y^2}{n+m-2}$$

9 Konfidenzbereiche

Zentralen Grenzwertsatz

Daten passt. Da es aber extrem schwierig ist, einen Parameter ϑ genau zu schätzen, suchen wir nun eine (zufällige) Teilmenge des Parameterbereichs, der hoffentlich den wahren Parameter enthält.

Wir suchen aus einer Familie $(P_{\vartheta})_{\vartheta\in\Theta}$ von Modellen eines, welches zu unserern

Def. 9.1 (Konfidenzbereich). Ein Konfidenzbereich für ϑ zu Daten x_1, \ldots, x_n ist eine Menge $C(x_1, \ldots, x_n) \subseteq \Theta$. Damit ist $C(X_1, \ldots, X_n)$ eine zufällige Teilmenge Θ . Dieses C heisst Konfidenzbereich zum Niveau $1 - \alpha$, falls für alle $\vartheta \in \Theta$ gilt:

$$P_{\vartheta}[\vartheta \in C(X_1,\ldots,X_n)] \ge 1 - \alpha$$

Die bedeutet intuitiv, dass man in jedem Modell den wahren Parameter mit grosser Wahrscheinlichkeit erwischt. Kennt man die Verteilung genau genug, so kann man

exakte Konfidenzintervalle zu einem Signfikanzniveau angeben. Oft ist dies jedoch nicht der Fall und man kann nur approximative Angaben machen, z.B. mit dem

9.1 Zusammenhang von Kondifenzbereichen und Tests

Wir zeigen im Folgenden, dass beide Konzept grundlegend zusammenhängen und ineinander überführt werden können.

 $I_{\{\vartheta_0 \notin C(X_1,...,X_n)\}}$ der H_0 ablehnt $\iff v_0$ liegt nicht in $C(X_1,\ldots,X_n)$. Damit folgt aus der Ein-

die Hypothese $H_0: \vartheta = \vartheta_0$ testen. Dazu definieren wir einen Test

facheit von $\Theta_0 = \{\vartheta_0\}$ für jedes $\vartheta \in \Theta_0$:

Sei $C(X_1,\ldots,X_n)$ ein Konfidenzbereich für ϑ zum Niveau $1-\alpha$. Wir wollen

$$P_{\vartheta}[\vartheta_0 \notin C(X_1,\ldots,X_n)] = 1 - P_{\vartheta}[\vartheta_0 \in C(X_1,\ldots,X_n)] \leq \alpha$$
 Dieser Test hat also gerade Signifikanzniveau α . Aus dem Konfidenzbereich für

 ϑ erhalten wir also eine Familie von Tests, nämlich für jede einfache Hypothese $\Theta_0 = \{\vartheta_0\}$ mit $\vartheta_0 \in \Theta$ genau einen Test.

Sei umgekehrt für jede einfache Hypothese
$$\Theta_0 = \{\vartheta_0\}$$
 ein Test zum Niveau α gegeben. Damit haben wir einen kritischen Bereich K_{ϑ_0} , so dass die Nullhypothese genau dann abgelehnt wird, wenn $(X_1,\ldots,X_n)\in K_{\vartheta_0}$ für jedes ϑ_0 . Weiter gilt wegen dem Niveau α , dass für jedes $\vartheta_0\in\Theta$ gilt
$$P_{\vartheta_0}[(X_1,\ldots,X_n)\in K_{\vartheta_0}]\leq \alpha$$

Damit können wir für das Niveau
$$1-\alpha$$
 folgende Teilmenge $C(X_1,\dots,X_n)$ von Θ definieren:

 $\vartheta \in C(X_1, \dots, X_n) : \iff (X_1, \dots, X_n) \in K_{\vartheta}$

Dies ist ein Konfindenzbereich für das Niveau
$$1-\alpha$$
, denn es gilt für jedes

 $\vartheta \in \Theta$

$$heta \in \Theta$$

$$P_{\vartheta}[\vartheta \in C(X_1, \dots, X_n)] = P_{\vartheta}[(X_1, \dots, X_n) \notin K_{\vartheta}] = 1 - P_{\vartheta}[(X_1, \dots, X_n) \in K_{\vartheta}] \ge$$