Teil I

Wahrscheinlichkeitstheorie

Wahrscheinlichkeiten

1.1 Grundbegriffe

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

• $P[\emptyset] = 0$ und $P[\Omega] = 1$

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

aller möglichen Ergebnisse des Zufallsexperiments. Seine Elemente $w \in \Omega$ heissen Elementarereignisse.

Def. 1.1 (Ereignisraum). Ereignisraum oder Grundraum $\Omega \neq \emptyset$ ist Menge

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.

(i) Ω∈ F
(ii) für jedes A∈ F ist auch Komplement A^ℂ∈ F.
(iii) für jede Folge (A_n)_{n∈ℕ} mit A_n ∈ F für alle n∈ ℕ ist auch ∪_{n=1}[∞] A_n ∈ F.

Def. 1.3 (σ -Algebra). Ein Mengensystem \mathcal{F} ist eine σ -Algebra, falls

Def. 1.4 (Wahrscheinlichkeitsmass). Ein Wahrscheinlichkeitsmass ist eine Abbildung $P: \mathcal{F} \to [0, 1]$ mit folgenden Axiomen:

A1) $P[\Omega] = 1$

A2) $P\left[\bigcup_{i=1}^{\infty} A_i\right] = \sum_{i=1}^{\infty} P[A_i]$ für disjunkte Ereignisse A_i . Aus den Axiomen A1 und A2 lassen sich die folgenden Rechenregeln herleiten:

 $\bullet \ P[A^{\complement}] = 1 - P[A]$

• $P[A \cup B] = P[A] + P[B] - P[A \cap B]$

1.2 Diskrete Wahrscheinlichkeitsräume

1.2 Diskrete Wahrscheinlichkeitsräum

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 $\Omega = \{\omega_1, \dots, \omega_N\}$ 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:
$$P[A] = \frac{\text{Anz. Elementare reignisse in }A}{\text{Anz. Elementare reignisse in }\Omega} = \frac{|A|}{|\Omega|}$$

1.3 Bedingte Wahrscheinlichkeiten

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

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

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 Zerlegung von Ω in paarweise disjunkte Ereignisse, d.h. $\bigcup_{i=1}^n A_i = \Omega$ und $A_i \cap A_k = \emptyset$

Bedingte Wahrscheinlichkeiten in mehrstufigen Experimenten können oft als Wahr-

Satz 1.2 (Satz von Bayes). Sei A_1, \ldots, A_n eine Zerlegung von Ω mit $P[A_i] > 0$

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

die Multiplikationsregel und im Nenner den Satz der totalen Wahrscheinlichkeit

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] = 00, so sind zwei Ereignisse immer unabhängig. Ist $P[A] \neq 0$, dann gilt folgende

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

Bei fixierter Bedingung A ist $P[\cdot \mid A]$ wieder ein Wahrscheinlichkeitsmass auf

einfacher: $P[A \mid B] = \frac{P[A \cap B]}{P[B]} = \frac{P[B \mid A] \cdot P[A]}{P[B \mid A] \cdot P[A] + P[B \mid \overline{A}] \cdot P[\overline{A}]}$ Beweis. Verwende Definition der bedingten Wahrscheinlichkeit, wende im Zähler

für $i = 1 \dots n$ und B ein Ereignis mit P[B] > 0, dann gilt für jedes k

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

 $(\Omega, \mathcal{F}).$

an.

1.4

Aquivalenz:

 $\emptyset \ \forall i \neq k$. Dann gilt:

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

scheinlichkeitsbäume dargestellt werden.

Unabhängigkeit

Def. 1.7 (allgemeine Unabhängigkeit). Ereignisse A_1, \ldots, A_n heissen stocha-

Analoges gilt falls $P[B] \neq 0$. stisch unabhängig, falls für jede endliche Teilfamilie die Produktformel gilt. D.h.

für ein $m \in \mathbb{N}$ und $\{k_1, \ldots, k_m\} \subseteq \{1, \ldots, n\}$ gilt immer $P\left[\bigcap_{i=1}^{m} A_{k_i}\right] = \prod_{i=1}^{m} P[A_{k_i}]$

Diskrete Zufallsvariablen und Verteilungen 2

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*.

2.1Grundbegriffe

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

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

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

 $p_X(x_k) := P[X = x_k] = P[\{\omega \mid X(\omega) = x_k\}]$ für k = 1, 2

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

 \mathcal{F} -messbar sein muss. **Def. 2.2 (Indikatorfunktion).** Für jede Teilmenge $A \subseteq \Omega$ ist die *Indikatorfunktion* I_A von A definiert durch $I_A(\omega) := \begin{cases} 1 & \text{falls } \omega \in A \\ 0 & \text{falls } \omega \in A^{\complement} \end{cases}$

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

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

Eigenschaften der Dichte und Verteilungsfunktion

• die Verteilung F_X ist vollständig durch die Dichte p_X festgelegt, nämlich: $F_X(t) = P[X \le t] = \sum_{k \text{ mit } x_k \le t} \{X = x_k\}$

• ist \mathcal{W} nichtleer und abzählbar und $f: \mathcal{W} \to \mathbb{R}$ 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 Wahr-

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

- scheinlichkeitsraum (Ω, \mathcal{F}, P) und darauf eine Zufallsvariable X konstruieren, deren Gewichtsfunktion gerade die Funktion f ist. Dazu genügt bspw. $\Omega := \mathcal{W}, \mathcal{F} := 2^{\Omega}$ und $X(\omega) = \omega$.
 - Ω := W, F := 2^M und X(ω) = ω.
 Die Verteilung beschreibt das stochastische Verhalten einer Zufallsvariable.
- 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 $\Longrightarrow \mu_X$ heisst diskrete Verteilung. Damit kann man die Verteilung μ_X und die Gewichtsfunktion p_X

$$\mu_X$$
 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 $B \subseteq \mathcal{W}(X)$

direkt miteinander identifizieren: der einzige Unterschied besteht darin, dass

2.2 Erwartungswerte

definiert durch

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: $\mathbb{E}[X] = \sum_{\omega_i \in \Omega} X(\omega_i) P[\{\omega_i\}] = \sum_{\omega_i \in \Omega} p_i X(\omega_i)$

(eine weitere Umformung existiert im Skript, Seite 43) Satz 2.1 (Erwartungswert von Funktionen von ZV). Sei X eine diskrete 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 mit existentem Erwartungswert. Dann gilt:

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

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

 $Var[X] := \mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])]$ und die Standardabweichung von X als

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

Beides sind
$$Streuungsmasse$$
 für die Verteilung von X

erhalten wir

Lemma 2.1. Die Varianz von Zufallsvariablen hat folgende Eigenschaften:

Schreiben wir $m_X := \mathbb{E}[X]$ und definieren die Funktion $g(x) := (x - m_X)^2$, dann

 $Var[X] = \sum_{x_k \in \mathcal{W}(X)} (x_k - m_X)^2 \cdot p_X(x_K)$

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

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

2.3Gemeinsame Verteilungen & Unabhängige Zufallsvariablen

Def. 2.5 (Gemeinsame Verteilung & Dichte). Seien X_1, \ldots, X_n Zufallsva-

riablen. Die gemeinsame Verteilungsfunktion von
$$X_1, \ldots, X_n$$
 ist die Abbildung

 $F: \mathbb{R}^n \to [0,1]$ definiert durch

$$F: \mathbb{R}^n \to [0,1]$$
 definiert durch

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

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

with instance
$$p: \mathbb{R} \to [0,1]$$
 dutting

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

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

$$y_1 \le x_1, ..., y_n \le x_n$$

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

gegeben durch

Gewichtsfunktion
$$p(x,y)$$
, so ist die Gewichtsfunktion der Randverteilung von X gegeben durch
$$p_X: \mathcal{W}(X) \to [0,1] \text{ mit } x \mapsto p_X(x) = P[X=x] \\ = \sum_{y_j \in \mathcal{W}(Y)} P[X=x,Y=y_j] \\ = \sum_{y_j \in \mathcal{W}(Y)} p(x,y_j) \quad \text{für } x \in \mathcal{W}(X)$$

Für Vektoren von diskreten Zufallsvariablen (X_1, \ldots, X_n) definiert man die Rand-

Analoge Aussagen gelten natürlich für Y.

verteilungen 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:

	$x \setminus y$	0	1	2	3	$p_X(x)$
	0	$\frac{1}{8}$	$\frac{2}{8}$	$\frac{1}{8}$	0	$\frac{1}{2}$ $\frac{1}{2}$
	1	0	$\frac{1}{8}$	$\frac{2}{8}$	$\frac{1}{8}$	$\frac{1}{2}$
	$p_Y(y)$					
Aus den Randverteilungen	kann m	nan	jec	locl	n n	icht oh

falls gilt

unabhängig.

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

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

Folgendes Lemma gibt den Zusammenhang zu unabhängigen Ereignissen:

Lemma 2.2. Die diskreten Zufallsvariablen X_1, \ldots, X_n sind unabhängig

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

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

$$P[X_1 \in B_1, \dots, X_n \in B_n] = \prod_{i=1}^n P[X_i \in B_i]$$

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

2.4 Funktionen von mehreren Zufallsvariablen 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-

finiert als
$$Cov(X,Y) := \mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])(Y - \mathbb{E}[Y])] = \mathbb{E}[XY] - \mathbb{E}[$$

 $Cov(X,Y) := \mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])(Y - \mathbb{E}[Y])] = \mathbb{E}[XY] - \mathbb{E}[X]\mathbb{E}[Y]$ **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

 $-1 \le \rho(X,Y) \le 1$

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

Ist Cov(X,Y) = 0, so nennt man X und Y **unkorreliert**. \Longrightarrow Linearität der Va-

rianz 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, dann gilt

 $\mathbb{E}\left|\prod_{i=1}^{n} X_i\right| = \prod_{i=1}^{n} \mathbb{E}[X_i]$ Insbesondere sind X_1, \ldots, X_n paarweise unkorreliert und und daher gilt

$$\operatorname{Var}\left[\sum_{i=1}^n X_i\right] = \sum_{i=1}^n \operatorname{Var}[X_i]$$
 sofern die Varianzen existieren und endlich sind.

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

Bemerkung: Es gibt keine allgemeine Produktregel für Varianzen!

Faltung

Seien X, Y diskrete Zufallsvariablen mit gemeinsamer Gewichtsfunktion p(x, y). Dann ist auch ihre Summe Z := X + Y diskret. Damit können wir die Gewichtsfunktion von Z beschreiben durch

 $p_Z(z) = P[Z = z] = \sum_{x_k \in \mathcal{W}(X)} P[X = x_k, Y = z - x_k] = \sum_{x_k \in \mathcal{W}(X)} p(x_k, z - x_k)$

 $p_Y(y)$. Damit folgt die bekannte Faltung der Gewichtsfunktionen p_X und p_Y : $p_Z(z) = \sum_{x_k \in \mathcal{W}(X)} p_X(x_k) \cdot p_Y(z - x_k) = \sum_{y_j \in \mathcal{W}(Y)} p_X(z - y_j) \cdot p_Y(y_j)$

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 $p(x,y) = p_X(x)$.

2.5 Bedingte Verteilungen

und schreiben dies kurz als $p_Z = p_X * p_Y = p_Y * p_X$.

formationen, die wir über eine der beiden Zufallsvariablen haben, ausnutzen um eine genauere Aussage über die andere Zufallsvariable zu machen. **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.

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

Lemma 2.3 (Kriterium für Unabhängigkeit). Aus der Charakterisierung

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

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

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

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

$$p_X(x_k) = P[X = x_k] = \frac{1}{N} \text{ für } k = 1, \dots, N$$

3.2Unabhängige 0-1 Experimente

nächsten Verteilungen brauchen.

Allgemeine Zufallsvariablen

4.1 Grundbegriffe

3

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

Wir betrachten eine Folge gleichartiger Experimente, die alle nur mit Erfolg oder Misserfolg enden können und betrachten die Ereignisse $A_i = \{\text{Erfolg beim } i\text{-ten Exp}\}$ 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

Wir betrachten nur messbare Zufallsvariablen in dieser Vorlesung. Satz 4.1 (Eigenschaften der Verteilungsfunktion). F_X hat folgende Eigen-

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

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

schaften:

(i) F_X ist wachsend und rechtsstetig: $F_X(s) \leq F_X(t)$ für $s \leq t$ und $F_X(u) \rightarrow$ $F_X(t)$ 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,

nktion
$$F_X$$
 bekannt

nämlich durch den Zusammenhang $F_X(t) = \mu_X\left((-\infty, t]\right)$

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

 $F_X(t) = \int_{-\infty}^{t} f_X(s) ds$ für alle $t \in \mathbb{R}$.

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 Begriff stetig mit Dichte.

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

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

(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 stückweise stetig.

Die Dichtefunktion ist beinahe analog zur Gewichtsfunktion für diskrete Zufallsva-

riablen, jedoch unterscheidet sie sich in Punktwahrscheinlichkeiten. Es gilt

 $P[a < X \le b] = P[X \le b] - P[X \le a] = F_X(b) - F_X(a) = \int_a^b f_X(s) \, ds$ $\implies P[X \in B] = \int_B f_X(s) \, ds$

$$\frac{1}{B}$$

und betrachtet man nun einen Grenzwert, so erhält man

$$t+arepsilon$$

 $\lim_{\varepsilon \to 0^+} P[t - \varepsilon < X \le t + \varepsilon] = \lim_{\varepsilon \to 0^+} \int_{-\varepsilon}^{t + \varepsilon} f_X(s) \, ds = 0 = P[X = t]$

Damit ist die Punktwahrscheinlichkeit an jedem Punkt = 0. Jedoch gilt für kleine ε (wir verwenden hier $\varepsilon = dt$) das Folgende:

Dichtefunktion und Verteilung:

 $P[X \in (t, t + dt]] = f_X(t)dt$ In allen vernünftigen Situationen gilt also der folgende Zusammenhang zwischen Vom diskreten zum stetigen Fall kommt man , indem Summen durch Integrale und die Gewichtsfunktion durch die Dichte ersetzt.

Dichtefunktion = Ableitung der Verteilungsfunktion

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

Normalverteilung

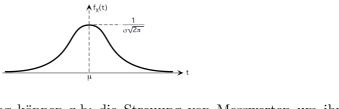
• Wertebereich: $W(X) = \mathbb{R}$

4.2

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

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

- Erwartungswert: $\mathbb{E}[X] = \mu$ und Varianz: $Var[X] = \sigma^2$
- Verteilungsfunktion: entspricht dem Integral von der Dichtefunktion über
- Notation: $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$



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.

dem Intervall $[-\infty, t)$, es existiert jedoch kein geschlossener Term.

4.2.1Standard-Normalverteilung Die Standard-Normalverteilung gibt die beiden Parameter vor: $\mu = 0$ und $\sigma^2 = 1$.

ist das Integral tabelliert:

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

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

<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:

4.3 Erwartungswerte

Eine beliebige reellwertige ZV X kann immer durch eine Folge diskreter ZV appro-

Eine beliebige reellwertige ZV
$$X$$
 kann immer durch eine Folge diskreter ZV approximiert werden. Ist bspw. $X \geq 0$, 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 $X = X^+ - X^- := \max(X, 0)$

 $\max(-X,0)$ 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

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 Erwartungs-

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

 $\mathbb{E}[X] = \int_{0}^{\infty} x \cdot f_X(x) \, dx$

<u>Cauchy-Verteilung:</u> $W(X) = \mathbb{R}$ 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

die Dichte für
$$|x| \to \infty$$
 sehr langsam gegen 0 genocht mit substantieller Wahrscheinlichkeit angen wert existiert nicht.

(in \mathbb{R}).

konvergent):

Seien X und Y = g(X) zwei ZV. Ist X stetig mit Dichte $f_X(x)$ dann gilt (sofern das Integral konvergiert)

$$\mathbb{E}[Y] = \mathbb{E}[g(X)] = \int\limits_{-\infty}^{\infty} g(x) \cdot f_X(x) \, dx$$
 Weitere Eigenschaften für Erwartungswerte gelten analog zum diskreten Fall, einzig

4.4 Momente & Absolute Momente

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

die konkreten Berechnungen unterscheiden sich.

• 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 (rohe) Moment von X durch $m_n := \mathbb{E}[X^n]$ definiert.
 - Das n-te zentralisierte Moment von X durch $m_n := \mathbb{E}[(X \mathbb{E}[X])^n]$ 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

$$M_p = \int_{-\infty}^{\infty} |x|^p f_X(x) \ dx$$

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

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

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

Integral bestimmen:

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

4.5 Gemeinsame Verteilungen, Unabhängige Zufallsvariablen

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

$$n$$
 ZV X_1, \ldots, X_n ist die Abbildung $F: \mathbb{R}^n \to [0,1]$ mit:
$$(x_1, \ldots, x_n) \mapsto F(x_1, \ldots, x_n) := P[X_1 \le x_1, \ldots, X_n \le x_n]$$

 $F(x_1,\ldots,x_n)=\int_{-\infty}^{\infty}\cdots\int_{-\infty}^{\infty}f(t_1,\ldots,t_n)dt_n\ldots dt_1$ dann heisst $f(x_1, \ldots, x_n)$ die gemeinsame Dichte von X_1, \ldots, X_n .

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

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

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

(ii) $\iiint_{\mathbb{D}_n} f(x_1, \dots, x_n) dx_n \dots dx_1 = 1$ (iii) $P[(X_1,\ldots,X_n)\in A]=\iint\limits_{(x_1,\ldots,x_n)\in A}f(x_1,\ldots,x_n)dx_n\ldots dx_1$ für $A\subseteq\mathbb{R}^n$.

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 Randverteilung von X bzw. Y und sind definiert als: $x \mapsto F_X(x) := P[X \le x] = P[X \le x, Y < \infty] = \lim_{y \to \infty} F(x, y)$

 $y \mapsto F_Y(y) := P[Y \le y] = P[X < \infty, Y \le y] = \lim_{x \to \infty} F(x, y)$ Haben X, Y eine gemeinsame Dichte f, dann haben auch die Randverteilungen Dichten $f_X : \mathbb{R} \to [0, \infty)$ und $f_Y : \mathbb{R} \to [0, \infty)$ mit

 $f_X(x) = \int_{-\infty}^{\infty} f(x, y) dy$ $f_Y(y) = \int_{-\infty}^{\infty} f(x, y) dx$ **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 $f(x_1,\ldots,x_n)=f_{X_1}(x_1)\cdots f_{X_n}(x_n)$

4.6Bedingte Verteilungen usw

Def. 4.7 (Bedingte Dichte, Verteilungsfunktion und Erwartungswert).
$$f_{X_1|X_2}(x_1\mid x_2) = \frac{f_{X_1,X_2}(x_1,x_2)}{f_{X_2}(x_2)}$$

$$P[t< V< a]$$

$$f_{X_1|X_2}(x_1 \mid x_2) = \frac{f_{X_1,X_2}(x_1, x_2)}{f_{X_2}(x_2)}$$

$$P(Y > t \mid Y < a) = \frac{P[t < Y < a]}{a}$$

 $P(Y > t \mid Y < a) = \frac{P[t < Y < a]}{P[Y < a]}$

 $E[X_1 \mid X_2](x_2) = \int x_1 f_{X_1 \mid X_2}(x_1 \mid x_2) \ dx_1$

Mit Trick:

 $E[X_1] = E[E[X_1 \mid X_2]] = \int E[X_1 \mid X_2](x_2) f_{X_2}(x_2) dx_2$ $= \int \int x_1 f_{X_1, X_2}(x_1, x_2) dx_1 dx_2$

Anm. $E[X_1 \mid X_2](x_2) = E[X_1 \mid X_2 = x_2]$

Funktionen und Transformationen von Zufallsvariablen Summen

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

4.7

 $\mathbb{R}^2 \mid x+y \leq z$. Damit ist $F_Z(z) = P[(X,Y) \in A_z]$. Damit erhält man

z]. Dies kann man als Punktemenge im \mathbb{R}^2 auffassen, nämlich $A_z := \{(x,y) \in \mathbb{R}^2 \mid x \in \mathbb{R}^2 \mid x \in \mathbb{R}^2 \}$

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

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

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

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

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 .

Transformationen

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

Verteilung F.

man dieses Problem wie folgt:
$$F_Y(t) = P[Y \le t] = P[g(X) \le t] = \int\limits_{A_g} f_X(s) \ ds$$

mit $A_q := \{s \in \mathbb{R} \mid g(s) \leq t\}$. 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 Um-

kehrfunktion
$$F^{-1}$$
. Dann:

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.

verteilten Zufallsvariablen. $\implies F^{-1}(Zufallszahlengenerator)$ simuliert also die

Damit kann man beispielsweise eine Verteilung mit einem Computer simulieren. Ein Zufallszahlengenerator produziert in einem gewissen Sinn eine Folge von
$$\mathcal{U}(0,1)$$
-

5 Ungleichungen und Grenzwertsätze

Wahrscheinlichkeit & Konvergenz 5.1

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

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

 $\wedge Y = F^{-1}(X) \implies Y \text{ hat Verteilungs funktion } F.$

(ii) Für
$$p>0$$
 konvergiert die Folge X_1,X_2,\ldots gegen Y in L^p falls
$$\lim \ \mathbb{E}[|X_n-Y|^p]=0$$

 $\lim_{n \to \infty} \mathbb{E}[|X_n - Y|^p] = 0$

verschiedenen Wahrscheinlichkeitsräumen mit Verteilungsfunktionen
$$F_1, F_2, \ldots$$
 und F_Y . Dann konvergiert X_1, X_2, \ldots gegen Y in Verteilung falls
$$\lim_{n \to \infty} F_n(x) = F_Y(x) \qquad \text{für alle } x \in R, \text{wo } F_Y \text{ stetig ist}$$
Satz 5.1. Es gilt folgende Äquivalenz:

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

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

Satz 5.4 (Schwaches Gesetz der grossen Zahlen). Sei X_1, X_2, \ldots eine Folge von unabhängigen ZV mit $\mathbb{E}[X_i] = \mu$ und Varianz $\mathrm{Var}[X_i] = \sigma^2$. Sei $\overline{X_n} = 0$

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

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

Ungleichungen 5.2

folgt unmittelbar:

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

(iii) X_1, X_2, \ldots konvergiert gegen Y P-fast sicher falls

 $P[|Y - \mathbb{E}[Y]| \ge b] \le \frac{\operatorname{Var}[Y]}{h^2}$

rianz. Für jedes b > 0 gilt dann:

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

Gesetz 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.

 $\frac{1}{n}\sum_{i=1}^{n}X_{i}$. 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 paar-

weise unkorreliert sind, gilt auch die Linearität der Varianz und somit
$$\operatorname{Var}[\overline{X_n}] = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \operatorname{Var}[X_i] = \frac{\sigma^2}{n}$$
. Die Chebyshev-Ungleichung liefert damit:

$$\sigma^2$$

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

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.

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

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

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

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

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

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. 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

 $P\left[\left\{\omega \in \Omega \mid \overline{X_n}(\omega) \underset{n \to \infty}{\longrightarrow} \mu\right\}\right]$

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

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

•
$$S_n^* \stackrel{\text{approx.}}{\sim} \mathcal{N}(0,1)$$
 für $n \text{ gross}$

wobei S_n^* die Standardisierung von S_n gennant wird:

möglich, aber mit Wahrscheinlichkeit 0.

Zentraler Grenzwertsatz

• $P[S_n^* \le x] \approx \Phi(x)$ für n gross

$$S_n^* = \frac{S_n - n\mu}{\sigma\sqrt{n}} = \frac{S_n - \mathbb{E}[S_n]}{\sqrt{\operatorname{Var}[S_n]}}$$

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 approximativ gelten.

Häufige Anwendung: Approximation der Binomialverteilung durch Normalverteilung weil die Binomialverteilung mühsam zu berechnen ist. Ist $S_n \sim Bin(n,p)$

dann können wir approxmativ sagen, dass $S_n \sim \mathcal{N}(np, np(1-p))$. Fügen wir noch eine additiven Konstante $+\frac{1}{2}$ dazu, die sogenannte Kontinuit "atskorrektur", so wird das Resultat noch genauer. Dies lässt sich intuitiv dadurch rechtfertigen, dass sich

die Binomialverteilung besser approximieren lässt, wenn man die Normalverteilungsdichte unter den "Stäbenßentriert, statt am linken/rechten Rand zu betrachten. Damit gilt:

 $\approx \Phi\left(\frac{b + \frac{1}{2} - np}{\sqrt{np(1-p)}}\right) - \Phi\left(\frac{a + \frac{1}{2} - np}{\sqrt{np(1-p)}}\right)$ 5.5 Grosse Abweichungen & Chernoff-Schranken **Def. 5.3** (momenterzeugende Funktion). Für eine Zufallsvariable X ist die

Korollar 5.1. Dieses Korollar braucht man eigentlich überhaupt nicht.

 $P[a < S_n \le b] = P \left| \frac{a - np}{\sqrt{np(1-p)}} < S_n^* \le \frac{b - np}{\sqrt{np(1-p)}} \right|$

momenterzeugende Funktion definiert als

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 $b \in \mathbb{R}$:

$$I\left[D_n \ge 0\right] \le \exp\left(\lim_{t \in \mathbb{R}} (t \log M_X(t) - t 0)\right)$$

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

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

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

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

sendes (Verteilungs-)Modell

Statistische Grundideen

Teil II

- Man unterscheidet im Grunde zwei Formen der Statistik:
- - Die deskriptive Statistik beschäftigt sich hauptsächlich mit graphischer Aufbereitung der Daten etc.
 - Die induktive Statistik sucht für eine gesammelte Menge an Daten ein pas-

chanismus X_1, \ldots, X_n (Zufallsvariablen, also Funktionen auf Ω). Die Gesamtheit der Beobachtungen x_1, \ldots, x_n oder Zufallsvariablen X_1, \ldots, X_n nennt man oft Stichprobe mit Stichprobenum fang n.

Wir unterscheiden $Daten x_1, \ldots, x_n$ (generell Zahlen) und den generierenden Me-

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

hoch-dimensional). Dazu betrachtet man einge ganze Familie von Wahrscheinlichkeitsräumen. Der Grundraum (Ω, \mathcal{F}) ist fest und für jeden Parameter ϑ aus dem Pa-

rameterraum 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

Das Vorgehen erfolgt in 5 Schritten:

und versuchen daraus Rückschlüsse über ϑ zu ziehen.

1. Deskriptive Statistik um sich einen Überblick zu verschaffen

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

3. Schätzung der Parameter aufgrund der Daten mithilfe eines Schätzers

Konfidenzbereich anstelle eines einzelnen Parameters angeben.

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

Dieses Vorgehen nennt man parametrische statistische Analyse. Schätzer

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

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 $\vartheta_1, \ldots, \vartheta_m$ bestimmen. **Def. 7.1** (Schätzer). Ein Schätzer T_i für einen Parameter ϑ_i ist eine Zufallsva-

riable der Form $T_i := t_i(X_1, \dots, X_n)$ für eine Schätzfunktion $t_i : \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$. Def. 7.2 (Schätzwert). Ein Schätzwert ist das Ergenis einer konkreten Berechnung, eine Zahl. Sie entsteht durch Einsetzen konkreter Daten in einen Schätzer: $T_i(\omega) = t_i(x_1, \dots, x_n)$ und liefert damit einen Wert für genau einen Parameter

Damit ist ein Schätzer also eine Funktion, die eine Berechnungs methode angibt und ein Schätzwert ist ein Ergebnis einer solchen konkreten Berechnung. Der Einfachheit 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.
- $MSE_{\vartheta}[T] := \mathbb{E}_{\vartheta}[(T \vartheta)^2] = Var_{\vartheta}[T] + (\mathbb{E}_{\vartheta}[T] \vartheta)^2$ \implies für erwartungstreue Schätzer ist MSE = Varianz • eine Folge $T^{(n)}$ von Schätzern heisst **konsistent** für ϑ , falls $T^{(n)}$ für $n \to \infty$

• der mean-squared-error (MSE) ist definiert als

 $\lim_{n\to\infty} P_{\vartheta} \left[|T^{(n)} - \vartheta| > \varepsilon \right] = 0 \quad \forall \varepsilon > 0$ Maximum-Likelihood Methode 7.1

in P_{ϑ} -Wahrscheinlichkeit gegen ϑ konvergiert, d.h. für jedes $\vartheta \in \Theta$ gilt:

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

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 als Produkt (dies wird später nützlich):

$$f(x_1,\ldots,x_n;\vartheta)=P_{\vartheta}[X_1=x_1,\ldots,X_n=x_n]=\prod_{i=1}^n f_X(x_i;\vartheta)$$

Beachte, dass die erste Gleichheit auch im allgemeinen Fall gilt, während die zweite Gleichheit nur für i.i.d. ZV gilt.

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 betrach-

Def. 7.4 (Likelihood-Funktion). Die *Likelihood*-Funktion *L* ist definiert durch

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

Die Funktion $\log L(x_1, \dots, x_n; \vartheta)$ ist dann die \log -Likelihood-Funktion (natürlicher

ten. 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 $\vartheta \mapsto L(X_1, \dots, X_n; \vartheta)$ als Funktion von ϑ maximiert. Bemerkung: Normalerweise arbeiten wir mit i.i.d. Zufallsvariablen $X_i \implies$ die 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 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-

Methode als Iterationsverfahren.

7.2Momentenmethode Der Momentenmethode liegt die Idee zugrunde, dass die Momente einer Zufallsvariable bzw. einer Wahrscheinlichkeitsverteilung durch Stichprobenmomente geschätz

werden können.

durch

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

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

Annahmen

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

(i) Für iedes
$$k \in \{1, \dots, m\}$$
 ist

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

 $\forall k \in \{1, \dots, m\}. \ \exists \ g_k : \Theta \to \mathbb{R} \ (\text{borel-messbar}). \ \forall \vartheta \in \Theta. \quad m_k^{\vartheta} = g_k(\vartheta_1, \dots, \vartheta_m)$

benvariablen eine bekannte Funktion des Parametervektors $\vartheta.$ Konkret:

Beachte, dass wir aufgrund der Tatsache, dass die X_i i.i.d. sind, diese Eigenschaften nur für X_1 überprüfen müssen. Sind diese Annahmen erfüllt, so kann man die Momentenmethode nach dem folgenden Schema anwenden.

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

Methode

dem das k-te empirische Moment dem k-ten Moment gleichgesetzt wird, also: $\widehat{m}_k(x_1,\ldots,x_n) = g_k(\vartheta_1,\ldots,\vartheta_m)$ $k=1,\ldots,m$

2. Stelle ein Gleichungssystem für die Unbekannten Paramter $\vartheta_1, \dots, \vartheta_m$ auf, in

Lösung $\widehat{\vartheta} = \widehat{\vartheta}(x_1, \dots, x_n) \in \Theta$ unserer Schätzung für die Paramter ϑ . **Def. 7.7** (Momenten-Schätzer). Der Vektor $\widehat{\vartheta}(X_1,\ldots,X_n)$ heisst Momenten-

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 $\vartheta = (\mu, \sigma^2)$:

$$T_1 = rac{1}{n}\sum_{i=1}^n X_i =: \overline{X_n}$$

$$T_2 = rac{1}{n}\sum_{i=1}^n (X_i - \overline{X_n})^2$$
 Dieser Schätzer $T = (T_n, T_n)$ ist im Allgemeinen de

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 $\mathbb{E}_{\vartheta}[T_2]$

$$(E_{\vartheta}[X], \operatorname{Var}_{\vartheta}[X])$$
. Dieser ist aber nicht erwartungstreu, denn es gilt $\mathbb{E}_{\vartheta}[T_2] = \frac{n-1}{n}\operatorname{Var}_{\vartheta}[X]$. Man kann aber durch eine kleine Modifikation einen erwartungstreuen Schätzer $T' = (T'_1, T'_2)$ mit $T'_1 = T_1$ und $T'_2 = S^2$, der *empirischen Stichprobenvarianz*.

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

Es gibt sehr wenige allgemeingültige Aussagen über Verteilungen von Schätzern.

Schätzer des Parameters ϑ .

me 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

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 Sum-

Die χ^2 -Verteilung mit n Freiheitsgraden (bezeichnet mit χ_n^2) ist eine stetige Vertei-

lung einer Zufallsvariablen X. Es gibt folgenden Zusammenhang mit der Normalverteilung: **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 $X \sim$ χ_n^2 , dann gilt:

$$n^2$$
, dann gilt:

• Wertebereich: $\mathcal{W}(X) = \mathbb{R}_0^+$

• Erwartungswert: $\mathbb{E}[X] = n$

• Varianz: Var[X] = 2n

• Dichtefunktion:

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

ob eine Gerade, Logarithmhus oder eine Parabel die gesammelten Daten am besten erklärt. t-Verteilung Die t-Verteilung mit n Freiheitsgraden gehört zu einer stetigen Zufallsvariablen

Die χ^2 -Verteilung ermöglicht ein Urteil über die Kompabilität eines funktionalen Zusammenhangs mit empirischen Messpunkten. So kann bspw. bestimmt werden,

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

• Dichtefunktion:

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

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

$$\implies$$
 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. $\sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$. Dann gilt: (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) $\frac{\overline{X_n} - \mu}{S/\sqrt{n}} = \frac{\frac{\overline{X_n} - \mu}{\sigma/\sqrt{n}}}{S/\sigma} = \frac{\frac{\overline{X_n} - \mu}{\sigma/\sqrt{n}}}{\sqrt{\frac{1}{n-1}\frac{n-1}{2}S^2}} \sim t_{n-1}$

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

8 Tests

abgelehnt werden. Formal:

Ausganspunkt: Stichprobe X_1, \ldots, X_n und Familie von Wahrscheinlichkeiten P_{ϑ} 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
- unterscheiden:
 - einfache Hyptohesen bestehen aus einem einzelnen Wert, also z.B. $\Theta_0 = \{\vartheta_0\}$
 - zusammengesetzte Hypothesen bestehen aus mehreren Werten

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

ist definiert durch die Zufallsvariable
$$I_{\{t(x_1,\dots,x_n)\in K\}}$$
 d.h. man verwirft die Hypothese genau dann, wenn der realisierte Wert $t(x_1,\dots,x_n)$

Die Zufallsvariable $T = t(X_1, \dots, X_n)$ heisst Teststatistik. Die Entscheidungsregel

Def. 8.1 (Test, Teststatistik). Ein Test besteht aus

• einer Abbildung $t: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}, (x_1, \dots, x_n) \mapsto t(x_1, \dots, x_n)$

• und einem kritischen Bereich oder Verwerfungsbereich $K \subseteq \mathbb{R}$.

im Verwerfungsbereich K liegt.

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

⇒ man würde gerne beide Fehler-Wahrscheinlichkeiten minimieren. Dazu sollte

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

• Fehler 2. Art: Hypothese zu Unrecht nicht verworfen, d.h. die Hypothese wird akzeptiert obwohl sie falsch ist. $\implies \vartheta \in \Theta_A$ und $T \notin K$.

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

- $\vartheta \mapsto P_{\vartheta}[T \in K]$ 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 :

 $\beta:\Theta_A\to[0,1]$

$$\sup_{\vartheta\in\Theta_0}P_\vartheta[T\in K]\le\alpha$$
2. Man versucht die Wahrscheinlichkeit für einen Fehler zweiter Art $P_\vartheta[T\notin K]$

 $\vartheta \mapsto \beta(\vartheta) := P_{\vartheta}[T \in K]$

Damit ergibt sich der Zusammenhang $1 - \beta(\vartheta) = P_{\vartheta}[T \in K]$. ⇒ asymmetrisches Vorgehen führt dazu, dass es schwieriger ist, eine Hypothe-

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

se zu verwerfen, als diese zu behalten. Das führt zu folgendem Verhalten in der 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

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

und
$$\vartheta_0 \in \Theta_0$$
 und $\vartheta_A \in \Theta_A$. Dann definieren wir den Likelihood-Quotienten als
$$R(x_1, \dots, x_n; \vartheta_0, \vartheta_a) := \frac{L(x_1, \dots, x_n; \vartheta_0)}{L(x_1, \dots, x_n; \vartheta_A)}$$

Hypothese und Alternative unterschiedlich entschieden wird.

Je kleiner dieser Quotient wird, desto wahrscheinlicher sind die Beobachtungen im Modell P_{ϑ_a} im Gegensatz zum Modell $P_{\vartheta_0}. \implies$ 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:

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

formaler bedeutet dies für jeden anderen Test (T', K'):

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

Satz 8.1 (Neyman-Pearson-Lemma). $\Theta_0 = \{\vartheta_0\}, \Theta_A = \{\vartheta_A\}$. Sei die Teststatistik $T:=(X_1,\ldots,X_n;\vartheta_0,\vartheta_A)$ mit K:=[0,c) und sei $\alpha^*:=P_{\vartheta_0}[T\in K]=$ $P_{\theta_0}[T < c]$. Dann ist der Likelihood-Quotienten-Test mit T und K im folgenden

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

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

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

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 gewähltes Signifikanzniveau einhält. 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 Bereich K passend zum gewünschten Signifikanzniveau zu finden. 8.2 p-Wert

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

Sinne optimal:

Likelihood-Quotienten:

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

Teststatistik $t(x_1, \ldots, x_n)$, so interessiert es uns, wie extrem dieser Wert unter Annahme der Nullhypothese ist. Bemerkung: Der p-Wert gibt \mathbf{nicht} an, wie wahrscheinlich die Nullhypothese bei

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

Test für den Erwartungswert einer Normalverteilung mit bekannter Varianz der Grundgesamtheit. Seien also $X_1, \ldots, X_n \sim \mathcal{N}(\vartheta, \sigma^2)$ -verteilt (i.i.d.) für bekanntes

8.3 z-Test

 $\sigma > 0$.

Erhalt dieses Wertes ist!

• Hypothese: $H_0: \vartheta = \vartheta_0$ • Teststatistik:

beobachtete Wert der Teststatistik sicher im Verwerfungsbereich.

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

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

• Kritische Bereiche (zum Signifikanzniveau $\alpha \in (0,1)$) kann au Tabelle abgelesen werden: Dabei bezeichnet z_{α} das α -Quantil der Standardnormalverteilung. Man findet es, indem man in der Tabelle der Standardnormalverteilung nach $\Phi^{-1}(\alpha)$ sucht. Aus Symmetriegründen gilt $z_{\alpha} = -z_{1-\alpha}$.

$$\Phi(z_{\alpha}) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{z_{\alpha}} e^{-x^{2}/2} dx = \alpha$$

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 $\sigma > 0$.

• Teststatistik:

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

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

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

Alternative H_A	Kritischer Bereich
$\mu < \mu_0$	$(-\infty, t_{n-1,\alpha})$
$\mu > \mu_0$	$(t_{n-1,1-lpha},\infty)$
$\mu \neq \mu_0$	$(-\infty, t_{n-1,\alpha/2}) \cup (t_{n-1,1-\alpha/2}, \infty$

Dabei bezeichnet $t_{m,\alpha}$ das α -Quantil der t_m -Verteilung. Aus Symmetriegründen gilt $t_{m,\alpha}=-t_{m,1-\alpha}$:

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

wobei f_m die Dichte der t_m Verteilung ist. Diesen Wert erhält man aus einer Tabelle zur t-Verteilung.

8.5 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 bil-

- den. Bezeichnen wir nun $Z_i := X_i Y_i$.

 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 $\sigma >$

8.6 Ungepaarte Zweistichproben-Tests für Normalverteilungen

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.

8.6.1 Normalverteilungen mit bekannten Varianzen Seien also σ_X, σ_Y bekannt.

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

- Teststatistik:

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

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

Normalverteilungen mit unbekannten aber gleichen Varianzen

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

 $S^{2} := \frac{(n-1)S_{X}^{2} + (m-1)S_{Y}^{2}}{n+m-2}$

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

- The state of the
- Teststatistik:

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

Wir guchen aug einer Familie

den wahren Parameter enthält.

Wir suchen aus einer Familie $(P_{\vartheta})_{\vartheta\in\Theta}$ von Modellen eines, welches zu unserern Daten passt. Da es aber extrem schwierig ist, einen Parameter ϑ genau zu schätzen, suchen wir nun eine (zufällige) Teilmenge des Parameterbereichs, der hoffentlich

Konfidenzbereiche

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 Teil-

menge
$$\Theta$$
. Dieses C heisst Konfidenzbereich zum Niveau $1-\alpha$, falls für alle $\vartheta \in \Theta$ gilt:

 $P_{artheta}[artheta \in C(X_1,\ldots,X_n)] \geq 1-lpha$

nicht der Fall und man kann nur approximative Angaben machen, z.B. mit dem $Zentralen\ Grenzwertsatz$

9.1 Zusammenhang von Kondifenzbereichen und Tests
Wir zeigen im Folgenden, dass beide Konzept grundlegend zusammenhängen und

Wahrscheinlichkeit erwischt. Kennt man die Verteilung genau genug, so kann man exakte Konfidenzintervalle zu einem Signfikanzniveau angeben. Oft ist dies jedoch

ineinander überführt werden können.

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

die Hypothese $H_0: \vartheta=\vartheta_0$ testen. Dazu definieren wir einen Test $I_{\{\vartheta_0\notin C(X_1,\dots,X_n)\}}$

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

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

 $P_{\vartheta}[\vartheta_0 \notin C(X_1,\ldots,X_n)] = 1 - P_{\vartheta}[\vartheta_0 \in C(X_1,\ldots,X_n)] \le \alpha$

Dieser Test hat also gerade Signifikanzniveau α . Aus dem Konfidenzbereich für ϑ erhalten wir also eine Familie von Tests, nämlich für jede einfache Hypothese

$$P_{\vartheta_0}[(X_1,\ldots,X_n)\in K_{\vartheta_0}]\leq \alpha$$
 Damit können wir für das Niveau $1-\alpha$ folgende Teilmenge $C(X_1,\ldots,X_n)$ von Θ definieren:
$$\vartheta\in C(X_1,\ldots,X_n):\Longleftrightarrow (X_1,\ldots,X_n)\in K_\vartheta$$
 Dies ist ein Konfindenzbereich für das Niveau $1-\alpha$, denn es gilt für jedes $\vartheta\in\Theta$

 $P_{\vartheta}[\vartheta \in C(X_1,\ldots,X_n)] = P_{\vartheta}[(X_1,\ldots,X_n) \notin K_{\vartheta}]$

• Partielle Integration: $\int_a^b f'(x) \cdot g(x) dx = [f(x)g(x)]_a^b - \int_a^b f(x)g'(x)$

$$\geq 1 - \alpha$$

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

 $\Theta_0 = {\{\vartheta_0\}} \text{ mit } \vartheta_0 \in \Theta \text{ genau einen Test.}$

Ableitung, Integration

 $=1-P_{\vartheta}[(X_1,\ldots,X_n)\in K_{\vartheta}]$

- Summerregel (f(x) + g(x))' = f'(x) + g'(x)
- Produktregel $(f(x) \cdot g(x))' = f'(x)g(x) + f(x)g'(x)$
- Quotientenregel $\left(\frac{f(x)}{g(x)}\right)' = \frac{f'(x)g(x) f(x)g'(x)}{g^2(x)} (g \neq 0)$
- **Kettenregel** $(f(g(x)))' = (f \circ g)' = f'(g(x))g'(x)$
- Substitution: $\int_{\varphi(a)}^{\varphi(b)} f(x) dx = \int_a^b f(\varphi(t)) \varphi'(t) dt$ • $a+c, b+c \in I$ $\int_a^b f(t+c)dt = \int_{a+c}^{b+c} f(x)dx$
- $ca, cb \in I$: $\int_a^b f(ct)dt = \frac{1}{c}f(x)dx$
- Logarithmus: $\int \frac{f'(t)}{f(t)} dt = \log(|f(x)|)$, bzw. $\int_a^b \frac{f'(t)}{f(t)} dt = \log(f(|b|)) \log(f(|a|))$

10

11 Nützlich

Median berechnen: Die Vertilungsfunktion muss = 0.5 sein. Also sei $F_X(x) = 0.5$,

Falls $X_i \sim \text{Poi}(\lambda)$, dann $S_n \sim \text{Poi}(n \cdot \lambda)$

dann ist x der Median.

Falls $X_i \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, dann

 $\overline{X_n} \sim \mathcal{N}(\mu, \frac{\sigma^2}{n}), \quad \frac{\overline{X_n} - \mu}{\sigma/\sqrt{n}} \sim \mathcal{N}(0, 1)$ $\mathbb{E}[X] = \int_{-\infty}^{\infty} x \cdot f_X(x) \ dx, \quad \mathbb{E}[X^k] = \int_{-\infty}^{\infty} x^k \cdot f_X(x) \ dx \quad \text{(vgl. Satz 4.3)}$

abhängig). Stichprobenmittel: $\overline{X}_n = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i$

Die Likelihoodmethode ist eigentlich die gemeinsame Dichte (Produkt falls un-

$$S^2=\frac{1}{n-1}\sum_{i=1}^n\left(X_i-\overline{X}_n\right)^2$$
nmittel und die Stichprobenvarianz werden oft als Schä

Das Stichprobenmittel und die Stichprobenvarianz werden oft als Schätzer in Kofidenzbereichen verwendet.

Schätzer Rezepte 12 Maximum Likelihood Schätzer 12.1

Stichprobenvarianz:

• Likehood-Funktion L bestimmen

 \bullet Falls Zufallsvariablen i.i.d., dann $\log L$ bestimmen

k-tes **zentrales** Moment: $\mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])^k]$

- $\log L$ (oder L) maximieren: ableiten von $\log L$ (oder L) und gleich 0 setzen. • ⇒ Funktion, die Parameter schätzt

12.2 Momentenschätzer mit zentralen/rohen Momenten

k-tes **rohes** Moment: $\mathbb{E}[X^k]$

- k-tes empirisches $\tilde{x}: \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x_i^k$
- 1. theoretisches $\tilde{z} = \mathbb{E}[X]$, 2. theoretisches $\tilde{z} = \operatorname{Var}[X]$)
 1. empirisches $\tilde{z} = \overline{X}$, 2. empirisches $\tilde{z} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (X_i \overline{X})^2$, k-tes empirisches $\tilde{z} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (X_i \overline{X})^2$, k-tes empirisches $\tilde{z} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (X_i \overline{X})^2$, k-tes empirisches $\tilde{z} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (X_i \overline{X})^2$, k-tes empirisches $\tilde{z} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (X_i \overline{X})^2$.
- $\frac{1}{n}\sum_{i=1}^{n}(X_i-\overline{X})^k$
 - Rezept
- Verteilung bestimmen, ϑ bestimmen (k argumente)
- \bullet Die ersten k theoretische zentrale/rohe Momente bestimmen
- Gleichstellen mit empirischen zentralen/rohen Momenten

• ⇒ Funktion, die Parameter schätzt.

12.2.1

13 p-Wert

- Beispiel: Hintergrundfarbe einer Webseite ändern und schauen, ob sich die Besuchsdauer von Nutzern verändern.

 - $\mu = 20$
 - Nullhypothese H_0 : $\mu = 20$ nach der Änderung Alternative H_A : $\mu > 20$ nach der Änderung
 - Signifikanzniveau: $\alpha = 0.05$ • Stichprobe: $n = 100, \overline{X} = 25, (\sigma)$
 - p-Wert: $P[\overline{X} \ge 25 \mid H_0 \text{ ist wahr}]$ • Falls p-Wert $< \alpha$: H_0 verwerfen (und H_A akzeptieren)
 - Falls p-Wert $\geq \alpha$: H_0 nicht verwerfen (keine Aussage)
- Der p-Wert ist **nicht** $P[H_0 \text{ ist wahr} | \text{Stichprobe}]$

Tests

grösser

kleiner

14

 $(1-\beta)$

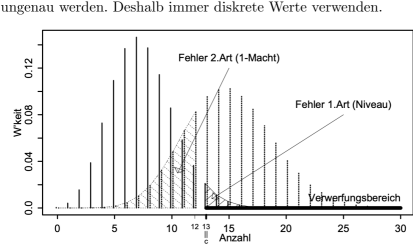
Fehler 1.Art (Niveau)

Achtung: Bei kleinen Datenmengen kann eine Normalverteilungsapproximation

Zusammenhänge α (Signifikanzniveau), Fehler 1. Art, β (Macht), Fehler 2. Art

 \bullet α grösser \iff Fehler 1. Art grösser \iff Fehler 2. Art kleiner \iff Macht

 α kleiner \iff Fehler 1. Art kleiner \iff Fehler 2. Art grösser \iff Macht



14.1 Begriffe Modell: z.B. Unter P_{φ} sind die X_i i.i.d. $\sim \text{Poi}(\lambda)$, i = 1, ..., 6, λ unbekannt.

Punkte; Beispiel jeweils in Klammern:

• Modell (Unter P_{ϑ} sind die X_i i.i.d. $\sim Poi...$)

Quotienten-Vorgehen gefunden werden.

• Nullhypothese $(H_0: p = ...)$

Teststatistik: Hilfsfunktion bei statistischen Tests. Kann zum Beispiel mittels Likelih

- Alternatively pothese $(H_A: p < ...)$
- Teststatistik ($T = \langle R \rangle$ also Likelihood-Quotienten verwenden)
- Verteilung der Teststatistik unter der Nullhypothese $(H_0: T \sim Bin...)$
 - - Verwerfungsbereich $(K = [a, b], P_{\vartheta_0}[T \in K] \leq 5\%...)$
 - beobachteter Wert der Teststatistik $(t = T(\omega) = 6)$ Testentscheid (Nullhypothese wird nicht verworfen...)

• eventuell p-Wert

Wichtig: Falls be obachtetes Ergebnis im Verwerfungsbereich: \mathcal{H}_0 wird abgelehnt, \mathcal{H}_A wird

angenommen. Falls beobachtetes Ergebnis nicht im Verwerfungsbereich: H_0 wird nicht abgelehnt

(keine Aussage über Annahme!), keine Aussage über H_A p-Wert: kleinstes Niveau, auf dem der Test die Nullhypothese noch verwirft.

Auch: Falls $H_0: p = 123, H_A: p < 123$ Mit Statistik $P_{H_0}[T \leq \text{Beobachteter Wert}].$ p-Wert ist so wie die Signifikanz des Testresultats.

A small p-value (typically ≤ 0.05) indicates strong evidence against the null hypothesis, so you reject the null hypothesis.

A large p-value (> 0.05) indicates weak evidence against the null hypothesis, so you fail to reject the null hypothesis.

Beispiel Teststatistik mit Likelihood-Quotienten finden $X_i \sim \operatorname{Poi}(\lambda)$

Teststatistik: $T = \sum_{i=1}^{6} X_i$, denn

15

$$R(x_1, \dots, x_6; \lambda_0, \lambda_A) = \frac{L(x_1, \dots, x_6; \lambda_0)}{L(x_1, \dots, x_6; \lambda_A)} = \frac{e^{-6\lambda_0} \prod_{i=1}^6 \frac{\lambda_0^{x_i}}{x_i!}}{e^{-6\lambda_A} \prod_{i=1}^6 \frac{\lambda_A^{x_i}}{x_i!}}$$

$$= e^{-6(\lambda_0 - \lambda_A)} \left(\frac{\lambda_0}{\lambda_A}\right)^{\sum_{i=1}^6 x_i}$$

$$= \text{const.}(\lambda_0, \lambda_A) \left(\frac{\lambda_0}{\lambda_A}\right)^{\sum_{i=1}^6 x_i}.$$

Da $\lambda_0 < \lambda_A$, wird $R(x_1, \dots, x_6; \lambda_0, \lambda_A)$ klein, genau dann, wenn $\sum_{i=1}^6 x_i$ gross ist. Statt des komplizierten Quotienten wählen wir als Teststatistik also $T = \sum_{i=1}^{6} X_i.$

- Schätze ϑ mit einem Schätzer. Zum Beispiel μ : Stichprobenmittel oder σ :
 - Stichprobenvarianz.

• Gegeben: Teststatistik T.

- \bullet Setze den geschätzten Wert von ϑ in T ein und bestimme die Verteilung. Achtung: Die Zufallsvariable ist frei.
- Konfidenzintervall mit Niveau $1-\alpha$: Bereich in der neuen Verteilung, die die
- Fläche $1-\alpha$ hat. ACHTUNG: Bereich soll als Bereich der Zufallsvariable angegeben sein, bevor sie in die Teststatistik eingeben wird, sodass sie im Niveaubereich liegt.