Document de révision pour Méthodes numériques

Gabriel Crépeault-Cauchon

13 avril 2018

Table des matières

1	Sim	ulation
	1.1	Génération de nombres aléatoires uniformes
		1.1.1 Opérateur modulo
		1.1.2 Générateur congruentiels linéaires
		1.1.3 Générateur de Excel
		1.1.4 Simulation uniforme dans R
	1.2	Simulation pour des loi non-uniformes
	1.2	1.2.1 Rappels sur les transformations de v.a
		1.2.2 Méthode de l'inverse
		1.2.3 Méthode acceptation-rejet
		1.2.4 Fonctions internes de simulation
	1.3	Simulation de modèles actuariels
	1.0	1.3.1 Mélanges discrets (mixture)
		1.3.2 Mélanges continus et modèles hiéarchiques
		1.3.3 Distributions composés
	1.4	Intégration Monte Carlo
	1.4	1.4.1 Exemple
		1.4.1 Exemple
2	Arii	thmétique des ordinateurs
-	2.1	Définitions et notation
	2.1	2.1.1 Bases de conversion
		2.1.2 Unités de mesure
	2.2	Conversion de base
	2.2	2.2.1 Conversion de la base 10 vers une base b
		2.2.2 Conversion d'une base <i>b</i> vers la base 10
		2.2.3 Conversion vers des bases générales
	2.3	Représentation en virgule flottante
	2.5	2.3.1 Caractéristiques importantes
		2.3.2 Erreur d'arrondi (principes de programmation)
		2.3.3 Coûts des opérations
		2.3.4 Codage de caractères
		2.9.4 Codage de Caracteres
3	Opt	imisation numérique
	3.1	Méthode de bissection
		3.1.1 Idée de la méthode
		3.1.2 Algorithme
	3.2	Méthode du point-fixe
	٥٠_	3.2.1 Idée de la méthode
		3.2.2 Algorithme
		3.2.3 Alternative
	3.3	Méthode de Newton-Raphson
	0.0	3.3.1 Idée de la méthode
		3.3.2 Algorithme
		3.3.3 Méthode de la sécante
	3 4	Fonctions R pour optimisation

4	Inté	égration numérique	22
	4.1	Polynôme d'interpolation de Lagrange	22
		4.1.1 Fonction R pour l'approximation de polynôme	22
	4.2	Méthode du point-millieu	22
		4.2.1 Code R	22
	4.3	Méthode du trapèze	23
		4.3.1 Code R	23
	4.4	Méthode de Simpson	23
		4.4.1 Code R	24
	4.5	Méthode de Simpson $\frac{3}{8}$	24
		4.5.1 Code R	24
5	Not	ions fondamentales en algèbre linéaire	25
	5.1	Norme d'un vecteur	25
	5.2	Définition d'une matrice	25
	5.3	Arithmétique matricielle	26
		5.3.1 Propriétés arithmétiques	26
		5.3.2 Trace d'une matrice	27
	5.4	Déterminant	27
		5.4.1 Propriétés du déterminant	28
	5.5	Matrice Inverse	28
	5.6	Théorème important	28
	5.7	Fonctions R pour l'algèbre linéaire	29
6	Vale	eurs propres, vecteurs propres et diagonalisation	30
-	6.1	Fonction eigen() dans R	30
\mathbf{A}	Fon	ctions Excel de simulation	31
D	Dos-	ations D. de simulation	32
B		ctions R de simulation Simulation distribution discrète	32
\mathbf{C}	Règ	gles de dérivation	33

1 Simulation

1.1 Génération de nombres aléatoires uniformes

1.1.1 Opérateur modulo

Tout d'abord, il est important de comprendre ce que signifie $b \mod m$

$$a \equiv b \mod m \Leftrightarrow \frac{a-b}{m} \equiv k \quad , k \in \mathbb{Z}$$

Voici un exemple numérique pour mieux comprendre. $b \mod m$ s'écrit b\%m dans R avec l'opérateur \%:

15 %% 6 # le reste pour faire une division entière

[1] 3

```
15/6 # il reste 2.5 ...
```

[1] 2.5

```
floor(15/6) * 6 # 6 rentre 2 fois dans 15 ...
```

[1] 12

[1] 3

On peut donc dire que

$$a = b \mod m \Leftrightarrow a = b - \left\lfloor \frac{b}{m} \right\rfloor m$$

1.1.2 Générateur congruentiels linéaires

Un bon générateur de nombres aléatoires (congruentiels) doit répondre à 4 critères pour être efficace :

- Doit produire des nombres distribués approximativement uniformément;
- Les nombres doivent être indépendants
- Possède une période suffisament longue (au moins 2^{60});
- Le générateur doit être facilement reproduisible, lorsqu'on connaît le point de départ (seed)

Le générateur congruentiel linéaire est défini par la formule suivante pour générer des nombres U(0,1):

$$x_i = (ax_{i-1} + c) \mod m$$

a le multiplicateur. a doit être une racine primitive de m, soit le plus petit entier k satisfaisant $1 = a^k \mod m$.

c l'incrément

m le module

 x_0 l'armorce (seed)

L'algorithme

```
## [1] 0.01835288 0.45689588 0.04904205 0.24965308 0.91927864 0.31612259
## [7] 0.07237431 0.39497196 0.29375428 0.12816416
```

1.1.2.1 Maximiser l'efficacité du générateur

On maximise la période du générateur si

- m est un nombre premier
- a est une racine primitive de m

1.1.3 Générateur de Excel

Encore aujourd'hui, on est incapable de savoir le fonctionnement exacte du générateur. Si on programme en VBA, on suggère de <u>ne pas</u> utiliser la fonction interne RND(), mais plutôt faire appel à la fonction interne RAND(), qui est meilleure.

1.1.4 Simulation uniforme dans R

Il existe quelques fonctions, notamment:

```
runif(15, min = 0, max = 3) # min = a, max = b

## [1] 1.2993515 1.0694276 0.2461855 0.4303954 1.6743850 1.0064381 2.5513007
## [8] 0.1667049 2.1017023 2.8778444 2.3600777 0.9755159 2.2624474 2.1304973
## [15] 1.8483989

set.seed(101) # fixe l'amorce. Permet de retrouver la même simulation.
```

1.2 Simulation pour des loi non-uniformes

1.2.1 Rappels sur les transformations de v.a

Il y a 3 techniques utilisées :

- 1. Avec la fonction de répartition;
- 2. avec un changement de variable. Dans le contexte continu, on utilise la méthode du Jacobien (univarié) vu dans le cours ACT-1003 :

(a) Cas univarié (Y = g(X))

$$f_Y(y) = f_X(g^{-1}(y))|g^{-1}(y)'| \tag{1}$$



Exemple

Soit $Y = -2\ln(X)$, avec $X \sim U(0,1)$. On veut trouver la distribution de Y

On commence par trouver $g^{-1}(y)$

$$Y = g(X)$$

$$y = -2\ln(x)$$

$$\frac{-y}{2}\ln(x)$$

$$g^{-1}(y) = e^{-\frac{y}{2}}$$

Puis on trouve $g^{-1}(y)'$,

$$g^{-1}(y)' = -\frac{1}{2}e^{-\frac{y}{2}}$$

Ensuite, on applique la transformation:

$$f_Y(y) = f_x(g^{-1}(y)) |g^{-1}(y)'|$$

$$= f_x(e^{-\frac{y}{2}}) |-\frac{1}{2}e^{-\frac{y}{2}}|$$

$$= \underbrace{\frac{1}{1-0}}_{X \sim U(0,1)} \frac{1}{2}e^{-\frac{y}{2}}$$

En compensant avec des constantes, on retrouve rapidement la forme d'un Gamma :

$$f_Y(y) = \frac{\left(\frac{1}{2}\right)^1 y^{1-1} e^{-\frac{y}{2}}}{\Gamma(1)}$$

On peut conclure que $Y \sim Gamma(1, \frac{1}{2})$.

(b) Cas multivarié (plus précisément, le bivarié). On connait les v.a. X_1 et X_2 et on cherche la fonction conjointe de f_{Y_1,Y_2} où $Y_1 = u_1(x_1,x_2)$ et $Y_2 = u_2(x_1,x_2)$.

$$f_{Y_1,Y_2} = f_{X_1,X_2}(u_1^{-1}(y_1,y_2), u_2^{-1}(y_1,y_2)) \begin{vmatrix} \frac{\partial u_1^{-1}}{\partial y_1} & \frac{\partial u_1^{-1}}{\partial y_2} \\ \frac{\partial u_2^{-1}}{\partial y_1} & \frac{\partial u_2^{-1}}{\partial y_2} \\ \frac{\partial u_2^{-1}}{\partial y_1} & \frac{\partial u_2^{-1}}{\partial y_2} \end{vmatrix}$$
(2)

Note: une table des principales règles de dérivation se trouve à l'annexe C à la page 33.

3. en posant la fonction génératrice des moments ou la transformée de Laplace.

1.2.2 Méthode de l'inverse

Cette méthode, basée sur le théorème de la fonction quantile, est très simple à utiliser lorsqu'on peut facilement inverser la fonction de répartition F_X pour obtenir la fonction quantile F_X^{-1} . En effet,

$$F_X(X) \backsim U(0,1)$$

 $F_X^{-1}(U) \backsim X$

1.2.2.1 avec la fonction quantile

```
1. Obtenir un nombre u d'une loi U(0,1)
2. poser X = F_X^{-1}(u)
```

```
SimExp <- function(n, lam)
{
    # Simulation de nombres aléatoires d'une Exp(Lambda)
    u <- runif(n)
    # On trouve la forme de la fonction quantile
    -log(1 - u) / lam
}
# Test
SimExp(10, 1/40)</pre>
```

```
## [1] 18.621242 1.792565 49.471414 42.881587 11.499589 14.270131 35.166217
## [8] 16.226634 38.915709 31.571221
```

Note : on aurait pu utiliser directement la fonction intégrée de R qexp() et l'évaluer aux points u trouvés.

Contexte discret

Dans un contexte discret, on construit fonction de répartition de probabilité, i.e

$$F_X(x) = \begin{cases} 0, 1x & x \le 10\\ 1 & x > 10 \end{cases}$$

1.2.2.2 avec uniroot()

Si jamais il est trop difficile d'isoler x pour trouver la fonction quantile, on procède par optimisation en posant une fonction égale à 0 (et on cherche les racines):

```
SimUnirGamma <- function(n, alph, lam)
{
    x <- numeric(n)
    for (i in seq(n))
    {
        # On simule encore un nombre u de U(O,1)
        u <- runif(1)
        # On va poser F_X(x) - u = 0, on va donc trouver la valeur de x qui se rapproche le plus
        f <- function(x) (pgamma(x, alph, lam) - u)
        x[i] <- uniroot(f, c(0, 100000))$root
    }
    x # on renvoi le vecteur de réalisations
}</pre>
```

```
# Test
SimUnirGamma(10, 3, 1/40)
## [1] 202.14661 146.20052 152.21554 234.52207 99.83380 122.43692 177.90207
## [8] 65.15326 93.16458 29.42252
```

1.2.2.3 avec optimize()

Optimize() cherche le minimum (ou le maximum) de la fonction évaluée. Alors, on doit poser le même algorithme qu'avec Uniroot(), sauf que notre fonction doit être en valeur absolue :

** à faire plus tard**

```
SimOptimGamma <- function(n, alph, lam)
{
    x <- numeric(n)
    for (i in seq(n))
    {
        # On simule encore un nombre u de U(0,1)
            u <- runif(1)
        # On va poser f = abs(F_X(x) - u), on va donc trouver la valeur de x qui minimise f
            f <- function(x) pgamma(x, alph, lam) - u
            x[i] <- optimize(f, c(0, 9999999999))$minimum
    }
    x # on renvoi le vecteur de réalisations
}
# Test
SimOptimGamma(10, 3, 1/40)</pre>
```

[1] 1e+11 1e+11 1e+11 1e+11 1e+11 1e+11 1e+11 1e+11 1e+11

1.2.3 Méthode acceptation-rejet

Lorsqu'on a une fonction de densité particulière, on peut l'englober d'une autre fonction, $cg_Y(y)$. Par la suite, on simule des nombres u d'une loi U(0,1) et on vérifie si le ratio $\frac{f_X(y)}{cg_Y(y)}$ est respecté : si oui, on accepte le point. Sinon, on repart l'algorithme.

1.2.4 Fonctions internes de simulation

Excel

Il existe des fonctions de simulation pour les principales lois de probabilité dans Excel. On peut trouver en annexe A un tableau récapitulatif.

\mathbf{R}

Il existe des fonctions de simulation pour les principales lois de probabilité dans R avec le package actuar. On peut trouver en annexe B un tableau récapitulatif.

^{1.} Une autre façon de voir cet algorithme est de simuler un nombre uniforme U(0,1), puis de valider si $u \cdot cg_Y(y) \le f_X(y)$. On accepte les points sous la courbe de $f_X(x)$ et on rejete les autres points.

1.3 Simulation de modèles actuariels

1.3.1 Mélanges discrets (mixture)

Il existe déjà une fonction R du package actuar. Toutefois, il est important de comprendre la logique de l'algorithme en arrière :

```
MixtExp <- function(nsim, p, lam1, lam2)</pre>
    x <- numeric(nsim)
    for (i in seq(nsim))
    u <- runif(1)
    x[i] \leftarrow ifelse(u \leftarrow p,
                   rexp(1, lam1), # si vrai
                    rexp(1, lam2) # si faux
    }
    X
MixtExp(10, 0.35, 1/40, 1/600)
    [1]
        586.25098
                      67.66620
                                 85.99436
                                             12.05970
                                                       614.99543 861.55740
    [7] 1280.60837
                    281.22749
                                340.54286
                                             22.44438
C'est sur cet algorithme que se base rmixture():
rmixture(10, # nombre de simulations
         0.35, # probabilités 1ère loi vs 2e
         expression(rexp(1/40), rexp(1/600)))
##
    [1]
          7.0620520 25.1671734 24.8035957
                                                8.7948722
                                                             0.5290429
         36.5387274 97.4917096 235.6847265 385.5614156 487.8231587
# Remarque : on doit mettre nos fonction random dans expression()
rmixture(10,
         c(30,4,5), # R la fonction calcule les proportions
         expression(rgamma(2, 1/40),
                    rexp(1/200),
                    rpareto(1.5, 100000)))
         28.69218 85.96322 102.89362 127.67797 29.55280 16.88010 124.46835
    [1]
         41.42751 102.30706 19.55251
    [8]
```

1.3.2 Mélanges continus et modèles hiéarchiques

Il arrive qu'on doivent travailler avec une distribution qui est conditionné par l'un de ces paramètres, lui-même aléatoire selon une loi connue. À la main, ça peut rapidement devenir compliqué : dans R, il suffit de simuler le même nombre de paramètres que l'on a besoin pour notre distribution principale. Voici un exemple :

$$X|\beta \backsim Beta(1,\beta)$$

 $\beta \backsim poisson(\lambda = 4)$

Alors,

```
rbeta(10, 1, rpois(10, 4))

## [1] 0.11990551 0.03773443 0.10957311 0.22217912 0.36997161 0.26502854

## [7] 0.01693514 0.13656607 0.52287890 0.83264011
```

1.3.3 Distributions composés

Ces distributions vont revenir dans le cours **ACT-2001**, alors qu'elles sont beaucoup utilisées dans les modèles fréquence-sévérité. Encore une fois, une fonction a été créée dans le package actuar, voici l'idée en arrière :

```
FreqPois_SecGamma <- function(nsim, lampois, alph, beta)
{
    Sn <- numeric(nsim) # résultat final qu'on va vouloir
    for (i in seq(nsim))
    {
            n <- rpois(1, lampois)
            x <- rgamma(n, alph, beta)
            Sn[i] <- sum(x)
    }
    Sn
}
FreqPois_SecGamma(10, lampois = 8, alph = 2, beta = 1/400)</pre>
```

```
## [1] 11719.869 13459.843 3249.322 7067.283 5892.603 4577.540 2781.835
## [8] 4263.551 1360.321 7741.510
```

La fonction rcompound() (plus générale) ou bien rcompois() nous permet de faire le même genre de simulation :

```
library(actuar)
rcompound(n = 5, # nombre de simulations
model.freq = rbinom(1000, 0.48), # modèle fréquence
model.sev = rnorm(1000, 15)) # modèle sévérité
```

```
## [1] 505521.9 458950.0 494821.0 462325.6 515891.9
```

```
rcomppois(n = 5, # nombre de simulations
lambda = 5, # paramètre lambda de la poisson composée
model.sev = rgamma(5, 1/1000))
```

[1] 40503.47 11287.25 19861.82 26383.86 28554.08

1.4 Intégration Monte Carlo

Lorsqu'on veut intégrer une fonction difficile à intégrer papier, on peut l'approximer avec la technique d'intégration Monte Carlo. Il existe d'autres techniques d'approximation qui seront vue plus en détail dans le chapitre 4

1.4.1 Exemple

Disons que l'on veut calculer l'intégrale suivante :

$$\int_{4}^{15} (x+4)^2 dx \tag{3}$$

On cherche donc à obtenir la valeur θ , qui représente le résultat de l'évaluation de l'intégrale (3).

Objectif : transformer notre fonction g(x) = h(x)f(x) où f(x) est une fonction de densité d'une loi connue. Puisqu'on a 2 bornes finies, on va utiliser la loi uniforme. Alors,

$$\theta = \int_{4}^{15} (x+4)^{2} dx$$

$$\theta = (15-4) \underbrace{\int_{4}^{15} (x+4)^{2} \frac{1}{15-4} dx}_{X \sim U(4,15)}$$

$$= (15-4)E[(X+4)^{2}]$$

On peut simuler facilement θ sous la forme suivante :

$$\theta = \frac{11}{n} \sum_{i=1}^{n} (x+4)^2$$

En posant $n = 10^{4}$ dans notre simulation, on obtient le résultat suivant :

```
x <- runif(n, 4, 15)
mean((x+4)^2) * 11 # valeur estimée

## [1] 2118.112
quad(function(x) (x+4)^2, 4, 15) # valeur exacte</pre>
```

[1] 2115.667

Évidemment, notre niveau de précision augmente avec $n \to \infty$.

1.4.1.1 Astuce

Pour reproduire n=3 simulations d'une distribution m=3 fois, on peut utiliser la fonction replicate() de R ·

[1] 0.1780995

2 Arithmétique des ordinateurs

2.1 Définitions et notation

2.1.1 Bases de conversion

Un nombre peut être représenté dans plusieurs bases, voici quelques exemples :

Décimal la base 10

Binaire la base 2

Octal la base 8

Hexadécimal la base 16

2.1.2 Unités de mesure

Les ordinateurs fonctionnent en base 2 (binaire), Il y a un vocabulaire à connaître pour les différentes unités (différents du système métrique, car ce n'est pas la même base) :

Unité	Symbole	Capacité
bytes	b	1 b
octet	О	8 b
kilooctet	ko	1 024 o
mégaoctet	Mo	1 048 576 o
gigaoctet	Go	1 073 741 824 o

2.2 Conversion de base

2.2.1 Conversion de la base 10 vers une base b

</> Algorithme

On veut convertir le nombre x_{10} vers la base b, soit x_b :

- 1. On pose $v = |x|^a$ et i = 0 (notre compteur)
- 2. On répète les étapes suivantes jusqu'à temps que v=0
 - (a) $d_i = v \mod b$
 - (b) Trouver x_i , le symbole correspondant dans la base b de d_i
 - (c) $v = \left| \frac{v}{h} \right|$
 - (d) i = i + 1
- 3. $x_b = x_m ... x_2 x_1 x_0$

a. Dans le cas où notre nombre à convertir est fractionnaire, on commence avec $v = \lfloor b^n x \rfloor$ et on déplace la virgule de n positions vers la gauche pour n chiffres maximum dans la partie fractionnaire.

 $b.\ d_i$ sera différent de x_i pour des bases supérieures à 10 seulement.

Exemple

On veut convertir le nombre 343,16 en base 6, avec 3 chiffres après la virgule.

1. On commence par multiplier le nombre à convertir par b^3 :

$$343, 16 \times 6^3 = 74122, 56$$

2. On pose v = |74|122,56| = 74|122 et on applique l'algorithme :

$$74122 \div 6 = 12353$$
 reste 4
$$12353 \div 6 = 2058$$
 reste 5
$$2058 \div 6 = 343$$
 reste 0
$$343 \div 6 = 57$$
 reste 1
$$57 \div 6 = 9$$
 reste 3
$$9 \div 6 = 1$$
 reste 3
$$1 \div 6 = 0$$
 reste 1

3. en rassemblant les modulos, on obtient le nombre 1 331 054. Il reste à déplacer la virgule vers la gauche de 3 positions, dû à la précision désirée pour représenter le chiffre :

$$341, 16_6 = 1 \ 331, 054$$

Pour pouvoir se pratiquer, on peut utiliser le site web Base Convert pour se valider et passer d'une base à l'autre.

Conversion d'une base b vers la base 10

Algorithme

1. On représente le nombre en base b à convertir en forme explos'ee :

$$x_{10} = x_{m-1} \times b^{m-1} + \ldots + x_1 \times b^1 + x_0 \times b^0 + \underbrace{x_{-1} \times b^{-1} + x_{-2} \times b^{-2} + \ldots + x_{-n} \times b^{-n}}_{\text{partie fractionnaire}}$$

2. La conversion est le résultat du calcul ci-haut.

Exemple

On veut convertir le nombre binaire 1000011,100101 en nombre décimal (base 10)

1000011, 100101 =
$$(1 \times 2^6 + 0 \times 2^5 + \dots + 1 \times 2^1 + 1 \times 2^0 + 1 \times 2^{-1} + 0 \times 2^{-2} + \dots + 1 \times 2^{-4} + 0 \times 2^{-5} + 1 \times 2^{-6})_{10}$$

= $67,578125$

2.2.3 Conversion vers des bases générales

Les cas les plus fréquents sont les conversions de jours en minutes ou heures, ou bien trouver la position exacte d'un élément dans une matrice (selon une disposition par ligne ou par colonne).

Voici un exemple simple pour convertir le nombre 91 492 en nombres de jours, heures, minutes et secondes :

TAB. 4.3 – Conversion du nombre décimal 91 492 dans la base générale [365 24 60 60].

i	υ	b_i	$\lfloor v/b_i \rfloor$	$v \mod b_i$	\boldsymbol{x}_i
0	91 492	60	1 524	52	52
1	1 524	60	25	24	24
2	25	24	1	1	1
3	1	365	0	1	1

2.2.3.1 Cas spécifique des tableaux

Pour trouver la position du $t^{\rm e}$ élément d'une matrice $m \times n,$ on procède ainsi :

$$(t-1) \div n = i \text{ reste } x_0$$

 $i \div m = 0 \text{ reste } x_1$

Les coordonnées du $t^{\rm e}$ élément sont $\left[x_0+1,x_1+1\right]$

Fonction arrayInd de R: la fonction arrayInd() dans R permet d'effectuer ce calcul. Petit exemple rapide avec une matrice 5×10 qu'on veut connaître les coordonnées du $47^{\rm e}$ élément (matrice remplie par ligne):

arrayInd(47, c(5,10))

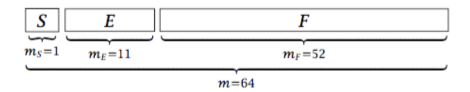


FIG. 4.1 – Représentation schématique d'un nombre en double précision dans la norme IEEE 754.

FIGURE 1 -

2.3 Représentation en virgule flottante

Note : le site web a aussi conçu un Convertisseur vers la représentation IEEE₇₅₄en virgule flottante.

La représentation en virgule flottante se représente avec l'équation suivante :

$$x = (-1)^S \times B^{E-e} \times M \tag{4}$$

οù

- **S** byte du signe (bit fort);
- **B** base de représentation (B = 2 selon la norme IEEE₇₅₄);
- E bytes de l'exposant;
- e décalage de l'exposant

M ensemble de bytes pour la partie fractionnaire (représenté sous la forme 1,F)

Puisque R travaille avec des nombres double, on doit savoir les caractéristiques reliées à un nombre en double précision :

- le nombre est stocké dans un mot de m=64 bytes
- un byte est réservé pour le signe $(m_S = 1)$
- 11 bytes sont réservés pour l'exposant ($m_E = 11$)
- et finalement 52 bytes ($m_F = 52$) sont réservés pour la partie fractionnaire d'un nombre.
- le décalage (e) est toujours égal à 1023.
- La valeur que peut prendre l'exposant (non-décalé) va de 0 à 2047 (mais 0 et 2047 sont réservés pour certains cas de le norme IEEE₇₅₄). Alors l'exposant décalé prend toujours une valeur entre -1022 et 1023.

Comme il a été vu à la section 2.2, on va devoir faire une conversion de l'équation (4) vers la représentation de la norme IEEE_{754} en passant de nombres décimaux vers des nombres binaires :

Méthode de conversion

Soit x en décimal que l'on veut convertir selon la norme IEEE $_{754}$:

1. On veut trouver la valeur des bytes de l'exposant pour s'approcher le plus possible de la valeur de x:

$$\left\lfloor \frac{\log(x)}{\log(2)} \right\rfloor + e = E$$

2. Trouver la valeur de la mantisse M=1,F en convertissant x en base 2, puis en décalant la virgule de E-e positions :

$$\frac{x_2}{10^{E-e}} = 1, F$$

3. Alors, on obtient le nombre x par :

$$x = (-1)^S \times 2^{E-e} \times 1, F$$

Note : il peut être demandé de convertir la représentation en binaire. Il suffit de respecter le nombre de bytes par élément (S, E ou F) selon la norme IEEE₇₅₄.



Exemple

On veut convertir le nombre décimal 256,50 en représentation IEEE₇₅₄

On commence par écrire le nombre 256,50 sous la représentation en virgule flottante :

$$256,50 = (-1)^{0} \times 2^{8} \times 1,5$$
$$= (-1)^{0} \times 2^{1031-1023} \times 1,5$$

Si on convertit vers la représentation IEEE₇₅₄ :

0 10000000111 00...101

2.3.1 Caractéristiques importantes

Il est à noter que l'on peut retrouver les caractéristiques mentionnées ci-dessous avec l'appel de fonction .Machine dans R.

1. le plus grand nombre que l'on peut représenter avec la double précision 64-bits est :

$$x_{\text{max}} = 1,797693 \times 10^{308}$$

2. le plus petit nombre que l'on peut représenter est

$$x_{\min} = 2,225074 \times 10^{-308}$$

Variante : le plus petit nombre dénormalisé est

$$x_{\text{max}} = 4,940656 \times 10^{-324}$$

3. On a exactement la même étendue pour les nombres négatifs (c'est juste le premier bytes qui est égal à 1)

4. l'epsilon de la machine (plus petite valeur tel que $1 + \epsilon \neq 1$) :

$$\epsilon = 2^{-52} = 2,220446 \times 10^{-16}$$

- 5. tous les nombres qui sont dans l'intervalle $[1,1+\epsilon)$ sont représenté par 1 dans l'ordinateur
- 6. Le nombre qui vient tout de suite après x_{\min} est $x_{\min} + 2^{-1074}$. À l'autre bout du spectre, le nombre qui vient tout juste avant x_{\max} est $x_{\max} 2^{971}$
- 7. (a) Si un calcul résulte en $x < x_{\min}$, alors le système renvoie '-Inf' car il y a un souspassement de capacité.
 - (b) Si un calcul résulte en $x > x_{\text{max}}$, alors le système renvoie 'Inf' car il y a un dépassement de capacité.

2.3.2 Erreur d'arrondi (principes de programmation)

Afin d'éviter des erreurs d'arrondi, il y a 6 principes de programmation qui permettent de diminuer les erreurs d'arrondi :

- 1. L'addition et la soustraction en virgule flottante ne sont pas associatives. **astuce** : additionner les nombres en ordre croissant de grandeur
- 2. Éviter de soustraire un petit nombre d'un grand (ou sinon le faire le plus tard possible dans l'opétation)
- 3. Si on a une somme alternée à calculer, additionner tous les nombres positifs et négatifs séparémment, puis on soustrait l'un à l'autre.
- 4. Multiplier et diviser des nombres d'un même ordre de grandeur.
- 5. Chercher des formules mathématiques équivalentes pour nous éviter de calculer de <u>très grands</u> ou très petits nombres.
- 6. Travailler en échelle logarithmique. Exemple :

$$x \times y = e^{\log x + \log y}$$

2.3.3 Coûts des opérations

Comme on peut le voir dans le tableau ci-dessous, certains types d'opération arithmétiques sont plus coûteuses que d'autres :

Tab. 4.6 - Coût relatif de quelques opérations en virgule flottante

Opération arithmétique	Coût relatif
Addition et soustraction	1,0
Multiplication	1,3
Division	3,0
Racine carrée	4,0
Logarithme	15,4

2.3.4 Codage de caractères

- **Premier standard**: Code américain normalisé pour l'échange d'information (ASCII). Ce code contenait 128 caractères. Le code tient sur 7 bytes, mais un byte additionnel a été ajouté pour l'ajout de 128 caractères additionnels.
- Nouvelle norme, une nouvelle norme est apparue, ISO 8859-1. Cet encryptage permet d'accueillir plus de caractères, comme des accents de plusieurs langues.
- **Unicode** : Avec les années, on a voulu intégrer les symbôles asiatiques (il fallait alors des milliers de caractères différents), mais qui fonctionnait sur 8 bytes : L'encodage UTF-8 a été adopté.

3 Optimisation numérique

3.1 Méthode de bissection

3.1.1 Idée de la méthode

On veut trouver le x^* où $f(x^*) = 0$.

3.1.2 Algorithme

```
bissection <- function(FUN, lower, upper, TOL = 1E-6,
                       MAX.ITER = 100, echo = FALSE)
{
    # Cas triviaux où une borne est la solution
   if (identical(FUN(lower), 0))
       return(lower)
   if (identical(FUN(upper), 0))
        return(upper)
    # Bornes de départ inadéquates
   if (FUN(lower) * FUN(upper) > 0)
        stop('FUN(lower) and FUN(upper) must be of opposite signs')
   # On commence les itérations :
   x <- lower
    i <- 1
   repeat
       xt <- x
       x <- (lower + upper)/2
       fx \leftarrow FUN(x)
       if (echo) # à afficher seulement si on veut suivre les étapes
            print(c(lower = lower, upper = upper, x = x, f_x = fx))
        # Test pour valider si notre x est assez précis
        if (abs(x - xt)/abs(x) < TOL)
            break
        # test pour valider si on a fait trop d'itérations
        if (MAX.ITER < (i <- i + 1))</pre>
            stop('Maximum number of iterations reached
                  without convergence')
        # Positionnement du x trouvé (lower ou upper?)
        if (FUN(lower) * fx > 0)
            lower <- x
        else
            upper <- x
    # Le résultat appparait comme dans les fonctions uniroot et optimize
```

```
list(root = x, nb.iter = i)
}
```

3.2 Méthode du point-fixe

3.2.1 Idée de la méthode

On veut trouver le x^* où $f(x^*) = x^*$.

3.2.2 Algorithme

```
pointfixe <- function(FUN, start, TOL = 1E-6, MAX.ITER = 100,
                       echo = FALSE)
{
    x <- start
    # option pour suivre chaque itérations
    if (echo)
        expr <- expression(print(xt <- x))</pre>
    else
        expr <- expression(xt <- x)</pre>
    i <- 0
    repeat
    {
        eval(expr)
        x \leftarrow FUN(xt)
        if (abs(x - xt)/abs(x) < TOL)
             break
        if (MAX.ITER < (i <- i + 1))</pre>
             stop('Maximum number of iterations reached
                   without convergence')
    }
    list(fixed.point = x, nb.iter = i)
}
```

3.2.3 Alternative

Dans le cas où on cherche x^* où $f(x^*) = 0$, on peut plutôt optimiser la fonction g(x), où g(x) = x - f(x).

3.3 Méthode de Newton-Raphson

3.3.1 Idée de la méthode

Ressemble à la méthode du point-fixe, sauf qu'on défini notre nouveau \tilde{x} dans les itérations en trouvant le point \hat{x} où $f'(\hat{x}) = 0$. En effet,

$$f'(x) = \frac{f(\tilde{x}) - 0}{\tilde{x} - \hat{x}}$$
$$x^* \approx \hat{x}$$
$$\approx \tilde{x} - \frac{f(\tilde{x})}{f'(\tilde{x})}$$

3.3.2 Algorithme

```
nr <- function(FUN, FUNp, start, TOL = 1E-6,</pre>
                MAX.ITER = 100, echo = FALSE, ...)
{
    x <- start
    # option pour suivre chaque itérations
    if (echo)
        expr <- expression(print(xt <- x))</pre>
    else
        expr <- expression(xt <- x)</pre>
    i <- 0
    repeat
        eval(expr)
        x \leftarrow xt - FUN(xt, ...)/FUNp(xt, ...)
         if (abs(x - xt)/abs(x) < TOL)
             break
         if (MAX.ITER < (i <- i + 1))</pre>
             stop('Maximum number of iterations reached
                   without convergence')
    }
    list(root = x, nb.iter = i)
}
```

3.3.3 Méthode de la sécante

Lorsqu'il n'est pas possible de trouver la dérivée de f(x), alors on peut utiliser une technique modifiée au lieu de Newton-Raphson: la méthode de la sécante.

3.3.3.1 Idée de la méthode

```
i <- 1
    repeat
    {
        x[3] \leftarrow x[2] - (FUN(x[2])*(x[2] - x[1])) / (FUN(x[2]) - FUN(x[1]))
        ## test pour voir si on accepte le x trouvé
        if ((abs(x[3] - x[2]) / abs(x[3])) < TOL)
            break
        ## test du nombre d'itérations
        if (i >= MAX.ITER)
            stop("Nombre maximal d'itérations atteint.")
        ## On prépare les variables pour les prochaines itérations
        i <- i + 1
        x[1] <- x[2]
        x[2] <- x[3]
    }
    list(root = x[3], nb.iter = i)
}
```

3.4 Fonctions R pour optimisation

Il existe plusieurs fonctions dans R qui permettent de faire de l'optimisation selon le contexte.

Fonction R	packages	description
uniroot()	de base	Permet de trouver la racine
		d'une fonction $(f(x) = 0)$
optimize()	de base	Permet de trouver le
		maximum ou le minimum
		d'une fonction $f(x)$
nlm()	de base	utile pour estimation des
		paramètre avec la méthode
		MLE $f(x)$
optim()	de base	fonction tout usage de R
		pour optimiser. Plusieurs
		des fonctions
		d'optimisation sont dérivés
		de celle-ci.

4 Intégration numérique

4.1 Polynôme d'interpolation de Lagrange

On utilise le polynôme d'interpolation de Lagrange pour approximer des fonctions, un peu comme on le faisait avec le développement de Taylor.

$$P_n(x) = \sum_{k=0}^{n} f(x_k) L_k(x)$$
 (5)

οù

$$L_k(x) = \prod_{\substack{i=0\\i\neq k}}^n \frac{x - x_i}{x_k - x_i}$$

4.1.1 Fonction R pour l'approximation de polynôme

Il existe une fonction R pour développer un polynôme et l'évaluer en un point.

```
library(polynom) # package nécessaire

##
## Attaching package: 'polynom'
## The following object is masked from 'package:pracma':
##
## integral

x <- c(2, 2.75, 4)  # noeuds
(P1 <- poly.calc(x[1:2], 1/x[1:2])) # polynôme de degré 1

## 0.8636364 - 0.1818182*x

(P2 <- poly.calc(x, 1/x)) # polynôme de degré 2

## 1.113636 - 0.3977273*x + 0.04545455*x^2</pre>
```

4.2 Méthode du point-millieu

$$\int_{a}^{b} f(x)dx \approx 2h \sum_{j=0}^{n-1} f(x_{2j+1})$$
(6)

où $h = \frac{b-a}{2n}$ et $x_j = a + jh$.

4.2.1 Code R

```
point_millieu <- function(FUN, a, b, n = 2)
{
    # Identifier h
    j <- seq(0, n-1)
    h <- (b-a) / (2 * n)

# Vecteur de X_j
    x <- a + (2*j +1) * h

# Calcul du polynôme
    2 * h * sum(FUN(x))
}</pre>
```

4.3 Méthode du trapèze

La méthode du trapèze se base sur l'approximation de la fonction par un polynôme de Lagrange du 1^{er} degré (m=1). Alors,

$$\int_{a}^{b} f(x)dx \approx \frac{h}{2} \left[f(a) + 2 \sum_{j=1}^{n-1} f(x_j) + f(b) \right]$$
 (7)

où $h = \frac{b-a}{n}$ et $x_j = a + jh$.

4.3.1 Code R

```
trapeze <- function(FUN, a, b, n = 2)
{
    j <- 1:(n-1)
    h <- (b-a) / n
    x <- a + j*h

    (h/2) * ( FUN(a) + FUN(b) + 2 * sum(FUN(x)))
}</pre>
```

4.4 Méthode de Simpson

La méthode de Simpson se base sur l'approximation de la fonction par un polynôme de Lagrange du 2^e degré (m=2). Alors,

$$\int_{a}^{b} f(x)dx \approx \frac{h}{3} \left[f(a) + 2\sum_{j=1}^{n-1} f(x_{2j}) + 4\sum_{j=1}^{n} f(x_{2j-1}) + f(b) \right]$$
 (8)

où $h = \frac{b-a}{2n}$ et $x_j = a + jh$.

4.4.1 Code R

```
simpson <- function(FUN, a, b, n = 2)
{
    j <- seq(1, n)
    h <- (b-a) / (2*n)
    x_pair <- a + (2 * j[-n]) * h
    x_impair <- a + (2*j - 1) * h

# Résultat
    (h/3) * (FUN(a) + 2 * sum(FUN(x_pair)) + 4 * sum(FUN(x_impair)) + FUN(b))
}</pre>
```

4.5 Méthode de Simpson $\frac{3}{8}$

La méthode de Simpson $\frac{3}{8}$ se base sur l'approximation de la fonction par un polynôme de Lagrange du $3^{\rm e}$ degré (m=3). Alors,

$$\int_{x_0}^{x_3} f(x)dx \approx \frac{3h}{8} \left[f(x_0) + 3f(x_1) + 3f(x_2) + f(x_3) \right]$$
 (9)

où $h = \frac{b-a}{3n}$ et $x_j = a + jh$.

4.5.1 Code R

5 Notions fondamentales en algèbre linéaire

5.1 Norme d'un vecteur

C'est un élément important à savoir lorsqu'on utilise la fonction eigen() (section)

5.2 Définition d'une matrice

Matrice Soit la matrice $A = [a_{ij}]_{m \times n}$:

$$A = \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \dots & a_{2n} \\ \dots & \dots & \dots & \dots \\ a_{m1} & a_{m2} & \dots & a_{mn} \end{bmatrix}$$

matrice symétrique. La matrice suivante est un exemple de matrice symétrique, i.e. $a_{ij}=a_{ji}$:

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 2 & 3 \\ 2 & 1 & 4 \\ 3 & 4 & 1 \end{bmatrix}$$

Triangulaire inférieure Une matrice inférieure (carrée) est constituée de 0 en dessous de la diagonale :

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 2 & 3 \\ 0 & 1 & 4 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

Triangulaire supérieure Une matrice supérieure (carrée) est constituée de 0 au-dessus de la diagonale :

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 8 & 3 & 0 \\ 2 & 3 & 9 \end{bmatrix}$$

Matrice diagonale Est à la fois une matrice triangulaire inférieure et supérieure (il y a des zéros partout, sauf en a_{ii} , $\forall i$).

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 3 & 0 \\ 0 & 0 & 2 \end{bmatrix}$$

Matrice identité Matrice souvent notée I_n , c'est une matrice carrée diagonale, où $a_{ii} = 1$, $\forall i$.

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

La matrice identitaire I est beaucoup utilisée lorsqu'on doit inverser une matrice (résolution d'équation).

Matrice transposée il est important de ne pas confondre la matrice inverse et la matrice transposée! La matrice transposée A^T est la matrice A ré-écrite de façon à ce que $A^T = [a_{ij}]^T = [a_{ji}]$. On définit quelques propriétés de la transposée ici :

25

1.
$$(A^T)^T = A$$

2.
$$(A+B)^T = A^T + B^T$$

3.
$$(kA)^T = kA^T$$

4.
$$(AB)^T = B^T A^T$$

5. $A^T A$ et AA^T sont symétriques.

5.3 Arithmétique matricielle

5.3.1 Propriétés arithmétiques

Voici une série d'opérations matricielle possibles :

$$A + B = [a_{ij} + b_{ij}] \tag{10}$$

$$A - B = [a_{ij} - b_{ij}] \tag{11}$$

$$cA = [ca_{ij}] \tag{12}$$

$$AB = \left[\sum_{k=1}^{p} a_{ik} b_{kj}\right]$$
, avec $A = [a_{ip}]$ et $B = [b_{pj}]$ (13)

$$A + B = B + A \tag{14}$$

$$A + (B + C) = (A + B) + C \tag{15}$$

$$AB \neq BA$$
 (16)

$$A(BC) = (AB)C (17)$$

$$A(B+C) = AB + AC \tag{18}$$

$$(B+C)A = BA + CA \tag{19}$$

$$A(B-C) = AB - AC \tag{20}$$

$$(B - C)A = BA - CA \tag{21}$$

$$a(B+C) = aB + aC$$
 où a est une constante (22)

$$a(B-C) = (aB)C = B(aC)$$
 où a est une constante (23)

$$a(BC) = aB - aC$$
 où a est une constante (24)

$$(a+b)C = aC + bC$$
 où a et b sont des constantes (25)

$$(a-b)C = aC - bC$$
 où a et b sont des constantes (26)

$$a(bC) = (ab)C$$
 où a et b sont des constantes (27)

(28)



Exemple

[Exemple de produit matriciel] Soit les matrice A et B tel que

$$A = \begin{bmatrix} 3 & 4 & 6 \\ 0 & 2 & 10 \end{bmatrix} B = \begin{bmatrix} 3 & 4 \\ 0 & 2 \\ 1 & 5 \end{bmatrix}$$

Alors, le produit matriciel $A \times B$ donnera

$$\begin{bmatrix} 3 & 4 & 6 \\ 0 & 2 & 10 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 3 & 4 \\ 0 & 2 \\ 1 & 5 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 3 \times 3 + 4 \times 0 + 6 \times 1 & 3 \times 4 + 4 \times 2 + 6 \times 5 \\ 0 \times 3 + 2 \times 0 + 10 \times 1 & 0 \times 4 + 2 \times 2 + 10 \times 5 \end{bmatrix}$$
$$= \begin{bmatrix} 15 & 50 \\ 10 & 54 \end{bmatrix}$$

5.3.2 Trace d'une matrice

On peut facilement calculer la trace d'une matrice carrée, en sommant les coefficients de la diagonale de cette dernière, soit :

$$Tr(A) = \sum_{i=1}^{n} a_{ii} \tag{29}$$

5.4 Déterminant

LE déterminant sert, entre autres, à pouvoir déterminer la matrice inverse A^{-1} d'une matrice A. Voici comment on le calcule :

$$\det(A) = \begin{vmatrix} a & b \\ c & d \end{vmatrix} = ad - bc \tag{30}$$

Pour les cas où les dimensions de la matrice sont supérieures à 2, il y a une formule générale :

$$\det(A) = \sum_{j=1}^{n} a_{ij} C_{ij} \tag{31}$$

avec $1 \le i \le n$ (voir section sur la matrice inverse pour la définition du cofacteur.), on choisit la ligne de son choix.



Exemple

On désire calculer le déterminant de la matrice suivante :

$$\begin{array}{ccccc} 3 & 1 & -4 \\ A = 2 & 5 & 6 \\ 1 & 4 & 8 \end{array}$$

On va prendre la première ligne (i = 1) pour le calcul du déterminant

$$\det(A) = a_{11}C_{11} + a_{12}C_{12} + a_{13}C_{13}$$

$$= a_{11}(-1)^{1+1}M_{11} + a_{12}(-1)^{1+2}M_{12} + a_{13}(-1)^{1+3}M_{13}$$

$$= 3(-1)^{2} \begin{vmatrix} 5 & 6 \\ 4 & 8 \end{vmatrix} + 1(-1)^{3} \begin{vmatrix} 2 & 6 \\ 1 & 8 \end{vmatrix} + (-4)(-1)^{2} \begin{vmatrix} 2 & 5 \\ 1 & 4 \end{vmatrix}$$

$$= 3(16) - 10 - 4(3)$$

$$= 26$$

Comme on pourra le voir dans la dernière section de ce chapitre, il y a plusieurs fonctions R qui font déjà ces calculs pour nous.

5.4.1 Propriétés du déterminant

1. Si une matrice est triangulaire (ou diagonale), le déterminant est le produit des éléments de la diagonale :

$$\det(A) = \prod_{i=1}^{n} a_{ii}$$

2. Si on a une matrice $n \times n$ inversible, alors

$$\det(A^T) = \det(A)$$
$$\det(kA) = k^n \det(A)$$
$$\det(A+B) \neq \det(A) + \det(B)$$
$$\det(AB) = \det(A) \det(B)$$
$$\det(A^{-1}) = \det(A)^{-1}$$

5.5 Matrice Inverse

Pour isoler les éléments d'une matrice (i.e. la matrice en soit) on ne peut pas passer par une simple division comme on le fait algébriquement : il faut multiplier par la matrice inverse. Pour se faire, il existe des méthodes numériques mais aussi des méthodes qui se font très bien papier (et qui étaient utilisée au Cégep).

$$A^{-1} = \frac{1}{\det(A)} adj(A) \tag{32}$$

où

$$adj(A) = [C_{ij}]_{m \times n}^{T}$$
$$C_{ij} = (-1)^{i+j} M_{ij}$$

où M_{ij} (le mineur) est le déterminant de la matrice, en enlevant la ligne i et la colonne j.

5.6 Théorème important

Il y a un gros théorème qui résume bien l'entièreté des notions fondamentales d'algèbre linéaire :

Théorème - Unification des résultats

Soit A une matrice $n \times n$. Les énoncés sont équivalents :

- \rightarrow A est inversible
- $\rightarrow \det(A) \neq 0$
- $> \operatorname{rang}(A) = n$
- \rightarrow La seule solution de Ax = 0 est la solution triviale.
- \Rightarrow Le système d'équation Ax = b a une solution pour tout vecteur b et celle-ci est unique.
- > A peut être exprimée comme un produit de matrices élémentaires.
- \gt Les vecteurs lignes de A sont linéairement indépendants.

5.7 Fonctions R pour l'algèbre linéaire

```
# Base
(A <- matrix(sample(9), ncol = 3, byrow = T))
       [,1] [,2] [,3]
## [1,]
          9
               7
## [2,]
          2
               5
                    3
## [3,]
                    8
          1
               6
diag(A) # indique les éléments de la diagonale
## [1] 9 5 8
det(A) # calcul le déterminant
## [1] 135
t(A) # la transposée d'une matrice
       [,1] [,2] [,3]
## [1,]
          9
               2
## [2,]
          7
               5
                    6
## [3,]
               3
                    8
          4
upper.tri(A) # et lower.tri(A) nous permettent d'extraire les éléments en haut ou en bas de la matrice
        [,1] [,2]
                   [,3]
## [1,] FALSE TRUE TRUE
## [2,] FALSE FALSE TRUE
## [3,] FALSE FALSE FALSE
# Produit matriciel : on utilise le symbole ** entre les 2 matrices.
(B <- matrix(sample(3)))
##
       [,1]
## [1,]
          1
## [2,]
          3
## [3,]
A %*% B
##
       [,1]
## [1,]
         38
## [2,]
         23
## [3,]
# Calcul de la trace : pas de fonction dans R, on applique la définition de base.
sum(diag(A))
## [1] 22
# Calcul de l'inverse d'une matrice
solve(A)
##
              [,1]
                         [,2]
## [1,] 0.16296296 -0.2370370 0.007407407
## [3,] 0.05185185 -0.3481481 0.229629630
```

```
# Résolution d'un système d'équation du style Ax = b
b <- 4:6
solve(A,b)
## [1] -0.4888889 1.2888889 -0.1555556
```

6 Valeurs propres, vecteurs propres et diagonalisation

Section à compléter plus tard.

[1] 1

6.1 Fonction eigen() dans R

La fonction eigen de R nous permet d'avoir les valeurs et vecteurs propres d'une matrice. Toutefois, les mesures sont normalisées, pour que la norme de chaque vecteur propre soit 1

```
(ValeursPropre <- eigen(A))

## eigen() decomposition

## $values

## [1] 14.094831  6.411231  1.493938

##

## $vectors

## [,1]        [,2]        [,3]

## [1,] -0.8213648 -0.833612033  0.3440296

## [2,] -0.3333093 -0.007311347 -0.7160070

## [3,] -0.4628874  0.552302021  0.6074353

# Exemple pour constater la normalité :
sqrt(sum(ValeursPropre$vectors[,1]^2))</pre>
```

A Fonctions Excel de simulation

Loi	Fonctions Excel (nom anglais)	Fonctions Excel (nom français)
Bêta	BETA.DIST	LOI.BETA.N
	BETA.INV	BETA.INVERSE.N
Binomiale	BINOM.DIST	LOI.BINOMALE.N
	BINOM.INV	LOI.BINOMIALE.INVERSE
Binomiale nég.	NEGBINOM.DIST	LOI.BINOMIALE.NEG.N
Exponentielle	EXPON.DIST	LOI.EXPONENTIELLE.N
F (Fisher)	F.DIST	LOI.F.N
	F.INV	INVERSE.LOI.F.N
Gamma	GAMMA.DIST	LOI.GAMMA.N
	GAMMA.INV	LOI.GAMMA.INVERSE.N
Hypergéom.	HYPGEOM.DIST	LOI.HYPERGEOMETRIQUE.N
Khi carré	CHISQ.DIST	LOI.KHIDEUX
	CHISQ.INV	LOI.KHIDEUX.INVERSE
Log-normale	LOGNORM.DIST	LOI.LOGNORMALE.N
	LOGNORM.INV	LOI.LOGNORMALE.INVERSE.N
Normale	NORM.DIST	LOI.NORMALE.N
	NORM.INV	LOI.NORMALE.INVERSE.N
	NORM.S.DIST	LOI.NORMALE.STANDARD.N
	NORM.S.INV	LOI.NORMALE.STANDARD.INVERSE.N
Poisson	POISSON.DIST	LOI.POISSON.N
t (Student)	T.DIST	LOI.STUDENT.N
	T.INV	LOI.STUDENT.INVERSE.N
Weibull	WEIBULL.DIST	LOI.WEIBULL.N

TAB. 2.1 – Liste des fonctions relatives à des lois de probabilité depuis Excel 2010.

B Fonctions R de simulation

lacine dans R	Noms des paramètres
eta	shape1, shape2
inom	size, prob
binom	size, prob ou mu
auchy	location, scale
xp	rate
:	df1, df2
amma	shape, rate ou scale
eom	prob
yper	m, n, k
hisq	df
ogis	location, scale
norm	meanlog, sdlog
orm	mean, sd
ois	lambda
:	df
nif	min, max
eibull	shape, scale
rilcox	m, n
	eta inom binom auchy xp amma eom yper hisq ogis norm orm ois

TAB. 2.2 – Lois de probabilité pour lesquelles il existe des fonctions dans le système R de base

B.1 Simulation distribution discrète

On peut simuler une distribution discrète non paramétrique quelquoncque avec la fonction de R sample()

```
sample(x = 1:5, # le support de x
size = 10, # on simule 10 nombres
replace = T, # tirage avec remplacement
prob = c(0.2, 0.3, 0.1, 0.25, 0.15)) # masses de probabilité
```

[1] 2 1 2 1 2 5 5 5 1 2

C Règles de dérivation

$$c' = 0$$

$$(u^{n})' = nu^{n-1}$$

$$(e^{u})' = e^{u}u'$$

$$(a^{u})' = a^{u}\ln(a)u'$$

$$(\ln(u))'\frac{1}{u}u'$$

$$(\log_{a}(u))' = \frac{1}{\ln(a)u}u'$$

$$(\sin(u))' = \cos(u)u'$$

$$(\cos(u))' = -\sin(u)u'$$

$$(\tan(u))' = \sec^{2}(u)u'$$

$$(\cot(u))' = -\csc^{2}(u)u'$$

$$(\sec(u))' = \sec(u)\tan(u)u'$$

$$(\csc(u))' = -\csc(u)\cot(u)u'$$

$$(\arcsin(u))' = \frac{1}{\sqrt{1-u^{2}}}u'$$

$$(\operatorname{arccos}(u))' = \frac{-1}{\sqrt{1-u^{2}}}u'$$

$$(\operatorname{arctan}(u))' = \frac{1}{1+u^{2}}u'$$