# Projet Poisson: Modèle de réparation imparfaite de Brown-Proschan

Arman Hosseini, Paul Slisse, Guillaume Staub, Jade Roumazeille-Peter 2025-03-14

## Contents

1	Présentation du modèle		2
	1.1	Introduction	2
	1.2	Estimation des paramètres $(p,F)$	2
<b>2</b>	Mo	delisation numerique	5
	2.1	Simulation d'un processus de Weibull	5
	2.2	Première simulation d'un processus de Brown-Proschan	5
	2.3	Estimation du paramètre $p$ par maximum de vraisemblance	7
	2.4	Estimation de la fonction de survie $S$ par plusieurs méthodes $\ldots \ldots \ldots \ldots \ldots$	9
3	Cor	nclusion	19

#### 1 Présentation du modèle

#### 1.1 Introduction

Dans ce projet, nous allons nous intéresser au processus de Poisson à réparation imparfaite développé par Brown et Proschan [2] en 1983, retravaillé par Whitaker et Samaniego [1], que nous allons raccourcir par la suite en BP. Dans ce modèle, lorsque le système tombe en panne, celui-ci est réparé "parfaitement" avec une probabilité p: il redevient donc dans un état neuf. Sinon, le système est remis dans un état équivalent à celui précédant la panne.

Pour ce faire, commençons par introduire les notations qui nous seront nécessaires. On note  $T_i$  les temps entre chaque panne. On note  $A_i$  l'âge du système après la i-ème panne. Ainsi,  $A_i = 0$  si l'on a une réparation parfaite après la i-ème panne et  $A_i = A_{i-1} + T_i > 0$  sinon. On note F la fonction de répartition de l'âge sur  $[0, +\infty[$  et S la fonction de survie associé à F notée S(t) = P(T > t) = 1 - F(t).

Ainsi, les paramètres à estimer de notre modèle sont (p, F).

#### 1.2 Estimation des paramètres (p, F)

Pour le modèle de BP, les paramètres (p, F) ne peuvent pas être estimés avec la seule connaissance de la distribution des  $T_i$ . En effet, on peut montrer que pour deux valeurs de p différentes et la même fonction F, il est possible d'obtenir la même distribution des  $T_i$ . Par exemple, si F est la fonction de répartition d'une loi exponentielle, alors les  $T_i$  suivent la même loi exponentielle qui est indépendante de p. Bien que la fonction F puisse être estimée via les  $T_i$ , le problème est que l'on ne peut estimer le paramètre p avec la suite des  $T_i$ .

Pour remédier à cela, nous allons introduire une nouvelle suite de variables aléatoires de Bernoulli de paramètre p que l'on note  $Z_i$ . A la i-ème panne, si la réparation est parfaite alors  $Z_i = 1$  et si elle est imparfaite,  $Z_i = 0$ . Rajouter cette information sur le type de panne qui est uniquement determiné par le paramètre p rend le problème d'estimation soluble.

A partir de maintenant, nous allons faire les hypothèses suivantes pour notre étude : -p > 0 -F est absolument continue (admet une densité f) -F(0) = 0 (pas de réparation instantanée)

Nous allons observer le système jusqu'à la m-ème réparation parfaite. On note n le nombre total de pannes et donc n-m est le nombre de réparations imparfaites.

La suite des âges observés  $(a_i)$  est entièrement déterminée par les couples  $(t_i, z_i)$ .

$$L(p,F) = f(t_1)p^{z_1}(1-p)^{1-z_1} \times \frac{f(t_2+a_1)}{S(a_1)}p^{z_2}(1-p)^{1-z_2} \times \dots \times \frac{f(t_n+a_{n-1})}{S(a_{n-1})}p^{z_n}(1-p)^{1-z_n}$$

Pour comprendre cette formulation de la vraisemblance, on considère le cas n = 2 (les n > 2 se comprennent par récurrence).

$$L(p, F|(t_1, t_2), (z_1, z_2)) = f_{T_1, Z_1}(t_1, z_1) f_{T_2, Z_2}((t_2, z_2)|(T_1 = t_1, Z_1 = z_1))$$

Par indépendance des événements "panne" et "la réparation est parfaite", on a :

$$f_{T_1,Z_1}(t_1,z_1) = f(t_1)p^{z_1}(1-p)^{1-z_1}$$

Ensuite, on a deux cas possibles:

Si  $z_1 = 0$  (réparation imparfaite), on a  $a_1 = t_1$ :

$$f_{T_2,Z_2}((t_2,z_2)|(T_1=t_1,Z_1=z_1)) = \frac{f(t_2+a_1)}{S(a_1)}p^{z_2}(1-p)^{1-z_2}$$

Si  $z_1 = 1$  (réparation imparfaite), on a  $a_1 = 0$  et  $S(a_1) = 1$ , d'où :

$$f_{T_2,Z_2}((t_2,z_2)|(T_1=t_1,Z_1=z_1)) = f(t_2)p^{z_2}(1-p)^{1-z_2} = \frac{f(t_2+a_1)}{S(a_1)}p^{z_2}(1-p)^{1-z_2}$$

En notant  $x_i$  l'âge observé juste avant la *i*-ème panne : si  $z_i = 0$ , on a directement que  $a_i = x_i$ , si  $z_i = 1$ ,  $a_i = 0$ ,  $x_i = a_{i-1} + t_i$ , mais on peut tout de même écrire que  $S(a_i) = S(x_i)^{1-z_i}$ . Si dans la formule de la vraisemblance, on remplace les  $a_i$  par les  $x_i$  et qu'on factorise les p et (1-p) ensemble à l'aide des n et m, on obtient:

$$L(p,F) = p^{m}(1-p)^{n-m}f(x_1)\frac{f(x_2)}{S(x_1)^{1-z_1}} \times \dots \times \frac{f(x_n)}{S(x_{n-1})^{1-z_{n-1}}}$$

Avec cette écriture de la vraisemblance, on trouve le MLE de p:  $\hat{p} = \frac{m}{n}$ . On peut démontrer très facilement ce résultat. Prenons seulement la partie de la vraisemblance où p intervient et passons au log:

$$log(p^{m}(1-p)^{n-m}) = mlog(p) + (n-m)log(1-p) = l(p)$$

On dérive à l'ordre 1 puis à l'ordre 2:

$$\frac{\mathrm{d}l(p)}{\mathrm{d}p} = \frac{m}{p} + \frac{m-n}{1-p} = 0 \iff \frac{m}{p} = \frac{n-m}{1-p} \iff p = \frac{m}{n}$$

En dérivant une seconde fois on en déduit donc le maximum par concavité de la dérivée seconde.

$$\frac{\mathrm{d}^2 l(p)}{\mathrm{d}p^2} = \frac{-m}{p^2} + \frac{m-n}{(1-p)^2} < 0$$

$$\implies \hat{p} = \frac{m}{n}$$

Maintenant qu'on a le MLE de p, intéressons nous à F.

Pour trouver un estimateur empirique du MLE de F, on peut maximiser la partie ne dépendant pas de p dans la vraisemblance au dessus. Cela équivaut à déterminer F, qui est une fonction continue par morceaux, maximisant, l'estimation suivante de la vraisemblance:

$$l(F) = \prod_{i=1}^{n} \frac{(F(x_{(i)}) - F(x_{(i)}^{-}))}{S(x_{(i-1)})^{1-z_{(i-1)}}}$$

où la densité f en  $x_i$  est approximée par  $F(x_{(i)}) - F(x_{(i)}^-)$ , les  $x_{(i)}$  sont les âges (ordonnés)  $x_i$  avant les pannes. Les  $z_{(i)}$  ne sont pas ordonnés mais sont les  $z_i$  réindexés pour que les  $z_{(i)}$  correspondent au mode de réparation après la panne survenue à l'âge  $x_{(i)}$ . En particulier notre MLE empirique ne sera pas nécessairement continu à l'inverse de la vraie fonction F.

Malheureusement, le maximum de la fonction l(F) n'est pas toujours atteignable. En effet, il faut que  $z_{(n-1)} = 1$  [1].

Plaçons nous dans le cas où  $z_{(n-1)}=1$ . Définissons  $\phi_i=\frac{S(x_{(i)})}{S(x_{(i-1)})}$  la probabilité de survivre jusqu'à l'âge  $x_{(i)}$  sachant que le système n'a pas eu de réparation parfaite depuis une durée  $x_{(i-1)}$ . Ainsi, notre problème de maximisation revient à maximiser par rapport à  $\phi$ :

$$l(\phi) = \prod_{i=1}^{n} (1 - \phi_i) \phi_i^{k_i}$$

où  $k_i = \sum_{j=i}^{n-1} z_{(j)}$  est le nombre de réparations parfaites pour des pannes intervenues à un âge supérieur à  $x_{(i)}$ .

On peut calculer le maximum de cette fonction :

$$\frac{\partial l(\phi)}{\partial \phi_i} = -\phi_i^{k_i} + (1 - \phi_i)k_i\phi_i^{k_i-1}$$

$$\frac{\partial l(\phi)}{\partial \phi_i} = 0$$

$$\Leftrightarrow (1 - \phi_i)k_i\phi_i^{k_i-1} = \phi_i^{k_i}$$

$$\Leftrightarrow (1 - \phi_i)k_i = \phi_i$$

$$\Leftrightarrow k_i = \phi_i(k_i + 1)$$

$$\Leftrightarrow \phi_i = \frac{k_i}{k_i + 1}$$

Pour i = n, on a par définition  $k_n = 0$  donc  $\hat{\phi}_n = 0$ . On obtient donc dans ce cas l'estimateur du maximum de vraisemblance:

$$\hat{\phi}_i = \frac{k_i}{k_i + 1}, 1 \le i \le n - 1; \hat{\phi}_n = 0$$

Ainsi, en utilisant la définition de la fonction phi, on peut reconstruire récursivement la fonction de survie constante par morceaux sur les intervalles  $[x_{(i)}, x_{(i+1)}]$  avec  $\hat{S}(x_{(i)}) = \hat{\phi}_i * \hat{S}(x_{(i-1)})$ . On prend comme convention  $\hat{S}(x_{(0)}) = 1$  car on sait que la fonction de survie tend vers 1 en 0. On obtient donc le MLE non paramétrique de la fonction de survie S:

$$\hat{S}(t) = \begin{cases} 1, & t < x_{(1)} \\ \prod_{j=1}^{i} \hat{\phi}_{j}, & x_{(i)} < t < x_{(i+1)}, & i = 1, \dots, n-1 \\ 0, & t \ge x_{(n)} \end{cases}$$

Dans le cas où  $z_{(n-1)}=0$ , on a toujours le même maximiseur de  $l(\phi)$ , mais désormais par définition,  $k_{n-1}=0$  et donc  $\hat{\phi}_{n-1}=0$  ce qui implique que  $\hat{S}(t)=0, t\geq x_{(n-1)}$ . Ainsi, on voit que notre approximation de la vraisemblance l(F) n'est pas définie car dans le dernier terme du produit, on a une division par 0. C'est pourquoi dans ce cas précis, il n'existe pas de MLE empirique issu de la maximisation de notre estimation de la vraisemblance. Ce MLE empirique est en réalité un "neighbourhood MLE" de F dans une certaine topologie, on peut tout de même l'utiliser pour  $z_{(n-1)}=0$ .

Ce modèle de BP peut-être vu comme une suite de réparations parfaites indépendantes, ainsi, on peut se restreindre aux temps de réparations parfaites pour étudier les propriétés du modèle. On a le résultat suivant [2] qui nous dit que si  $Y_1$  est l'âge du système à la première réparation parfaite, alors la fonction de survie  $S_y$  de  $Y_1$  vérifie:

$$S_{u}(t) = (S(t))^{p}$$

En effet, en notant r le taux de hasard associé à T, le taux de hasard associé à  $Y_1$  est égal à pr car la probabilité qu'une réparation ait lieu à l'instant t sachant qu'il n'y avait pas précédemment est égale à r(t), et elle est alors parfaite avec une probabilité p, avec indépendance entre les deux phénomènes. On peut ensuite utiliser le lien entre taux de hasard et fonction de survie:

$$S_y(t) = exp(-\int_0^t pr(x)dx) = (S(t))^p$$

En établissant la distribution empirique du processus de Poisson inhomogène obtenu en ne considérant que les durées entre deux réparations parfaites  $Y_1, \ldots, Y_m$ . On obtient ainsi une approximation de  $S_y$ , que l'on note  $\hat{S}_y$ . Or  $S_y(t) = (S(t))^p$ , donc on obtient via  $1 - \hat{S}_y^{n/m}$  un autre estimateur de la fonction de répartition.

On peut également établir la distribution empirique des  $T_i|Z_{i-1}=1$ , c'est-à-dire des durées entre chaque réparation parfaite et la réparation suivante. On obtient ainsi une approximation de la densité, et en la cumulant, une nouvelle estimation de la fonction de répartition.

Ces deux derniers estimateurs n'exploitent pas toutes les informations issues des observations de T et Z, contrairement au premier, on peut donc supposer qu'ils seront moins performants.

#### 2 Modelisation numerique

#### 2.1 Simulation d'un processus de Weibull

Les  $Z_i$  suivent une loi Binomiale par définition:  $\mathbb{P}(Z_i = 1) = p$ .

On simule ici le modèle. Pour ce faire, on commence par créer deux fonctions: simulPPh1 et invWeibull. La fonction simulPPh1 permet de simuler un processus de Poisson homogène: on simule k fois une variable aléatoire suivant la loi exponentielle de paramètre 1 ce qui nous donne une liste de nombres  $[n_1, n_2, ..., n_k]$ . On renvoie ensuite les temps d'arrivée simulés (notés  $A_k$  dans la fonction simulPPIWeibull) qui représentent la somme cumulée  $[n_1, n_1 + n_2, ..., n_1 + ... + n_k]$ .

```
simulPPh1 <- function(k)
{
  return(cumsum(rexp(k, 1)))
}</pre>
```

La fonction invWeibull renvoie l'intensité cumulée inverse de Weibull:  $\Lambda^{-1}$ . Montrons comment nous l'avons trouvé:

Nous avons prouvé en cours que la fonction d'intensité cumulée est égale à  $\Lambda(t)=(\frac{t}{\alpha})^{\beta}$  avec  $\alpha,\beta$  des paramètres strictement positifs. Calculons l'inverse de cette fonction:

$$y = (\frac{t}{\alpha})^{\beta} \iff y^{\frac{1}{\beta}} = \frac{t}{\alpha} \iff t = \alpha y^{\frac{1}{\beta}}$$

Ainsi,  $\Lambda^{-1}(y) = \alpha y^{\frac{1}{\beta}}$ . On l'implémente donc avec comme paramètres par défaut  $\beta = 2$  et  $\alpha = 1$ .

```
invWeibull <- function(y, alpha=1, beta=2)
{
   return(alpha*y**(1/beta))
}</pre>
```

On peut maintenant simuler le modèle BP. Pour cela, on génère une variable aléatoire géométrique de paramètre p, représentant le nombre k de réparations imparfaites nécessaires avant d'atteindre la première réparation parfaite. On simule ensuite le processus homogène comme expliqué précédemment et on retourne les temps  $T_i = \Lambda^{-1}(A_i)$  et les valeurs de la fonction de survie de la loi Weibull:  $S(t) = exp(-(\frac{t}{\alpha})^{\beta})$  créant ainsi un processus de Poisson inhomogène. On réitère cela m fois où m représente le nombre de réparations parfaites souhaité.

#### 2.2 Première simulation d'un processus de Brown-Proschan

```
simulPPIWeibull <- function(m, alpha, beta, p)
{</pre>
```

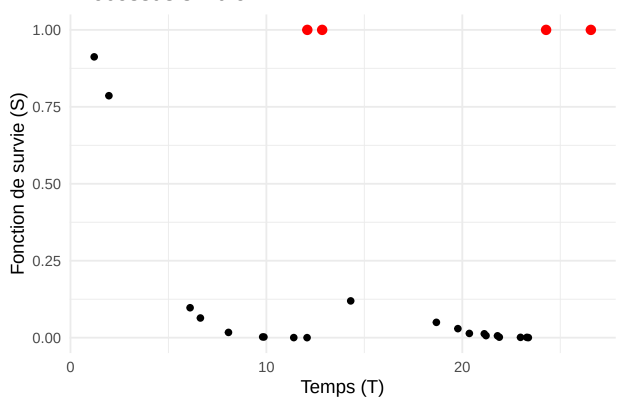
```
k \leftarrow rgeom(1, p)+1
  A_k = simulPPh1(k)
  T_k = c(invWeibull(A_k, alpha, beta))
  S_k = c(exp(-(head(T_k,-1)/alpha)**beta),1)
  T_succes = c(tail(T_k,1)) #le temps où il ya la rep parfaite
  S_succes = c(tail(S_k,1)) #et sa valeur de fonction de survie associée
  for(i in 1:m-1)
  k \leftarrow rgeom(1, p)+1
   A k = simulPPh1(k)
   T_k_temp = c(invWeibull(A_k, alpha, beta))
   T_k = c(T_k, tail(T_k, 1) + T_k temp)
   S_k = c(S_k, exp(-(T_k temp[-1]/alpha)**beta),1)
   T_{succes} = c(T_{succes}, tail(T_k,1))
   S_{succes} = c(S_{succes}, tail(S_k,1))
  }
  return(list(T = T_k,S=S_k, T_succes = T_succes,S_succes=S_succes))
}
```

On va désormais afficher les résultats d'une simulation de notre processus de BP pour vérifier que notre code marche bien. Pour cela, on affiche pour chaque temps de panne, la valeur de la fonction de survie théorique (calculable explicitement dans le cas de Weibull).

```
m <- 3
p < -0.2
result <- simulPPIWeibull(m, 4, 2, p)
print(result)
## $T
  [1] 1.211656 1.962448 6.106041 6.632327 8.065700 9.811553 9.873951
##
   [8] 11.397695 12.076781 12.089012 12.847117 14.304129 18.677115 19.773927
## [15] 20.359657 21.122389 21.210269 21.797945 21.888784 22.970973 23.292780
## [22] 23.369960 24.276579 26.561655
##
## $S
  [1] 0.9123268508 0.7860773804 0.0972730569 0.0639768036 0.0171463536
## [6] 0.0024377978 0.0022576468 0.0002977620 0.0001099439 1.0000000000
## [11] 1.0000000000 0.1195159596 0.0498471622 0.0293814513 0.0138425455
## [16] 0.0126336015 0.0066887210 0.0060391967 0.0016519819 0.0010922753
## [21] 0.0009871989 0.0002845680 1.0000000000 1.0000000000
##
## $T succes
## [1] 12.08901 12.84712 24.27658 26.56165
## $S_succes
## [1] 1 1 1 1
df_result <- data.frame(T = result$T, S = result$S)</pre>
df_succes <- data.frame(T = result$T_succes, S = result$S_succes)</pre>
ggplot(df_result, aes(x = T, y = S)) +
  geom point(color = "black", size = 2) +
  geom_point(data = df_succes, aes(x = T, y = S), color = "red", size = 3) +
```

```
labs(title = "Processus simulé",
    x = "Temps (T)",
    y = "Fonction de survie (S)") +
theme_minimal(base_size = 14)
```

## Processus simulé



On voit donc que le graphe est cohérent d'après les résulats des différents vecteurs. En effet, lorsqu'il n'y a pas de réparations parfaites, l'âge du système ne cesse d'augmenter et la valeur de la fonction de survie tend vers 0 et à l'inverse, lorsqu'une réparation est parfaite, son âge retombe à zéro et la fonction de survie vaut à nouveau 1.

#### 2.3 Estimation du paramètre p par maximum de vraisemblance

On implémente le calcul du MLE trouvé précedemment:  $\hat{p} = m/n$ .

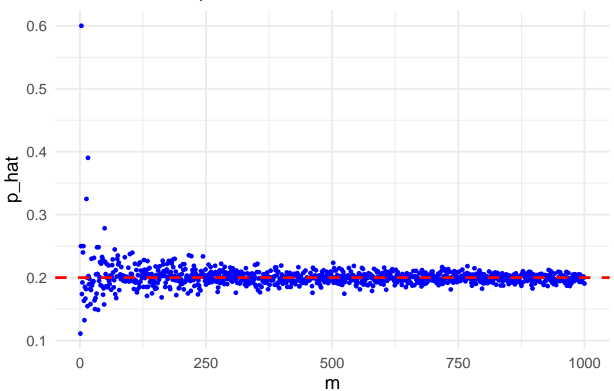
```
MLE_P <- function(m,n)
{
   return(m/n)
}</pre>
```

Pour observer le bon comportement de notre estimateur, on va simuler des processus pour des valeurs de m croissantes et calculer à chaque fois notre  $\hat{p}$ .

```
p_hat <- c()
for (m in 1:1000) {
   process <- simulPPIWeibull(m, 1, 2, 0.2)</pre>
```

```
## Warning: Using 'size' aesthetic for lines was deprecated in ggplot2 3.4.0.
## i Please use 'linewidth' instead.
## This warning is displayed once every 8 hours.
## Call 'lifecycle::last_lifecycle_warnings()' to see where this warning was
## generated.
```

## Estimation de p\_hat en fonction de m



On observe que plus m augmente, plus notre estimation ponctuelle se rapproche de la vraie valeur de p. On observe également que la variance diminue.

#### 2.4 Estimation de la fonction de survie S par plusieurs méthodes

#### 2.4.1 Estimation par maximum de vraisemblance ou neighbourhood MLE

On rappelle la formule du MLE qui a des garanties théoriques uniquement si  $z_{(n-1)} = 1$  (voir première partie du document):

$$\hat{S}(t) = \begin{cases} 1, & t < x_{(1)} \\ \prod_{j=1}^{i} \hat{\phi}_{j}, & x_{(i)} < t < x_{(i+1)}, & i = 1, \dots, n-1 \\ 0, & t \ge x_{(n)} \end{cases}$$

On rappelle également que cet estimateur peut être utilisé pour  $z_{(n-1)} = 0$  mais devient un neighbourhood MLE et est nul pour  $t \geq x_{(J+1)}$  où J est le dernier indice pour lequel  $z_{(J)} = 1$  (en dehors de  $z_{(n)}$ ). On définit une nouvelle fonction simulPPIWeibull2, qui s'inspire fortement de la première simulation mais qui ne renvoie pas les mêmes choses. Ici on retourne les instants de pannes, la type de réparation associé à chaque panne (=Z) ainsi que les instants de réparations parfaites (sous ensemble de T).

```
simulPPIWeibull2 <- function(m, alpha, beta, p)
{
    k <- rgeom(1, p)+1
    A_k = simulPPh1(k)
    T_k = c(invWeibull(A_k, alpha, beta))
    Z_k = c(rep(0,k-1),1)
    T_succes = tail(T_k,1)
    for(i in 1:m-1)
    {
        k <- rgeom(1, p)+1
        A_k = simulPPh1(k)
        T_k_temp = c(invWeibull(A_k, alpha, beta))
        T_k = c(T_k, tail(T_k,1) + T_k_temp)
        Z_k = c(Z_k,rep(0,k-1),1)
        T_succes = c(T_succes, tail(T_k,1))
    }
    return(list(T = T_k,Z=Z_k, T_succes = T_succes))
}</pre>
```

On choisit les paramètres suivants:  $m=50, \, \alpha=4, \, \beta=2$  et p=0.2.

```
res<-simulPPIWeibull2(50,4,2,0.2)
Z<-res$Z
T<-res$T
```

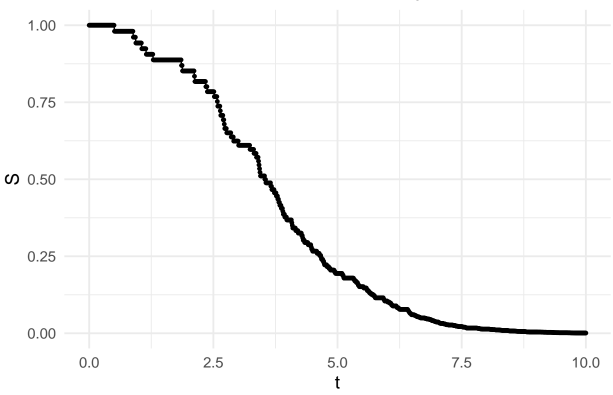
On implémente maintenant le calcul du MLE (ou neighbourhood MLE en fonction des cas) trouvé précedemment. La fonction  $MLE_S$  renvoie les vecteurs  $x_{()}$  et  $\hat{\phi}$  permettant de construire le MLE. On a ensuite une deuxième fonction  $plot\_MLE\_S$  qui permet de construire graphiquement le MLE en retournant ses valeurs pour une séquence de temps t.

```
MLE_S <- function(T,Z)
{
    n<-length(Z)
    x <- c()
    last_perfect <- 0
    for (i in 1:n){</pre>
```

```
x <- c(x,T[i]-last_perfect)</pre>
  if (Z[i]==1){
    last_perfect<-T[i]</pre>
  }
  idx<-order(x)
  x_order<-x[idx]
  z_order<-Z[idx]
  phi_hat<-c()</pre>
  for (i in 1:(n-1)){
    k \le sum(z_order[i:(n-1)])
    phi_hat<-c(phi_hat,k/(k+1))</pre>
  phi_hat<-c(phi_hat,0)</pre>
  return(list(x_order = x_order,phi_hat=phi_hat))
}
plot_MLE_S <-function(t,x_order,phi_hat) {</pre>
  x_order<-c(x_order,Inf)</pre>
  S_hat<-rep(1,length(t))</pre>
  # Inférieur au premier temps de panne
  count<-1
  while (t[count] < x_order[1]) {</pre>
    count<-count+1
  }
  i<-1
  phi<-phi_hat[1]
  #Entre deux temps de pannes ou supérieur au dernier
  for (j in count:length(t)){
    if (t[j]>x_order[i+1]){
      phi<-phi*phi_hat[i]</pre>
      i<-i+1
    }
    S_hat[j]=phi
  }
  return(S_hat)
```

On teste le calcul et l'affichage de notre estimateur sur une simulation simple.





# 2.4.2 Estimation de l'intensité du processus en utilisant les temps de pannes à la suite d'une réparation parfaite

On va maintenant utiliser la distribution empirique des  $T_i|Z_{i-1}=1$ , c'est-à-dire des durées entre chaque réparation parfaite et la réparation suivante pour obtenir une approximation de la densité. En la cumulant, on obtient une estimation de la fonction de répartition. On définit comme avant 2 fonctions, une nous retournant tout le nécessaire pour construire l'estimateur et une seconde pour construire l'estimateur et retourner les valeurs en une séquence de temps t donnée.

```
MLE_emp_1 <- function(T,Z)
{
    n<-length(Z)
    delta_t <- c()
    last_perfect <- 0
    for (i in 1:(n-1)){
        if(Z[i]==1){
            delta_t <- c(delta_t,T[i+1]-T[i])
        }
    }
    idd<-order(delta_t)
    delta_t_ordered <- delta_t[idd]
    return(delta_t_ordered)
}

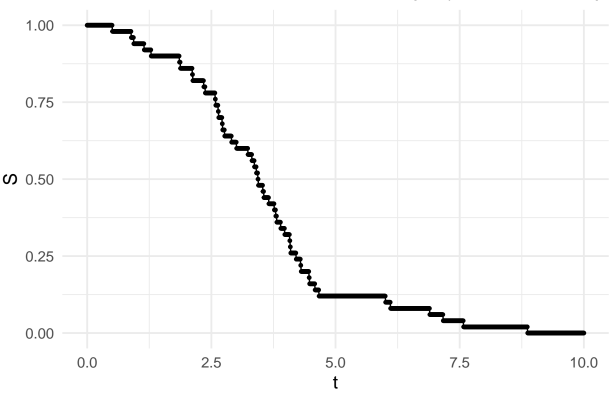
plot_MLE_emp_1 <- function(t, x)</pre>
```

```
{
  num_perfect <- length(x)</pre>
  x < -c(x, Inf)
  S_hat<-rep(1,length(t))</pre>
  # Inférieur au premier temps de panne
  count<-1
  while (t[count] < x[1]) {</pre>
    S hat[count] <- 1
    count <- count +1
  }
  i<-1
  S_hat[count] <- (num_perfect - 1) / num_perfect</pre>
  #Entre deux temps de pannes ou supérieur au dernier
  for (j in count:length(t)){
    if (t[j]>x[i+1]){
      i<-i+1
    }
    S_hat[j]=(num_perfect - i)/num_perfect
  }
  return(S_hat)
}
```

On teste l'affichage de l'estimateur sur la même simulation que l'estimateur précédent.

```
idd<-MLE_emp_1(T,Z)
idd
## [1] 0.5080388 0.8834928 0.9373176 1.1420037 1.2820920 1.8584381 1.8712000
## [8] 2.1152314 2.1236979 2.3460106 2.3766141 2.5716820 2.5839826 2.6303722
## [15] 2.6464561 2.7182044 2.7246211 2.7661848 2.9082858 3.0028777 3.2313212
## [22] 3.3105323 3.3622909 3.4020650 3.4365689 3.4414514 3.5358368 3.5551495
## [29] 3.6539223 3.7618209 3.7947840 3.8131959 3.8957163 3.9703637 4.0735375
## [36] 4.0754910 4.0862533 4.2057708 4.2902271 4.3069180 4.4662637 4.4676814
## [43] 4.5801748 4.6654057 6.0030978 6.1024287 6.8983577 7.1647851 7.5767648
## [50] 8.8656670
S_hat_e1 <- plot_MLE_emp_1(t,idd)</pre>
df <- data.frame(t = t, S_hat_e1 =S_hat_e1)</pre>
ggplot(df, aes(x = t, y =S_hat_e1)) +
 geom_point(color = "black", size = 1) +
  geom_line()+
 labs(title = "Estimation de S en fonction du temps (estimateur empirique 1)",
       x = "t"
       y = "S") +
  theme_minimal(base_size = 14)
```





#### 2.4.3 Estimation de l'intensité du processus avec uniquement les temps de réparations parfaites

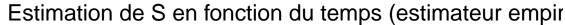
On va maintenant utiliser la distribution empirique du processus de Poisson inhomogène obtenu en ne considérant que les durées entre deux réparations parfaites  $Y_1, \ldots, Y_m$ . On obtient ainsi une approximation de  $S_y$ , que l'on note  $\hat{S}_y$ . Or  $S_y(t) = (S(t))^p$ , donc on obtient via  $1 - \hat{S}_y^{n/m}$  notre estimateur de la fonction de répartition. On reprend les mêmes conventions de codes que pour les deux estimateurs précédent.

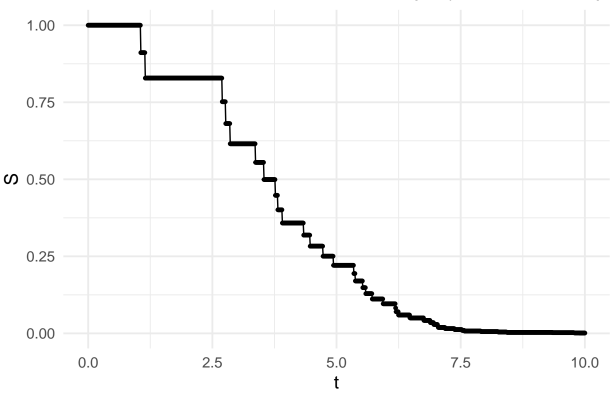
```
MLE_emp_2_c <- function(T,Z)</pre>
{
  n<-length(Z)</pre>
  perfects <- c()
  last_perfect <- 0</pre>
  for (i in 1:n){
    if(Z[i]==1){
       perfects <- c(perfects,T[i])</pre>
    }
  }
  inter_perfects <- c()</pre>
  inter_perfects <- c(perfects[1])</pre>
  for (i in 1:length(perfects)-1){
    inter_perfects <- c(inter_perfects, perfects[i+1] - perfects[i])</pre>
  idd<-order(inter_perfects)</pre>
  inter_perfects_ordered <- inter_perfects[idd]</pre>
```

```
return(inter_perfects_ordered)
}
plot_MLE_emp_2 <- function(t, ipo, Z)</pre>
  num_repairs <- length(Z)</pre>
  num_perfect <- length(ipo)</pre>
  ipo<-c(ipo,Inf)</pre>
  S_hat_y<-rep(1,length(t))</pre>
  # Inférieur au premier temps de panne
  count<-1
  while (t[count]<ipo[1]){</pre>
    S_hat_y[count] <- 1</pre>
    count<-count+1
  }
  i<-1
  S_hat_y[count] <- (num_perfect - 1) / num_perfect</pre>
  #Entre deux temps de pannes ou supérieur au dernier
  for (j in (count+1):length(t)){
    if (t[j]>ipo[i+1]){
      i<-i+1
    }
    S_hat_y[j]=(num_perfect - i)/num_perfect
  S_hat <- (S_hat_y)**(num_repairs / num_perfect)</pre>
  return(S_hat)
```

On teste l'affichage de l'estimateur sur la même simulation que pour les estimateurs précédents.

```
ipo < -MLE_emp_2_c(T,Z)
ipo
   [1] 1.055045 1.142004 2.694800 2.766185 2.859918 3.362291 3.535837
## [8] 3.761821 3.813196 3.905856 4.332647 4.467681 4.727410 4.937641
## [15] 5.343801 5.372658 5.521246 5.584966 5.711521 5.936877 6.180869
## [22] 6.184705 6.249026 6.477531 6.759075 6.884987 6.955530 7.036378
## [29] 7.039338 7.183013 7.376008 7.527066 7.576765 7.908647 8.256323
## [36] 8.429889 9.342294 9.789608 9.898176 10.173111 10.189048 11.245437
## [43] 12.278072 12.309929 12.602720 12.807221 13.156955 13.251998 14.807234
## [50] 15.168673 16.792697
S_hat_e2 <- plot_MLE_emp_2(t,ipo, Z)</pre>
df <- data.frame(t = t, S_hat_e2 =S_hat_e2)</pre>
ggplot(df, aes(x = t, y = S_hat_e2)) +
 geom_point(color = "black", size = 1) +
 geom_line()+
 labs(title = "Estimation de S en fonction du temps (estimateur empirique 2)",
      x = "t",
      y = "S") +
 theme minimal(base size = 14)
```





#### 2.4.4 Comparaison des estimateurs

Pour comparer nos estimateurs de la fonction de survie S, on va évaluer la fonction de survie théorique d'un processus de Weibull, que l'on peut calculer, en une séquence de temps positifs. On va ensuite afficher sur le même graphe cette courbe exacte et celles obtenues avec chacun des estimateurs.

```
SWeibull <- function(y, alpha=1, beta=2)
{
   return(exp(-(y/alpha)**beta))
}</pre>
```

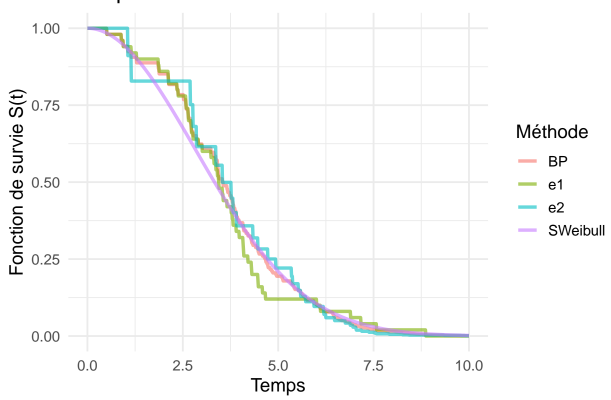
```
df <- data.frame(
    t = t,
    SWeibull = SWeibull(t, 4, 2),
    BP = S_hatBP,
    e1 = S_hat_e1,
    e2 = S_hat_e2
)

df_long <- df %>%
    pivot_longer(cols = -t, names_to = "Méthode", values_to = "Survie")

# Plot
ggplot(df_long, aes(x = t, y = Survie, color = Méthode)) +
    geom_line(size = 1.2,alpha = 0.6) +
```

```
labs(title = "Comparaison des courbes de survie",
    x = "Temps",
    y = "Fonction de survie S(t)",
    color = "Méthode") +
theme_minimal(base_size = 14)
```

# Comparaison des courbes de survie

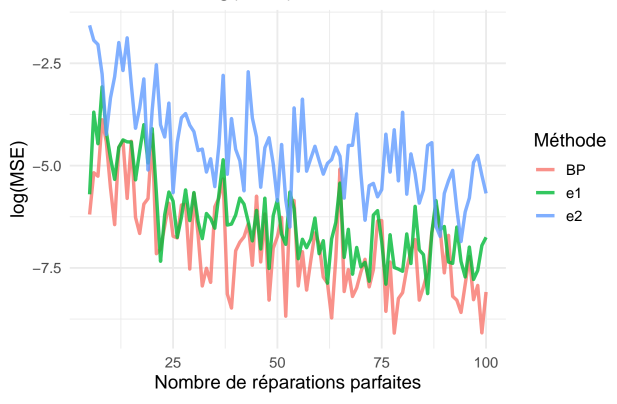


En plus de ce critère graphique qui permet une identification visuelle de la performance, on va implémenter 2 critères numériques, la MSE et la variance en fonction du nombre de réparations parfaites m.

```
nrpm <- 100 # Nombre de réparations parfaites max
mse_BP <- c()</pre>
mse_e1 <- c()
mse_e2 <- c()
for (m in 5:nrpm){
  res<-simulPPIWeibull2(m,4,2,0.1)
  Z<-res$Z
  T<-res$T
  t < -seq(0,10,0.1*1/m)
  S_t \leftarrow SWeibull(t, 4,2)
  r < -MLE_S(T,Z)
  S_hatBP <- plot_MLE_S(t,r$x_order,r$phi_hat)</pre>
  idd<-MLE_emp_1(T,Z)</pre>
  S_hat_e1 <- plot_MLE_emp_1(t,idd)</pre>
  ipo < -MLE_emp_2_c(T,Z)
  S_hat_e2 <- plot_MLE_emp_2(t,ipo, Z)</pre>
  mse_BP <- c(mse_BP, sum((S_t - S_hatBP)**2)/length(S_t))</pre>
```

```
mse_e1 \leftarrow c(mse_e1, sum((S_t - S_hat_e1)**2)/length(S_t))
  mse_e2 \leftarrow c(mse_e2, sum((S_t - S_hat_e2)**2)/length(S_t))
}
df_mse <- data.frame(</pre>
  m = seq(5, nrpm),
  BP = log(mse_BP),
  e1 = log(mse_e1),
  e2 = log(mse_e2)
df_mse_long <- df_mse %>%
  pivot_longer(cols = -m, names_to = "Méthode", values_to = "log_MSE")
ggplot(df_mse_long, aes(x = m, y = log_MSE, color = Méthode)) +
  geom_line(size = 1.2, alpha = 0.8) +
  labs(title = "Évolution du log(MSE) selon la méthode",
       x = "Nombre de réparations parfaites",
       y = "log(MSE)",
       color = "Méthode") +
  theme_minimal(base_size = 14)
```

# Évolution du log(MSE) selon la méthode



On voit que l'estimateur du MLE non paramétrique, qui est celui qui utilise le plus d'informations, mais qui ne possède pas de garanties théoriques en l'absence de  $z_{n-1}=z_n=1$ , est celui qui possède tout de même les meilleures performances pour la majorité des simulations. C'est un résultat particulièrement visible lorsque les réparations parfaites sont assez rares comparées aux réparations imparfaites. On observe

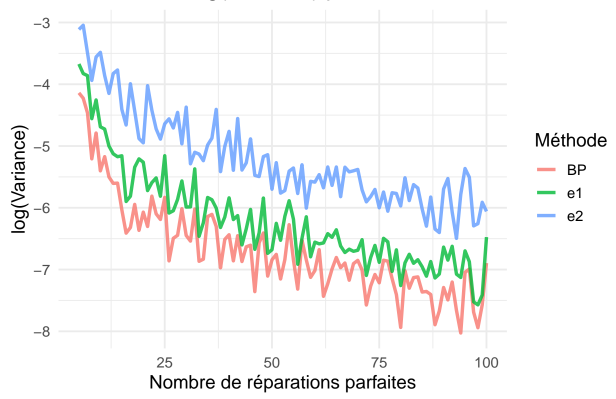
également que l'erreur des estimateurs a tendance à diminuer lorsqu'on augmente le nombre de réparations (via l'augmentation du nombre de réparations parfaites).

```
nrpm <- 100 # Nombre de réparations parfaites max
niter <- 10
var_BP <- rep(0,nrpm)</pre>
var_e1 <- rep(0,nrpm)</pre>
var_e2 <- c(0,nrpm)</pre>
for (m in 5:nrpm){
  t < -seq(0,10,0.1*1/m)
  moy_BP <- rep(0,length(t))</pre>
  moy_e1 <- rep(0,length(t))</pre>
  moy_e2 <- rep(0,length(t))</pre>
  moy BPs <- rep(0,length(t))
  moy_e1s <- rep(0,length(t))</pre>
  moy_e2s <- rep(0,length(t))</pre>
  for (i in 1:niter){
    res<-simulPPIWeibull2(m,4,2,0.2)
    Z<-res$Z
    T<-res$T
    r < -MLE_S(T,Z)
    S_hatBP <- plot_MLE_S(t,r$x_order,r$phi_hat)</pre>
    idd<-MLE_emp_1(T,Z)
    S_hat_e1 <- plot_MLE_emp_1(t,idd)</pre>
    ipo<-MLE_emp_2_c(T,Z)</pre>
    S_hat_e2 <- plot_MLE_emp_2(t,ipo, Z)</pre>
    moy BP <- moy BP + S hatBP
    moy_e1 <- moy_e1 + S_hat_e1</pre>
    moy_e2 <- moy_e2 + S_hat_e2</pre>
    moy_BPs <- moy_BPs + S_hatBP**2</pre>
    moy e1s \leftarrow moy e1s + S hat e1**2
    moy_e2s <- moy_e2s + S_hat_e2**2</pre>
  moy_BP <- moy_BP / niter</pre>
  moy_e1 <- moy_e1 / niter</pre>
  moy_e2 <- moy_e2 / niter</pre>
  moy_BPs <- moy_BPs / niter</pre>
  moy_e1s <- moy_e1s / niter</pre>
  moy_e2s <- moy_e2s / niter</pre>
  var_BP[m] <- sum(moy_BPs - moy_BP**2)/length(t)</pre>
  var_e1[m] <- sum(moy_e1s - moy_e1**2)/length(t)</pre>
  var_e2[m] \leftarrow sum(moy_e2s - moy_e2**2)/length(t)
```

Ci-dessus nous calculons la variance moyenne des fonctions de survie sur niter simulations en fonction du nombre de réparations parfaites.

```
df_var <- data.frame(
    m = seq(5,nrpm),
    BP = log(var_BP[-(1:4)]),
    e1 = log(var_e1[-(1:4)]),
    e2 = log(var_e2[-(1:4)])
)</pre>
```

# Évolution du log(variance) par méthode



On remarque que le MLE non paramétrique est uniformément plus robuste que les estimateurs empiriques, sa plus faible variance indiquant sa robustesse. Ainsi, le MLE non paramétrique est à la fois plus robuste et plus consistant que les deux estimateurs empiriques. De plus, on remarque que la variance diminue avec l'augmentation du nombre de réparations (via l'augmentation du nombre de réparations parfaites).

#### 3 Conclusion

Ainsi, nous avons codé une façon de simuler le modèle de réparations imparfaites proposé par Brown et Proschan, dans le cadre d'un processus ayant une intensité de Weibull. Nous avons également implémenté l'estimateur suggéré par Whitaker et Samaniego, qui, sous certaines conditions, fournit un MLE pour la fonction de survie du processus. Nous avons pu vérifier que cet estimateur est plus précis et plus robuste que d'autres estimateurs qui n'utilisent pas nécessairement toutes les informations issues des simulations. Nous avons ici fait l'hypothèse que p, la probabilité de réparation parfaite, était constante, mais il serait également

intéressant d'étudier l'estimation, plus complexe, des paramètres du modèle lorsque p est une fonction non constante du temps.

## References

- [1] Francisco J. Samaniego Lyn R. Whitaker. "Estimating the Reliability of Systems Subject to Imperfect Repair". In: *Journal of the American Statistical Association* 84.405 (1989), pp. 301–309.
- [2] Frank Proschan Mark Brown. "Imperfect Repair". In: Journal of Applied Probability 20.4 (1983), pp. 851–859.