



-1	Modélisation statistique	
1	Outils de probabilités	7
1.1	Loi d'une variable aléatoire réelle	7
1.1.1	Variables discrètes	7
1.1.2	Variables de loi absolument continue	
1.1.3	Formules d'intégration	3
1.2	Paramètres de position	8
1.2.1	Espérance et variance	9
1.2.2	Coefficients d'asymétrie et d'aplatissement	
1.2.3	Quantiles 10	J
1.3	Vecteurs gaussiens 10	)
1.3.1	Loi normale multivariée 10	
1.3.2	Dérivées des lois gaussiennes	1
1.4	Convergence et théorèmes limites	_
1.4.1	Modes de convergence aléatoire	
1.4.2	Théorème central limite	
1.4.3	Travail en dimension d	4
II	Méthode d'estimation	
2	Échantillonnage et f° de répartition empirique	7
2.1	Situation et notations préliminaires	7

2.2	Estimation ponctuelle	17
2.2.1	Fonction de répartition empirique (ecdf)	17
2.2.2	Précision de l'estimation	18
2.2.3	Précision de l'estimation asymototique	
2.2.4	Précision non asymptotique	20
2.2.5	Décision	21
2.3	Estimation uniforme	22
2.3.1	Estimation uniforme	23
2.3.2	Intervalle de confiance uniforme	23
2.4	Estimation de fonctionnelles	24
2.4.1	Méthode de substitution	24
3	Méthode d'estimation en densité	27
3.1	Introduction	27
3.1.1	Notations et hypothèses	27
3.1.2	Familles paramétriques classiques	27

# Modélisation statistique

1	Outils de probabilités 7
1.1	Loi d'une variable aléatoire réelle
1.2	Paramètres de position

- 1.2 Parametres de position
- 1.3 Vecteurs gaussiens
- 1.4 Convergence et théorèmes limites



# 1.1 Loi d'une variable aléatoire réelle

Soit E un espace probabilisé  $\{\Omega, \mathscr{A}, \mathbb{P}\}$ . Les probabilités  $\omega \in \Omega$  sont des modélisations de l'univers des évènements  $\Omega$ .

#### 1.1.1 Variables discrètes

**Définition 1.1.1** Une variable aléatoire sur E est une application  $x : (\Omega, \mathscr{A}) \to (\mathbb{R}, \mathscr{B})$ , où  $\mathscr{B}$  est une tribu borélienne.

**Définition 1.1.2** Une tribu borélienne est la plus petite tribu sur *X* contenant tous les ensembles ouverts.

**Définition 1.1.3** La fonction de répartition de la variable réelle X est l'application  $F : \mathbb{R} \to [0;1]$  définie par :

$$F(x) = \mathbb{P}(X \le x) = \mathbb{P}(\omega \in \Omega : X(\omega) \le x) \tag{1.1}$$

# 1.1.2 Variables de loi absolument continue

Propriété 1.1.1 La fonction de répartition est <u>croissante</u>, continue <u>à droite</u>, tend vers 0 pour  $x \to -\infty$  et 1 vers  $+\infty$ .

**Définition 1.1.4** On note  $\mathbb{P}^*$  la loi d'une v.a., image de  $\mathbb{P}$  par X sur  $(\mathbb{R}, \mathscr{B})$ .

$$\mathbb{P}^*(A) = \mathbb{P}(x \in \mathcal{A}), \mathcal{A} \in \mathcal{B}(\mathbb{R}) \tag{1.2}$$

**Définition 1.1.5 — Variable discrète.** Une variable aléatoire dans  $\mathbb{R}$ , notée X est discrète si elle prend un ensemble de valeurs ou plan dénombrable  $\{x_i, i \in \mathbb{N}\} \subset \mathbb{R}$ .

Il suffit d'avoir les données des  $\{(x_i, \mathbb{P}[X_i = x_i]), i \in \mathbb{N}\}$  pour déterminer intégralement la loi F.

- Si les points  $x_i$  sont isolés (X est à valeurs dans  $\mathbb{N}$  ou  $\mathbb{Z}$ ), alors la f° de répartition de X est constante par morceaux, et les points de discontinuité de F sont les probabilités  $x_i$ .

Définition 1.1.6 La mesure de Lebesgue est une généralisation de la notion de volume. Cette mesure évolue dans les ensemble  $L^p$ .

**Définition 1.1.7 — Fonctions à densité.** Une v.a. dans  $\mathbb{R}$ , X est alors continue (à densité) si la f° de rép. s'écrit  $F(x) = \int_{-\infty}^n f(t)dt, \forall n \in \mathbb{N}$ , où dt est la mesure de Lebesgue sur  $\mathbb{R}$ . La fonction f est une densité de  $\mathbb{P}$ . Elle doit être :

• Positive  $(f \ge 0)$ • Normalisée  $\int_{\mathbb{R}} f = 1$ .

# 1.1.3 Formules d'intégration

Propriété 1.1.2 Soit X une v.a. à valeurs dans  $\mathbb{R}$ , munie d'une loi F. Pour toute fonction test f, alors  $\mathbb{E}[\varphi(X)] = \int_{\Omega} \varphi(X(\omega)) \mathbb{P}(d\omega) = \int_{R} \varphi(\omega) \mathbb{P}^*(dx)$ . On écrit aussi :

$$\int_{\mathbb{R}} \varphi(x) \mathbb{P}^*(dx) = \int_{\mathbb{R}} \varphi(x) dF(x) = \mathbb{E}(\varphi(x))$$
(1.3)

Ainsi, on a  $F[X^2] = \int_{\mathbb{D}} x^2 dF(x)$ .

- La propriété présente permet ainsi de dire qu'après modification des valeurs de la loi, il y a conservation de la loi initiale.
- Si on souhaite calculer  $\mathbb{P}^*([a,b]) = F(b) F(a)$ .

$$F(b) = P(X \leq b) \qquad F(b) - F(a) = P^*([a, b])$$

$$F(a) = P(X \leq a)$$

Ainsi, ces  $f^{\circ}$  de rép. permettent de calculer une probabilité sur des intervalles non bornés.

Théorème 1.1.3 — Théorème de transfert. Soit X une v.a. à valeurs dans  $\{x_i, i \in \mathbb{N}\}$ . Ainsi,

$$\mathbb{E}[\varphi(X)] = \int_{\mathbb{R}} \varphi(x) dF(x) = \sum_{i \in \mathbb{N}} \varphi(x_i) \mathbb{P}(X = x_i)$$
(1.4)

#### Paramètres de position

Une loi possède plusieurs moments (paramètres de la loi), comme la moyenne, la variance, le coefficient d'asymetrie (skewness), le coefficient d'acuité (kurtosis), les quantiles etc.

#### 1.2.1 Espérance et variance

**Définition 1.2.1 — Moment.** Une v.a. X admet un moment d'ordre  $p \in \mathbb{N} \setminus \{0\}$  lorsque :

$$\mathbb{E}[|X^2|] = \int |X(\boldsymbol{\omega})| \mathbb{P}(d\boldsymbol{\omega}) < +\infty \tag{1.5}$$

Dans ce cas, un moment d'ordre p est :

$$\mathbb{E}[X^p] = \int X(\boldsymbol{\omega})^p \mathbb{P}(d\boldsymbol{\omega}) \tag{1.6}$$

**Proposition 1.2.1** La moyenne  $\mu_X$  existe :  $u = F(X) = \int_{\Omega} X(\omega) \mathbb{P}(d\omega)$ .

**Définition 1.2.2**  $\sigma_x^2 = Var(X)$  est le moment d'ordre 2 recentré de X :

$$\sigma_{x} = \mathbb{E}[X - \mu_{x}]^{2} = \int_{\mathbb{R}} (x - \mu_{x})^{2} dF_{x}(x) = \sqrt{Var(X)} = \sqrt{\mathbb{E}[(x - \mu_{x})^{2}]}$$
(1.7)

On calcule (s'ils existent!) tous les moments d'une loi :

Proposition 1.2.2 — Moment d'ordre p.

$$\mathbb{E}[X^p] = \int_{\mathbb{R}} x^p dF(x) = \begin{cases} \sum_{i \in \mathbb{N}} x_i^p \mathbb{P}(X = x_i) & \text{si } X \text{ est discrète.} \\ \int_{\mathbb{R}} x^p f(x) dx & \text{si } X \text{ est abs. } C^0. \end{cases}$$
(1.8)

# 1.2.2 Coefficients d'asymétrie et d'aplatissement

**Définition 1.2.3 — Coef. d'asymetrie.** La loi de X est symétrique par rapport à  $\mu \in \mathbb{R}$  si  $\forall x \int \mathbb{R}, F(\mu + x) - 1 - F(\mu - x)$ , où F est la f° de rép. de X.

Dans le cas d'une loi à densité, si X est symétrique, alors en dérivant l'expression précédente,

■ Exemple La fonction gaussienne centrée en 0.

**Définition 1.2.4** Le coef. d'asymétrie de la variable aléatoire X (s'il existe un moment d'ordre 3) est défini par :

$$\alpha[X] = \frac{\mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])^3]}{\sigma_V^3} \tag{1.9}$$

Attention, ce coefficient  $\alpha(x)$  est une mesure **grossière** de la symétrie.

- Si *X* est symétrique, alors  $\alpha(x) = 0$ .
- Si  $\alpha(x) = 0$ , alors X n'est **PAS** forcément symétrique.

**Définition 1.2.5 — Aplatissement.** Le coef. de symétrie de la variable aléatoire X (s'il existe un moment d'ordre 4) est défini par :

$$K[X] = \frac{\mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])^4]}{\sigma_X^4} \tag{1.10}$$

- Si  $X \sim N(0, 1)$ , alors K(X) = 0.
- Si K(X) < 0, alors les piques de distribution de X sont plus légères que la loi normale.
- Sinon, elles sont plus lourdes.



Graphiquement, si K(X) < 0, la courbe est plus aplatie en son pic, et sinon, elle est plus

#### 1.2.3 **Quantiles**

**Définition 1.2.6** Si X est une v.a. dans  $\mathbb{R}$  une f° de rép. F, alors la quantité d'ordre  $p, p \in (0,1)$ est définie comme l'**unique** solution  $q_i$  du problème :

$$F_X(q_p) = p \Leftrightarrow \mathbb{P}(X = q_p) = p \Leftrightarrow F_X^{-1}(p) = q_p \tag{1.11}$$

■ Exemple Quelle est la probabilité qu'une vague frappant le port de Nice soit de hauteur 5m, avec une probabilité d'échec de 99%?

**Définition 1.2.7** Le quantile d'ordre p de X est la quantité :

$$q_p = \frac{1}{2}[\inf\{x, F(x) > p\} + \sup\{I(x) < p\}]$$
(1.12)

Concrètement, si on divise le jeu de données en n paquets, il s'agit du p-ième.

Propriété 1.2.3 La médiane de X de la loi  $F_X$  est par définition  $q_{\frac{1}{2}}$ . Elle respecte :

- $\mathbb{P}(X \ge \frac{1}{2}) \ge \frac{1}{2}$
- $\mathbb{P}(X \leq \frac{1}{2}) \geq \frac{1}{2}$

# 1.3 Vecteurs gaussiens

### Loi normale multivariée

**Définition 1.3.1 — Vect. gaussien.** Si  $X = {}^t(X_1, \dots, X_n)$  est un vecteur aléatoire en  $\mathbb{R}^n$ , son espérance est si elle existe :

$$\mathbb{E}[X] = (\mathbb{E}[X_1], \dots, \mathbb{E}[X_n]) \tag{1.13}$$

La variance de X est la matrice  $\Sigma_X = \mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])'(X - \mathbb{E}[X])]$ , appelée matrice de variance covariance. Ce vecteur  $\Sigma$  existe **que** si  $\mathbb{E}[||X||] < +\infty$ 

■ Exemple Si 
$$X = (X_1, X_2)$$
, alors  $\Sigma_X = \begin{pmatrix} Var(X_1) & Cov(X_1, X_2) \\ Cov(X_1, X_2) & Var(X_2) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \sigma_1^2 & \sigma_{12} \\ \sigma_{12} & \sigma_2^2 \end{pmatrix}$ .

**Propriété 1.3.1** — n > 1.

- $\Sigma_X = \mathbb{E}[{}^t XX] \mathbb{E}[X]\mathbb{E}[{}^t X]$   $\forall a \in \mathbb{R}^n, Var({}^t aX) = {}^t a\Sigma_X a$  Si  $b \in \mathbb{R}^k, A \in M_{k*m}$ , on a  $\Sigma_{AX+b} = A\Sigma_X {}^t A$
- **Rappel** En dimension n = 1:
  - $Var(X) = \mathbb{E}(X^2) \mathbb{E}(X)^2$
  - $Var(aX + b) = a^2 Var(X) + Var(b)$

**Définition 1.3.2 — Vecteurs Gaussiens.** On note  $X \sim N_1(a, I_n)$  un vecteur  $X = {}^t(\xi_1, \dots, \xi_n)$ dont ses lois marginales sont des lois N(0,1), indépendantes entre elles.

Propriété 1.3.2  $(X_1, ..., X_n)$  sont indépendantes  $\Leftrightarrow \mathbb{P}(X_1 \leq x_1, ..., X_n \leq x_n) = \sum_{i=1}^n \mathbb{P}(X_i \leq x_i)$ **Propriété 1.3.3** La moyenne de  $X \sim N(a, I_n)$  est nulle et sa matrice de variance-covariance est l'identité. La loi X est alors continue de densité par rapport à la mesure de Lebesgue sur  $\mathbb{R}^n$ .

■ Rappel Dans le cas n = 1, si  $Z \sim N(\mu, \sigma^2)$ , alors  $T = \frac{Z - \mu}{\sigma} \sim N(0, 1)$ 

**Définition 1.3.3** Un vecteur aléatoire X à valeurs dans  $\mathbb{R}^n$ , de forme :

$$\forall n \in \mathbb{N}, f_X(x) = (2\pi)^{-\frac{n}{2}} \exp(-\frac{1}{2}txx)$$
(1.14)

Il est Gaussien (normal) si, pour  $A \in M_n$  et un vecteur  $\mu \in \mathbb{R}^n$ , on a :

$$X = \mu + A\xi, \xi \sim N(a, I_n) \tag{1.15}$$

**Propriété 1.3.4** Un vecteur aléatoire X est dit Gaussien si et seulement si toute combinaison linéaire des composantes de X est une variable aléatoire à valeurs dans  $\mathbb{R}$ .

Dans le cas n = 2:

$$(X_1, X_2) \sim N_2(\begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \sigma_1^2 & \sigma_{12} \\ \sigma_{12} & \sigma_2^2 \end{pmatrix}) \Rightarrow \forall (a, b) \in \mathbb{R}^2 \begin{cases} X_1 + X_2 \sim N_1(\dots) \\ aX_1 + bX_2 \sim N_1(\dots) \end{cases}$$
 (1.16)

**Définition 1.3.4 — Densité.** Soit  $X \sim N_m(\mu, \Sigma_X)$ . Alors :

$$f_X(x) = \frac{1}{(2\pi)^{\frac{n}{2}} \sqrt{\det(\Sigma_X)}} \exp(-\frac{1}{2} {}^t (X - \mu) \Sigma_X^{-1} (x - \mu)) = \sum_{i=1}^n \underbrace{f_{X_i}(x_i)}_{N_1(\mu_1, 1)}$$
(1.17)

## 1.3.2 Dérivées des lois gaussiennes

Ainsi, on va étudier trois lois (les mêmes qu'en économétrie) :

- \* Loi de  $\chi^2$ .
- \* Loi de Student
- \* Loi de Fischer

**Définition 1.3.5** —  $\chi^2$ . Soit une v.a. à valeurs dans  $\mathbb{R}$ . Alors :

$$Y = \sum_{i=1}^{n} X_i^2, X_i \sim N(0, 1)$$
(1.18)

Ces  $X_i$  sont des v.a. identiquement distribuées à valeurs dans  $\mathbb{R}_+$ . On dit que  $Y \sim \chi^2(x)$  i.e. si  $X \sim N(0, I_n)$ , alors  $|X|^2 \sim \chi^2(n)$ .

**Définition 1.3.6 — Student.** Soit une v.a.  $T \sim t(n)$ . Si  $T := \frac{\xi}{\sqrt{Y/m}}$ , où  $\xi \sim N(0,1)$ ,  $Y \sim \chi^2(n)$  et  $\xi$  indépendante de Y, à valeurs dans  $\mathbb{R}$ , on dit que cette loi est de Student.

La loi t(m) est plus "dispersée que la loi normale sur [0,1]. Si  $T \sim t(m)$  et que  $\xi \sim N(0,1)$ , on a par exemple  $K[T] > K[\xi]$ . Dans le cas extrême où n = 1, K n'est même plus définie.

**Définition 1.3.7** Soit une v.a.  $Y \sim \text{Fisher}(p,q)$ , admettant p,q degrés de liberté.

Si  $Y=rac{rac{U}{p}}{rac{V}{q}}$  où  $U\sim \chi^2(p)$  et  $V\sim \chi^2(q)$ , on dit que cette loi est de Fischer.

# 1.4 Convergence et théorèmes limites

#### 1.4.1 Modes de convergence aléatoire

P Dans cette section, toutes les limites, si cela n'est pas précisé, est en +∞.

On considère une suite  $(\xi_n)$  de v.a. réelle, avec comme tribu  $(\omega, \mathscr{A}, \mathbb{P})$ .

■ Exemple Soit 
$$(X_1, \dots, X_n)$$
 des v.a. réelle,  $\overline{X}_n = \frac{1}{n} \sum X_i$  correspond à la définition.

**Définition 1.4.1 — Convergence en probabilité.** La suite  $(\xi_n)$  converge vers  $\xi$  en probabilité (notée  $\xi_n \stackrel{\mathbb{P}}{\to} \xi$  si,  $\forall \varepsilon > 0$ , on ait :

$$\lim_{n \to +\infty} \mathbb{P}[|\xi_n - \xi| \ge \varepsilon] = 0 \tag{1.19}$$

**Définition 1.4.2 — Convergence presque sûre.** La suite  $\xi_n$  converge presque sûrement (notée  $\xi_n \stackrel{\text{p.s.}}{\to} \xi$ ) si :

$$\mathbb{P}[\limsup |\varepsilon_n - \varepsilon| > 0] = 0 \tag{1.20}$$

**Définition 1.4.3 — Convergence**  $L^p$  (moments). À  $p \in [0, +\infty[$  fixé, la suite  $\eta_n$  converge dans  $L^p$  si :

$$\lim_{n \to \infty} \mathbb{E}[|\xi_n - \xi|^p] = 0 \tag{1.21}$$

- Les convergences p.s. et  $L^p$  entraînent la convergence en probabilité, mais la **réciproque** est vraie que si l'on ajoute des conditions supplémentaires :
  - $\star \ \ \text{Pour } L^p, \ \text{si } \xi_n \overset{\mathbb{P}}{\to} \xi, \ \text{que } n|\xi_n| < \eta \ \ \text{et que } \mathbb{E}[\eta^p] < +\infty \ \ \text{pour un } p > 0, \ \ \text{alors la réciproque inverse est vraie.}$
  - \* Pour celle p.s., si f est  $C^0$  et  $\xi_n \stackrel{\mathbb{P}}{\to} \xi$ , alors  $f(\xi_n) \stackrel{\mathbb{P}}{\to} f(\xi)$ . (continuous mapping theorem).

De plus, les convergences p.s. et  $L^p$  ne peuvent être entraînées entre elles.

Elle traduit la propriété statistique suivante :

Propriété 1.4.1 Peu importe le niveau de risque  $\alpha > 0$  et la précision  $\varepsilon > 0$ , il existe un rang  $n_{(\varepsilon,\alpha)}$  à partir duquel on peut "affirmer" que  $\xi_n$  approche  $\xi$  avec une erreur inférieure à  $\varepsilon$ . La probabilité pour que cette affirmation soit fausse est inférieure à  $\alpha$ . Pour  $n_{(\varepsilon,\alpha)}$ ,  $\mathbb{P}(|\xi_n - \xi| \le \varepsilon) \ge 1 - \alpha$ .

**Définition 1.4.4 — Convergence en loi.** La suite  $\xi_n$  converge en loi vers  $\xi$  si, pour toute fonction test  $\varphi$  continue et bornée, on ait :

$$\mathbb{E}[\varphi(\xi_n)] \xrightarrow{n \to \infty} \mathbb{E}[\varphi(\xi)] \tag{1.22}$$

On peut remplacer  $\xi_n$  par un vecteur aléatoire  $\varepsilon_n$  à valeurs dans  $\mathbb{R}^k$ . La convergence en loi est plus faible que les autres convergences, mais elle est facilement adoptable à une dimension > 2.

#### 1.4.2 Théorème central limite

**Définition 1.4.5 — Convergence en distribution**. La suite  $\xi_n \to \xi$  converge en distribution si et seulement si  $\forall \varphi$  fonction continue et bornée, on a :

$$\mathbb{E}[\varphi(\xi_n)] \stackrel{d}{\to} \mathbb{E}[\varphi(\xi)] \tag{1.23}$$

**Propriété 1.4.2** 1. La suite de vecteurs aléatoires  $\xi_n$  à valeurs dans  $\mathbb{R}^d$  converge en loi vers  $\xi$ . 2. Si  $\xi_n \to \xi$  en loi, que  $g : \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ , alors  $\forall a \in \mathbb{R}^d$ , si  ${}^t a \xi_n \to \xi$  continue, alors  $g(\xi_n) \to g(\xi)$ .

**Propriété 1.4.3** — **Slutsky**. Si  $\xi_n \to \xi$  et  $\eta_n \stackrel{\mathbb{P}}{\to}$ , alors  $(\xi_n, \eta_n) \stackrel{d}{\to} (\xi, \eta)$ . En particulier, si  $h : \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}$  est continue, alors  $h(\xi_n, \eta_n) \stackrel{d}{\to} h(\xi, \eta)$ .

Propriété 1.4.4 Quelques propriétés :

- Si h(x+y) = x + y et que h(xy) = xy, alors  $\xi_n + \eta_n \to \xi + \eta$  et  $\xi_n * \eta_n \to \xi * \eta$ .
- Si  $X_1, \dots, X_n$  une suite de v.a. à valeurs dans  $\mathbb{R}$ , on notera  $\overline{X}_n = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i$ .
- Si  $X_1, \dots, X_n$  sont indépendantes et de même loi F, on notera  $X_1, \dots, X_n \underset{\text{ind}}{\sim} F$ .

Propriété 1.4.5 Soient  $X_1, \dots, X_n \underset{\text{ind}}{\sim} F$  tels que  $Var(X_i) = \sigma^2 < +\infty$ . on note  $\mu = \mathbb{E}[X]$ . Alors:

$$\mathbb{E}[\overline{X}_n] = \mu \text{ et } Var(\overline{X}_n) = \frac{\sigma^2}{n}$$
 (1.24)

La propriété ci-dessus (1.4.5) implique que  $\overline{X}_n \xrightarrow{L^2} \mu$  et donc que  $\overline{X}_n \xrightarrow{\mathbb{P}} \mu$ .

Théorème 1.4.6 — Convergence p.s. de  $\overline{X_n}$ . Soient  $X_1, \dots, X_n \operatorname{ind} F$ . Alors si  $\mathbb{E}[|X|] < +\infty$ , en notant  $\mu = \mathbb{E}[X]$ , on a  $\overline{X_n} \overset{p.s.}{\to} \mu$ .

$$\mathbb{E}[(\sqrt{n}(\overline{X}_n - \underbrace{\mu}_{\mathbb{E}(\overline{X}_n)})^2] = n\mathbb{E}[(\overline{X}_n - \mathbb{E}[\overline{X}_n])^2)] = n * Var(\overline{X}_n) = n\frac{\sigma^2}{n} = \sigma^2$$
 (1.25)

On cherche le comportement asymptotique de  $\sqrt{n}(\overline{X}_n - \mu)$ .

Théorème 1.4.7 — Théorème central limite. Soient  $X_1, \cdots, X_n \underset{\text{ind}}{\sim} F$  tels que  $\mathbb{E}[X^2] < +\infty$  et  $\sigma^2 = Var(X) > 0$ . Alors :

$$\sqrt{n}(\frac{X_n - \mu}{\sigma}) \stackrel{d}{\to} N(0, 1) = Y \tag{1.26}$$

 ${\Bbb R}$  On note en général que  $\xi_n$  est asymptotiquement normale si  $\sqrt{n}(\xi_n-\xi)\stackrel{d}{\to} N(0,\sigma^2)$ .

**Propriété 1.4.8** —  $\Delta$ —**méthode**. Si  $\xi_n$  est asymptotiquement normale et qu'on a  $g : \mathbb{R} \to \mathbb{R}$  une fonction  $C^1(\mathbb{R})$ , alors  $g(\xi_n)$  est également asymptotiquement normale. De plus :

$$\sqrt{n}(g(\xi_n) - g(\xi)) \xrightarrow{d} N(0, g'(\xi)^2 \sigma^2)$$
(1.27)

*Proof.* Soit la fonction 
$$h(x) = \begin{cases} \frac{g(x) - g(\mu)}{x - \mu} & \text{si } x \neq \mu \\ g'(\mu) & \text{sinon.} \end{cases}$$

Comme  $\xi_n$  est asym. normale, alors  $\xi_n \stackrel{\mathbb{P}}{\to} \mu$  et donc  $g(\xi_n) \stackrel{\mathbb{P}}{\to} g(\mu)$  et  $h(\xi_n) \stackrel{\mathbb{P}}{\to} h(\mu) = g'(\mu)$ . Ainsi,  $\sqrt{n}(g(\xi_n) - g(\xi)) = h(\xi_n) * \eta_n$ , en posant  $\eta_n = \sqrt{n}(\xi_n - \mu)$ .

Ainsi, 
$$\sqrt{n}(g(\xi_n) - g(\xi)) = (\frac{g(\xi_n) - g(\xi)}{(\xi_n - \mu)})\sqrt{n}(\xi_n - \mu).$$

Donc d'après la propriété de Slutsky,  $\sqrt{n}(g(\xi_n)-g(\mu))\stackrel{d}{\to} g'(\mu)N(0,\sigma^2)=N(0,\sigma^2g'(\mu)^2).$ 

#### 1.4.3 Travail en dimension d

Théorème 1.4.9 — Théorème Central Limite. Soient  $X_1, \dots, X_n$  une suite de vecteur aléatoires en  $\mathbb{R}^d$ , i.i.d. tel que  $\mathbb{E}[||X||_2] < +\infty$ . En notant  $\mu = \mathbb{E}[X]$ ,  $\mu$  la matrice de var-covar. de X, on a :

$$\sqrt{n}(\overline{X}_n - \mu) \stackrel{dist}{\to} N(0, \Sigma)$$
 (1.28)

Propriété 1.4.10 —  $\Delta$ -méthode, dim. d. Soient  $\xi_1, \dots, \xi_n$  n vecteurs aléatoires en  $\mathbb{R}^d$ , asymtotiquement normaux, tels que  $\sqrt{n}(\xi_n - \mu) \to N_d(0, \Sigma_n)$ , où  $\mu \in \mathbb{R}^d$ ,  $\Sigma$  la matrice de covariance de  $\xi$ . Alors, si  $g : \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}^k$  une fonction différentiable, on a :

$$\sqrt{n}(g(\xi_n) - g(\mu)) \stackrel{d}{\to} N(0, \underbrace{J_g(\mu)\Sigma^t J_g(\mu)}_{\sim g'(\xi)^2 \sigma^2})$$
(1.29)

où 
$$J_g(x) = \begin{pmatrix} \partial_1 g_1(x) & \cdots & \partial_d g_1(x) \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ \partial_1 g_n(x) & \cdots & \partial_n g_n(x) \end{pmatrix}$$
 est la matrice Jacobienne de  $x$ .

# Méthode d'estimation

_	Echanillonnage et 1° de repartition em
	pirique 17
2.1	Situation et notations préliminaires
2.2	Estimation ponctuelle
2.3	Estimation uniforme
2.4	Estimation de fonctionnelles
3	Méthode d'estimation en densité 27
3.1	Introduction



# 2.1 Situation et notations préliminaires

On observe  $(X_1, \dots, X_n)$  de loi **inconnue** F, à valeurs dans  $\mathbb{R}$ . On cherche à estimer une fonctionnelle T de F, notée  $T(F) \in \mathbb{R}$ . On dénote notre estimateur  $\hat{T}_n$ , qui est une v.a. ne dépendant que de  $X_1, \dots, X_n$  et pas de F (qui est inconnue !). On écrit donc  $\hat{T}_n = g_n(X_1, \dots, X_n)$  pour une certaine fonction  $g_n : \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$ , qui ne dépend pas de F.

# 2.2 Estimation ponctuelle

Dans tout ce qui suit, on suppose que tous les théorèmes fonctionnent en dimension d.

#### 2.2.1 Fonction de répartition empirique (ecdf)

**Définition 2.2.1** La fonction de répartition empirique s'écrit :

$$F(x) = \mathbb{P}(X \le x) \tag{2.1}$$

Soit  $x_0 \in \mathbb{R}$ , et  $(X_1, \dots, X_n)$  observations. Que peut-on dire de  $F(x_0) = P(X = x_0)$ ? L'idée la plus simple pour estimer  $F(x_0)$  est d'introduire :

$$\frac{1}{n}Card\{X_i \in ]-\infty;], i = [|1;n|]\}$$
(2.2)

Définition 2.2.2 Une fonction de répartition empirique :

$$\hat{F}_n(x_0) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \mathbf{1}_{\{X_i \le x_0\}}, x_0 \in \mathbb{R}$$
(2.3)

#### Propriété 2.2.1

1. 
$$\mathbb{E}[\hat{F}_n(x_0)] = F(x_0)$$

2. 
$$Var(\hat{F}_n(x_0)) = \mathbb{E}[(\hat{F}_n(x_0) - \mathbb{E}(\hat{F}_n(x_0)))^2] = \mathbb{E}[(\hat{F}_n(x_0) - F(x_0))^2] = \frac{F(x_0)(1 - F(x_0))}{n}$$

3. Alors  $\hat{F}_n(x_0) \xrightarrow{L^2} F(x_0)$  et donc  $\hat{F}_n(x_0) \xrightarrow{\mathbb{P}} F(x_0)$ .

*Proof.* L'indicatrice  $\mathbf{1}_{\{X_i \le x_0\}}$  suit une loi de Bernoulli, de paramètre  $p = F(x_0)$ . Alors  $n\hat{F}_n(x_0) \sim B(n,p)$ . L'espérance vaut  $nF(x_0)$  et la variance vaut  $nF(x_0)(1-F(x_0))$ .

### Théorème 2.2.2 — Loi forte des grands nombres.

$$\hat{F}_n(x_0) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \mathbf{1}_{\{X_i \le x_0\}} \stackrel{p.s.}{\to} F(x_0)$$
(2.4)

#### 2.2.2 Précision de l'estimation

**Définition 2.2.3** Soit  $l(x,y) = (x-y)^2$ , x,y deux réels (perte quadratique). Alors :

$$\sup_{F \in \mathscr{F}} |\mathbb{E}[l(\hat{F}_n(x_0), F(x_0))]| = \sup_{F \in \mathscr{F}} (\frac{F(x_0)(1 - F(x_0))}{n}) = \frac{1}{4n}$$
 (2.5)

R Grosso modo, la pire estimation possible sera en  $\frac{1}{4n}$ .

Une manière pour quantifier la précision est :

#### Propriété 2.2.3

$$\mathbb{P}(|\hat{F}_n(x_0) - F(x_0)| \ge t) \le \frac{1}{t^2} Var(\hat{F}_n(x_0)) \le \frac{1}{t^2 4n}$$
(2.6)

- La précision augmente avec le nombre de valeurs n, mais baisse si t est peu restrictif.
- Rappel Markov.  $\forall t > 0, \mathbb{P}(|X \mu_X| \ge t) \le \frac{\sigma_X^2}{t^2}$

Proposition 2.2.4 Posons  $\alpha \in [0,1]$ , et prenons un  $t = t(\alpha,n)$  le plus petit possible, de sorte que  $\frac{1}{4nt^2} \le \alpha$ . Ainsi,  $\frac{1}{4nt^2} \le \alpha \Rightarrow t = \frac{1}{2\sqrt{n\alpha}}$ .

On en déduit donc l'intervalle de confiance suivant :

#### Propriété 2.2.5

$$I_{n,\alpha} = [\hat{F}_n(x_0) - \frac{1}{2\sqrt{n\alpha}}, \hat{F}_n(x_0) + \frac{1}{2\sqrt{n\alpha}}]$$
 (2.7)

Cet intervalle contient  $F(x_0)$ , avec une probabilité  $1 - \alpha$ .

**Définition 2.2.4** L'intervalle  $I_{n,\alpha}$  est appelé intervalle de confiance pour la valeur inconnue  $F(x_0)$ , au niveau de risque  $\alpha$ . La propriété  $\mathbb{P}(F(x_0) \le \in I_{n,\alpha}) \ge 1 - \alpha$  est dite de converture.

On applique l'inégalité de Markov à *n* **fixé**, ce qui donne :

$$|I_{n,\alpha}| = \frac{1}{2\sqrt{n\alpha}} \begin{cases} \underset{n \to \infty}{\longrightarrow} 0\\ \underset{\alpha \to 0}{\longrightarrow} +\infty \end{cases}$$
 (2.8)

# 2.2.3 Précision de l'estimation asymototique

On voudrait considérer  $\sqrt{n}(\hat{F}_n(x_0) - F(x_0))$ . On a :

Propriété 2.2.6 — TCL pour la ecdf.

$$\xi_n = \sqrt{n} \left( \frac{\hat{F}_n(x_0) - F(x_0)}{\sqrt{\hat{F}_n(x_0)(1 - \hat{F}_n(x_0))}} \right)$$
(2.9)

De plus,

$$\mathbb{P}(\xi_n \in [\pm \Phi^{-1}(1 - \frac{\alpha}{2})]) \to 1 - \alpha \tag{2.10}$$

On note  $\Phi$  la fonction de rép. de N(0,1) et  $\Phi^{-1}$  son quantile.

*Proof.*  $\sqrt{n}(\frac{\overline{X}_n - \mu}{\sigma}) \to N(0,1)$ : TCL pour la somme de v.a. i.i.d. On a  $\hat{F}_n(x_0) = \frac{1}{n} \sum \mathbf{1}_{\{x_i \le x_0\}}$ . En remplaçant  $\overline{X}_n$ , on a :

$$\sqrt{n}(\frac{\hat{F}_n(x_0) - F(x_0)}{\sqrt{F_0(x)(1 - F_0(x))}}) \stackrel{d}{\to} N(0, 1)$$

On va multiplier et diviser par  $\sqrt{\hat{F}_n(x_0)(1-\hat{F}_n(x_0))}$ , de probabilité égale à 1, ce qui ne changera pas la probabilité. Grâce au TCD, on conserve la convergence vers N(0,1). Ainsi :

$$\xi_n = \frac{\sqrt{n}(\hat{F}_n(x_0) - F(x_0))}{\sqrt{\hat{F}_n(x_0)(1 - \hat{F}_n(x_0))}} \xrightarrow{d} N(0, 1)$$

On a  $\xi_n \stackrel{d}{\rightarrow} N(0,1)$ , donc:

$$\mathbb{P}[\xi_n \in [\pm -\Phi^{-1}(1-\frac{\alpha}{2})] \xrightarrow{d} \Phi(\Phi^{-1}(1-\frac{\alpha}{2})) - (\Phi(-\Phi^{-1}(1-\frac{\alpha}{2})))$$

$$= 1 - \frac{\alpha}{2} - \Phi(\Phi^{-1}(\frac{\alpha}{2})) = 1 - \alpha$$

On peut donc interpréter le 2ème point de la prop. 17 comme  $\mathit{qnorm}(1-\alpha)$  :

• Lorsque "
$$n$$
 est grand",  $\xi_n := (\frac{\hat{F}_n(x_0) - F(x_0)}{\sqrt{\hat{F}_n(x_0)(1 - \hat{F}_n(x_0))}}) \in [\pm \Phi^{-1}(1 - \frac{\alpha}{2})].$ 

On obtient le fameux intervalle [-1,96;1,96] pour l'intervalle de confiance à 95%.

On en déduit que  $J_{n,\alpha}=[\hat{F}_n(x_0)\pm\sqrt{\frac{\hat{F}_n(x_0)(1-\hat{F}_n(x_0)))}{n}}]\Phi^{-1}(1-\frac{\alpha}{2})$ . Ainsi  $\mathbb{P}(F(x_0)-J_{n,\alpha})\to 1-\alpha$ . (prop. de courverture)

Propriété 2.2.7 La précision de  $J_{n,\alpha}=\sqrt{\frac{\hat{F}_n(x_0)(1-\hat{F}_n(x_0)))}{n}}]\Phi^{-1}(1-\frac{\alpha}{2})$ :

• Comportement en n de l'ordre de  $\frac{1}{\sqrt{n}}$ 

• 
$$\frac{1}{\alpha} \to +\infty$$
,  $\Phi^{-1}(1-\frac{\alpha}{2}) \to +\infty$ 

• 
$$\Phi^{-1}(1-\frac{\alpha}{2}) << (\sqrt{\alpha})^{-1}$$

• 
$$\sqrt{\hat{F}_n(x_0)(1-\hat{F}_n(x_0))} < \frac{1}{2}$$

# 2.2.4 Précision non asymptotique

Propriété 2.2.8 — Intervalle de confiance non paramétrique de la f.d.r.  $F(x_0)$  en  $x_0$ . On a les deux intervalles suivants :

• Markov non-asymptotique :  $I_{n,\alpha} = \frac{1}{2\sqrt{n\alpha}}$ 

• TCL asymptotique : 
$$J_{n,\alpha} = \frac{2}{\sqrt{n}} \sqrt{\hat{F}_n(x_0)(1-\hat{F}_n(x_0))} \Phi^{-1}(1-\frac{\alpha}{2})$$

Théorème 2.2.9 — Inégalité de Hoeffding. Soient  $Y_1, \dots, Y_n$  v.a. à valeurs dans  $\mathbb{R}$  tels que  $\forall i, \mathbb{E}[Y_i] = 0$  et  $a_i \leq Y_i \leq b_i$ . Soit t > 0, alors  $\forall \lambda > 0$ , on a :

$$\mathbb{P}(\sum_{i=1}^{n} Y_{i} \ge t) \le e^{-\lambda t} \prod_{i=1}^{n} \exp((\frac{\lambda^{2}(b_{i} - a_{i})}{8}))$$
(2.11)

Corollaire 2.2.10 Si on a  $X_1, \dots, X_n$  n v.a. de Bernoulli, de même paramètre p, et si  $\overline{X}_n = \frac{1}{n} \sum X_i$ , alors  $\forall t > 0$ , on a :

$$\mathbb{P}(|\overline{X}_n - \mu| \ge t) \le 2\exp(-2nt^2) \tag{2.12}$$

*Proof.* On applique le théorème de Hoeffding avec  $Y_i = X_i - p$  ( $\mathbb{E}[Y_i] = 0$ ). Ainsi,  $a_i \le Y_i \le a_i + 1$ . Cela donne :

$$\mathbb{P}(\sum_{i=1}^{n} Y_i \ge t) \le e^{-\lambda t} \prod_{i=1}^{n} \exp((\frac{\lambda^2(1)^2}{8}))$$

En prenant 
$$\lambda = \frac{4t}{n}$$
, on obtient  $\mathbb{P}(\sum_{i=1}^{n} Y_i \ge t) \le \exp(-\frac{4t}{n}t) \exp(\frac{-\lambda^2}{8})^n = \exp(-\frac{2t^2}{n})$ .

Cela revient à écrire :

$$\mathbb{P}(\overline{X}_n - p \ge t) = \mathbb{P}(\sum Y_i \ge nt) \le \exp(-2nt^2)$$

De même:

$$\mathbb{P}(\overline{X}_n - p \le -t) \le \exp(-2nt^2)$$

Et ainsi:

$$\mathbb{P}(|\overline{X}_n - p| \ge t) = \mathbb{P}(\overline{X}_n - p \le -t) + \mathbb{P}(\overline{X}_n - p \ge t) \le 2\exp(-2nt^2)$$

Propriété 2.2.11 Pour tout  $\alpha > 0$ , l'intervalle  $I_{n,\alpha}$  ci-dessous est un intervalle de confiance pour  $F(x_0)$ , de niveau  $1 - \alpha$ .

$$I_{n,\alpha}^* = [\hat{F}_n(x_0) \pm \sqrt{\frac{1}{2n}} \ln(\frac{2}{\alpha})]$$
 (2.13)

*Proof.* L'indicatrice  $\mathbf{1}_{X_i < x_0}$  suit une loi de Bernoulli, de paramètre  $F(x_0)$ . On a donc  $\forall t > 0$ :

$$\mathbb{P}(|\hat{F}_n(x_0) - \mathbb{E}[\hat{F}_n(x_0)]| \ge t) = \mathbb{P}(|\hat{F}_n(x_0) - F(x_0)| \ge t) \le e \exp(-2nt^2)$$

P Dans  $F_n(x_0) = \frac{1}{n} \sum X_i$ , on peut remplacer par  $\frac{1}{n} \sum \mathbb{1}_{X_i \leq x_0}$ .

On cherche  $t = t(n, \alpha)$  le plus petit possible de sorte que  $2\exp(-2nt^2) \le \alpha$ . On cherche à forcer que  $\exp(-2nt^2) = \frac{\alpha}{2}$ .

Après moult calculs  $(3\overline{)}$  que j'ai la flemme d'écrire, on trouve que :

$$t = t(n,\alpha) = \sqrt{\frac{1}{2n}\ln(\frac{2}{\alpha})}$$
 (2.14)

R

$$\frac{|I_{n,\alpha}^*|}{|I_{n,\alpha}|} = \frac{\sqrt{\frac{1}{2n}\ln(\frac{2}{\alpha})}}{\frac{1}{2}\frac{1}{\sqrt{n\alpha}}} = \frac{2}{\sqrt{2}}\sqrt{\alpha\ln(\frac{2}{\alpha})} \underset{\alpha \to 0}{\longrightarrow} 0$$
 (2.15)

Les deux intervalles  $|I_{n,\alpha}|$  et  $|I_{n,\alpha}^*|$  convergent vers 0, mais  $|I_{n,\alpha}^*|$  converge plus rapidement vers 0 lorsque  $\alpha \to 0$ .

■ **Exemple** Si on prend  $\alpha = 1\%$ , alors  $\frac{|I_{n,\alpha}^*|}{|I_{n,\alpha}|} = 0.33$ . Cela veut dire qu'on a une précision 3 fois plus élevée pour  $|I_{n,\alpha}^*|$  que  $|I_{n,\alpha}|$ .

#### 2.2.5 Décision

La problématique dans cette partie est de savoir si on peut **tester** cette loi, avec X un vecteur

$$\begin{pmatrix} X_1 \\ \vdots \\ X_n \end{pmatrix} \sim \hat{F}_n(x_0).$$

Soit  $F_0$  une distribution donnée. On souhaite savoir, en vu de l'échantillon de taille n:  $(X_1, \dots, X_n)$ , de loi  $F \in \mathscr{F}$ , si  $F(x_0) = F_0(x_0)$ .

On formule le problème de la manière suivante : on construit à partir des observations une "procédure" (estimateur)  $\varphi_n = \varphi_n(X_1, \dots, X_n) \in \{0, 1\}$ .

R Comme  $\varphi_n \in \{0,1\}$ , on dira que ce test est "simple".

On associe aux valeurs  $\varphi_n = 0$  la réponse "oui" et à 1 la valeur "non à la question précédente.

On dira donc qu'on teste l'<u>hypothèse nulle</u>  $H_0$  vs. l'hypothèse alternative  $H_1: \{F(x_0) \neq F_0(x_0)\}.$ 

Si  $\varphi_n$  est un test simple, on peut le représenter comme une indicatrice  $\mathbf{1}_{\{(x_1,\dots,x_n)\in R_n\}}$ , avec  $R_n\subset\mathbb{R}^n$  un sous-ensemble de l'espace des observations.

**Définition 2.2.5** La région  $R_n$  associé au test simple  $\varphi_n$  est dite **région de rejet** (ou critique) de  $\varphi_n$ ).

Lorsqu'on procède à un test, on décide d'accepter l'hypothèse  $H_0$  si l'évènement  $\{\varphi_n = 0\}$  est réalisé ou de la rejeter si  $\{\varphi_n = 1\}$  est réalisé. On peut avoir raison de 2 manières différentes :

- 1. On observe  $\{ \varphi_n = 0 \}$  et avoir  $F(x_0) = F_0(x_0)$ .
- 2. On observe  $\{\varphi_n = 1\}$  et avoir  $F(x_0) \neq F_0(x_0)$ .

On peut également se louper de 2 manières différentes, en inversant les 2 items précédentes.

On va essayer de minimiser **ensemble** ces deux erreurs. Pour cela, on définit  $F(x_0) = F_0(x_0)$  et  $F(x_0) \neq F_0(x_0)$  précisément.

Soit  $\mathscr{F} = \{F \in \mathscr{F}, F \text{ f}^{\circ} \text{ de rép.}\}$ . Posons  $\mathscr{F}_0 = \{F \in \mathscr{F}, F(x_0) = F_0(x_0)\}$ . Alors l'hypothèse  $H_0$  se traduit par le sous-ensemble des paramètres de  $\mathscr{F}_0$ , et l'hypothèse alternative  $H_1$  pour  $\mathscr{F}/\mathscr{F}_0$ .

**Définition 2.2.6** Soit  $\alpha \in [0,1]$ . Le test  $\varphi_n$  est de niveau  $\alpha$  si :

$$\sup_{F \in \mathscr{F}} \mathbb{P}_F(\varphi = 1) \le \alpha \tag{2.16}$$

Autrement dit, la probabilité de rejeter l'hypothèse  $H_0$  (i.e. d'observer  $\{\varphi_n = 1\}$ , alors qu'elle est vraie  $(F \in \mathscr{F}_0)$  est inférieure à  $\alpha$ .

■ **Exemple** Probabilité d'envoyer un innocent en prison.

**Définition 2.2.7** La puissance du test  $\varphi_n$  est l'application de  $\mathscr{F}/\mathscr{F}_0$  dans [0,1] définie par la probabilité du rejet, soit :

$$F \in \mathscr{F}/\mathscr{F}_0 \leadsto \mathbb{P}_F(\varphi_n = 1)$$
 (2.17)

On parle indifféremment de "puissance du test  $\varphi_n$ " ou bien de fonction d'erreur de seconde espèce, définie par :

$$F \in \mathcal{F}/\mathcal{F}_0 \leadsto 1 - \mathbb{P}_F(\varphi_n = 1) \tag{2.18}$$

A partir d'estimateurs et des intervalles de confiance de  $\mathbb{P}$ , de couverture (asy. ou non)  $1-\alpha$ , la construction du test est naturelle. On a,  $\forall F \in \mathscr{F}$ ,  $\mathbb{P}_F[F(x_0) \in J_{n,\alpha}] \underset{n \infty}{\to} 1-\alpha$ . Cela suggère la règle suivante :

**Propriété 2.2.12** On accepte  $H_0$  si  $F_0(x_0) \in J_{n,\alpha}$ , et on la rejette sinon.

Soit  $\alpha \in [0,1]$ . Le test  $\varphi_n = \varphi_{n,\alpha}$  de l'hypothèse  $H_0$  contre l'alternative  $H_1$  est définie par la zone de rejet  $R_{n,\alpha} = \{F_0(x_0) \notin J_{n,\alpha}\}$ , et il est asymptotiquement de niveau  $\alpha$  (ou erreur de première espèce).

De plus, pour tout point de l'alternative  $F \in \mathcal{F}/\mathcal{F}_0$ , on a :

$$\mathbb{P}_F(\varphi_{n,\alpha}) = \mathbb{P}_F((x_1, \cdots, x_n) \notin \mathbb{R}_{n,\alpha}) \underset{n \to \infty}{\to} 0$$
(2.19)

Autrement dit, l'erreur de première espèce est asymptotiquement plus petite que  $\alpha$  et l'erreur de seconde espèce tend vers 0 pour  $n \to \infty$ . Ce test est donc **consistant**.

## 2.3 Estimation uniforme

On a travaillé sur un point local, qu'en est-il en général ? (i.e.  $F(x_0) \Rightarrow \forall x \in \mathbb{R}, \hat{F}_n(x)$ ) ?

23

# 2.3.1 Estimation uniforme

**Théorème 2.3.1 — Glivenko-Cantelli.** Soient  $(X_1, \dots, X_n)$  n variables aléatoires réelles i.i.d., de loi F et  $\hat{F}_n(x) = \frac{1}{n} \sum \mathbf{1}_{x_i \leq x}$ . Alors :

$$\sup_{x \in \mathbb{R}} |\hat{F}_n(x) - F(x)| \stackrel{p.s.}{\to} 0 \tag{2.20}$$

On dit que  $\hat{F}_n(x)$  est un estimateur (sup) uniformément (p.s.) consistant.

Proof.

#### Théorème 2.3.2 — Kolgomorov-Smirnov. Si F continue, alors :

$$\sqrt{n} \sup_{x \in \mathbb{R}} |\hat{F}_n(x) - F(x)| \stackrel{L}{\to} \mathcal{B}$$
 (2.21)

Ce  $\mathcal{B}$  est une variable aléatoire dont la loi ne dépend **pas** de F!

[HP] Ici,  $\mathscr{B} = \sup_{t \in \mathbb{R}} B(t)$ , où B(t) est un processus aléatoire, appelé "Pont Brownien".

**Lemme** Soit  $U_1, \dots, U_n$  n variables aléatoires i.i.d.  $\sim U([0,1])$ . On note  $\hat{G}_n(x) = \sum \mathbf{1}_{U_i \leq U}$ . Si F continue, on a :

$$\sup_{x \in \mathbb{R}} |\hat{F}_n(x) - F(x)| = \sup_{u \in \mathbb{R}} |\hat{G}_n(u) - u|$$
(2.22)

On peut en réalité restreindre u à [0,1].

*Proof.* Posons  $U_i = F_{x_i}(x_i)$ . Alors par la méthode d'inversion totale, on a  $U_i \sim U([0,1])$ . On peut donc écrire  $\hat{F}_n(x) = \frac{1}{n} \sum \mathbf{1}_{F_i(x_i) \leq F_i(x)} = \frac{1}{n} \sum \mathbf{1}_{U_i \leq \text{pt en loi}} = \hat{G}_n(x)$ .

#### 2.3.2 Intervalle de confiance uniforme

Propriété 2.3.3 La région  $\{J_{n,\alpha}(x), x \in \mathbb{R}\} = \{[\hat{F}_n(x) \pm \frac{q_{1-\alpha}}{\sqrt{n}}], x \in \mathbb{R}\}$  est une région de confiance asymptotique. Ainsi :

$$\mathbb{P}[\forall x \in \mathbb{R}, F(x) \in J_{n,\alpha}(x)] \to 1 - \alpha \tag{2.23}$$

*Proof.*  $\mathbb{P}[\forall x \in \mathbb{R}, F(x) \in J_{n,\alpha}(x)] = \mathbb{P}[\sup_{x \in \mathbb{R}} \sqrt{n} |\hat{F}_n(x) - F(x)| \le q_{1-\alpha}] \to \mathbb{P}(\mathscr{B} \le q_{1-\alpha}) = 1 - \alpha$ 

Attention,  $J_{n,\alpha}(x)$  est différent de  $J_{n,\alpha}$ ! Le premier est une fonction (cf. TCL), tandis que l'autre dépend d'un point fixé.

Conclusion :  $TCL \rightarrow I_{n,\alpha} \rightarrow Test$ .

 $\mathscr{A}$ : Asymptotique (*n* infini), ou non asymptotique (n fixé)

 $\mathscr{B}$ : Ponctuelle (x fixé) ou uniforme ( $\forall x \in \mathbb{R}$ )

# Estimation de fonctionnelles

#### 2.4.1 Méthode de substitution

On a rencontré 2 situations :

- 1. "Estimation locale" de F en  $x_0$ : on a vu  $T_{x_0}(F) = F(x_0)$ .
- 2. "Estimation globale" de F i.e. une fonctionnelle de type  $T_x(F) = F(x), x \in \mathbb{R}$ .

On peut considérer des fonctionnelles plus générales, les p cumulées :

- 1. Une fonctionnelle linéaire  $T(F) = \int_{\mathbb{R}} g(x) dF(x)$ , avec g donné. Par exemple, si g(x) = x, alors  $T(F) = \int_{\mathbb{R}} x dF(x) = \mu(F)$ .
- 2. Une combinaison de fonctionnelles linéaires :

  - Variance :  $T(F) = \int_{\mathbb{R}} (x \mu(F))^2 dF(x) = \sigma^2(F)$  Coefficient d'asymétrie :  $\alpha(F) = \frac{1}{(\sigma^2(F))^{3/2}} \int_{\mathbb{R}} (x \mu(F))^3 dF(x)$
- Kurtosis :  $K(F) = \frac{\int_{\mathbb{R}} (x \mu(F))^4 dF(x)}{(\sigma^2(F))^2}$ 3. Une fonctionnelle non linéaire, comme le quantile de F au niveau  $\alpha \in [0,1]$ .

**Définition 2.4.1** L'estimateur par substitution (ou play-in) de T(F) est :

$$\hat{T}_n = \hat{T}_n(x_1, \dots, x_n) = T(\hat{F}_n)$$
 (2.24)

Ici,  $\hat{F}_n$  est la f° de répartition empirique associée à F.

Propriété 2.4.1 Si  $T(F) = h(\int_{\mathbb{R}} g(x)dF(x))$ , où  $\int |g(x)|dF(x) < +\infty$  et h une fonction réelle continue, alors  $T(\hat{F}_n) \stackrel{p.s.}{\to} T(F)$ .

*Proof.* Si  $T(F) = h(\int g(x)dF(x))$ , alors  $T(\hat{F}_n) = h(\frac{1}{n}\sum g(X_i))$ , et on a

$$\frac{1}{n}\sum g(X_i) \stackrel{p.s.}{\to} \frac{1}{n} \text{ME}[g(X)] = \int_{\mathbb{R}} g(x)dF(x)$$
 (2.25)

Cette convergence est presque sûre par la loi forte des grands nombres. Ainsi, grâce au continuous mapping theorem (puisque h continue!), on a :

$$T(\hat{F}_n) = h(\frac{1}{n}\sum g(X_i)) \stackrel{p.s.}{\to} h(\int_{\mathbb{R}} g(x)dF(x)) = T(F)$$
(2.26)

Pour pouvoir travailler sur des lois et des vitesses de convergence, il faut le TCL!

Théorème 2.4.2 — TCL. Soit  $T(F) = h(\int_{\mathbb{R}} g(x)dF(x))$ . Si  $h \in C^1(\mathbb{R})$  et  $\mathbb{E}(g(x)^2) = \int g(x)^2 dF(x)$  $<+\infty$ , alors:

$$\sqrt{n}(T(\hat{F}_n) - T(F)) \to N(0, \nu(F)), \nu(F) = h'(\mathbb{E}(g(X))^2 V(g(X)))$$
 (2.27)

Proof.

$$\sqrt{n}\left(\int_{\mathbb{R}} g(x)d\hat{F}_n(x) - \int_{\mathbb{R}} g(x)dF(x)\right) = \sqrt{n}\left(\frac{1}{n}\sum g(x_i) - \mathbb{E}[g(X)]\right)$$

$$\to N(0, V(g(X)))$$

Par la  $\Delta$ -méthode,

$$\sqrt{n}\left(h\left(\frac{1}{n}\sum g(X_i)\right) - h\left(\int_{\mathbb{R}} g(x)dF(x)\right)\right) \stackrel{L}{\to} N(0, V(g(X))h'(\mathbb{E}[g(X)])^2)$$

Ce qui donne 
$$\sqrt{n}(T(\hat{F}_n) - T(F)) \to N(0, h'(\mathbb{E}(g(X))^2 V(g(X)))).$$

Peut-on généraliser en dimension K? On va voir ça :

**Propriété 2.4.3** Soit  $h: \mathbb{R}^* \to \mathbb{R}$  différentiable par produit :  $J_h(x) = \nabla h(x) = (\partial_1 h(x), \dots, \partial_n h(x)), x \in \mathbb{R}^*$ . Alors :

$$T(F) = h(\int_{\mathbb{R}} g_1(x)dF(x), \cdots, \int_{\mathbb{R}} g_n dF(x))$$
(2.28)

**Corollaire 2.4.4** Si T(F) vérifie 2.4.3 et si  $\int g_i(x)^2 dF(x) < +\infty$ , et que  $\forall i \in [|1,K|]$ , h est différentiable, alors :

$$\sqrt{n}(T(\hat{F}_n) - T(F)) \xrightarrow{L} N(0, \nu(F)) \tag{2.29}$$

Avec  $v(F) = J_h(g) \Sigma_g^t J_h(g)$  et  $g = (\mathbb{E}[g_1(x)], \dots, \mathbb{E}[g_n(x)])$ . Ainsi.

$$\forall i, j \in [|1, K|] \Sigma_{g_{ij}} = \mathbb{E}[(g_i(X) - \mathbb{E}[g_1(X)])(g_j(X) - \mathbb{E}[g_j(X)])]$$
(2.30)



# 3.1 Introduction

# 3.1.1 Notations et hypothèses

On donne un échantillon  $(X_1, \dots, X_n)$ . Les  $X_i$  sont des variables aléatoires **i.i.d.** et on suppose que leur loi sont dans une famille paramétrique.

# 3.1.2 Familles paramétriques classiques

■ Exemple • 
$$\mathbb{R}^2_{\theta} = Exp(\lambda), \lambda \in \mathbb{R}^* = \Theta(d=1)$$
 •  $\mathbb{R}^2_{\theta} = N(\mu, \sigma^2), \mu, \sigma \in \mathbb{R} * \mathbb{R}^*$ 

Dans ce contexte, on cherche à construire des estimateurs  $\hat{\theta}_n$  de  $\theta$ , variant avec n, tel que  $\hat{\theta}_n = \hat{\theta}_n(X_1, \dots, X_n)$ .

Pour nos estimateurs paramétriques, nous allons considérer  $\mu$  la mesure de Lebesgue et u la mesure de comptage discrète.

On prend une fonction test  $\varphi$ . Ainsi,

$$\mathbb{E}[\varphi(\hat{\theta}_n)] = \mathbb{E}_{\theta}[\varphi(\hat{\theta}_1, \dots, \hat{\theta}_n)] = \int_{\mathbb{R}^n} \varphi(\hat{\theta}_n(x_1, \dots, x_n))$$

$$= \mathbb{P}_{\theta}(dx_1) \dots \mathbb{P}_{\theta}(dx_n)$$

$$= \int_{\mathbb{R}^n} \varphi(\hat{\theta}_n(x_1, \dots, x_n)) \prod_{i=1}^n f(\theta, x_1) \mu(dx_1) \dots \mu(dx_n)$$

Si  $\mu$  est une mesure de Lebesgue en a:

1. 
$$\mathbb{E}_{\theta}(\varphi(\hat{\theta}_n(x_1,\dots,x_n)))\prod f(\theta,x_i)dx_1,\dots,dx_n$$

Si  $\mu$  est la mesure discrète de comptage sur  $A \subset \mathbb{R}$ :

2. 
$$\mathbb{E}_{\theta}(\varphi(\hat{\theta}_n)) = \sum_{x_1, \dots, x_n} \phi(\hat{\theta}_n(x_1, \dots, x_n)) \prod f(\theta, x_i)$$
.