Introduction à la modélisation statistique bayésienne

Ladislas Nalborczyk GIPSA-lab, CNRS, Univ. Grenoble Alpes

Planning

Cours n°01: Introduction à l'inférence bayésienne

Cours n°02: Modèle Beta-Binomial

Cours n°03: Introduction à brms, modèle de régression linéaire

Cours n°04: Modèle de régression linéaire (suite)

Cours n°05: Markov Chain Monte Carlo

Cours n°06: Modèle linéaire généralisé

Cours n°07: Comparaison de modèles

Cours n°08: Modèles multi-niveaux

Cours n°09 : Modèles multi-niveaux généralisés

Cours n°10: Data Hackaton

Principes de l'analyse bayésienne:

Principes de l'analyse bayésienne:

• On dispose d'un ensemble de données à analyser

Principes de l'analyse bayésienne:

- On dispose d'un ensemble de données à analyser
- On suppose un modèle génératif défini par un ensemble de paramètres

Principes de l'analyse bayésienne:

- On dispose d'un ensemble de données à analyser
- On suppose un modèle génératif défini par un ensemble de paramètres
- On dispose d'une connaissance a priori quant à la valeur de ces paramètres

Principes de l'analyse bayésienne:

- On dispose d'un ensemble de données à analyser
- On suppose un modèle génératif défini par un ensemble de paramètres
- On dispose d'une connaissance a priori quant à la valeur de ces paramètres

The first idea is that Bayesian inference is reallocation of credibility across possibilities.

Principes de l'analyse bayésienne:

- On dispose d'un ensemble de données à analyser
- On suppose un modèle génératif défini par un ensemble de paramètres
- On dispose d'une connaissance a priori quant à la valeur de ces paramètres

The first idea is that Bayesian inference is reallocation of credibility across possibilities.

The second foundational idea is that the **possibilities**, over which we allocate credibility, **are parameter values** in meaningful mathematical models.

Principes de l'analyse bayésienne:

- On dispose d'un ensemble de données à analyser
- On suppose un modèle génératif défini par un ensemble de paramètres
- On dispose d'une connaissance a priori quant à la valeur de ces paramètres

The first idea is that Bayesian inference is reallocation of credibility across possibilities.

The second foundational idea is that the **possibilities**, over which we allocate credibility, **are parameter values** in meaningful mathematical models.

Kruschke (2015)

Inférence bayésienne: On infère (ou plutôt on déduit) la probabilité que le paramètre ait telle ou telle valeur sachant les données (et le prior) via le théorème de Bayes.

Inférence bayésienne: On infère (ou plutôt on déduit) la probabilité que le paramètre ait telle ou telle valeur sachant les données (et le prior) via le théorème de Bayes.

$$p(\theta|y) = \frac{p(y|\theta) p(\theta)}{p(y)} \propto p(y|\theta) p(\theta)$$

Inférence bayésienne: On infère (ou plutôt on déduit) la probabilité que le paramètre ait telle ou telle valeur sachant les données (et le prior) via le théorème de Bayes.

$$p(\theta|y) = \frac{p(y|\theta) p(\theta)}{p(y)} \propto p(y|\theta) p(\theta)$$

Objectif de l'analyse de données bayésienne : Faire évoluer une connaissance a priori sur les paramètres $p(\theta)$ en une connaissance a posteriori $p(\theta|y)$, intégrant l'information contenue dans les nouvelles données via $p(y|\theta)$.

Les étapes de l'analyse de données bayésienne:

Les étapes de l'analyse de données bayésienne :

1. Définir le modèle

Les étapes de l'analyse de données bayésienne:

1. Définir le modèle

• Identifier les paramètres du modèle génératif

Les étapes de l'analyse de données bayésienne :

1. Définir le modèle

- Identifier les paramètres du modèle génératif
- Définir une distribution a priori pour ces paramètres

Les étapes de l'analyse de données bayésienne:

1. Définir le modèle

- Identifier les paramètres du modèle génératif
- Définir une distribution a priori pour ces paramètres

2. Mettre à jour le modèle

Les étapes de l'analyse de données bayésienne:

1. Définir le modèle

- Identifier les paramètres du modèle génératif
- Définir une distribution a priori pour ces paramètres

2. Mettre à jour le modèle

• Calculer la distribution a posteriori des paramètres (ou une bonne approximation)

Les étapes de l'analyse de données bayésienne :

1. Définir le modèle

- Identifier les paramètres du modèle génératif
- Définir une distribution a priori pour ces paramètres

2. Mettre à jour le modèle

- Calculer la distribution a posteriori des paramètres (ou une bonne approximation)
- 3. Interpréter la distribution postérieure

Les étapes de l'analyse de données bayésienne :

1. Définir le modèle

- Identifier les paramètres du modèle génératif
- Définir une distribution a priori pour ces paramètres

2. Mettre à jour le modèle

• Calculer la distribution a posteriori des paramètres (ou une bonne approximation)

3. Interpréter la distribution postérieure

• Comparaison de modèles

Les étapes de l'analyse de données bayésienne :

1. Définir le modèle

- Identifier les paramètres du modèle génératif
- Définir une distribution a priori pour ces paramètres

2. Mettre à jour le modèle

• Calculer la distribution a posteriori des paramètres (ou une bonne approximation)

3. Interpréter la distribution postérieure

- Comparaison de modèles
- Estimation des paramètres

Les étapes de l'analyse de données bayésienne :

1. Définir le modèle

- Identifier les paramètres du modèle génératif
- Définir une distribution a priori pour ces paramètres

2. Mettre à jour le modèle

• Calculer la distribution a posteriori des paramètres (ou une bonne approximation)

3. Interpréter la distribution postérieure

- Comparaison de modèles
- Estimation des paramètres
- Vérification des prédictions du modèle

Objectif du cours

Illustrer les différentes étapes de cette démarche à l'aide d'un modèle simple (un seul paramètre) :

Le modèle Beta-Binomial



Pourquoi ce modèle?

• Le modèle Beta-Binomial couvre un grand nombre de problèmes de la vie courante :

- Le modèle Beta-Binomial couvre un grand nombre de problèmes de la vie courante :
 - Réussite / échec à un test

- Le modèle Beta-Binomial couvre un grand nombre de problèmes de la vie courante :
 - Réussite / échec à un test
 - Présence / absence d'effets secondaires lors du test d'un médicament

- Le modèle Beta-Binomial couvre un grand nombre de problèmes de la vie courante :
 - Réussite / échec à un test
 - Présence / absence d'effets secondaires lors du test d'un médicament

- Le modèle Beta-Binomial couvre un grand nombre de problèmes de la vie courante :
 - Réussite / échec à un test
 - Présence / absence d'effets secondaires lors du test d'un médicament
- C'est un modèle simple

- Le modèle Beta-Binomial couvre un grand nombre de problèmes de la vie courante :
 - Réussite / échec à un test
 - Présence / absence d'effets secondaires lors du test d'un médicament
- C'est un modèle simple
 - Un seul paramètre

- Le modèle Beta-Binomial couvre un grand nombre de problèmes de la vie courante :
 - Réussite / échec à un test
 - Présence / absence d'effets secondaires lors du test d'un médicament
- C'est un modèle simple
 - Un seul paramètre
 - Solution analytique

S'applique à toutes les situations où le processus de génération des données ne peut résulter qu'en deux issues mutuellement exclusives (e.g., un lancer de pièce). À chaque essai, on admet que $\Pr(\text{face}) = \theta$, alors $\Pr(\text{pile}) = 1 - \theta$.

S'applique à toutes les situations où le processus de génération des données ne peut résulter qu'en deux issues mutuellement exclusives (e.g., un lancer de pièce). À chaque essai, on admet que $\Pr(\text{face}) = \theta$, alors $\Pr(\text{pile}) = 1 - \theta$.

Depuis Bernoulli, on sait calculer la probabilité du résultat d'un lancer de pièce, du moment que l'on connait le biais de la pièce θ . Admettons que Y=0 lorsqu'on obtient pile, et que Y=1 lorsqu'on obtient face. Alors Y est distribuée selon une loi de Bernoulli :

S'applique à toutes les situations où le processus de génération des données ne peut résulter qu'en deux issues mutuellement exclusives (e.g., un lancer de pièce). À chaque essai, on admet que $\Pr(\text{face}) = \theta$, alors $\Pr(\text{pile}) = 1 - \theta$.

Depuis Bernoulli, on sait calculer la probabilité du résultat d'un lancer de pièce, du moment que l'on connait le biais de la pièce θ . Admettons que Y=0 lorsqu'on obtient pile, et que Y=1 lorsqu'on obtient face. Alors Y est distribuée selon une loi de Bernoulli :

$$p(y \mid \theta) = \Pr(Y = y \mid \theta) = \theta^{y} (1 - \theta)^{(1-y)}$$

S'applique à toutes les situations où le processus de génération des données ne peut résulter qu'en deux issues mutuellement exclusives (e.g., un lancer de pièce). À chaque essai, on admet que $\Pr(\text{face}) = \theta$, alors $\Pr(\text{pile}) = 1 - \theta$.

Depuis Bernoulli, on sait calculer la probabilité du résultat d'un lancer de pièce, du moment que l'on connait le biais de la pièce θ . Admettons que Y=0 lorsqu'on obtient pile, et que Y=1 lorsqu'on obtient face. Alors Y est distribuée selon une loi de Bernoulli :

$$p(y \mid \theta) = \Pr(Y = y \mid \theta) = \theta^{y} (1 - \theta)^{(1-y)}$$

En remplaçant y par 0 ou 1, on retombe bien sur nos observations précédentes :

Loi de Bernoulli

S'applique à toutes les situations où le processus de génération des données ne peut résulter qu'en deux issues mutuellement exclusives (e.g., un lancer de pièce). À chaque essai, on admet que $\Pr(\text{face}) = \theta$, alors $\Pr(\text{pile}) = 1 - \theta$.

Depuis Bernoulli, on sait calculer la probabilité du résultat d'un lancer de pièce, du moment que l'on connait le biais de la pièce θ . Admettons que Y=0 lorsqu'on obtient pile, et que Y=1 lorsqu'on obtient face. Alors Y est distribuée selon une loi de Bernoulli :

$$p(y \mid \theta) = \Pr(Y = y \mid \theta) = \theta^{y} (1 - \theta)^{(1-y)}$$

En remplaçant y par 0 ou 1, on retombe bien sur nos observations précédentes :

$$Pr(Y = 0 \mid \theta) = \theta^{0}(1 - \theta)^{(1-0)} = 1 \times (1 - \theta) = 1 - \theta$$

Loi de Bernoulli

S'applique à toutes les situations où le processus de génération des données ne peut résulter qu'en deux issues mutuellement exclusives (e.g., un lancer de pièce). À chaque essai, on admet que $Pr(face) = \theta$, alors $Pr(pile) = 1 - \theta$.

Depuis Bernoulli, on sait calculer la probabilité du résultat d'un lancer de pièce, du moment que l'on connait le biais de la pièce θ . Admettons que Y=0 lorsqu'on obtient pile, et que Y=1 lorsqu'on obtient face. Alors Y est distribuée selon une loi de Bernoulli :

$$p(y \mid \theta) = \Pr(Y = y \mid \theta) = \theta^{y} (1 - \theta)^{(1-y)}$$

En remplaçant y par 0 ou 1, on retombe bien sur nos observations précédentes :

$$Pr(Y = 0 \mid \theta) = \theta^{0} (1 - \theta)^{(1-0)} = 1 \times (1 - \theta) = 1 - \theta$$
$$Pr(Y = 1 \mid \theta) = \theta^{1} (1 - \theta)^{(1-1)} = \theta \times 1 = \theta$$

Si l'on dispose d'une suite de lancers $\{Y_i\}$ indépendants et identiquement distribués (i.e., chaque lancer a une distribution de Bernoulli de probabilité θ), l'ensemble de ces lancers peut être décrit par une **distribution binomiale**.

Si l'on dispose d'une suite de lancers $\{Y_i\}$ indépendants et identiquement distribués (i.e., chaque lancer a une distribution de Bernoulli de probabilité θ), l'ensemble de ces lancers peut être décrit par une **distribution binomiale**.

Par exemple, imaginons que l'on dispose de la séquence de cinq lancers suivants : Pile, Pile, Pile, Pile, Face, Face. On peut recoder cette séquence en $\{0,0,0,1,1\}$.

Si l'on dispose d'une suite de lancers $\{Y_i\}$ indépendants et identiquement distribués (i.e., chaque lancer a une distribution de Bernoulli de probabilité θ), l'ensemble de ces lancers peut être décrit par une **distribution binomiale**.

Par exemple, imaginons que l'on dispose de la séquence de cinq lancers suivants : Pile, Pile, Pile, Pile, Face, Face. On peut recoder cette séquence en $\{0,0,0,1,1\}$.

Rappel: La probabilité de chaque 1 est θ est la probabilité de chaque 0 est $1-\theta$.

Si l'on dispose d'une suite de lancers $\{Y_i\}$ indépendants et identiquement distribués (i.e., chaque lancer a une distribution de Bernoulli de probabilité θ), l'ensemble de ces lancers peut être décrit par une **distribution binomiale**.

Par exemple, imaginons que l'on dispose de la séquence de cinq lancers suivants : Pile, Pile, Pile, Pile, Face, Face. On peut recoder cette séquence en $\{0,0,0,1,1\}$.

Rappel: La probabilité de chaque 1 est θ est la probabilité de chaque 0 est $1 - \theta$.

Quelle est la probabilité d'obtenir 2 faces sur 5 lancers?

Sachant que les essais sont indépendants les uns des autres, la probabilité d'obtenir cette séquence est de $(1-\theta)\times(1-\theta)\times(1-\theta)\times\theta\times\theta$, c'est à dire : $\theta^2(1-\theta)^3$.

Sachant que les essais sont indépendants les uns des autres, la probabilité d'obtenir cette séquence est de $(1-\theta)\times(1-\theta)\times(1-\theta)\times\theta\times\theta$, c'est à dire : $\theta^2(1-\theta)^3$.

On peut généraliser ce résultat pour une séquence de n lancers et y "succès":

Sachant que les essais sont indépendants les uns des autres, la probabilité d'obtenir cette séquence est de $(1-\theta) \times (1-\theta) \times (1-\theta) \times \theta \times \theta$, c'est à dire : $\theta^2(1-\theta)^3$.

On peut généraliser ce résultat pour une séquence de n lancers et y "succès":

$$\theta^{y}(1-\theta)^{n-y}$$

Sachant que les essais sont indépendants les uns des autres, la probabilité d'obtenir cette séquence est de $(1-\theta)\times(1-\theta)\times(1-\theta)\times\theta\times\theta$, c'est à dire : $\theta^2(1-\theta)^3$.

On peut généraliser ce résultat pour une séquence de n lancers et y "succès":

$$\theta^{y}(1-\theta)^{n-y}$$

Mais, jusque là on a considéré seulement une seule séquence résultant en 2 succès pour 5 lancers, mais il existe de nombreuses séquences pouvant résulter en 2 succès pour 5 lancers (e.g., $\{0,0,1,0,1\}$, $\{0,1,1,0,0\}$)...

Le coefficient binomial nous permet de calculer le nombre de combinaisons possibles résultant en y succès pour n lancers de la manière suivante :

Le coefficient binomial nous permet de calculer le nombre de combinaisons possibles résultant en y succès pour n lancers de la manière suivante :

$$\binom{n}{y} = C_n^y = \frac{n!}{y!(n-y)!}$$

Le **coefficient binomial** nous permet de calculer le nombre de combinaisons possibles résultant en *y* succès pour *n* lancers de la manière suivante :

$$\binom{n}{y} = C_n^y = \frac{n!}{y!(n-y)!}$$

Par exemple pour y=1 et n=3, on sait qu'il existe 3 combinaisons possibles : $\{0,0,1\}$, $\{0,1,0\}$, $\{1,0,0\}$. On peut vérifier ça par le calcul, en appliquant la formule ci-dessus.

Le coefficient binomial nous permet de calculer le nombre de combinaisons possibles résultant en y succès pour n lancers de la manière suivante :

$$\binom{n}{y} = C_n^y = \frac{n!}{y!(n-y)!}$$

Par exemple pour y=1 et n=3, on sait qu'il existe 3 combinaisons possibles : $\{0,0,1\},\{0,1,0\},\{1,0,0\}$. On peut vérifier ça par le calcul, en appliquant la formule ci-dessus.

$$\binom{3}{1} = C_1^3 = \frac{3!}{1!(3-1)!} = \frac{3 \times 2 \times 1}{1 \times 2 \times 1} = \frac{6}{2} = 3$$

Le **coefficient binomial** nous permet de calculer le nombre de combinaisons possibles résultant en *y* succès pour *n* lancers de la manière suivante :

$$\binom{n}{y} = C_n^y = \frac{n!}{y!(n-y)!}$$

Par exemple pour y = 1 et n = 3, on sait qu'il existe 3 combinaisons possibles : $\{0, 0, 1\}$, $\{0, 1, 0\}$, $\{1, 0, 0\}$. On peut vérifier ça par le calcul, en appliquant la formule ci-dessus.

$$\binom{3}{1} = C_1^3 = \frac{3!}{1!(3-1)!} = \frac{3 \times 2 \times 1}{1 \times 2 \times 1} = \frac{6}{2} = 3$$

computing the total number of possible configurations in R choose (n = 3, k = 1)

Le **coefficient binomial** nous permet de calculer le nombre de combinaisons possibles résultant en *y* succès pour *n* lancers de la manière suivante :

$$\binom{n}{y} = C_n^y = \frac{n!}{y!(n-y)!}$$

Par exemple pour y=1 et n=3, on sait qu'il existe 3 combinaisons possibles : $\{0,0,1\}$, $\{0,1,0\}$, $\{1,0,0\}$. On peut vérifier ça par le calcul, en appliquant la formule ci-dessus.

$$\binom{3}{1} = C_1^3 = \frac{3!}{1!(3-1)!} = \frac{3 \times 2 \times 1}{1 \times 2 \times 1} = \frac{6}{2} = 3$$

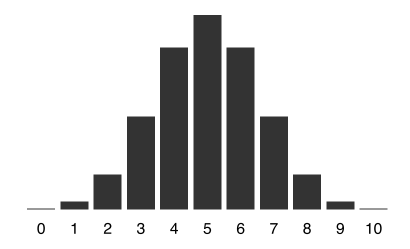
computing the total number of possible configurations in R choose (n = 3, k = 1)

[1] 3

Loi binomiale

$$p(y \mid \theta) = \Pr(Y = y \mid \theta) = \binom{n}{y} \theta^{y} (1 - \theta)^{n - y}$$

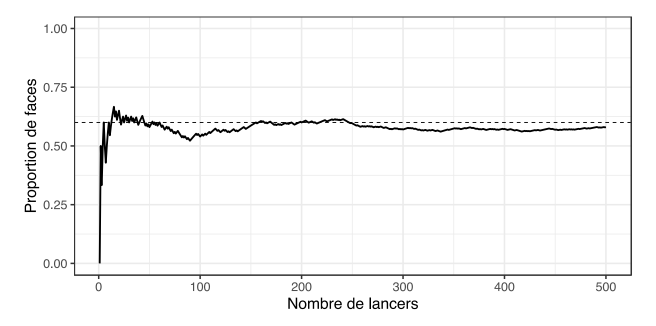
La loi binomiale nous permet de calculer la probabilité d'obtenir y succès sur n essais, pour un θ donné. Exemple de la distribution binomiale pour une pièce non biaisée ($\theta = 0.5$), indiquant la probabilité d'obtenir n faces sur 10 lancers (en R: dbinom (x = 0:10, size = 10, prob = 0.5)).



Générer des données à partir d'une distribution binomiale

```
library(tidyverse)
set.seed(666) # for reproducibility

rbinom(n = 500, size = 1, prob = 0.6) %>% # theta = 0.6
    data.frame %>%
    mutate(x = seq_along(.), y = cumsum(.) / seq_along(.)) %>%
    ggplot(aes(x = x, y = y), log = "y") +
    geom_line(lwd = 1) +
    geom_hline(yintercept = 0.6, lty = 2) +
    labs(x = "Nombre de lancers", y = "Proportion de faces") +
    ylim(0, 1) + theme_bw(base_size = 18)
```



Définition du modèle (likelihood)

Fonction de vraisemblance (likelihood)

- Nous considérons y comme étant le nombre de succès
- Nous considérons le nombre d'observations *n* comme étant une constante
- Nous considérons θ comme étant le paramètre de notre modèle (i.e., la probabilité de succès)

La fonction de vraisemblance s'écrit de la manière suivante :

$$\mathcal{L}(\theta \mid y, n) = p(y \mid \theta, n) = \binom{n}{y} \theta^{y} (1 - \theta)^{n - y} \propto \theta^{y} (1 - \theta)^{n - y}$$

On lance à nouveau une pièce de biais θ (où θ représente la probabilité d'obtenir Face). On lance cette pièce deux fois et on obtient une Face et un Pile.

On lance à nouveau une pièce de biais θ (où θ représente la probabilité d'obtenir Face). On lance cette pièce deux fois et on obtient une Face et un Pile.

On peut calculer la probabilité de ces données selon (i.e., en fonction de) différentes valeurs de θ de la manière suivante :

On lance à nouveau une pièce de biais θ (où θ représente la probabilité d'obtenir Face). On lance cette pièce deux fois et on obtient une Face et un Pile.

On peut calculer la probabilité de ces données selon (i.e., en fonction de) différentes valeurs de θ de la manière suivante :

$$Pr(F, P \mid \theta) + Pr(P, F \mid \theta) = 2 \times Pr(P \mid \theta) \times Pr(F \mid \theta)$$
$$= \theta(1 - \theta) + \theta(1 - \theta)$$
$$= 2\theta(1 - \theta)$$

On lance à nouveau une pièce de biais θ (où θ représente la probabilité d'obtenir Face). On lance cette pièce deux fois et on obtient une Face et un Pile.

On peut calculer la probabilité de ces données selon (i.e., en fonction de) différentes valeurs de θ de la manière suivante :

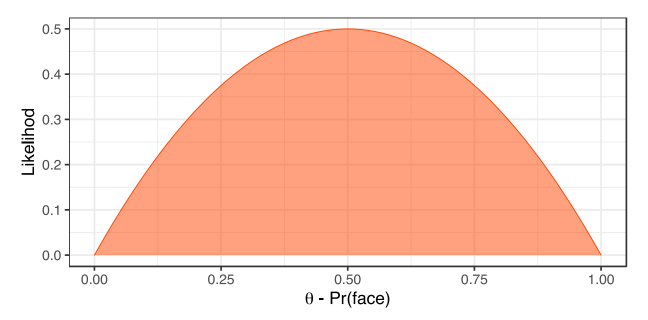
$$Pr(F, P \mid \theta) + Pr(P, F \mid \theta) = 2 \times Pr(P \mid \theta) \times Pr(F \mid \theta)$$
$$= \theta(1 - \theta) + \theta(1 - \theta)$$
$$= 2\theta(1 - \theta)$$

Cette probabilité est définie pour un jeu de données fixe et une valeur de θ variable. On peut représenter cette fonction visuellement.

```
# Représentation graphique de la fonction de vraisemblance de theta pour y = 1 et n = 2

y <- 1 # nombre de faces
n <- 2 # nombre d'essais

data.frame(theta = seq(from = 0, to = 1, length.out = 1e3) ) %>%
   mutate(likelihood = dbinom(x = y, size = n, prob = theta) ) %>%
   ggplot(aes(x = theta, y = likelihood) ) +
   geom_area(color = "orangered", fill = "orangered", alpha = 0.5) +
   xlab(expression(paste(theta, " - Pr(face)") ) ) + ylab("Likelihod") +
   theme_bw(base_size = 20)
```



Si on calcule l'aire sous la courbe de cette fonction, on obtient :

Si on calcule l'aire sous la courbe de cette fonction, on obtient :

$$\int_0^1 2\theta (1-\theta) d\theta = \frac{1}{3}$$

Si on calcule l'aire sous la courbe de cette fonction, on obtient :

$$\int_0^1 2\theta (1-\theta) d\theta = \frac{1}{3}$$

```
f <- function(theta) {2 * theta * (1 - theta) }
integrate(f = f, lower = 0, upper = 1)</pre>
```

Si on calcule l'aire sous la courbe de cette fonction, on obtient :

$$\int_0^1 2\theta (1-\theta) d\theta = \frac{1}{3}$$

```
f <- function(theta) {2 * theta * (1 - theta) }
integrate(f = f, lower = 0, upper = 1)</pre>
```

0.3333333 with absolute error < 3.7e-15

Si on calcule l'aire sous la courbe de cette fonction, on obtient :

$$\int_0^1 2\theta (1-\theta) d\theta = \frac{1}{3}$$

```
f <- function(theta) {2 * theta * (1 - theta) }
integrate(f = f, lower = 0, upper = 1)

0.3333333 with absolute error < 3.7e-15</pre>
```

Quand on varie θ , la fonction de vraisemblance n'est pas une distribution de probabilité valide (i.e., son intégrale n'est pas égale à 1). On utilise le terme de **vraisemblance**, pour distinguer ce type de fonction des fonctions de densité de probabilité. On utilise la notation suivante pour mettre l'accent sur le fait que la fonction de vraisemblance est une fonction de θ , et que les données sont fixes : $\mathcal{L}(\theta \mid data) = p(data \mid \theta)$.

Probabilité/vraisemblance pour deux lancers de pièce.

	Nombre de Faces (y)			
θ	0	1	2	Tota
0	1.00	0.00	0.00	1
0.2	0.64	0.32	0.04	1
0.4	0.36	0.48	0.16	1
0.6	0.16	0.48	0.36	1
8.0	0.04	0.32	0.64	1
1	0.00	0.00	1.00	1
Total	2.20	1.60	2.20	

Notons que la vraisemblance de θ pour une donnée particulière est égale à la probabilité de cette donnée pour cette valeur de θ . Cependant, la *distribution* de ces vraisemblances (en colonne) n'est pas une distribution de probabilité. Dans l'analyse bayésienne, les données sont considérées comme fixes et la valeur de θ est considérée comme une variable aléatoire.

Comment définir un prior dans le cas du lancer de pièce?

Comment définir un prior dans le cas du lancer de pièce?

Aspect sémantique → *doit pouvoir rendre compte* :

Comment définir un prior dans le cas du lancer de pièce?

Aspect sémantique → *doit pouvoir rendre compte* :

• D'une absence d'information

Comment définir un prior dans le cas du lancer de pièce?

Aspect sémantique → *doit pouvoir rendre compte* :

- D'une absence d'information
- D'une connaissance d'observations antérieures concernant la pièce étudiée

Comment définir un prior dans le cas du lancer de pièce?

Aspect sémantique → *doit pouvoir rendre compte* :

- D'une absence d'information
- D'une connaissance d'observations antérieures concernant la pièce étudiée
- D'un niveau d'incertitude concernant ces observations antérieures

Comment définir un prior dans le cas du lancer de pièce?

Aspect sémantique → *doit pouvoir rendre compte* :

- D'une absence d'information
- D'une connaissance d'observations antérieures concernant la pièce étudiée
- D'un niveau d'incertitude concernant ces observations antérieures

Aspect mathématique → pour une solution entièrement analytique :

Définition du modèle (prior)

Comment définir un prior dans le cas du lancer de pièce?

Aspect sémantique → *doit pouvoir rendre compte* :

- D'une absence d'information
- D'une connaissance d'observations antérieures concernant la pièce étudiée
- D'un niveau d'incertitude concernant ces observations antérieures

Aspect mathématique → pour une solution entièrement analytique :

• Les distributions a priori et a posteriori doivent avoir la même forme

Définition du modèle (prior)

Comment définir un prior dans le cas du lancer de pièce?

Aspect sémantique → *doit pouvoir rendre compte* :

- D'une absence d'information
- D'une connaissance d'observations antérieures concernant la pièce étudiée
- D'un niveau d'incertitude concernant ces observations antérieures

Aspect mathématique → pour une solution entièrement analytique :

- Les distributions a priori et a posteriori doivent avoir la même forme
- La vraisemblance marginale doit pouvoir se calculer analytiquement

La distribution Beta

$$p(\theta \mid a, b) = \text{Beta}(\theta \mid a, b)$$
$$= \theta^{a-1} (1 - \theta)^{b-1} / B(a, b)$$
$$\propto \theta^{a-1} (1 - \theta)^{b-1}$$

La distribution Beta

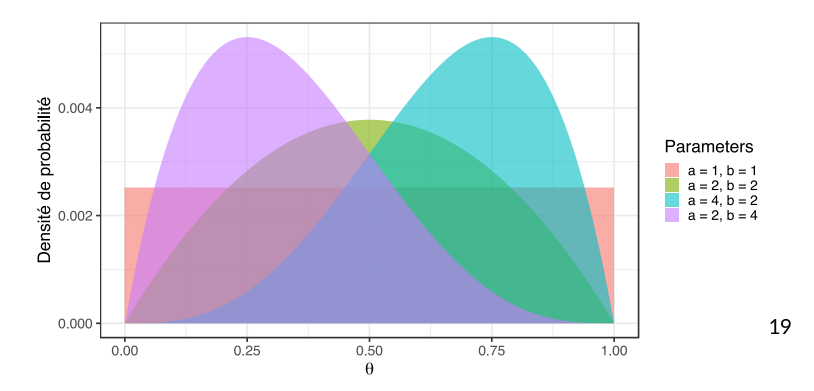
$$p(\theta \mid a, b) = \text{Beta}(\theta \mid a, b)$$
$$= \theta^{a-1} (1 - \theta)^{b-1} / B(a, b)$$
$$\propto \theta^{a-1} (1 - \theta)^{b-1}$$

où a et b sont deux paramètres tels que $a \ge 0, b \ge 0$, et B(a, b) est une constante de normalisation.

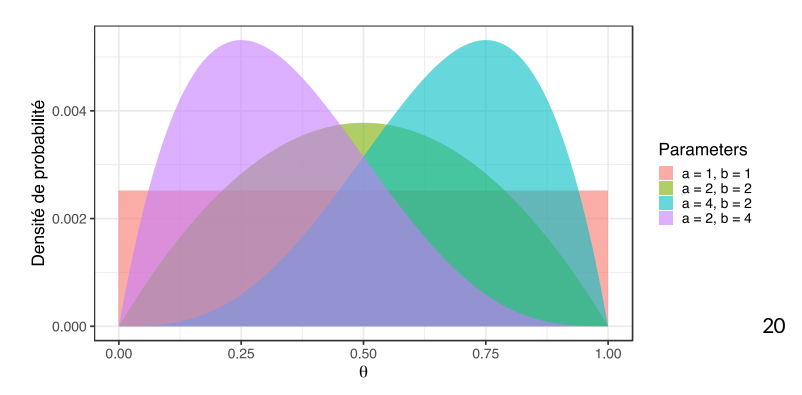
La distribution Beta

$$p(\theta \mid a, b) = \text{Beta}(\theta \mid a, b)$$
$$= \theta^{a-1} (1 - \theta)^{b-1} / B(a, b)$$
$$\propto \theta^{a-1} (1 - \theta)^{b-1}$$

où a et b sont deux paramètres tels que $a \ge 0, b \ge 0$, et B(a, b) est une constante de normalisation.



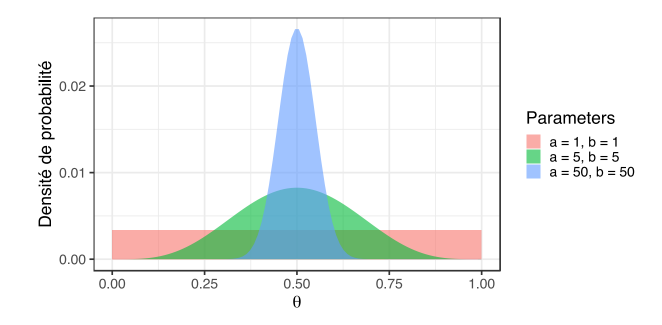
- On peut exprimer l'absence de connaissance a priori par a=b=1 (distribution orange)
- On peut exprimer un prior en faveur d'une absence de biais par $a=b\geq 2$ (distribution verte)
- On peut exprimer un biais en faveur de *Face* par a > b (distribution bleue)
- On peut exprimer un biais en faveur de *Pile* par a < b (distribution violette)





Le niveau de certitude augmente avec la somme $\kappa = a + b$

- Aucune idée sur la provenance de la pièce : a = b = 1 -> prior plat
- En attendant le début de l'expérience, on a lancé la pièce 10 fois et observé 5 "Face" : a=b=5 -> prior peu informatif
- La pièce provient de la banque de France : a = b = 50 -> prior fort



$$a = \omega(\kappa - 2) + 1$$

$$b = (1 - \omega)(\kappa - 2) + 1 \qquad \text{pour } \kappa > 2$$

$$a = \omega(\kappa - 2) + 1$$

$$b = (1 - \omega)(\kappa - 2) + 1 \qquad \text{pour } \kappa > 2$$

$$Si \omega = 0.65 \text{ et } \kappa = 25 \text{ alors } p(\theta) = Beta(\theta \mid 15.95, 9.05).$$

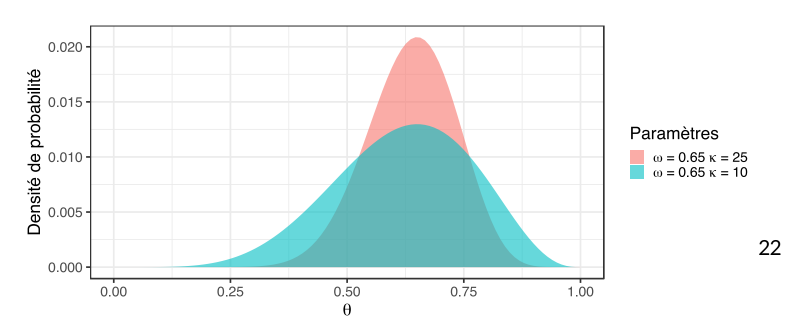
$$\operatorname{Si}\omega = 0.65 \operatorname{et}\kappa = 10 \operatorname{alors} p(\theta) = \operatorname{Beta}(\theta \mid 6.2, 3.8).$$

$$a = \omega(\kappa - 2) + 1$$

$$b = (1 - \omega)(\kappa - 2) + 1 \qquad \text{pour } \kappa > 2$$

$$Si \omega = 0.65 \text{ et } \kappa = 25 \text{ alors } p(\theta) = Beta(\theta \mid 15.95, 9.05).$$

$$\operatorname{Si}\omega = 0.65 \operatorname{et}\kappa = 10 \operatorname{alors} p(\theta) = \operatorname{Beta}(\theta \mid 6.2, 3.8).$$



Formellement, si \mathcal{F} est une classe de distributions d'échantillonnage $p(y|\theta)$, et \mathcal{P} est une classe de distributions a priori pour θ , alors \mathcal{P} est conjuguée à \mathcal{F} si et seulement si :

Formellement, si \mathcal{F} est une classe de distributions d'échantillonnage $p(y|\theta)$, et \mathcal{P} est une classe de distributions a priori pour θ , alors \mathcal{P} est conjuguée à \mathcal{F} si et seulement si :

$$p(\theta|y) \in \mathcal{P}$$
 for all $p(\cdot|\theta) \in \mathcal{F}$ and $p(\cdot) \in \mathcal{P}$

Formellement, si \mathcal{F} est une classe de distributions d'échantillonnage $p(y|\theta)$, et \mathcal{P} est une classe de distributions a priori pour θ , alors \mathcal{P} est conjuguée à \mathcal{F} si et seulement si :

$$p(\theta|y) \in \mathcal{P}$$
 for all $p(\cdot|\theta) \in \mathcal{F}$ and $p(\cdot) \in \mathcal{P}$

(Gelman et al., 2013, p.35). En d'autres termes, un prior est appelé **conjugué** si, lorsqu'il est converti en une distribution a posteriori en étant multiplié par la fonction de vraisemblance, il conserve la même forme. Dans notre cas, le prior Beta est un prior conjugué pour la vraisemblance binomiale, car le posterior est également une distribution Beta.

Formellement, si \mathcal{F} est une classe de distributions d'échantillonnage $p(y|\theta)$, et \mathcal{P} est une classe de distributions a priori pour θ , alors \mathcal{P} est conjuguée à \mathcal{F} si et seulement si :

$$p(\theta|y) \in \mathcal{P}$$
 for all $p(\cdot|\theta) \in \mathcal{F}$ and $p(\cdot) \in \mathcal{P}$

(Gelman et al., 2013, p.35). En d'autres termes, un prior est appelé **conjugué** si, lorsqu'il est converti en une distribution a posteriori en étant multiplié par la fonction de vraisemblance, il conserve la même forme. Dans notre cas, le prior Beta est un prior conjugué pour la vraisemblance binomiale, car le posterior est également une distribution Beta.

Le résultat du produit d'un prior Beta et d'une fonction de vraisemblance Binomiale est proportionnel à une distribution Beta. On dit alors que la distribution Beta est un prior conjugué de la fonction de vraisemblance Binomiale.

Dérivation analytique de la distribution a posteriori

Soit un prior défini par : $p(\theta \mid a, b) = \text{Beta}(a, b) \propto \theta^{a-1} (1 - \theta)^{b-1}$

Dérivation analytique de la distribution a posteriori

Soit un prior défini par : $p(\theta \mid a, b) = \text{Beta}(a, b) \propto \theta^{a-1} (1 - \theta)^{b-1}$

Soit une fonction de vraisemblance associée à y "Face" pour n lancers :

$$p(y \mid n, \theta) = \text{Bin}(y \mid n, \theta) = \binom{n}{y} \theta^{y} (1 - \theta)^{n - y} \propto \theta^{y} (1 - \theta)^{n - y}$$

Dérivation analytique de la distribution a posteriori

Soit un prior défini par : $p(\theta \mid a, b) = \text{Beta}(a, b) \propto \theta^{a-1} (1 - \theta)^{b-1}$

Soit une fonction de vraisemblance associée à y "Face" pour n lancers :

$$p(y \mid n, \theta) = \text{Bin}(y \mid n, \theta) = \binom{n}{y} \theta^{y} (1 - \theta)^{n - y} \propto \theta^{y} (1 - \theta)^{n - y}$$

$$p(\theta \mid y, n) \propto p(y \mid n, \theta) p(\theta)$$

$$\propto \text{Bin}(y \mid n, \theta) \text{ Beta}(\theta \mid a, b)$$

$$\propto \theta^{y} (1 - \theta)^{n-y} \theta^{a-1} (1 - \theta)^{b-1}$$

$$\propto \theta^{y+a-1} (1 - \theta)^{n-y+b-1}$$

$$\propto \theta^{a'-1} (1 - \theta)^{b'-1}$$

$$p(\theta \mid y, n) = \text{Beta}(y + a, n - y + b)$$

Théorème de Bayes

Application des formules précédentes En regroupant les termes identiques

Avec
$$a' = y + a$$
 et $b' = n - y + b$

On observe y=7 réponses correctes sur n=10 questions. On choisit un prior $\mathrm{Beta}(1,1)$, c'est à dire un prior uniforme sur [0,1]. Ce prior équivaut à une connaissance a priori de 0 succès et 0 échecs (i.e., prior plat).

On observe y = 7 réponses correctes sur n = 10 questions. On choisit un prior Beta(1, 1), c'est à dire un prior uniforme sur [0, 1]. Ce prior équivaut à une connaissance a priori de 0 succès et 0 échecs (i.e., prior plat).

La distribution postérieure est donnée par :

On observe y=7 réponses correctes sur n=10 questions. On choisit un prior Beta(1,1), c'est à dire un prior uniforme sur [0,1]. Ce prior équivaut à une connaissance a priori de 0 succès et 0 échecs (i.e., prior plat).

La distribution postérieure est donnée par :

```
p(\theta \mid y, n) \propto p(y \mid n, \theta) p(\theta)
\propto \text{Bin}(7 \mid 10, \theta) \text{Beta}(\theta \mid 1, 1)
= \text{Beta}(y + a, n - y + b)
= \text{Beta}(8, 4)
```

On observe y=7 réponses correctes sur n=10 questions. On choisit un prior Beta(1,1), c'est à dire un prior uniforme sur [0,1]. Ce prior équivaut à une connaissance a priori de 0 succès et 0 échecs (i.e., prior plat).

La distribution postérieure est donnée par :

```
p(\theta \mid y, n) \propto p(y \mid n, \theta) p(\theta)
\propto \text{Bin}(7 \mid 10, \theta) \text{Beta}(\theta \mid 1, 1)
= \text{Beta}(y + a, n - y + b)
= \text{Beta}(8, 4)
```

La moyenne de la distribution postérieure est donnée par :

On observe y=7 réponses correctes sur n=10 questions. On choisit un prior Beta(1,1), c'est à dire un prior uniforme sur [0,1]. Ce prior équivaut à une connaissance a priori de 0 succès et 0 échecs (i.e., prior plat).

La distribution postérieure est donnée par :

$$p(\theta \mid y, n) \propto p(y \mid n, \theta) p(\theta)$$

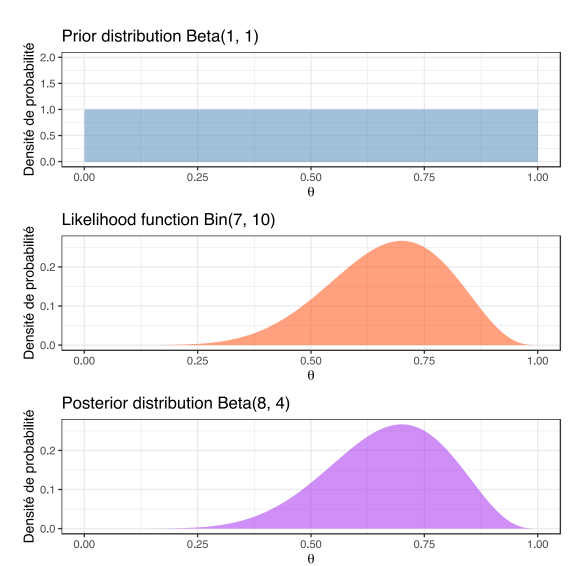
$$\propto \text{Bin}(7 \mid 10, \theta) \text{Beta}(\theta \mid 1, 1)$$

$$= \text{Beta}(y + a, n - y + b)$$

$$= \text{Beta}(8, 4)$$

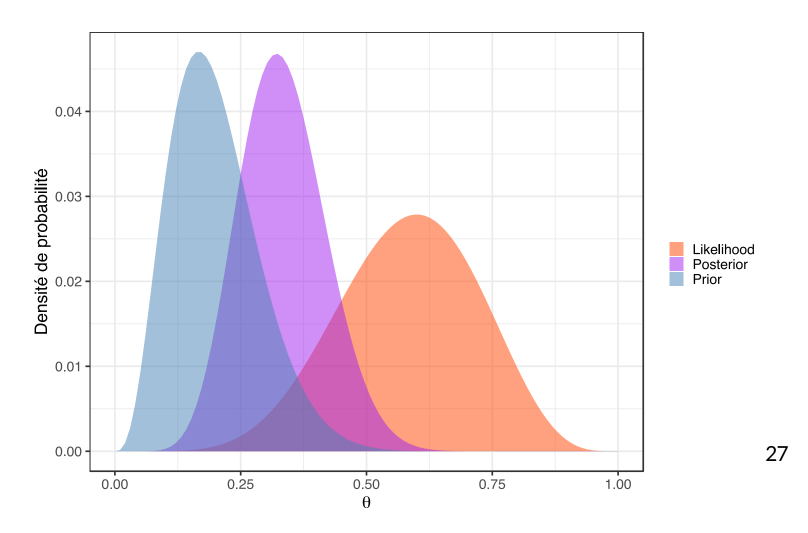
La moyenne de la distribution postérieure est donnée par :

$$\frac{y+a}{n+a+b} = \underbrace{\frac{y}{n}}_{posterior} \underbrace{\frac{n}{n+a+b}}_{weight} + \underbrace{\frac{a}{a+b}}_{prior} \underbrace{\frac{a+b}{n+a+b}}_{weight}$$



Influence du prior sur la distribution postérieure

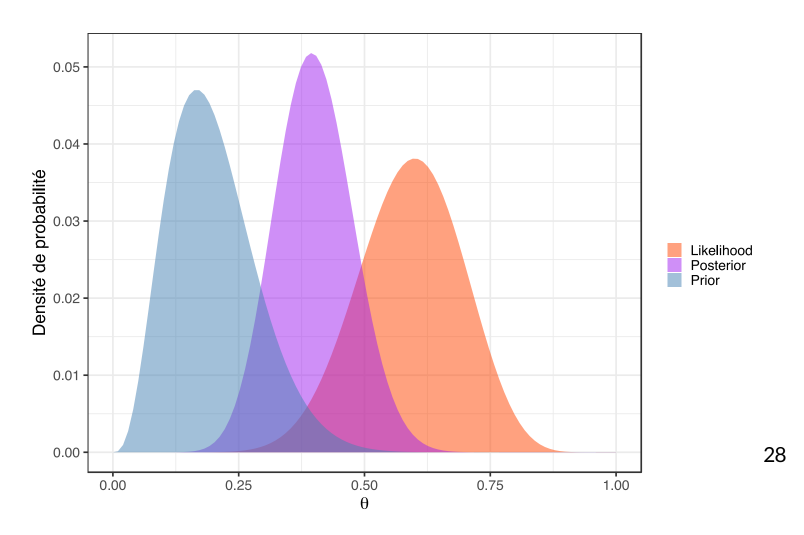
Cas n < a + b, (n = 10, a = 4, b = 16).





Influence du prior sur la distribution postérieure

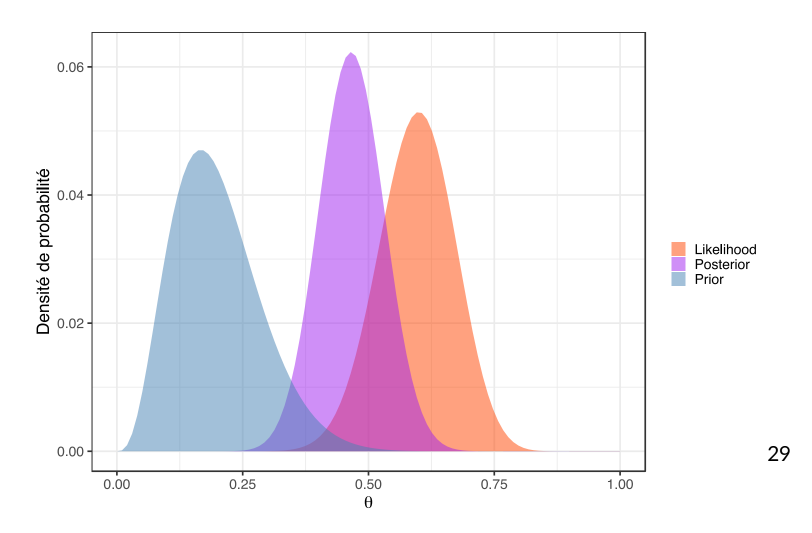
$$Cas n = a + b, (n = 20, a = 4, b = 16).$$





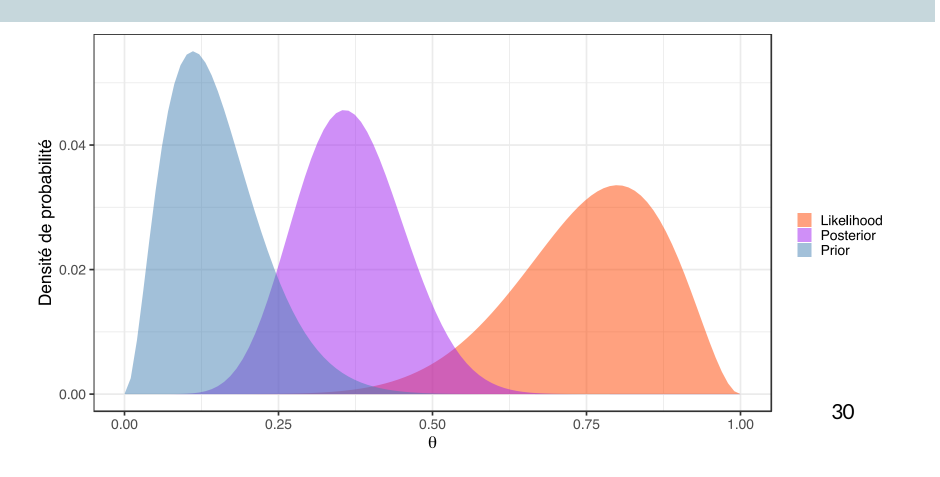
Influence du prior sur la distribution postérieure

$$Cas n > a + b, (n = 40, a = 4, b = 16).$$





The posterior distribution is always a compromise between the prior distribution and the likelihood function. *Kruschke* (2015)





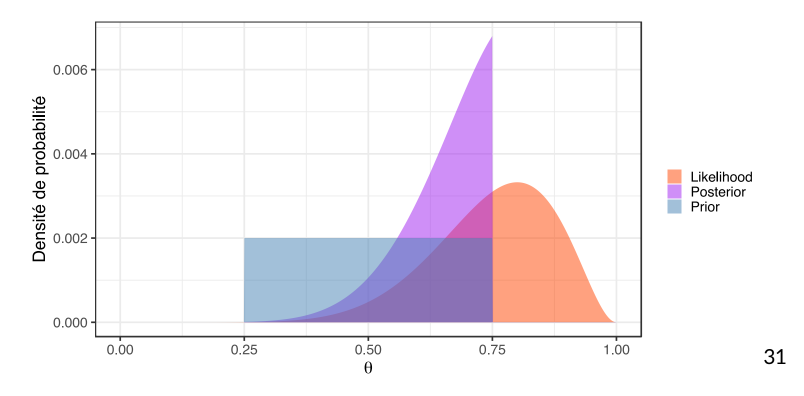
Plus on a de données, moins le prior a d'influence dans l'estimation de la distribution a posteriori (et réciproquement).

Plus on a de données, moins le prior a d'influence dans l'estimation de la distribution a posteriori (et réciproquement).

Attention : Lorsque le prior accorde une probabilité de 0 à certaines valeurs de θ , le modèle est incapable d'apprendre (ces valeurs sont alors considérées comme "impossibles")...

Plus on a de données, moins le prior a d'influence dans l'estimation de la distribution a posteriori (et réciproquement).

Attention : Lorsque le prior accorde une probabilité de 0 à certaines valeurs de θ , le modèle est incapable d'apprendre (ces valeurs sont alors considérées comme "impossibles")...



$$Posterior = \frac{Likelihood \times Prior}{Marginal \ Likelihood} \propto Likelihood \times Prior$$

$$Posterior = \frac{Likelihood \times Prior}{Marginal \ Likelihood} \propto Likelihood \times Prior$$
$$p(\theta \mid data) = \frac{p(data \mid \theta) \times p(\theta)}{p(data)} \propto p(data \mid \theta) \times p(\theta)$$

$$Posterior = \frac{Likelihood \times Prior}{Marginal \ Likelihood} \propto Likelihood \times Prior$$
$$p(\theta \mid data) = \frac{p(data \mid \theta) \times p(\theta)}{p(data)} \propto p(data \mid \theta) \times p(\theta)$$

Si on zoom sur la vraisemblance marginale (aussi connue comme evidence)...

$$Posterior = \frac{Likelihood \times Prior}{Marginal \ Likelihood} \propto Likelihood \times Prior$$
$$p(\theta \mid data) = \frac{p(data \mid \theta) \times p(\theta)}{p(data)} \propto p(data \mid \theta) \times p(\theta)$$

Si on zoom sur la vraisemblance marginale (aussi connue comme evidence)...

$$p(data) = \int p(data, \theta) d\theta$$
 Marginalisation sur le paramètre θ
$$p(data) = \int p(data \mid \theta) p(\theta) d\theta$$
 Application de la règle du produit

Petit problème : p(data) se calcule en calculant la somme (pour des variables discrètes) ou l'intégrale (pour des variables continues) de la densité conjointe $p(data, \theta)$ sur toutes les valeurs possibles de θ . Cela se complique lorsque le modèle comprend plusieurs paramètres.

Petit problème : p(data) se calcule en calculant la somme (pour des variables discrètes) ou l'intégrale (pour des variables continues) de la densité conjointe $p(data, \theta)$ sur toutes les valeurs possibles de θ . Cela se complique lorsque le modèle comprend plusieurs paramètres.

Par exemple pour deux paramètres discrets:

Petit problème : p(data) se calcule en calculant la somme (pour des variables discrètes) ou l'intégrale (pour des variables continues) de la densité conjointe $p(data, \theta)$ sur toutes les valeurs possibles de θ . Cela se complique lorsque le modèle comprend plusieurs paramètres.

Par exemple pour deux paramètres discrets:

$$p(data) = \sum_{\theta_1} \sum_{\theta_2} p(data, \theta_1, \theta_2)$$

Petit problème : p(data) se calcule en calculant la somme (pour des variables discrètes) ou l'intégrale (pour des variables continues) de la densité conjointe $p(data, \theta)$ sur toutes les valeurs possibles de θ . Cela se complique lorsque le modèle comprend plusieurs paramètres.

Par exemple pour deux paramètres discrets:

$$p(data) = \sum_{\theta_1} \sum_{\theta_2} p(data, \theta_1, \theta_2)$$

Et pour un modèle avec deux paramètres continus:

Petit problème : p(data) se calcule en calculant la somme (pour des variables discrètes) ou l'intégrale (pour des variables continues) de la densité conjointe $p(data, \theta)$ sur toutes les valeurs possibles de θ . Cela se complique lorsque le modèle comprend plusieurs paramètres.

Par exemple pour deux paramètres discrets:

$$p(data) = \sum_{\theta_1} \sum_{\theta_2} p(data, \theta_1, \theta_2)$$

Et pour un modèle avec deux paramètres continus:

$$p(data) = \int_{\theta_1} \int_{\theta_2} p(data, \theta_1, \theta_2) d\theta_1 d\theta_2$$

Trois méthodes pour résoudre (contourner) ce problème:

Trois méthodes pour résoudre (contourner) ce problème:

Trois méthodes pour résoudre (contourner) ce problème:

1. Solution analytique — Utilisation d'un prior conjugué (e.g., le modèle Beta-Binomial)

Trois méthodes pour résoudre (contourner) ce problème:

1. Solution analytique — Utilisation d'un prior conjugué (e.g., le modèle Beta-Binomial)

Trois méthodes pour résoudre (contourner) ce problème :

- 1. Solution analytique — Utilisation d'un prior conjugué (e.g., le modèle Beta-Binomial)
- 2. Solution discrètisée — Calcul de la solution sur un ensemble fini de points (grid method)

Trois méthodes pour résoudre (contourner) ce problème :

- 1. Solution analytique — Utilisation d'un prior conjugué (e.g., le modèle Beta-Binomial)
- 2. Solution discrètisée — Calcul de la solution sur un ensemble fini de points (grid method)

Trois méthodes pour résoudre (contourner) ce problème :

- 1. Solution analytique — Utilisation d'un prior conjugué (e.g., le modèle Beta-Binomial)
- 2. Solution discrètisée — Calcul de la solution sur un ensemble fini de points (grid method)
- 3. Solution approchée On échantillonne "intelligemment" l'espace conjoint des paramètres (méthodes MCMC, cf. Cours n°05)

Distributions discrètes

Likelihood	Model parameters	Conjugate prior distribution	Prior hyperparameters	Posterior hyperparameters	Interpretation of hyperparameters ^[note 1]	Posterior predictive ^[note 2]
Bernoulli	p (probability)	Beta	α , β	$\alpha + \sum_{i=1}^n x_i, \beta + n - \sum_{i=1}^n x_i$	$lpha-1$ successes, $eta-1$ failures $^{ ext{note 1}}$	$p(ilde{x}=1)=rac{lpha'}{lpha'+eta'}$
Binomial	p (probability)	Beta	α , β	$\alpha + \sum_{i=1}^n x_i, \beta + \sum_{i=1}^n N_i - \sum_{i=1}^n x_i$	$lpha-1$ successes, $eta-1$ failures $^{ ext{[note 1]}}$	$\operatorname{BetaBin}(ilde{x} lpha',eta')$ (beta-binomial)
Negative binomial with known failure number, r	p (probability)	Beta	α, β	$\alpha + \sum_{i=1}^n x_i, \beta + rn$	$\alpha-1$ total successes, $\beta-1$ failures[note 1] (i.e., $\frac{\beta-1}{r}$ experiments, assuming r stays fixed)	
Poisson	λ (rate)	Gamma	k, θ	$k + \sum_{i=1}^{n} x_i, \; rac{ heta}{n heta + 1}$	k total occurrences in $\frac{1}{ heta}$ intervals	$\mathrm{NB}(ilde{x} k', heta')$ (negative binomial)
			$\alpha,eta^{[{\sf note}3]}$	$\alpha + \sum_{i=1}^n x_i, \; \beta + n$	lpha total occurrences in eta intervals	$\mathrm{NB}\Big(ilde{x} lpha',rac{1}{1+eta'}\Big)$ (negative binomial)
Categorical	p (probability vector), k (number of categories; i.e., size of p)	Dirichlet	α	$oldsymbol{lpha} + (c_1, \dots, c_k),$ where c_i is the number of observations in category i	$lpha_i-1$ occurrences of category $i^{ ext{[note 1]}}$	$egin{aligned} p(ilde{x} = i) &= rac{{lpha_i}'}{\sum_i {lpha_i}'} \ &= rac{{lpha_i} + c_i}{\sum_i {lpha_i} + n} \end{aligned}$
Multinomial	p (probability vector), k (number of categories; i.e., size of p)	Dirichlet	α	$oldsymbol{lpha} + \sum_{i=1}^n \mathbf{x}_i$	$lpha_i - 1$ occurrences of category $i^{ ext{(note 1)}}$	$\operatorname{DirMult}(\tilde{\mathbf{x}} oldsymbol{lpha}')$ (Dirichlet-multinomial)
Hypergeometric with known total population size, N	M (number of target members)	Beta-binomial ^[4]	n=N,lpha,eta	$\alpha + \sum_{i=1}^n x_i, \ \beta + \sum_{i=1}^n N_i - \sum_{i=1}^n x_i$	$lpha-1$ successes, $eta-1$ failures $^{[{ m note}\ 1]}$	
Geometric	$ ho_{0}$ (probability)	Beta	α, β	$\alpha+n,\beta+\sum_{i=1}^n x_i$	$lpha-1$ experiments, $eta-1$ total failures $^{ ext{[note 1]}}$	

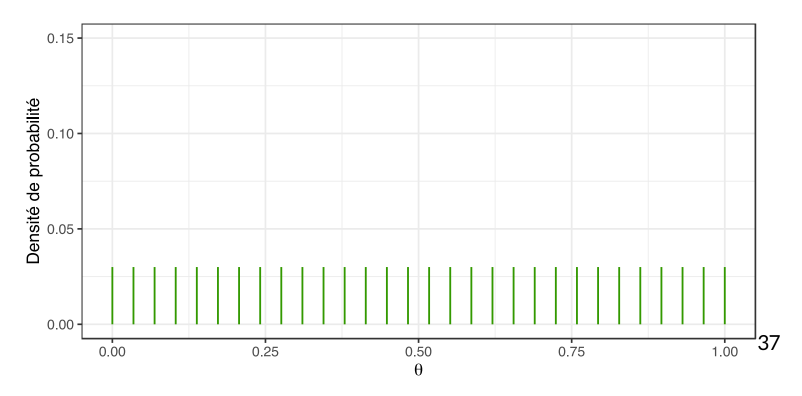
Distributions continues

Likelihood	Model parameters	Conjugate prior distribution	Prior hyperparameters	Posterior hyperparameters	Interpretation of hyperparameters	Posterior predictive ^[note 4]
Normal with known variance σ^2	μ (mean)	Normal	μ_0,σ_0^2	$ \left(\frac{\mu_0}{\sigma_0^2} + \frac{\sum_{i=1}^n x_i}{\sigma^2} \right) \middle/ \left(\frac{1}{\sigma_0^2} + \frac{n}{\sigma^2} \right), $ $ \left(\frac{1}{\sigma_0^2} + \frac{n}{\sigma^2} \right)^{-1} $	mean was estimated from observations with total precision (sum of all individual precisions) $1/\sigma_0^2$ and with sample mean μ_0	$\mathcal{N}(ilde{x} \mu_0', {\sigma_0^2}' + {\sigma^2})^{[5]}$
Normal with known precision τ	μ (mean)	Normal	μ_0, au_0	$\left(au_0\mu_0+ au\sum_{i=1}^nx_i ight)\Bigg/(au_0+n au),\ au_0+n au$	mean was estimated from observations with total precision (sum of all individual precisions) $ au_0$ and with sample mean μ_0	$\mathcal{N}\left(ilde{x} \mu_0',rac{1}{ au_0'}+rac{1}{ au} ight)^{[5]}$
Normal with known mean μ	o² (variance)	Inverse gamma	α , β [note 5]	$lpha+rac{n}{2},eta+rac{\sum_{i=1}^n{(x_i-\mu)^2}}{2}$	variance was estimated from 2α observations with sample variance β/α (i.e. with sum of squared deviations 2β , where deviations are from known mean μ)	$t_{2lpha'}(ilde{x} \mu,\sigma^2=eta'/lpha')^{[5]}$
Normal with known mean μ	o² (variance)	Scaled inverse chi-squared	$ u,\sigma_0^2$	$ u+n,rac{ u\sigma_0^2+\sum_{i=1}^n(x_i-\mu)^2}{ u+n}$	variance was estimated from $ u$ observations with sample variance σ_0^2	$t_{ u'}(ilde{x} \mu,\sigma_0^{2'})^{[5]}$
Normal with known mean μ	τ (precision)	Gamma	$lpha,oldsymbol{eta}^{ ext{Inote 3]}}$	$lpha+rac{n}{2},eta+rac{\sum_{i=1}^n(x_i-\mu)^2}{2}$	precision was estimated from 2α observations with sample variance β/α (i.e. with sum of squared deviations 2β , where deviations are from known mean μ)	$t_{2lpha'}(ilde{x} \mu,\sigma^2=eta'/lpha')^{[5]}$
Normal ^(note 6)	μ and σ² Assuming exchangeability	Normal-inverse gamma	$\mu_0, u,lpha,eta$	$\begin{split} &\frac{\nu\mu_0+n\bar{x}}{\nu+n},\ \nu+n,\ \alpha+\frac{n}{2},\\ &\beta+\frac{1}{2}\sum_{i=1}^n(x_i-\bar{x})^2+\frac{n\nu}{\nu+n}\frac{(\bar{x}-\mu_0)^2}{2}\\ &\bullet\ \bar{x} \text{ is the sample mean} \end{split}$	mean was estimated from ν observations with sample mean μ_0 ; variance was estimated from 2α observations with sample mean μ_0 and sum of squared deviations 2β	$t_{2lpha'}\left(ilde{x} \mu',rac{eta'(u'+1)}{ u'lpha'} ight)$ [5]

Problème: Cette solution est très contraignante. Idéalement, le modèle (likelihood + prior) devrait être défini à partir de l'interprétation que l'on peut faire des paramètres de ces distributions, et non pour faciliter les calculs...

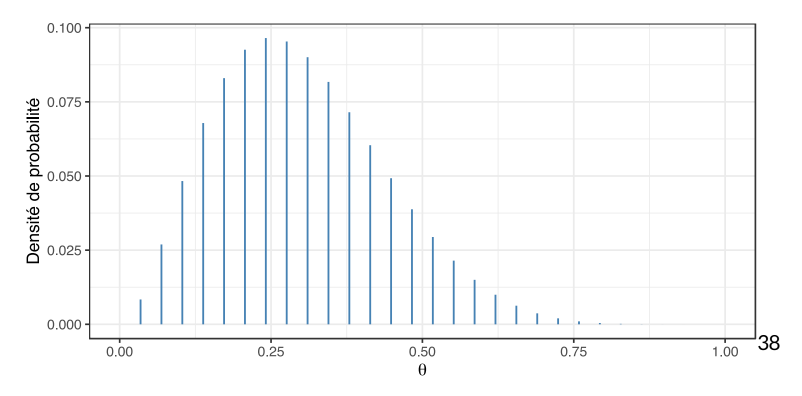
1. Définir la grille

- 2. Calculer la valeur du prior pour chaque valeur de la grille
- 3. Calculer la valeur de la vraisemblance pour chaque valeur de la grille
- 4. Calculer le produit prior x vraisemblance pour chaque valeur de la grille, puis normalisation du résultat





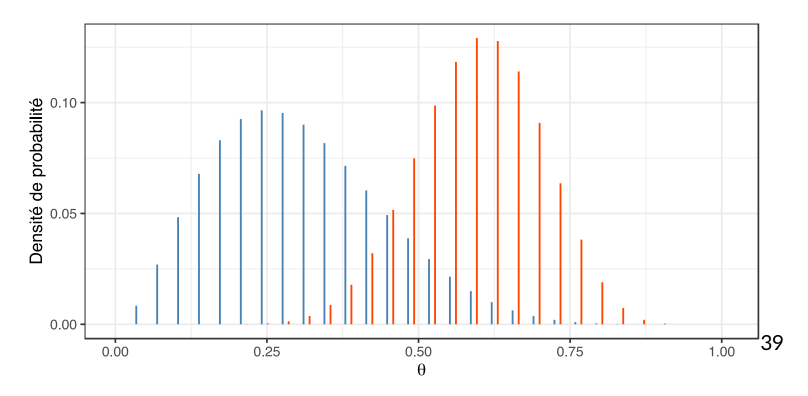
- 1. Définir la grille
- 2. Calculer la valeur du prior pour chaque valeur de la grille
- 3. Calculer la valeur de la vraisemblance pour chaque valeur de la grille
- 4. Calculer le produit prior x vraisemblance pour chaque valeur de la grille, puis normalisation du résultat



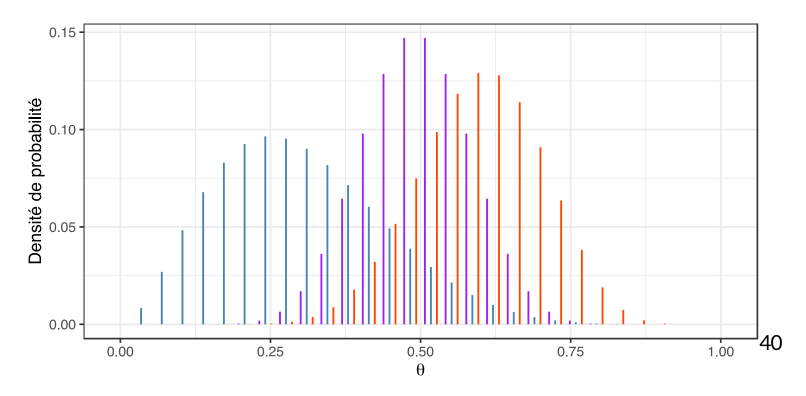




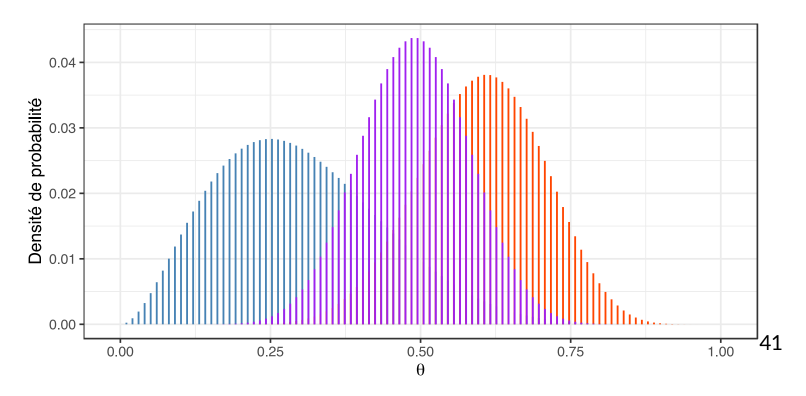
- 1. Définir la grille
- 2. Calculer la valeur du prior pour chaque valeur de la grille
- 3. Calculer la valeur de la vraisemblance pour chaque valeur de la grille
- 4. Calculer le produit prior x vraisemblance pour chaque valeur de la grille, puis normalisation du résultat



- 1. Définir la grille
- 2. Calculer la valeur du prior pour chaque valeur de la grille
- 3. Calculer la valeur de la vraisemblance pour chaque valeur de la grille
- 4. Calculer le produit prior x vraisemblance pour chaque valeur de la grille, puis normalisation du résultat



- 1. Définir la grille
- 2. Calculer la valeur du prior pour chaque valeur de la grille
- 3. Calculer la valeur de la vraisemblance pour chaque valeur de la grille
- 4. Calculer le produit prior x vraisemblance pour chaque valeur de la grille, puis normalisation du résultat



Problème du nombre de paramètres... En affinant la grille on augmente le temps de calcul :

Problème du nombre de paramètres... En affinant la grille on augmente le temps de calcul :

• 3 paramètres avec une grille de 10^3 noeuds = une grille de 10^9 points de calcul

Problème du nombre de paramètres... En affinant la grille on augmente le temps de calcul :

- 3 paramètres avec une grille de 10^3 noeuds = une grille de 10^9 points de calcul
- 10 paramètres avec une grille de 10^3 noeuds = une grille de 10^{30} points de calcul

Problème du nombre de paramètres... En affinant la grille on augmente le temps de calcul :

- 3 paramètres avec une grille de 10^3 noeuds = une grille de 10^9 points de calcul
- 10 paramètres avec une grille de 10^3 noeuds = une grille de 10^{30} points de calcul

Le "superordinateur" chinois Tianhe-2 réalise $33,8\times10^{15}$ opérations par seconde. Si on considère qu'il réalise 3 opérations par noeud de la grille, il lui faudrait 10^{14} secondes pour parcourir la grille une fois (pour comparaison, l'âge de l'univers est approximativement de $(4,354\pm0,012)\times10^{17}$ secondes)...

Problème du nombre de paramètres... En affinant la grille on augmente le temps de calcul :

- 3 paramètres avec une grille de 10^3 noeuds = une grille de 10^9 points de calcul
- 10 paramètres avec une grille de 10^3 noeuds = une grille de 10^{30} points de calcul

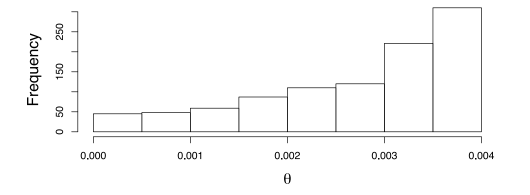
Le "superordinateur" chinois Tianhe-2 réalise $33,8\times10^{15}$ opérations par seconde. Si on considère qu'il réalise 3 opérations par noeud de la grille, il lui faudrait 10^{14} secondes pour parcourir la grille une fois (pour comparaison, l'âge de l'univers est approximativement de $(4,354\pm0,012)\times10^{17}$ secondes)...



Pour échantillonner une distribution postérieure, on peut utiliser différentes implémentations des méthodes MCMC (e.g., Metropolis-Hastings, Gibbs, Hamilton, cf. Cours n°05).

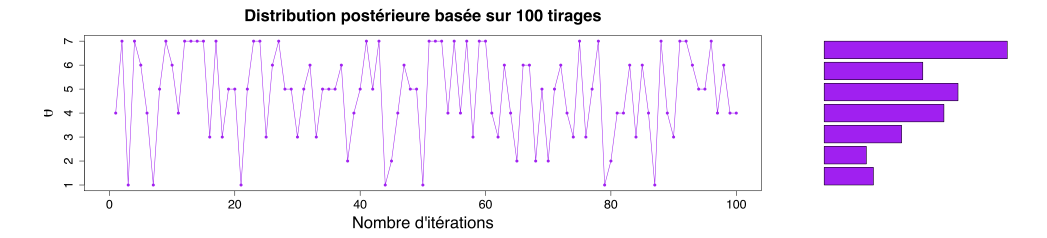
En pratique:

```
p_grid <- seq(from = 0, to = 1, length.out = 1000) # creates a grid
prior <- rep(1, 1000) # uniform prior
likelihood <- dbinom(y, size = n, prob = p_grid) # computes likelihood
posterior <- (likelihood * prior) / sum(likelihood * prior) # computes posterior
samples <- sample(posterior, size = 1e3, prob = posterior, replace = TRUE) # sampling
hist(samples, main = "", xlab = expression(theta), cex.axis = 1, cex.lab = 1.5) # histogram</pre>
```

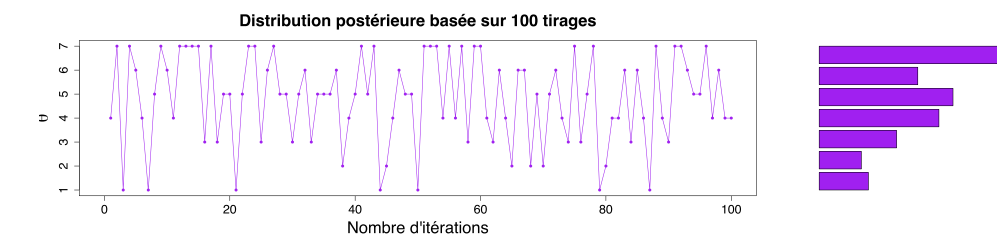


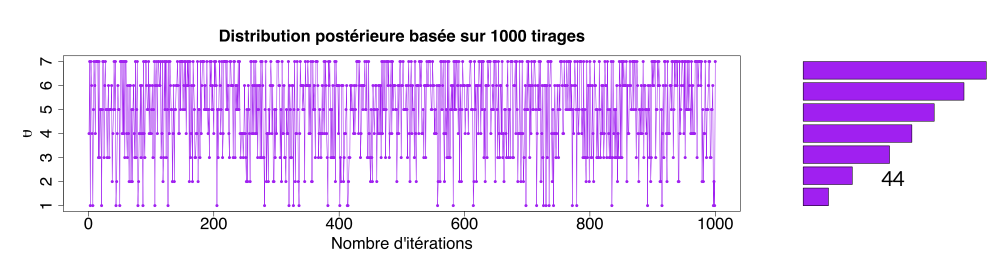
La précision de l'approximation dépend de la taille de l'échantillon...

La précision de l'approximation dépend de la taille de l'échantillon...



La précision de l'approximation dépend de la taille de l'échantillon...







• Cas analytique:

• Cas analytique:

```
p_grid <- seq(from = 0, to = 1, length.out = 1000)
a <- b <- 1 # parameters of the Beta prior
n <- 9 # number of observations
y <- 6 # number of successes
posterior <- dbeta(p_grid, y + a, n - y + b)</pre>
```

• Cas analytique:

```
p_grid <- seq(from = 0, to = 1, length.out = 1000)
a <- b <- 1 # parameters of the Beta prior
n <- 9 # number of observations
y <- 6 # number of successes
posterior <- dbeta(p_grid, y + a, n - y + b)</pre>
```

• Grid method:

• Cas analytique:

```
p_grid <- seq(from = 0, to = 1, length.out = 1000)
a <- b <- 1 # parameters of the Beta prior
n <- 9 # number of observations
y <- 6 # number of successes
posterior <- dbeta(p_grid, y + a, n - y + b)</pre>
```

• Grid method:

```
p_grid <- seq(from = 0, to = 1, length.out = 1000)
prior <- rep(1, 1000) # uniform prior
likelihood <- dbinom(x = y, size = n, prob = p_grid)
posterior <- (likelihood * prior) / sum(likelihood * prior)</pre>
```

• Cas analytique:

```
p_grid <- seq(from = 0, to = 1, length.out = 1000)
a <- b <- 1 # parameters of the Beta prior
n <- 9 # number of observations
y <- 6 # number of successes
posterior <- dbeta(p_grid, y + a, n - y + b)</pre>
```

• Grid method:

```
p_grid <- seq(from = 0, to = 1, length.out = 1000)
prior <- rep(1, 1000) # uniform prior
likelihood <- dbinom(x = y, size = n, prob = p_grid)
posterior <- (likelihood * prior) / sum(likelihood * prior)</pre>
```

• Échantillonner la distribution postérieure :

• Cas analytique:

```
p_grid <- seq(from = 0, to = 1, length.out = 1000)
a <- b <- 1 # parameters of the Beta prior
n <- 9 # number of observations
y <- 6 # number of successes
posterior <- dbeta(p_grid, y + a, n - y + b)</pre>
```

• Grid method:

```
p_grid <- seq(from = 0, to = 1, length.out = 1000)
prior <- rep(1, 1000) # uniform prior
likelihood <- dbinom(x = y, size = n, prob = p_grid)
posterior <- (likelihood * prior) / sum(likelihood * prior)</pre>
```

• Échantillonner la distribution postérieure :

```
sample(x = p_grid, size = 1e4, prob = posterior, replace = TRUE)
```

Méthode analytique

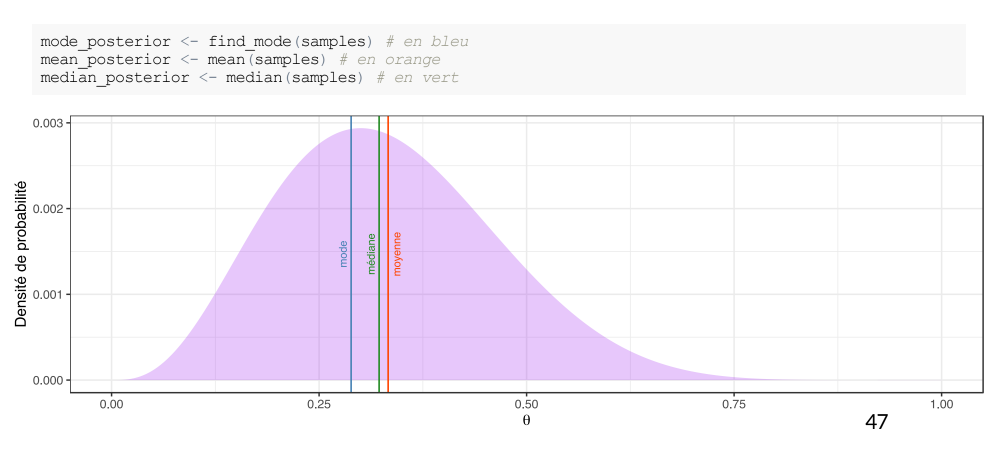
- La distribution postérieure est décrite explicitement
- Le modèle est fortement contraint

Méthode Grid

- La distribution postérieure n'est donnée que pour un ensemble fini de valeurs
- Plus la grille est fine, meilleure est l'estimation de la distribution postérieure
- Compromis Précision Temps de calcul

Utiliser les échantillons pour résumer la distribution postérieure

Estimation de la tendance centrale : À partir d'un ensemble d'échantillons d'une distribution postérieure, on peut calculer la moyenne, le mode, et la médiane. Par exemple pour un prior uniforme, 10 lancers, et 3 Faces.





Quelle est la probabilité que le biais de la pièce θ soit supérieur à 0.5?



Quelle est la probabilité que le biais de la pièce θ soit supérieur à 0.5?

```
sum(samples > 0.5) / length(samples) # équivalent à mean(samples > 0.5)
```

Quelle est la probabilité que le biais de la pièce θ soit supérieur à 0.5?

```
sum(samples > 0.5) / length(samples) # équivalent à mean(samples > 0.5)
[1] 0.1152
```

Quelle est la probabilité que le biais de la pièce θ soit supérieur à 0.5?

```
sum(samples > 0.5) / length(samples) # équivalent à mean(samples > 0.5)
[1] 0.1152
```

Quelle est la probabilité que le biais de la pièce θ soit supérieur à 0.5?

```
sum(samples > 0.5) / length(samples) # équivalent à mean(samples > 0.5)
[1] 0.1152
```

```
sum(samples > 0.2 & samples < 0.4) / length(samples)</pre>
```

Quelle est la probabilité que le biais de la pièce θ soit supérieur à 0.5?

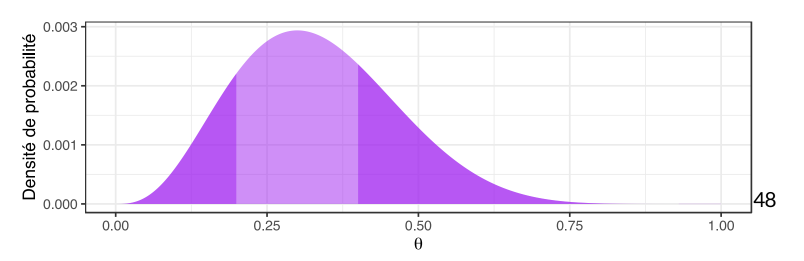
```
sum(samples > 0.5) / length(samples) # équivalent à mean(samples > 0.5)
[1] 0.1152
```

```
sum(samples > 0.2 & samples < 0.4) / length(samples)</pre>
[1] 0.5547
```

Quelle est la probabilité que le biais de la pièce θ soit supérieur à 0.5?

```
sum(samples > 0.5) / length(samples) # équivalent à mean(samples > 0.5)
[1] 0.1152
```

```
sum(samples > 0.2 & samples < 0.4) / length(samples)
[1] 0.5547</pre>
```





Highest density interval (HDI)

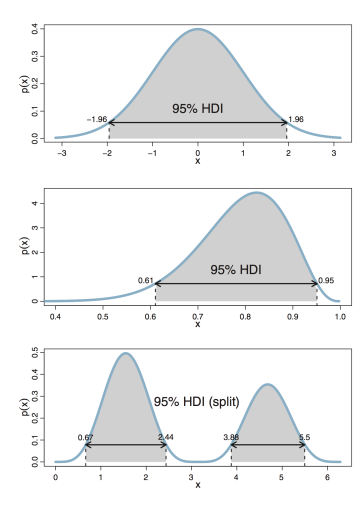
Highest density interval (HDI):

- Le HDI indique les valeurs du paramètre qui sont les plus probables (sachant les données et le prior)
- Plus le HDI est étroit et plus le degré de certitude est élevé
- La largeur du HDI diminue avec l'augmentation du nombre de mesures

Définition : les valeurs du paramètre θ contenues dans un HDI à 89% sont telles que $p(\theta) > W$ où W satisfait la condition suivante :

$$\int_{\theta: p(\theta) > W} p(\theta) \, \mathrm{d}\theta = 0.89.$$

Highest density interval (HDI)

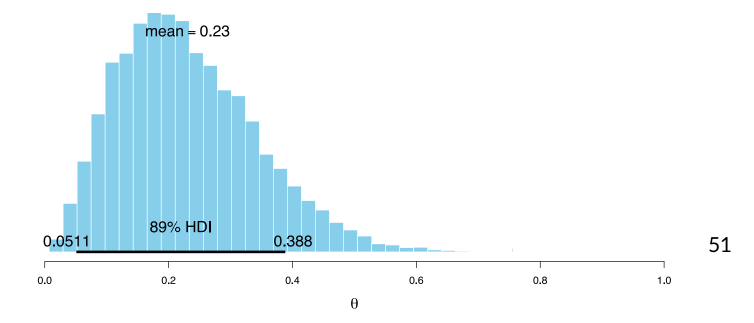


Highest density interval (HDI)

```
library(BEST)

set.seed(666)
p_grid <- seq(from = 0, to = 1, length.out = 1e3)
pTheta <- dbeta(p_grid, 3, 10)
massVec <- pTheta / sum(pTheta)
samples <- sample(p_grid, size = 1e4, replace = TRUE, prob = pTheta)

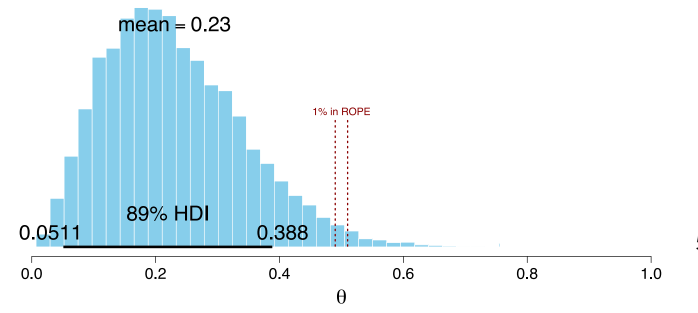
plotPost(samples, credMass = 0.89, cex = 1.5, xlab = expression(theta), xlim = c(0, 1))</pre>
```



Region of practical equivalence (ROPE)

On l'utilise pour tester une hypothèse :

- La valeur du paramètre (e.g., $\theta=0.5$) est rejetée si le HDI est entièrement hors de la ROPE
- La valeur du paramètre (e.g., $\theta=0.5$) est acceptée si le HDI est entièrement dans la ROPE
- Si le HDI et la ROPE se chevauchent on ne peut pas conclure...



On lance une pièce 200 fois et on obtient 115 *Faces...* est-ce que la pièce est biaisée? Nous construisons deux modèles et essayons de savoir lequel rend le mieux compte des données.

On lance une pièce 200 fois et on obtient 115 *Faces...* est-ce que la pièce est biaisée? Nous construisons deux modèles et essayons de savoir lequel rend le mieux compte des données.

$$\begin{cases} \mathcal{M}_0: Y \sim \text{Binomial}(n, \theta = 0.5) & \text{La pièce n'est pas biaisée} \\ \mathcal{M}_1: Y \sim \text{Binomial}(n, \theta \neq 0.5) & \text{La pièce est biaisée} \end{cases}$$

On lance une pièce 200 fois et on obtient 115 *Faces...* est-ce que la pièce est biaisée? Nous construisons deux modèles et essayons de savoir lequel rend le mieux compte des données.

$$\begin{cases} \mathcal{M}_0: Y \sim \text{Binomial}(n, \theta = 0.5) & \text{La pièce n'est pas biaisée} \\ \mathcal{M}_1: Y \sim \text{Binomial}(n, \theta \neq 0.5) & \text{La pièce est biaisée} \end{cases}$$

On lance une pièce 200 fois et on obtient 115 *Faces...* est-ce que la pièce est biaisée? Nous construisons deux modèles et essayons de savoir lequel rend le mieux compte des données.

$$\begin{cases} \mathcal{M}_0: Y \sim \text{Binomial}(n, \theta = 0.5) & \text{La pièce n'est pas biaisée} \\ \mathcal{M}_1: Y \sim \text{Binomial}(n, \theta \neq 0.5) & \text{La pièce est biaisée} \end{cases}$$

$$\frac{p(\mathcal{M}_0 \mid data)}{p(\mathcal{M}_1 \mid data)} = \frac{p(data \mid \mathcal{M}_0)}{p(data \mid \mathcal{M}_1)} \frac{p(\mathcal{M}_0)}{p(\mathcal{M}_1)}$$

$$\frac{p(\mathcal{M}_0 \mid data)}{p(\mathcal{M}_1 \mid data)} = \frac{p(data \mid \mathcal{M}_0)}{p(data \mid \mathcal{M}_1)} \frac{p(\mathcal{M}_0)}{p(\mathcal{M}_1)}$$

Le facteur de Bayes (Bayes factor) fait le rapport des vraisemblances (marginales) des deux modèles.

$$\frac{p(\mathcal{M}_0 \mid data)}{p(\mathcal{M}_1 \mid data)} = \frac{p(data \mid \mathcal{M}_0)}{p(data \mid \mathcal{M}_1)} \frac{p(\mathcal{M}_0)}{p(\mathcal{M}_1)}$$

Soit dans notre exemple:

Le facteur de Bayes (Bayes factor) fait le rapport des vraisemblances (marginales) des deux modèles.

$$\frac{p(\mathcal{M}_0 \mid data)}{p(\mathcal{M}_1 \mid data)} = \frac{p(data \mid \mathcal{M}_0)}{p(data \mid \mathcal{M}_1)} \frac{p(\mathcal{M}_0)}{p(\mathcal{M}_1)}$$

Soit dans notre exemple:

$$BF_{01} = \frac{p(\mathcal{M}_0 \mid data)}{p(\mathcal{M}_1 \mid data)} = \frac{0.005955}{0.005} = 1.1971.$$

Le facteur de Bayes (Bayes factor) fait le rapport des vraisemblances (marginales) des deux modèles.

$$\frac{p(\mathcal{M}_0 \mid data)}{p(\mathcal{M}_1 \mid data)} = \frac{p(data \mid \mathcal{M}_0)}{p(data \mid \mathcal{M}_1)} \frac{p(\mathcal{M}_0)}{p(\mathcal{M}_1)}$$

Soit dans notre exemple:

$$BF_{01} = \frac{p(\mathcal{M}_0 \mid data)}{p(\mathcal{M}_1 \mid data)} = \frac{0.005955}{0.005} = 1.1971.$$

Le rapport de probabilités a augmenté de 20% en faveur de \mathcal{M}_0 après avoir pris connaissance des données. Le facteur de Bayes peut également s'interpréter de la manière suivante : Les données sont 1.2 fois plus probables sous le modèle \mathcal{M}_0 que sous le modèle \mathcal{M}_1 .

Model checking

Les deux rôles de la fonction de vraisemblance:

- C'est une fonction de θ pour le calcul de la distribution postérieure : $\mathcal{L}(\theta \mid y, n)$
- Lorsque θ est connu / fixé, c'est une distribution de probabilité : $p(y \mid \theta, n) = \theta^y (1 \theta)^{(n-y)}$

On peut utiliser cette distribution de probabilité pour générer des données...!

Par exemple : Générer 10000 valeurs à partir d'une loi binomiale basée sur 9 lancers et une probabilité de Face de 0.6 :

```
samples <- rbinom(n = 1e4, size = 10, prob = 0.6)
```

Model checking

Deux sources d'incertitude dans ces prédictions :

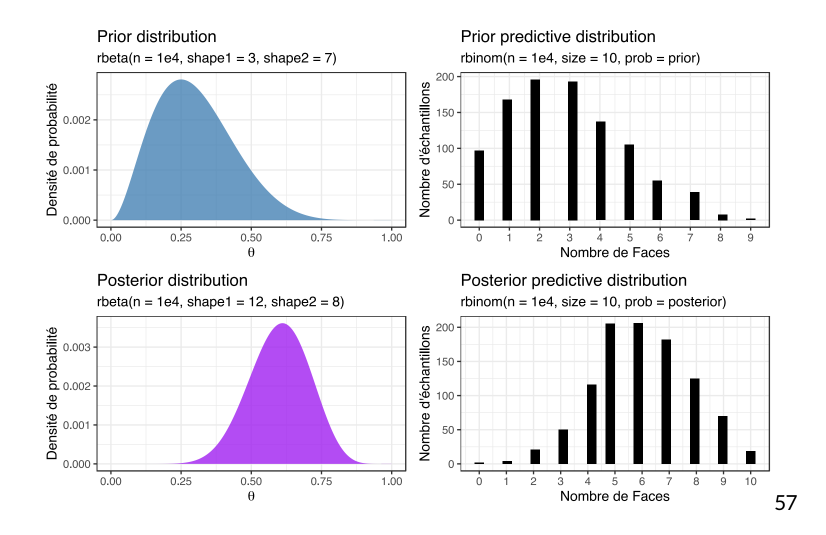
- Incertitude liée au processus d'échantillonnage
 - -> On tire une donnée issue d'une distribution Binomiale
- Incertitude sur la valeur de θ elle-même
 - -> L'incertitude quant à la valeur de θ est représentée par une distribution de probabilité (postérieure)

Par exemple : Générer 10000 valeurs à partir d'une loi binomiale basé sur 9 lancers et une probabilité de Face décrite par la distribution postérieure de θ :

```
posterior <- rbeta(n = 1e4, shape1 = 16, shape2 = 10)
samples <- rbinom(n = 1e4, size = 10, prob = posterior)</pre>
```

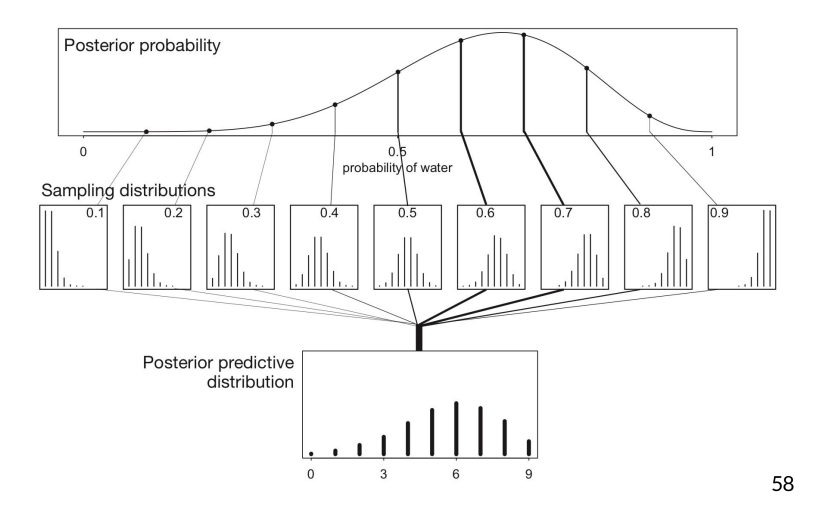
56

Prior and posterior predictive checking

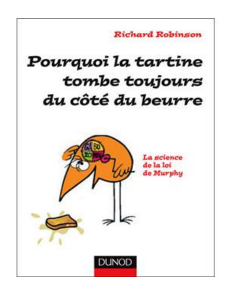




Posterior predictive checking



Exercices



Un analyste qui travaille dans une fabrique de célèbres petits pains suédois a lu un livre qui soulevait une épineuse question... Pourquoi la tartine tombe toujours du côté du beurre ? À défaut de proposer une réponse plausible, il se propose de vérifier cette assertion.

La première expérience qu'il réalise consiste à faire tomber une tartine beurrée de la hauteur d'une table. Les résultats obtenus sont accessibles dans le document suivant : experiment_TP2_1.csv.

Récupérer les données

Première tâche: Ouvrir ce fichier (utiliser si besoin les fonctions getwd () et setwd ()).

```
library(tidyverse)

# importer les données
data <- read.csv("data/experiment_TP2_1.csv")

# description sommaire des données
str(data)

'data.frame': 100 obs. of 3 variables:
$ X : int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
$ trial: int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
$ value: int 0 0 1 0 0 1 1 1 0 0 ...</pre>
```

60

Questions

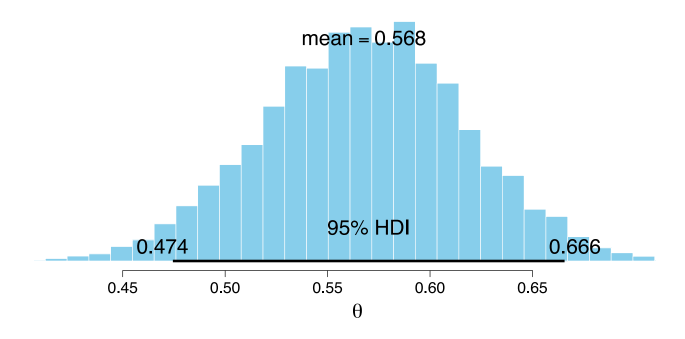
- 1. La tartine n'ayant que deux faces, le résultat s'apparente à un tirage sur une loi binomiale de paramètre θ inconnu. Quelle est la distribution postérieure du paramètre θ au vue de ces données, sachant que l'analyste n'avait aucun a priori (vous pouvez également utiliser vos propres connaissances a priori).
- 2. Calculer le HDI à 95% de la distribution postérieure et en donner une représentation graphique (indice : utilisez le package BEST).
- 3. Peut-on rejeter l'hypothèse nulle selon laquelle $\theta=0.5$? Répondez à cette question en utilisant la procédure HDI+ROPE.
- 4. Importer les observations du fichier experiment_TP2_2.csv. Mettre à jour le modèle en utilisant le mode de la distribution postérieure calculée précédemment.

La tartine n'ayant que deux faces, le résultat s'apparente à un tirage sur une loi binomiale de paramètre θ inconnu. Quelle est la distribution postérieure du paramètre θ ?

```
# nombre d'essais
nbTrial <- length(data$trial)</pre>
# nombre de "succès" (i.e., la tartine tombe du côté du beurre)
nbSuccess <- sum(data$value)</pre>
# taile de la grille
grid size <- 1e3
# génère la grille
p grid <- seg(from = 0, to = 1, length.out = grid size)
# prior uniforme
prior <- rep(1, grid size)</pre>
# calcul de la vraisemblance
likelihood <- dbinom(x = nbSuccess, size = nbTrial, prob = p grid)</pre>
# calcul du posterior
posterior <- likelihood * prior / sum(likelihood * prior)</pre>
```

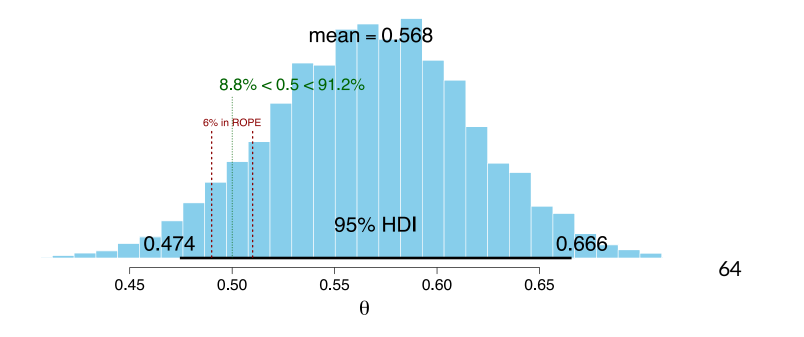
Calculer le HDI à 95% de la distribution postérieure et en donner une représentation graphique.

```
samples <- sample(x = p_grid, prob = posterior, size = 1e4, replace = TRUE)
plotPost(samples, cex = 2, cex.axis = 1.5, cex.lab = 2, xlab = expression(theta) )</pre>
```



Peut-on rejeter l'hypothèse nulle selon laquelle $\theta = 0.5$?

```
plotPost(
  samples, cex = 2, cex.axis = 1.5, cex.lab = 2,
  xlab = expression(theta),
  ROPE = c(0.49, 0.51), compVal = 0.5
)
```



À ce stade, on ne peut pas conclure. L'analyste décide de relancer une série d'observations afin d'affiner ses résultats.

```
data2 <- read.csv("data/experiment_TP2_2.csv")
str(data2)

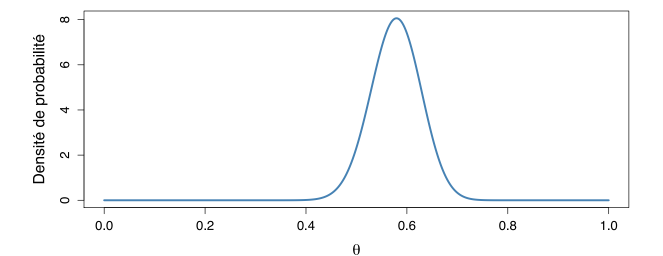
'data.frame': 500 obs. of 3 variables:
$ X : int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
$ trial: int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
$ value: int 1 1 0 1 0 0 1 1 1 0 ...

nbTrial2 <- length(data2$trial) # nombre d'essais
nbSucces2 <- sum(data2$value) # nombre de succès</pre>
```

On utilise le posterior précédent comme prior de ce nouveau modèle.

```
mode1 <- find_mode(samples)
prior2 <- dbeta(p_grid, mode1 * (nbTrial - 2) + 1, (1 - mode1) * (nbTrial - 2) + 1)

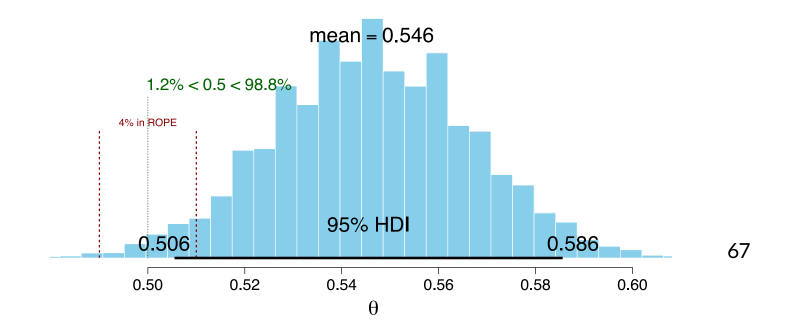
plot(
   p_grid, prior2, type = "l", col = "steelblue", lwd = 3,
   xlab = expression(theta), ylab = "Densité de probabilité",
   cex = 2, cex.lab = 1.5, cex.axis = 1.25
   )</pre>
```



Proposition de solution - Question 4 (suite)

```
likelihood2 <- dbinom(x = nbSucces2, size = nbTrial2, prob = p_grid)
posterior2 <- likelihood2 * prior2 / sum(likelihood2 * prior2)
samples2 <- sample(p_grid, prob = posterior2, size = 1e4, replace = TRUE)

plotPost(
    samples2, cex = 2, cex.axis = 1.5, cex.lab = 2,
    xlab = expression(theta),
    ROPE = c(0.49, 0.51), compVal = 0.5
)</pre>
```



Proposition de solution - Question 4 (suite)

```
likelihood2 <- dbinom(x = nbSucces2, size = nbTrial2, prob = p_grid)
posterior2 <- likelihood2 * prior2 / sum(likelihood2 * prior2)
samples2 <- sample(p_grid, prob = posterior2, size = 1e4, replace = TRUE)

plotPost(
    samples2, cex = 2, cex.axis = 1.5, cex.lab = 2,
    xlab = expression(theta),
    ROPE = c(0.49, 0.51), compVal = 0.5
)</pre>
```

