

Stochastik für Studierende der Informatik

Dr. Ernst August v. Hammerstein

Albert-Ludwigs-Universität Freiburg
Abteilung für Mathematische Stochastik

Sommersemester 2019

Organisatorisches

Übungsgruppen

Gruppe 1: Mi 08–10 Uhr, R 03 026 (Geb. 51)	(Saskia Glaffig)
Gruppe 2: Do 08–10 Uhr, R 00-031 (Geb. 51)	(Sebastian Stroppel)
Gruppe 3: Fr 08–10 Uhr, SR 01 009/13 (Geb. 101)	(Michaela Freitag)
Gruppe 4: Fr 14–16 Uhr, SR 01 016 (Geb. 101)	(Michaela Freitag)
Gruppe 5: Fr 14–16 Uhr, SR 01 018 (Geb. 101)	(Jasper Hoffmann)

Anmeldung: über **HISinOne**, möglichst bis Ende der ersten Vorlesung

In der zweiten Semesterwoche finden bereits Übungen statt, in denen Anwesenheitsaufgaben bearbeitet und besprochen werden.

Ersatztermin Gruppe 1: Di, 30.04., 08-10 Uhr, R 00-031 (Geb. 51)

Für die an Christi Himmelfahrt und Fronleichnam ausfallenden Übungen wird es Ersatztermine geben.

Übungsaufgaben, Studien- und Prüfungsleistung

Übungsaufgaben und ggf. weitere Vorlesungsmaterialien werden über ILIAS zur Verfügung gestellt.

Zugangspasswort für ILIAS: #St19lvH2t!

Neue Übungsblätter werden montags auf ILIAS hochgeladen, Lösungen sind jeweils bis spätestens am Montag der Folgewoche **vor der Vorlesung** in die Briefkästen im EG Geb. 51 einzuwerfen.

Sie dürfen maximal zu zweit abgeben, dabei sollten die Abgabepartner sich in derselben Übungsgruppe befinden.

Voraussetzungen für die Zuerkennung der Studienleistung:

- ▶ aktive Teilnahme an den Übungsgruppen
- ▶ Vorrechnen mindestens einer Übungsaufgabe an der Tafel
- ▶ Mindestens **50%** der erreichbaren Punkte der Übungsaufgaben

Die **Prüfungsleistung** besteht in der erfolgreichen Teilnahme an der Abschlussklausur. Der genaue Termin hierfür steht noch nicht fest.

Literatur (Auswahl)

- ▶ **Dümbgen, L.** (2003), *Stochastik für Informatiker*, Springer
- ▶ **Henze, N.** (2017), *Stochastik für Einsteiger*, 11. Aufl., Springer
- ▶ **Kersting, G., Wakolbinger, A.** (2010), *Elementare Stochastik*, 2. Aufl., Birkhäuser

Kontakt

Fragen, Anregungen, Kritik (positive oder negative) können Sie neben den Übungsgruppen auch richten an

ernst.august.hammerstein@stochastik.uni-freiburg.de
pascal.beckedorf@stochastik.uni-freiburg.de

oder persönlich in den Sprechstunden:

E.A. v. Hammerstein: Mi, 10–11 Uhr, Raum 248, Ernst-Zermelo-Str. 1
P. Beckedorf: Di, 14–15 Uhr, Raum 227, Ernst-Zermelo-Str. 1

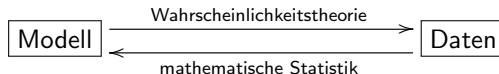
Zur Einführung

Was ist Stochastik?

Stochastik ist der Oberbegriff für Wahrscheinlichkeitsrechnung bzw. -Theorie und mathematische Statistik.

In der Stochastik werden mathematische Modelle von Zufallserscheinungen konstruiert, deren Gesetzmäßigkeiten studiert und ihre Anwendbarkeit auf reale Daten untersucht. Die Modelle basieren auf Zufallsbegriffen, wie z.B. dem der „Wahrscheinlichkeit“.

Diese werden durch mathematische Axiome beschrieben (Kolmogorov 1933). Die Axiome erklären jedoch nicht das Wesen des Zufalls.



Stochastik im Alltag

Entscheiden Auswahl von Kapitalanlagemöglichkeiten
Spiele, z.B. Schere-Stein-Papier
(→ Spieltheorie in den Wirtschaftswissenschaften)

Schätzen jährliches Steueraufkommen, Inflationsraten
Krankheitsaufkommen in der Bevölkerung (Inzidenzrate)

Vergleichen/Testen Ist eine Münze oder ein Würfel fair?
Ist ein Medikament besser/wirksamer als ein anderes?
Sind zwei Merkmale unabhängig oder korreliert?

Vorhersagen Wetter
Tippen: Toto, Lotto, . . .
Zukünftiger Kurs eines Wertpapiers

Messen physikalischer Größen (Messfehler → Fehlerausgleichs-
rechnung, Fehlergrenzen)
Quantenmechanik, Heisenbergsche Unschärferelation

Stochastik im Alltag (Forts.)

Mustererkennung, Fehlerkorrektur Stochastische Algorithmen zur
Signalentstörung (Funk, Radar, DVD-Player)
Bildverschärfung
Gesichtserkennung in Fotoprogrammen

Verschlüsselungsverfahren stochastische Primzahltests

Analyse von Netzwerken und Algorithmen Graphentheorie,
Netzwerkmodelle, Suchbäume, Quicksort

Versicherungsmathematik Prämienkalkulation in z.B. Haftpflicht-,
Kranken- und Lebensversicherung (Aktuare)

Finanzmathematik Berechnung von Derivatpreisen (Optionen,
Zertifikate, Swaps, . . .)
Optimale Handelsstrategien und Portfolios
Quantifizierung von Risiken (Markt-, Kredit-,
Liquiditätsrisiken sowie operational risk)
Risikokapitalberechnung (Basel II, Basel III)

Genereller Ansatz und Verfahren

- ▶ Präzisiere, welche Ereignisse man betrachten will \rightarrow Modellbildung
- ▶ Ordne jedem Ereignis A eine Wahrscheinlichkeit $\mathbb{P}(A) \in [0, 1]$ zu.
Mögliche Prinzipien zur Festsetzung von $\mathbb{P}(A)$:
 1. **subjektiv:** Maß des persönlichen Glaubens, dass A eintritt
 2. **frequentistisch:** Relative Häufigkeit bzw. deren Grenzwert bei beliebig vielen unabhängigen Wiederholungen
 3. **Gleichverteilung:** Quotient aus Anzahl der günstigen durch Anzahl der möglichen Fälle

Problem: Alle o.g. Festsetzungsmöglichkeiten für $\mathbb{P}(A)$ führen zu Schwierigkeiten

Ausweg: Axiomatischer Ansatz (Kolmogorov 1933)

Keine Hinterfragung der genauen Bedeutung von $\mathbb{P}(A)$ bzw. dessen Erhalt durch ein konkretes Zufallsexperiment.

Fordere lediglich gewisse (konsistente) Regeln, die für Wahrscheinlichkeiten $\mathbb{P}(A)$ gelten sollen.

Leite daraus Wahrscheinlichkeiten komplexerer Ereignisse ab.

3 Diskrete Wahrscheinlichkeitsräume

Definition 3.1 (Diskreter Wahrscheinlichkeitsraum)

Ein **diskreter Wahrscheinlichkeitsraum** ist ein Tripel $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, bestehend aus einer nicht-leeren, höchstens abzählbaren Menge Ω (Grundraum), der Potenzmenge $\mathcal{A} = \mathcal{P}(\Omega)$ und einer Abbildung $\mathbb{P} : \mathcal{A} \rightarrow [0, 1]$ (Wahrscheinlichkeitsmaß oder -Verteilung), die die folgenden Eigenschaften erfüllen muss:

- a) $\mathbb{P}(\Omega) = 1$ (Normierung),
- b) $\mathbb{P}(\bigcup_{i=1}^{\infty} A_i) = \sum_{i=1}^{\infty} \mathbb{P}(A_i)$ für jede Folge $(A_i)_{i \geq 1}$ paarweise disjunkter Mengen $A_i \in \mathcal{A}$ (d.h. $A_i \cap A_j = \emptyset$ für $i \neq j$) (σ -Additivität).

Sprechweisen:

- ▶ Teilmengen $A \in \mathcal{P}(\Omega)$ von Ω heißen *Ereignisse*,
- ▶ $A = \Omega$ heißt *sicheres Ereignis*,
- ▶ $A = \emptyset$ heißt *unmögliches Ereignis*,
- ▶ $A = \{\omega\}$ mit $\omega \in \Omega$ heißt *Elementarereignis*,

- ▶ $A \cup B$ bedeutet, dass A oder B (oder beide) eintreten,
- ▶ $A \cap B$ bedeutet, dass sowohl A als auch B eintreten.

Einfache Folgerungen:

- $\mathbb{P}(\emptyset) = 0$ (\mathbb{P} ist nulltreu)
- $\mathbb{P}(\bigcup_{i=1}^n A_i) = \sum_{i=1}^n \mathbb{P}(A_i)$ für paarweise disjunkte Mengen $A_1, \dots, A_n \in \mathcal{A}$ (endliche Additivität)
 $\implies \mathbb{P}(A^C) = 1 - \mathbb{P}(A)$ und $\mathbb{P}(B \setminus A) = \mathbb{P}(B) - \mathbb{P}(B \cap A)$,
- $A, B \in \mathcal{A}, A \subset B \implies \mathbb{P}(A) \leq \mathbb{P}(B)$ (Monotonie),
- Seien $A_1, \dots, A_n \in \mathcal{A}$, so gilt die sog. *Sieb- oder Einschluss-Ausschluss-Formel*

$$\mathbb{P}\left(\bigcup_{i=1}^n A_i\right) = \sum_{i=1}^n \mathbb{P}(A_i) - \sum_{1 \leq i < j \leq n} \mathbb{P}(A_i \cap A_j) + \dots \pm \mathbb{P}(A_1 \cap \dots \cap A_n)$$

Speziell: $\mathbb{P}(A \cup B) = \mathbb{P}(A) + \mathbb{P}(B) - \mathbb{P}(A \cap B)$,

- $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A} \implies \mathbb{P}(\bigcup_{i=1}^{\infty} A_i) \leq \sum_{i=1}^{\infty} \mathbb{P}(A_i)$ (Sub- σ -Additivität).

Satz 3.2 (Eindeutige Festlegung von \mathbb{P})

Sei Ω eine nicht-leere, höchstens abzählbare Menge und $(p_n)_{n \geq 1}$ eine Folge nicht-negativer Zahlen (d.h. $p_n \geq 0$ für alle n), für die gilt $\sum_{n=1}^{\infty} p_n = 1$.

Dann gibt es auf dem Grundraum Ω genau ein Wahrscheinlichkeitsmaß $\mathbb{P} : \mathcal{A} \rightarrow [0, 1]$ mit $\mathbb{P}(\{\omega_n\}) = p_n$, d.h. das Wahrscheinlichkeitsmaß \mathbb{P} ist durch Angabe der **Elementarwahrscheinlichkeiten** $\mathbb{P}(\{\omega_n\})$, $n \geq 1$, bereits eindeutig festgelegt.

Beweis: Anwesenheitsaufgabe

Einfache Beispiele: Würfel und Münzwurf

Einmaliger Würfelwurf: Grundraum der möglichen Ergebnisse

$$\Omega = \{1, 2, 3, 4, 5, 6\}$$

Bei einem fairen Würfel sollten alle möglichen Ergebnisse gleich wahrscheinlich sein

Laplace-Ansatz: Bei endlichem Grundraum Ω sollen alle Elementarereignisse die gleiche Wahrscheinlichkeit haben.

Im Fall des Würfels bedeutet das

$$1 = \mathbb{P}(\Omega) = \mathbb{P}\left(\bigcup_{i=1}^6 \{i\}\right) = \sum_{i=1}^6 \mathbb{P}(\{i\}) \stackrel{\text{Laplace}}{=} \sum_{i=1}^6 p = 6p, \text{ d.h. } p = \mathbb{P}(\{i\}) = \frac{1}{6}.$$

Sei A_g das Ereignis, eine gerade Zahl zu würfeln, dann ist $A_g = \{2, 4, 6\}$ und

$$\mathbb{P}(A_g) = \mathbb{P}(\{2\}) + \mathbb{P}(\{4\}) + \mathbb{P}(\{6\}) = \frac{1}{6} + \frac{1}{6} + \frac{1}{6} = \frac{1}{2}.$$

Allgemein gilt unter dem Laplace Ansatz: Ist $\Omega = \{\omega_1, \dots, \omega_n\}$ und somit $|\Omega| = \#\Omega = n$, dann ist $\mathbb{P}(\{\omega_k\}) = \frac{1}{|\Omega|} = \frac{1}{n}$ für $1 \leq k \leq n$, und für $A \subseteq \Omega$ gilt

$$\mathbb{P}(A) = \sum_{\omega_k \in A} \mathbb{P}(\{\omega_k\}) = \sum_{\omega_k \in A} \frac{1}{|\Omega|} = \frac{|A|}{|\Omega|} = \frac{\text{Anzahl günstiger Fälle}}{\text{Anzahl möglicher Fälle}}.$$

Anderes Modell: *Manipulierter Würfel*

Bei diesem fällt die 6 mit Wahrscheinlichkeit $\mathbb{P}(\{6\}) = p$ für ein $0 < p < 1$ und die anderen Zahlen mit $\mathbb{P}(\{i\}) = \frac{1-p}{5}$, $1 \leq i \leq 5$.

Zweimaliger Würfelwurf:

$$\Omega = \{(1, 1), (1, 2), \dots, (6, 6)\} = \{(\omega_1, \omega_2) \mid \omega_1, \omega_2 \in \{1, 2, 3, 4, 5, 6\}\}$$

Hier ist offensichtlich $|\Omega| = 6 \cdot 6 = 36$. Damit ergibt sich mit dem Laplace-Ansatz z.B. für die Wahrscheinlichkeit eines Paschs

$$\mathbb{P}(\{(1, 1), (2, 2), \dots, (6, 6)\}) = \sum_{i=1}^6 \mathbb{P}(\{(i, i)\}) = \sum_{i=1}^6 \frac{1}{36} = \frac{1}{6}.$$

n-maliger Münzwurf:

Mögliche Ergebnisse bei einmaligem Wurf: Kopf = 1, Zahl = 0

Grundraum: $\Omega = \{(\omega_1, \dots, \omega_n) \mid \omega_i \in \{0, 1\}, 1 \leq i \leq n\} \implies |\Omega| = 2^n$

Laplace: $\mathbb{P}(\{(\omega_1, \dots, \omega_n)\}) = \frac{1}{2^n}$

Allgemeiner: p -Münze, d.h. $\mathbb{P}(\{1\}) = p$, $0 < p < 1$, $\mathbb{P}(\{0\}) = 1 - p$.

Für das n -malige Würfeln mit einem manipulierten Würfel bzw. das n -malige Werfen einer p -Münze sind die Grundräume Ω dieselben wie zuvor, jedoch ist hier die Laplace-Annahme zur Festsetzung der Wahrscheinlichkeiten offensichtlich nicht gerechtfertigt. Hierzu benötigt man andere Annahmen (z.B. Unabhängigkeit).

Ziehen aus einer Urne

Eine Urne enthalte m weiße und n schwarze Kugeln. Wie groß ist die Wahrscheinlichkeit, eine weiße Kugel zu ziehen?

Grundraum: $\Omega = \{1, \dots, n+m\}$, wobei $W = \{1, \dots, m\}$ die weißen und $S = \{m+1, \dots, n+m\}$ die schwarzen Kugeln seien.

Mit Laplace-Annahme gilt $\mathbb{P}(W) = \frac{|W|}{|\Omega|} = \frac{m}{m+n}$ und analog $\mathbb{P}(S) = \frac{n}{n+m}$.

Geburtstagsproblem

In einem Raum befinden sich N Personen. Mit welcher Wahrscheinlichkeit haben mindestens zwei der Anwesenden am gleichen Tag Geburtstag?

Grundraum: $\Omega = \{(\omega_1, \dots, \omega_N) \mid \omega_i \in \{1, 2, \dots, 365\}\} \implies |\Omega| = 365^N$

$$\begin{aligned} A &= \{\text{Mind. 2 Personen haben am gleichen Tag Geburtstag}\} \\ &= \{\omega \in \Omega \mid \exists i \neq j : \omega_i = \omega_j\} \end{aligned}$$

Unter der Laplace-Annahme gilt $\mathbb{P}(A) = \frac{|A|}{|\Omega|}$.

Problem: Bestimmung von $|A|$ kompliziert!

Ausweg: Nutze $\mathbb{P}(A) = 1 - \mathbb{P}(A^C) = 1 - \frac{|A^C|}{|\Omega|}$.

$$\text{Es ist } |A^C| = \begin{cases} \prod_{i=1}^N (366 - i), & N \leq 365, \\ 0, & N > 365. \end{cases}$$

Damit erhält man

N	10	20	23	30	40	50	60	100
$\mathbb{P}(A)$	0.1169	0.4114	0.5073	0.7063	0.8912	0.9704	0.9941	0.999997

(Un)Faire Wetten

Man wettet mit einem Einsatz von 1€ auf ein Ereignis E , das mit Wahrscheinlichkeit p ($0 < p < 1$) eintritt.

Prinzip des fairen Wettens: Der (Netto-)Gewinn G muss gerade so groß sein, dass man im Mittel nichts gewinnt, d.h. der mittlere Gewinn MG ist gleich Null:

$$MG = G \cdot \mathbb{P}(E) - 1 \cdot \mathbb{P}(E^C) = G \cdot p - 1 \cdot (1 - p) \stackrel{!}{=} 0 \implies G = \frac{1}{p} - 1$$

Auflösen nach p ergibt $p = \frac{1}{G+1}$, d.h. bei einer fairen Wette ist die Erfolgswahrscheinlichkeit der Kehrwert der Wettquote $(G + 1) : 1$.

Solche Wettquoten werden u.a. bei Sportwetten (z.B. b-win, tipico) angegeben, z.B. für das Spiel SC Freiburg gegen Fortuna Düsseldorf

	Heimsieg	Unentschieden	Auswärtssieg
Freiburg vs Düsseldorf	2.1	3.6	3.4

Aus den obigen Quoten erhält man

$$\mathbb{P}(\text{Sieg Freiburg}) = \frac{1}{2.1} = \frac{10}{21} \approx 0.4762, \quad \mathbb{P}(\text{Sieg Ddorf}) = \frac{1}{3.4} = \frac{5}{17} \approx 0.2941,$$

$$\mathbb{P}(\text{Unentsch.}) = \frac{1}{3.6} = \frac{5}{18} \approx 0.2778,$$

$$\text{Wegen } \mathbb{P}(\text{Sieg F}) + \mathbb{P}(\text{U}) + \mathbb{P}(\text{Sieg D}) = \frac{10}{21} + \frac{5}{18} + \frac{5}{17} \approx 1.048086 > 1$$

ist das Spiel nicht ganz fair (da der Wettanbieter Gewinn machen will).

Die tatsächlichen (vermuteten) Wahrscheinlichkeiten erhält man hier durch Renormierung, z.B. $\mathbb{P}(\text{Sieg Freiburg}) = \frac{0.4762}{1.048086} \approx 0.4544$.

Urnenmodelle

Zur Anwendung des Laplace-Ansatzes muss man insbesondere die Mächtigkeit des Grundraumes Ω bestimmen, wozu häufig kombinatorische Überlegungen notwendig sind.

Fall 1: Anordnungen von m aus N Elementen mit Wiederholung

$A = \{a_1, \dots, a_N\}$ sei endliche Menge mit unterscheidbaren Objekten

$$\Omega := \{\omega = (\omega_1, \dots, \omega_m) \mid \omega_i \in A, 1 \leq i \leq m\} = A^m \implies |\Omega| = N^m$$

Äquivalentes Urnenmodell: m -faches Ziehen mit Zurücklegen und Beachtung der Reihenfolge aus einer Urne mit N unterscheidbaren Kugeln

Für $A = \{1, 2, \dots, 6\}$ entspricht dies dem m -maligen Würfeln.

Weitere Anwendung: Belegung von Zellen/Schachteln mit unterscheidbaren Objekten

Beispiel: Für m verschiedene Elementarteilchen stehen N verschiedene Energiezustände zur Auswahl. Belegung der Energiezustände wird beschrieben durch $(\omega_1, \dots, \omega_m)$, wobei ω_i den Energiezustand von Teilchen i angibt (mehrere Teilchen können denselben Energiezustand haben, Modell ohne Pauli-Prinzip)

Verallgemeinerung: m verschiedene Mengen A_i (Ziehen aus verschieden gefüllten Urnen)

$$\Omega := \{\omega = (\omega_1, \dots, \omega_m) \mid \omega_i \in A_i, 1 \leq i \leq m\}, \quad |\Omega| = \prod_{i=1}^m |A_i|$$

Fall 2: Anordnungen von m aus N Elementen ohne Wiederholung

$A = \{a_1, \dots, a_N\}$ sei endliche Menge mit unterscheidbaren Objekten

$$\Omega := \{\omega = (\omega_1, \dots, \omega_m) \mid \omega_i \in A \text{ und } \omega_i \neq \omega_j \text{ für } i \neq j\}$$

$$\Rightarrow |\Omega| = \prod_{i=1}^m (N - i + 1) = \frac{N!}{(N - m)!}, \text{ wobei } n! := n \cdot (n - 1) \cdot \dots \cdot 1$$

Äquivalentes Urnenmodell: m -faches Ziehen ohne Zurücklegen, aber mit Beachtung der Reihenfolge aus einer Urne mit N unterscheidbaren Kugeln

Spezialfall Permutation ($m = N$): Als *Permutation* bezeichnen wir eine bijektive Abbildung einer Menge A auf sich selbst. Bei einer endlichen Menge $A = \{a_1, \dots, a_N\}$ entspricht eine Permutation einer Umordnung der Elemente von A .

Die Menge aller möglichen Permutationen von A ist damit

$$\Omega := \{\omega = (\omega_1, \dots, \omega_N) \mid \omega_i \in A, \omega_i \neq \omega_j\} \implies |\Omega| = N!$$

Nach Obigem muss ferner $|\Omega| = N! = \frac{N!}{0!}$ sein, d.h. man setzt $0! := 1$.

Fall 3: Kombinationen von m aus N Elementen ohne Wiederholung

Äquivalentes Urnenmodell: m -faches Ziehen ohne Zurücklegen und ohne Beachtung der Reihenfolge aus einer Urne mit N unterscheidbaren Kugeln

Beispiel: Zahlenlotto „6 aus 49“. Hier kommt es nur darauf an, welche Zahlen gezogen werden, aber nicht auf die Ziehungsreihenfolge (Zahlen werden später aufsteigend sortiert).

Satz 4.1

Sei $A = \{a_1, \dots, a_N\}$ eine endliche Menge unterscheidbarer Objekte.

Dann gibt es

$$\frac{N!}{m!(N-m)!} =: \binom{N}{m}$$

verschiedene m -elementige Teilmengen von A ($m \leq N$). Man bezeichnet die (ungeordneten) Teilmengen als **Kombinationen (ohne Wiederholungen) der Größe m aus N Elementen**.

Beweis: Wählt man nacheinander m Elemente aus A unter Berücksichtigung der Reihenfolge aus, erhält man als mögliche Ergebnisse die Menge

$$\Omega := \{\omega = (\omega_1, \dots, \omega_m) \in A^m \mid \omega_i \neq \omega_j \text{ für } i \neq j\}$$

mit $|\Omega| = \frac{N!}{(N-m)!}$ (vgl. Fall 2). Da es auf die Reihenfolge/Ordnung *nicht* ankommen soll, sind sämtliche möglichen Anordnungen/Permutationen derselben m gezogenen Objekte als äquivalent anzusehen.

Für ein m -Tupel $(\omega_1, \dots, \omega_m)$ gibt es $m!$ verschiedene Anordnungen. Zusammenfassung aller Tupel, die die gleichen Objekte in unterschiedlicher Anordnung enthalten („Äquivalenzklassen“), ergibt $\frac{|\Omega|}{m!} = \frac{N!}{(N-m)!m!}$.

Für jede Äquivalenzklasse kann man einen *Repräsentanten*, d.h. ein Tupel mit spezieller Anordnung, auswählen, z.B. mit aufsteigender Reihenfolge (sofern auf A eine Ordnungsrelation existiert). Damit lässt sich die Menge Ω_m der m -elementigen Teilmengen von A darstellen als

$$\Omega_m = \{\omega \in A^m \mid \omega_1 < \omega_2 < \dots < \omega_m\}, \quad |\Omega_m| = \frac{N!}{m!(N-m)!} = \binom{N}{m}. \quad \square$$

Bemerkung 4.2

Die Zahlen $\binom{n}{k} := \frac{n!}{k!(n-k)!}$, $0 \leq k \leq n$, heißen **Binomialkoeffizienten**.

Man setzt $\binom{n}{k} = 0$ für $k > n$.

Anwendungen:

- a) Zahlenlotto „6 aus 49“. Es gibt $\binom{49}{6} = 13983816$ verschiedene mögliche Ziehungsergebnisse (ohne Superzahl).
- b) Belegung von N verschiedenen Energiezuständen durch m Elementarteilchen, wobei jeder Energiezustand nur von höchstens einem Teilchen angenommen werden darf (Pauli-Prinzip, gilt z.B. für Elektronen, Protonen und Neutronen).

Bemerkung 4.3

Äquivalent zu „unterscheidbare Objekte ohne Anordnung“ (d.h. eine Auswahl verschiedener Objekte, bei der es nicht auf die Reihenfolge ankommt) ist, *ununterscheidbare (gleiche) Objekte* zu betrachten, die man mangels charakteristischer Eigenheiten nicht auseinander halten und somit auch nicht anordnen kann.

(Dies ist z.B. bei Anwendung b) oben der Fall.)

Fall 4: Kombinationen von m aus N Elementen mit Wiederholung

Äquivalentes Urnenmodell: m -faches Ziehen mit Zurücklegen und ohne Beachtung der Reihenfolge aus einer Urne mit N unterscheidbaren Kugeln

$A = \{a_1, \dots, a_N\}$ sei endliche Menge mit unterscheidbaren Objekten (o.B.d.A. mit Ordnungsrelation)

Analog zum Beweis von Satz 4.1 lässt sich die Menge $\bar{\Omega}_m$ aller m -elementigen Auswahlen (Ziehungen) aus A mit Wiederholung, aber ohne Berücksichtigung der Reihenfolge, darstellen als

$$\bar{\Omega}_m = \{\omega \in A^m \mid \omega_1 \leq \omega_2 \leq \dots \leq \omega_m\}$$

(\leq , da nun Wiederholungen möglich sind). Es gilt $|\bar{\Omega}_m| = \binom{N+m-1}{m}$.

Beweis: O.B.d.A. sei $A = \{1, \dots, N\}$. Definiere ferner

$\bar{A} := \{1, \dots, N+m-1\}$ sowie $\mathcal{P}_m(\bar{A}) = \{\bar{B} \subset \bar{A} \mid |\bar{B}| = m\}$ (m -elementige Teilmengen von \bar{A}) und

$f : \bar{\Omega}_m \rightarrow \mathcal{P}_m(\bar{A})$ durch $(\omega_1, \dots, \omega_m) \mapsto (\omega_1, \omega_2 + 1, \dots, \omega_m + m - 1)$.

Beachte, dass f bijektiv ist (die Injektivität ist trivial)!

f ist surjektiv, denn zu jeder m -elementigen Teilmenge \bar{B} von \bar{A} erhält man ein Urbild aus $\bar{\Omega}_m$, indem man die Elemente von \bar{B} zunächst nach aufsteigender Größe ordnet und dann vom i -ten Glied der geordneten Folge $i - 1$ subtrahiert.

Da f bijektiv ist, muss gelten $|\bar{\Omega}_m| = |\mathcal{P}_m(\bar{A})|$.

Da $\bar{A} = \{1, \dots, N + m - 1\}$ $N + m - 1$ verschiedene Elemente hat, ist die Anzahl der m -elementigen Teilmengen von \bar{A} nach Satz 4.1 gerade $\binom{N+m-1}{m}$, d.h. $|\bar{\Omega}_m| = |\mathcal{P}_m(\bar{A})| = \binom{N+m-1}{m}$. \square

Bemerkung: Die Funktion f oben stellt eine 1:1-Beziehung zwischen Ziehen mit und ohne Zurücklegen (jeweils ohne Reihenfolge) her: Ziehen von m aus N Elementen mit Zurücklegen ohne Reihenfolge (Elemente von $\bar{\Omega}_m$) ist (vermöge der Abbildungsvorschrift f) äquivalent zu Ziehen von m aus $N + m - 1$ Elementen ohne Zurücklegen und ohne Reihenfolge, d.h. Bildung einer m -elementigen Teilmenge aus \bar{A} (Elemente von $\mathcal{P}_m(\bar{A})$)

Korollar 4.4 (Binomischer Lehrsatz)

$$(x + y)^n = \sum_{k=0}^n \binom{n}{k} x^k y^{n-k}, \quad x, y \in \mathbb{R}, \quad n \geq 1.$$

Beweis: $(x + y)^n = (x + y) \cdot \dots \cdot (x + y) = \sum_{A \subset \{1, \dots, n\}} x^{|A|} y^{|A^c|}$

$$= \sum_{k=0}^n \sum_{\substack{A \subset \{1, \dots, n\} \\ |A|=k}} x^k y^{n-k} \stackrel{\text{Satz 4.1}}{=} \sum_{k=0}^n \binom{n}{k} x^k y^{n-k} \quad \square$$

Anwendung: Ist $|\Omega| = n$, so gilt $|\mathcal{P}(\Omega)| = 2^n$.

Beweis: Sei $\mathcal{P}_k(\Omega) := \{A \subset \Omega \mid |A| = k\}$ die Menge der k -elementigen Teilmengen von Ω für $k = 0, 1, \dots, n$. Dann gilt

$$|\mathcal{P}(\Omega)| = \sum_{k=0}^n |\mathcal{P}_k(\Omega)| \stackrel{\text{Satz 4.1}}{=} \sum_{k=0}^n \binom{n}{k} \stackrel{\text{Kor. 4.4}}{=} (1 + 1)^n = 2^n.$$

Zusammenfassung

Anordnungen/Kombinationen von m aus N Elementen

Statistische Physik	unterscheidbare Objekte	ununterscheidbare (gleiche) Objekte	
ohne Pauliprinzip	N^m „Maxwell-Boltzmann“	$\binom{N+m-1}{m}$ „Bose-Einstein“	mit Zurücklegen
mit Pauliprinzip	$\frac{N!}{(N-m)!}$	$\binom{N}{m}$ „Fermi-Dirac“	ohne Zurücklegen
	geordnete Stichproben	ungeordnete Stichproben	Ziehen aus einer Urne

Beispiel 4.5 (Fixpunkte in Permutationen)

Sei \mathcal{S}_n die Menge aller Permutationen der Zahlen $\{1, \dots, n\}$. Eine Permutation $\sigma \in \mathcal{S}_n$ hat einen *Fixpunkt*, falls es ein $i \in \{1, \dots, n\}$ gibt mit $\sigma(i) = i$. Wie wahrscheinlich ist es, dass eine (zufällig ausgewählte) Permutation $\tau \in \mathcal{S}_n$ keinen Fixpunkt besitzt?

Sei $A_i = \{\sigma \in \mathcal{S}_n \mid \sigma(i) = i\}$ die Menge der Permutationen, die (mindestens) die Zahl i als Fixpunkt haben. Dann gilt (unter der Laplace-Annahme)

$$\mathbb{P}(A_i) = \frac{(n-1)!}{n!} = \frac{1}{n}$$

denn wenn i ein Fixpunkt ist, können effektiv nur noch $n-1$ Zahlen permutiert werden, so dass $|A_i| = (n-1)!$.

Analog ergibt sich für die Wahrscheinlichkeit, dass eine Permutation k Fixpunkte $1 \leq i_1 < i_2 < \dots < i_k \leq n$ hat

$$\mathbb{P}(A_{i_1} \cap \dots \cap A_{i_k}) = \frac{(n-k)!}{n!} = \frac{1}{n \cdot (n-1) \cdot \dots \cdot (n-k+1)}.$$

Die Wahrscheinlichkeit, dass die Permutation τ mindestens einen Fixpunkt hat, ist daher $\mathbb{P}(A_1 \cup \dots \cup A_n)$.

Nach Siebformel und Satz 4.1 erhält man diese Wahrscheinlichkeit durch (beachte: $\mathbb{P}(A_i) = \mathbb{P}(A_1) \forall i$, ebenso $\mathbb{P}(A_{i_1} \cap A_{i_2}) = \mathbb{P}(A_1 \cap A_2)$ usw.)

$$\begin{aligned}\mathbb{P}(A_1 \cup \dots \cup A_n) &= n\mathbb{P}(A_1) - \binom{n}{2}\mathbb{P}(A_1 \cap A_2) + \binom{n}{3}\mathbb{P}(A_1 \cap A_2 \cap A_3) \\ &\quad - \dots \pm \binom{n}{n}\mathbb{P}(A_1 \cap \dots \cap A_n) \\ &= 1 - \frac{1}{2!} + \frac{1}{3!} - \dots \pm \frac{1}{n!}\end{aligned}$$

Damit ist die Wahrscheinlichkeit, dass eine zufällig ausgewählte Permutation τ keinen Fixpunkt besitzt, gegeben durch

$$\mathbb{P}((A_1 \cup \dots \cup A_n)^c) = 1 - \mathbb{P}(A_1 \cup \dots \cup A_n) = \frac{1}{2!} - \frac{1}{3!} + \dots \mp \frac{1}{n!}$$

Für $n \rightarrow \infty$ erhält man

$$\mathbb{P}((A_1 \cup \dots \cup A_n)^c) = \sum_{k=2}^n \frac{(-1)^k}{k!} = \sum_{k=0}^n \frac{(-1)^k}{k!} \xrightarrow{n \rightarrow \infty} e^{-1}.$$

Hypergeometrische und Binomialverteilung

Betrachte Urne mit s schwarzen und w weißen Kugeln, $s + w = n$.
Ziehe m Kugeln mit einem Griff heraus. Wie groß ist die Wahrscheinlichkeit, genau $k \leq \min(m, s)$ schwarze Kugeln zu ziehen?

Seien $A = \{1, \dots, n\}$ die Menge aller Kugeln in der Urne,
 $A_0 = \{1, \dots, s\}$ die schwarzen und $A_0^C = \{s + 1, \dots, n\}$ die weißen Kugeln. Da es nur auf die Anzahlen der gezogenen schwarzen bzw. weißen Kugeln ankommt, aber nicht auf deren Reihenfolge innerhalb der Ziehung, liegt eine Ziehung ohne Anordnung und ohne Wiederholung vor bzw. eine Kombination von m aus n Elementen ohne Wiederholung.

$$\Omega = \{(\omega_1, \dots, \omega_m) \mid \omega_i \in A, \omega_1 < \omega_2 < \dots < \omega_m\}, \quad |\Omega| = \binom{n}{m}.$$

$$\begin{aligned} E &:= \text{„genau } k \text{ schwarze unter den } m \text{ gezogenen Kugeln“} \\ &= \{\omega \in \Omega \mid \omega_i \in A_0, 1 \leq i \leq k, \omega_i \in A_0^C, i > k\} \end{aligned}$$

Betrachte

$$\Omega' := \{\omega' = (\omega'_1, \dots, \omega'_k) \mid \omega'_i \in A_0, \omega'_1 < \dots < \omega'_k\}, \quad |\Omega'| = \binom{s}{k},$$

$$\Omega'' := \{\omega'' = (\omega''_1, \dots, \omega''_{m-k}) \mid \omega''_i \in A_0^C, \omega''_1 < \dots < \omega''_{m-k}\}, \quad |\Omega''| = \binom{w}{m-k}$$

Definiere

$$\varphi : E \rightarrow \Omega' \times \Omega'', \quad \varphi((\omega_1, \dots, \omega_m)) = ((\omega_1, \dots, \omega_k), (\omega_{k+1}, \dots, \omega_m))$$

Offensichtlich ist φ bijektiv, daher gilt $|E| = |\Omega'| \cdot |\Omega''| = \binom{s}{k} \binom{w}{m-k}$.

Unter der Laplace-Annahme gilt

$$\mathbb{P}(E) = \frac{|E|}{|\Omega|} = \frac{\binom{s}{k} \binom{w}{m-k}}{\binom{n}{m}}.$$

Definition 5.1 (Hypergeometrische Verteilung)

Die Wahrscheinlichkeitsverteilung \mathbb{P} auf $\{\max(0, m - w), \dots, \min(m, s)\}$, gegeben durch

$$\mathbb{P}(\{k\}) = \frac{\binom{s}{k} \binom{w}{m-k}}{\binom{n}{m}} = \frac{\binom{s}{k} \binom{n-s}{m-k}}{\binom{n}{m}},$$

heißt **hypergeometrische Verteilung** zu den Parametern n , s und m .

Bemerkung: Die Verteilung ist auch auf der u.U. größeren Menge $\{0, \dots, m\}$ definiert, da für $k < m - w$ und $k > s$ jeweils ein Binomialkoeffizient im Zähler 0 wird.

Anwendungen:

- a) Lotto „6 aus 49“: $n = 49$ Kugeln, $s = 6$ schwarze (Richtige, d.h. zuvor getippte Zahlen), $m = 6$ Kugeln werden gezogen, $k = 0, 1, \dots, 6$. p_k ist die Wahrscheinlichkeit, dass genau k der getippten Zahlen

gezogen werden: $p_k = \frac{\binom{6}{k} \binom{43}{6-k}}{\binom{49}{6}}$

k	0	1	2	3	4	5	6
p_k	0.4359	0.4130	0.1324	0.01765	$0.9686 \cdot 10^{-3}$	$0.1845 \cdot 10^{-4}$	$0.715 \cdot 10^{-7}$

- b) Qualitätskontrolle: n Werkstücke, s defekt, $w = n - s$ ok. Für Stichprobe der Größe m kann mit hypergeom. Vert. die Wahrscheinlichkeit berechnet werden, dass Stichprobe genau k defekte Stücke enthält.

Was passiert, wenn der Gesamtumfang n der Urne immer größer wird ($n \rightarrow \infty$), dabei aber der relative Anteil der schwarzen Kugeln $\frac{s_n}{n}$ nahezu konstant bleibt bzw. gegen ein festes Verhältnis strebt ($\frac{s_n}{n} \rightarrow p$)?

Satz 5.2

Sei $m \in \mathbb{N}$ beliebig, aber fest gewählt. Gilt $\frac{s_n}{n} \rightarrow p$ für $n \rightarrow \infty$ und $0 < p < 1$, so folgt für $0 \leq k \leq m$, $k \in \mathbb{N}$,

$$\frac{\binom{s_n}{k} \binom{n-s_n}{m-k}}{\binom{n}{m}} \xrightarrow{n \rightarrow \infty} \binom{m}{k} p^k (1-p)^{m-k}.$$

Interpretation: Ist n (und damit auch s_n) groß gegenüber m , besteht nahezu kein Unterschied zwischen Ziehen mit und ohne Zurücklegen. $p \approx \frac{s_n}{n}$ ist dann (nach Laplace-Annahme) die Wahrscheinlichkeit, eine schwarze Kugel zu ziehen. Die rechte Seite entspricht somit der Wahrscheinlichkeit, bei m Ziehungen von einer Kugel aus der Urne mit jeweils anschließendem Zurücklegen genau k schwarze Kugeln zu erhalten.

Definition 5.3 (Binomialverteilung)

Sei $n \geq 1$ und $0 \leq p \leq 1$. Die auf $\Omega = \{0, 1, \dots, n\}$ durch

$$p_k = b_{n,p}(\{k\}) = \binom{n}{k} p^k (1-p)^{n-k}$$

definierte Wahrscheinlichkeitsverteilung heißt **Binomialverteilung zu den Parametern n und p** . Sie wird oft auch mit $B(n, p)$ bezeichnet.

Bemerkung: Dass die $p_k = b_{n,p}(\{k\})$ eine Wahrscheinlichkeitsverteilung auf $\Omega = \{0, 1, \dots, n\}$ definieren, folgt aus Satz 3.2 und Korollar 4.4:

$$\sum_{k=0}^n b_{n,p}(\{k\}) = \sum_{k=0}^n \binom{n}{k} p^k (1-p)^{n-k} \stackrel{\text{Kor. 4.4}}{=} (p + (1-p))^n = 1.$$

Bemerkung 5.4

Bei der Definition von hypergeometrischen Verteilung kam es nur auf die Gesamtzahlen der gezogenen schwarzen und weißen Kugeln an, aber nicht auf die genaue Reihenfolge. Zieht man z.B. 3 Kugeln ohne Zurücklegen, aber *mit* Beachtung der Reihenfolge, so erhält man nach der Verallgemeinerung von Fall 1 und Fall 2 aus dem vorigen Abschnitt

$$\mathbb{P}(\{(S, W, S)\}) = \frac{s \cdot w \cdot (s-1)}{n \cdot (n-1) \cdot (n-2)}$$

Allgemeiner gilt, falls man m Kugeln zieht und sich darunter k schwarze (in einer bestimmten Reihenfolge) befinden sollen,

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(\{(S, W, W, \dots, S)\}) &= \\ &= \frac{s \cdot (s-1) \cdot \dots \cdot (s-k+1) \cdot w \cdot (w-1) \cdot \dots \cdot (w-(m-k)+1)}{n \cdot (n-1) \cdot \dots \cdot (n-m+1)} \end{aligned}$$

Wird wie in Satz 5.2 der Umfang der Urne immer größer ($n \rightarrow \infty$), wobei der relative Anteil der schwarzen Kugeln konstant bleibt ($\frac{s_n}{n} \rightarrow p$), gilt für die obige Wahrscheinlichkeit

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}(\{(S, W, W, \dots, S)\}) = p^k (1-p)^{m-k}.$$

Im Vergleich zur Binomialverteilung fällt der Binomialkoeffizient $\binom{m}{k}$ weg, da hier die Ziehungsreihenfolge berücksichtigt wird.

Anwendungsbeispiele

Beispiel 5.5

- a) In einer Keksdose befinden sich 20 Kekse, davon 6 mit und 14 ohne Schokolade. Wie wahrscheinlich ist es, bei Entnahme von 5 Keksen (ohne hinzusehen!) genau einen Schokokeks zu erwischen?

Ziehen ohne Zurücklegen, Gesamtgröße der Urne/Keksdose ist endlich
 \implies Hypergeometrische Verteilung

$$\mathbb{P}(\{1 \text{ Schokokeks bei 5 Ziehungen}\}) = \frac{\binom{6}{1} \binom{14}{4}}{\binom{20}{5}} \approx 0.387$$

- b) Erfahrungsgemäß sind bei der Produktion elektronischer Bauteile 3% der Teile fehlerhaft. Wenn man aus der Gesamtproduktion 10 Teile herausgreift, mit welcher Wahrscheinlichkeit ist dann höchstens eines davon fehlerhaft?

Urne (Gesamtproduktion) sehr groß, daher Ziehen ohne Zurücklegen
 \approx Ziehen mit Zurücklegen \implies Binomialverteilung

„Höchstens eins“ bedeutet entweder kein oder genau ein fehlerhaftes Teil, also ist

$$\begin{aligned}
 & \mathbb{P}(\{\text{höchstens eins von 10 Teilen fehlerhaft}\}) \\
 &= \mathbb{P}(\{0 \text{ Teile fehlerhaft}\}) + \mathbb{P}(\{1 \text{ Teil fehlerhaft}\}) \\
 &= \binom{10}{0} \cdot 0.03^0 \cdot 0.97^{10} + \binom{10}{1} \cdot 0.03^1 \cdot 0.97^9 \approx 0.965
 \end{aligned}$$

- c) Von k Personen werden in einer anonymen Befragung die Geburtsmonate festgestellt. Wie viele verschiedene Ergebnisse sind bei einer solchen Befragung möglich?
- Durch die Anonymisierung hat man k ununterscheidbare Objekte (Personen), die auf 12 verschiedene Schachteln (Geburtsmonate) zu verteilen sind, wobei Mehrfachbelegungen (gleiche Geburtsmonate verschiedener Personen) möglich sind. Das entspricht einer Ziehung von k Elementen aus einer Menge von $N = 12$ Elementen mit Wiederholung und ohne Reihenfolge (für jedes Objekt wird eine Schachtelnummer bzw. Geburtsmonat gezogen).
- Dafür gibt es nach Fall 4 $\binom{12+k-1}{k} = \binom{k+11}{k}$ Möglichkeiten.

Satz 5.6

Zu einer endlichen Menge $A = \{a_1, \dots, a_n\}$ und ganzen Zahlen $n_1, \dots, n_r \geq 0$ mit $\sum_{i=1}^r n_i = n$ gibt es genau $\frac{n!}{n_1!n_2!\dots n_r!}$ Zerlegungen von A in Teilmengen A_1, \dots, A_r derart, dass A_i genau n_i Elemente enthält. Die Zahlen $\frac{n!}{n_1!n_2!\dots n_r!} =: \binom{n}{n_1, \dots, n_r}$ heißen **Multinomialkoeffizienten**.

Beweis: Man erhält eine Partition von A mit den gewünschten Eigenschaften durch Auswahl der n_1 Elemente für A_1 ($\binom{n}{n_1}$ Möglichkeiten nach Satz 4.1), dann der nächsten n_2 Elemente von A_2 ($\binom{n-n_1}{n_2}$ Möglichkeiten nach Satz 4.1) usw. Die Gesamtzahl der möglichen Partitionen von A in Teilmengen der gewünschten Größe ist dann $\binom{n}{n_1} \cdot \binom{n-n_1}{n_2} \cdot \dots \cdot \binom{n_r}{n_r} = \frac{n!}{n_1!(n-n_1)!} \cdot \frac{(n-n_1)!}{n_2!(n-n_1-n_2)!} \cdot \dots \cdot \frac{n_r!}{n_r!0!} = \frac{n!}{n_1!\dots n_r!}$ \square

Korollar 5.7 (Multinomialsatz)

$$(x_1 + \dots + x_r)^n = \sum_{\substack{n_1, \dots, n_r \geq 0 \\ \sum_{i=1}^r n_i = n}} \frac{n!}{n_1! \dots n_r!} \cdot x_1^{n_1} \dots x_r^{n_r}, \quad x_1, \dots, x_r \in \mathbb{R}, \quad n, r \in \mathbb{N}.$$

Beweis:

$$\begin{aligned}
 (x_1 + \dots + x_r)^n &= \sum_{\substack{(A_1, \dots, A_r) \\ \text{Zerlegung} \\ \text{von } \{1, \dots, n\}}} \prod_{i=1}^r x_i^{|A_i|} = \sum_{\substack{n_1, \dots, n_r \geq 0 \\ \sum n_i = n}} \sum_{\substack{(A_1, \dots, A_r) \\ \text{Zerlegung} \\ \text{mit } |A_i| = n_i}} \prod_{i=1}^r x_i^{n_i} \\
 &\stackrel{\text{Satz 5.6}}{=} \sum_{\substack{n_1, \dots, n_r \geq 0 \\ \sum n_i = n}} \frac{n!}{n_1! \dots n_r!} \prod_{i=1}^r x_i^{n_i}
 \end{aligned}$$

□

Folgerung: Für Parameter $p_1, \dots, p_r \geq 0$ mit $\sum_{i=1}^r p_i = 1$ und $n, r \in \mathbb{N}$ ist eine Wahrscheinlichkeitsverteilung $\mathbb{P} = M(n, r, p_1, \dots, p_r)$ auf dem Raum $\Omega = \{(n_1, \dots, n_r) \mid n_i \geq 0, \sum_{i=1}^r n_i = n\}$ gegeben durch

$$\mathbb{P}(\{(n_1, \dots, n_r)\}) = \frac{n!}{n_1! \dots n_r!} \cdot p_1^{n_1} \cdot \dots \cdot p_r^{n_r}.$$

Diese Verteilung heißt **Multinomialverteilung**.

Beweis: $\sum_{\substack{n_1, \dots, n_r \geq 0 \\ \sum n_i = n}} \frac{n!}{n_1! \dots n_r!} \cdot p_1^{n_1} \cdot \dots \cdot p_r^{n_r} \stackrel{\text{Kor. 5.7}}{=} (p_1 + \dots + p_r)^n = 1^n = 1.$

Beispiel: Wie groß ist die Wahrscheinlichkeit, bei n Würfeln mit einem fairen Würfel n_1 -mal die 1, n_2 -mal die 2, \dots , n_6 -mal die 6 zu erhalten, wobei $n_i \geq 0$ und $\sum_{i=1}^6 n_i = n$?

Setze $\Omega := \{(\omega_1, \dots, \omega_n) \mid \omega_i \in \{1, \dots, 6\}\}$

und $A := \{\omega \in \Omega \mid |\{i \mid \omega_i = j\}| = n_j, 1 \leq j \leq 6\}$.

Jedes $\omega \in A$ definiert eine geordnete Zerlegung von $\{1, \dots, n\}$ in 6 Teilmengen mit $|A_1| = n_1, \dots, |A_6| = n_6$: A_1 enthält die Indizes aller ω_i aus ω mit $\omega_i = 1$, A_2 die Indizes aller ω_i aus ω mit $\omega_i = 2$ usw.

Nach Satz 5.6 ist $|A| = \frac{n!}{n_1! \dots n_6!}$ und nach dem Laplace-Ansatz somit

$$\mathbb{P}(A) = \frac{|A|}{|\Omega|} = \frac{n!}{n_1! \dots n_6! \cdot 6^n}$$

Die entsprechende Verteilung auf $\{(n_1, \dots, n_6) \mid n_i \geq 0, \sum_{i=1}^6 n_i = n\}$ ist also eine Multinomialverteilung mit den Parametern

$$n, 6, p_1 = \dots = p_6 = \frac{1}{6}.$$

Bedingte Wahrscheinlichkeit

Einführendes Beispiel: Dreimaliges Werfen einer fairen Münze

„Kopf“ = 1, „Zahl“ = 0. Dann ist $\Omega = \{0, 1\}^3$, und mit der Laplace-Annahme gilt $\mathbb{P}(\{\omega\}) = \frac{1}{|\Omega|} = \frac{1}{8}$ für jedes $\omega \in \Omega$.

Betrachte Ereignis

$A = \{\text{„mindestens zweimal Kopf“}\} = \{(1, 1, 0), (1, 0, 1), (0, 1, 1), (1, 1, 1)\}$,

dann ist $\mathbb{P}(A) = \frac{4}{8} = \frac{1}{2}$.

Angenommen, wir wissen bereits, dass das Ergebnis des ersten Wurfs „Kopf“ ist. Wie ändert sich dann unsere Einschätzung für die Wahrscheinlichkeit des Eintretens von A?

Wir wissen also, dass eines der Ereignisse von

$B = \{(1, 0, 0), (1, 0, 1), (1, 1, 0), (1, 1, 1)\}$ eintritt (und kein anderes!).

Daher können wir B als neuen Grundraum $\tilde{\Omega}$ ansehen mit $\tilde{\mathbb{P}}(\{\tilde{\omega}\}) = \frac{1}{|\tilde{\Omega}|} = \frac{1}{4}$ für alle $\tilde{\omega} \in \tilde{\Omega} = B$ (Laplace-Annahme).

Auf dem neuen Grundraum ist

$\{\text{„mindestens zweimal Kopf“}\} = \{(1, 1, 0), (1, 0, 1), (1, 1, 1)\} = A \cap B$.

Folglich ist

$$\tilde{\mathbb{P}}(\{\text{„mindestens zweimal Kopf“}\}) = \frac{3}{4} = \frac{|A \cap B|}{|B|} = \frac{\frac{|A \cap B|}{|\Omega|}}{\frac{|B|}{|\Omega|}} = \frac{\mathbb{P}(A \cap B)}{\mathbb{P}(B)}.$$

$\tilde{\mathbb{P}}$ kann als *bedingte Wahrscheinlichkeit* aufgefasst werden, die die Wahrscheinlichkeiten von Ereignissen unter der Voraussetzung/Bedingung angibt, dass das Ereignis B in jedem Fall eintritt.

Definition 6.1 (Bedingte Wahrscheinlichkeit)

Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein diskreter Wahrscheinlichkeitsraum, $B \in \mathcal{A}$ mit $\mathbb{P}(B) > 0$, dann heißt

$$\mathbb{P}(A|B) := \frac{\mathbb{P}(A \cap B)}{\mathbb{P}(B)} \quad (A \in \mathcal{A})$$

die **bedingte Wahrscheinlichkeit von A gegeben B** .

Weiteres Beispiel: Zweimaliger Würfelwurf

$\Omega = \{(i, j) \mid 1 \leq i, j \leq 6\}$, $\mathbb{P}(\{\omega\}) = \frac{1}{36} \quad \forall \omega \in \Omega$ (Laplace-Annahme).

$A = \{6 \text{ im ersten Wurf}\} = \{(6, j) \mid 1 \leq j \leq 6\} \implies \mathbb{P}(A) = \frac{1}{6}$.

$B = \{\text{Augensumme ist } 11\} = \{(6, 5), (5, 6)\} \implies \mathbb{P}(B) = \frac{1}{18}$.

$$\mathbb{P}(A|B) = \frac{\mathbb{P}(A \cap B)}{\mathbb{P}(B)} = \frac{\mathbb{P}(\{(6, 5)\})}{\mathbb{P}(B)} = \frac{\frac{1}{36}}{\frac{1}{18}} = \frac{1}{2}.$$

Satz 6.2

$\mathbb{P}(\cdot|B) : \mathcal{A} \rightarrow [0, 1]$ ist eine auf B konzentrierte Wahrscheinlichkeitsverteilung.

Spezialfälle:

$$A \supset B \implies \mathbb{P}(A|B) = \frac{\mathbb{P}(A \cap B)}{\mathbb{P}(B)} = \frac{\mathbb{P}(B)}{\mathbb{P}(B)} = 1,$$

$$A \subset B^C \implies \mathbb{P}(A|B) = \frac{\mathbb{P}(A \cap B)}{\mathbb{P}(B)} = \frac{\mathbb{P}(\emptyset)}{\mathbb{P}(B)} = 0,$$

$$B = \Omega \implies \mathbb{P}(A|B) = \frac{\mathbb{P}(A \cap B)}{\mathbb{P}(B)} = \frac{\mathbb{P}(A)}{\mathbb{P}(\Omega)} = \mathbb{P}(A).$$

Korollar 6.3 (Multiplikationsformel)

Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein diskreter Wahrscheinlichkeitsraum und $A_1, \dots, A_n \in \mathcal{A}$ Ereignisse mit $\mathbb{P}(\bigcap_{i=1}^{n-1} A_i) > 0$, dann gilt

$$\mathbb{P}(A_1 \cap \dots \cap A_n) = \mathbb{P}(A_1) \cdot \mathbb{P}(A_2|A_1) \cdot \mathbb{P}(A_3|A_1 \cap A_2) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(A_n|A_1 \cap \dots \cap A_{n-1}).$$

Satz 6.4 (Satz von der totalen Wahrscheinlichkeit)

Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein diskreter Wahrscheinlichkeitsraum und $B_1, B_2, \dots \in \mathcal{A}$ eine endliche oder abzählbare Zerlegung von Ω (d.h. $B_i \cap B_j = \emptyset$ für $i \neq j$ und $\bigcup_{i \geq 1} B_i = \Omega$) mit $\mathbb{P}(B_i) > 0$ für alle $i \geq 1$. Dann gilt für jedes $A \in \mathcal{A}$

$$\mathbb{P}(A) = \sum_{i \geq 1} \mathbb{P}(A|B_i) \cdot \mathbb{P}(B_i).$$

Satz 6.5 (Bayes'sche Regel)

Unter den Voraussetzungen von Satz 6.4 gilt für jedes $A \in \mathcal{A}$ mit $\mathbb{P}(A) > 0$, dass

$$\mathbb{P}(B_i|A) = \frac{\mathbb{P}(A|B_i) \cdot \mathbb{P}(B_i)}{\sum_{j \geq 1} \mathbb{P}(A|B_j) \cdot \mathbb{P}(B_j)}.$$

Anwendungsbeispiele

Beispiel 6.6

- a) Ein elektronisches Gerät enthält zwei Schaltkreise I und II. Schaltkreis I fällt mit Wahrscheinlichkeit 0.1 aus. Fällt Schaltkreis I aus, so fällt Schaltkreis II mit Wahrscheinlichkeit 0.2 ebenfalls aus. Bleibt Schaltkreis I intakt, fällt Schaltkreis II mit Wahrscheinlichkeit 0.05 aus. Mit welcher Wahrscheinlichkeit fallen beide Schaltkreise aus? Mit welcher Wahrscheinlichkeit fällt auch Schaltkreis I aus, wenn Schaltkreis II ausfällt?

Seien $A = \{\text{Schaltkreis I fällt aus}\}$ und $B = \{\text{Schaltkreis II fällt aus}\}$, dann folgt aus obigen Angaben

$$\mathbb{P}(A) = 0.1, \quad \mathbb{P}(B|A) = 0.2, \quad \mathbb{P}(B|A^C) = 0.05.$$

Damit ist die Wahrscheinlichkeit für den Ausfall beider Schaltkreise

$$\mathbb{P}(A \cap B) = \mathbb{P}(B|A) \cdot \mathbb{P}(A) = 0.2 \cdot 0.1 = 0.02.$$

Die in der zweiten Frage gesuchte Wahrscheinlichkeit ist

$\mathbb{P}(A|B) = \frac{\mathbb{P}(A \cap B)}{\mathbb{P}(B)}$. Hierfür benötigen wir $\mathbb{P}(B)$. Nach Satz 6.4 ist

$$\begin{aligned}\mathbb{P}(B) &= \mathbb{P}(B|A) \cdot \mathbb{P}(A) + \mathbb{P}(B|A^C) \cdot \mathbb{P}(A^C) \\ &= \mathbb{P}(B|A) \cdot \mathbb{P}(A) + \mathbb{P}(B|A^C) \cdot (1 - \mathbb{P}(A)) \\ &= 0.2 \cdot 0.1 + 0.05 \cdot 0.9 = 0.065.\end{aligned}$$

$$\implies \mathbb{P}(A|B) = \frac{0.02}{0.065} \approx 0.3078$$

- b) Bei der Massenproduktion eines Computerchips ist erfahrungsgemäß 1% der Produktion fehlerhaft. Daher wird jeder einzelne Chip vor der Auslieferung überprüft; Chips, bei denen die Prüfung einen Fehler anzeigt, werden aussortiert, die anderen ausgeliefert. Da auch das Prüfverfahren nicht perfekt ist, zeigt es mit Wahrscheinlichkeit 0.1 bei an sich einwandfreien Chips fälschlich einen Defekt an. Umgekehrt wird bei tatsächlich fehlerhaften Chips mit Wahrscheinlichkeit 0.05 irrtümlich kein Defekt erkannt. Mit welcher Wahrscheinlichkeit ist ein ausgelieferter Chip tatsächlich fehlerfrei? Mit welcher Wahrscheinlichkeit ist ein aussortierter Chip wirklich defekt?

Sei $A = \{\text{Chip ist fehlerfrei}\}$ und $B = \{\text{Prüfung zeigt Fehler an}\}$, dann gilt n.V.

$$\mathbb{P}(A) = 0.99, \quad \mathbb{P}(B|A) = 0.1, \quad \mathbb{P}(B^C|A^C) = 0.05.$$

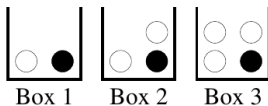
Dann ist die Wahrscheinlichkeit, dass ein ausgelieferter Chip tatsächlich fehlerfrei ist, nach Satz 6.5

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(A|B^C) &= \frac{\mathbb{P}(B^C|A) \cdot \mathbb{P}(A)}{\mathbb{P}(B^C|A) \cdot \mathbb{P}(A) + \mathbb{P}(B^C|A^C) \cdot \mathbb{P}(A^C)} \\ &= \frac{(1 - \mathbb{P}(B|A)) \cdot \mathbb{P}(A)}{(1 - \mathbb{P}(B|A)) \cdot \mathbb{P}(A) + \mathbb{P}(B^C|A^C) \cdot \mathbb{P}(A^C)} \\ &= \frac{0.9 \cdot 0.99}{0.9 \cdot 0.99 + 0.05 \cdot 0.01} \approx 0.999 \end{aligned}$$

Die Wahrscheinlichkeit, dass ein aussortierter Chip tatsächlich defekt ist, beträgt

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(A^C|B) &= \frac{\mathbb{P}(B|A^C) \cdot \mathbb{P}(A^C)}{\mathbb{P}(B|A^C) \cdot \mathbb{P}(A^C) + \mathbb{P}(B|A) \cdot \mathbb{P}(A)} \\ &= \frac{0.95 \cdot 0.01}{0.95 \cdot 0.01 + 0.1 \cdot 0.99} \approx 0.0876. \end{aligned}$$

- c) Von den unten abgebildeten Urnen wird eine zufällig ausgewählt und dann eine Kugel daraus gezogen.



Die gezogene Kugel wird anschließend gezeigt, aber nicht die Urne, aus der sie gezogen wurde. Angenommen, die gezogene Kugel sei weiß, mit welcher Wahrscheinlichkeit stammt sie aus Urne 2, d.h. was ist $\mathbb{P}(\text{Urne 2}|\text{weiß})$?

Aus der obigen Skizze folgt

$$\mathbb{P}(\text{Urne 2 und weiß}) = \mathbb{P}(\text{weiß}|\text{Urne 2}) \cdot \mathbb{P}(\text{Urne 2}) = \frac{2}{3} \cdot \frac{1}{3} = \frac{2}{9}.$$

Analog folgt $\mathbb{P}(\text{Urne 1 und weiß}) = \frac{1}{6}$, $\mathbb{P}(\text{Urne 3 und weiß}) = \frac{1}{4}$.

Damit ist

$$\mathbb{P}(\text{weiß}) = \frac{2}{9} + \frac{1}{6} + \frac{1}{4} = \frac{23}{36} \quad \implies \quad \mathbb{P}(\text{Urne 2}|\text{weiß}) = \frac{\frac{2}{9}}{\frac{23}{36}} = \frac{8}{23}.$$

Unabhängigkeit

Intuitiv ist naheliegend, zwei Ereignisse A und B als unabhängig anzusehen, wenn das Vorliegen des Ereignisses A die Wahrscheinlichkeit für das Auftreten von B nicht beeinträchtigt und umgekehrt, d.h. wenn gilt

$$\mathbb{P}(B|A) = \mathbb{P}(B) \quad \text{und} \quad \mathbb{P}(A|B) = \mathbb{P}(A).$$

Daraus folgt aber wegen $\mathbb{P}(B|A) = \frac{\mathbb{P}(B \cap A)}{\mathbb{P}(A)}$

$$\mathbb{P}(B \cap A) = \mathbb{P}(B) \cdot \mathbb{P}(A) \quad \text{und} \quad \mathbb{P}(A \cap B) = \mathbb{P}(A) \cdot \mathbb{P}(B).$$

Definition 6.7 (Unabhängigkeit)

- a) Zwei Ereignisse $A, B \in \mathcal{A}$ eines Wahrscheinlichkeitsraums $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ heißen **unabhängig**, falls $\mathbb{P}(A \cap B) = \mathbb{P}(A) \cdot \mathbb{P}(B)$.
- b) Eine (endliche oder abzählbare) Folge von Ereignissen $(A_n)_{n \geq 1} \subset \mathcal{A}$ heißt **paarweise unabhängig**, falls $\mathbb{P}(A_i \cap A_j) = \mathbb{P}(A_i) \cdot \mathbb{P}(A_j)$ für alle $i, j \geq 1, i \neq j$.

Definition 6.7 (Forts.)

- c) Eine (endliche oder abzählbare) Folge von Ereignissen $(A_n)_{n \geq 1} \subset \mathcal{A}$ heißt **unabhängig**, falls für jede endliche Teilmenge $T \subset \mathbb{N}$ gilt, dass
- $$\mathbb{P}\left(\bigcap_{j \in T} A_j\right) = \prod_{j \in T} \mathbb{P}(A_j).$$

Bemerkung 6.8

- a) Die Ereignisse A und Ω bzw. A und \emptyset sind stets unabhängig, denn
 $\mathbb{P}(A \cap \Omega) = \mathbb{P}(A) = \mathbb{P}(A) \cdot \mathbb{P}(\Omega)$ und
 $\mathbb{P}(A \cap \emptyset) = \mathbb{P}(\emptyset) = 0 = \mathbb{P}(\emptyset) \cdot \mathbb{P}(A).$
- b) Unabhängigkeit einer Folge von Ereignissen $(A_n)_{n \geq 1}$ impliziert stets paarweise Unabhängigkeit (wähle speziell $T = \{i, j\}$), aber die Umkehrung gilt i.A. nicht!

Gegenbeispiel: $\Omega = \{\omega_1, \omega_2, \omega_3, \omega_4\}$, $\mathbb{P}(\{\omega_i\}) = \frac{1}{4}$, $1 \leq i \leq 4$.

$A = \{\omega_1, \omega_3\}$, $B = \{\omega_2, \omega_3\}$, $C = \{\omega_3, \omega_4\}$. Dann ist

$\mathbb{P}(A) = \mathbb{P}(B) = \mathbb{P}(C) = \frac{1}{2}$ und

$\mathbb{P}(A \cap B) = \mathbb{P}(A \cap C) = \mathbb{P}(B \cap C) = \mathbb{P}(\{\omega_3\}) = \frac{1}{4}$, also sind A, B, C paarweise unabhängig.

Bemerkung 6.8 (Forts.)

Wegen $\mathbb{P}(A \cap B \cap C) = \mathbb{P}(\{\omega_3\}) = \frac{1}{4} \neq \mathbb{P}(A) \cdot \mathbb{P}(B) \cdot \mathbb{P}(C) = \frac{1}{8}$ sind die drei Ereignisse jedoch nicht unabhängig.

Beispiel: Zweimaliger Würfelwurf

$\Omega = \{(\omega_1, \omega_2) \mid \omega_1, \omega_2 \in \{1, \dots, 6\}\}$, $\mathbb{P}(\{(\omega_1, \omega_2)\}) = \frac{1}{36}$ (Laplace-Ann.)

$A_i^1 := \{(i, \omega_2) \mid \omega_2 \in \{1, \dots, 6\}\}$ (Ergebnis i im ersten Wurf),

$A_j^2 := \{(\omega_1, j) \mid \omega_1 \in \{1, \dots, 6\}\}$ (Ergebnis j im zweiten Wurf),

dann ist $\mathbb{P}(A_i^1) = \mathbb{P}(A_j^2) = \frac{1}{6}$ und

$\mathbb{P}(A_i^1 \cap A_j^2) = \mathbb{P}(\{(i, j)\}) = \frac{1}{36} = \mathbb{P}(A_i^1) \cdot \mathbb{P}(A_j^2)$, also sind die Ergebnisse des ersten und des zweiten Würfelwurfs unter der Laplace-Annahme voneinander unabhängig.

Das lässt sich vollkommen analog auch auf den n -maligen Würfelwurf und den n -maligen Münzwurf übertragen: Unter der Laplace-Annahme sind die Ausgänge verschiedener Würfel- oder Münzwürfe stets unabhängig.

Korollar 6.9

Sind die Ereignisse A_1, \dots, A_n unabhängig, dann gilt

$$\mathbb{P}\left(\bigcap_{i=1}^n B_i\right) = \prod_{i=1}^n \mathbb{P}(B_i),$$

wobei für jedes $i \in \{1, \dots, n\}$ $B_i = A_i$ oder $B_i = A_i^C$ sei.

Insbesondere sind auch die Komplemente A_1^C, \dots, A_n^C unabhängig.

Betrachte n Experimente mit zufälligem Ausgang, wobei jedes Einzelexperiment durch einen diskreten Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega_i, \mathcal{A}_i, \mathbb{P}_i)$, $1 \leq i \leq n$, beschrieben werde. Bezeichne $\Omega_i = \{\omega_{ij}, j \geq 1\}$ und $\mathbb{P}_i(\{\omega_{ij}\}) = p_{ij}$, so dass $p_{ij} \geq 0$ und $\sum_{j \geq 1} p_{ij} = 1$ für alle $1 \leq i \leq n$.

Das zusammengesetzte Experiment ist dann $\Omega = \prod_{i=1}^n \Omega_i$ und $\mathcal{A} := \mathcal{P}(\Omega)$.

$A_{ij} := \Omega_1 \times \dots \times \Omega_{i-1} \times \{\omega_{ij}\} \times \Omega_{i+1} \times \dots \times \Omega_n$ ist dann das Ereignis, dass der Ausgang des i -ten Experiments ω_{ij} ist.

Satz 6.10 (Produktraum und Produktmaß)

Es existiert genau ein Wahrscheinlichkeitsmaß \mathbb{P} auf $(\Omega, \mathcal{A}) = (\prod_{i=1}^n \Omega_i, \mathcal{P}(\prod_{i=1}^n \Omega_i))$, so dass jede Familie $\{A_{1j_1}, \dots, A_{nj_n}\}$ unabhängig ist. \mathbb{P} ist gegeben durch

$$\mathbb{P}(\{(\omega_{1j_1}, \dots, \omega_{nj_n})\}) = \prod_{i=1}^n p_{ij_i}.$$

*Der so definierte diskrete Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ wird das **Produkt der $(\Omega_i, \mathcal{A}_i, \mathbb{P}_i)$** genannt und das obige \mathbb{P} **Produktmaß**.*

Spezialfall: $(\Omega_1, \mathcal{A}_1, \mathbb{P}_1) = \dots = (\Omega_n, \mathcal{A}_n, \mathbb{P}_n)$, d.h. n-maliges Wiederholen desselben Experiments.

Beispiel 6.11

a) **n-maliger Münzwurf:** Kopf = 1, Zahl = 0

$$\Omega_1 = \dots = \Omega_n = \{0, 1\}, \mathbb{P}_1 = \dots = \mathbb{P}_n,$$

$$\mathbb{P}_i(\{\omega_i\}) = \begin{cases} p, & \omega_i = 1, \\ 1 - p, & \omega_i = 0. \end{cases}$$

Beispiel 6.11 (Forts.)

$$\begin{aligned}\mathbb{P}(\{(\omega_1, \dots, \omega_n)\}) &= p^{\text{Anzahl Einsen}} (1-p)^{\text{Anzahl Nullen}} \\ &= p^{\sum_{i=1}^n \omega_i} (1-p)^{n - \sum_{i=1}^n \omega_i}\end{aligned}$$

- b) Seien $(\Omega_i, \mathcal{A}_i, \mathbb{P}_i)$ diskrete Wahrscheinlichkeitsräume mit Laplace-Verteilungen \mathbb{P}_i , dann ist auch die Produktverteilung wieder eine Laplace-Verteilung, denn:

$\Omega = \Omega_1 \times \dots \times \Omega_n$, $\omega = (\omega_1, \dots, \omega_n)$, dann ist

$$\mathbb{P}(\{\omega\}) \underset{\text{Def. Prod.vert.}}{=} \prod_{i=1}^n \mathbb{P}_i(\{\omega_i\}) = \prod_{i=1}^n \frac{1}{|\Omega_i|} = \frac{1}{\prod_{i=1}^n |\Omega_i|} = \frac{1}{|\Omega|}.$$

Umgekehrt folgt aus der obigen Gleichung: Sind die Verteilungen \mathbb{P}_i auf den einzelnen Komponenten $(\Omega_i, \mathcal{A}_i)$ Laplace-Verteilungen, und definiert man auf dem Produktraum $(\Omega, \mathcal{P}(\Omega))$ das Wahrscheinlichkeitsmaß \mathbb{P} mittels Laplace-Annahme (sofern Ω endlich ist), sind die einzelnen Komponenten unabhängig voneinander.

Zufallsvariablen

Definition 7.1 (Zufallsvariable)

Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein diskreter Wahrscheinlichkeitsraum. Eine (reellwertige, diskrete) Zufallsvariable ist eine Funktion $X : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$.

Mit $X(\Omega) = \{x_1, x_2, \dots\}$ wird der Wertebereich von X bezeichnet.

Satz 7.2 (Verteilung einer Zufallsvariablen)

Durch die Festsetzung

$$\mathbb{P}_X(A) := \mathbb{P}(X^{-1}(A)) = \mathbb{P}(\{\omega \in \Omega \mid X(\omega) \in A\})$$

wird eine Wahrscheinlichkeitsverteilung \mathbb{P}_X auf dem Wertebereich $(X(\Omega), \mathcal{P}(X(\Omega)))$ von X definiert. \mathbb{P}_X wird die **Verteilung von X** oder auch **das Bildmaß von \mathbb{P} unter der Abbildung X** genannt.

Beweis: Für $A \in \mathcal{P}(X(\Omega))$ ist $\mathbb{P}_X(A) = \underbrace{\mathbb{P}(X^{-1}(A))}_{\in \mathcal{P}(\Omega)} \geq 0$, ferner ist

$$\mathbb{P}_X(X(\Omega)) = \mathbb{P}(X^{-1}(X(\Omega))) = \mathbb{P}(\Omega) = 1.$$

Seien $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{P}(X(\Omega))$ paarweise disjunkt, so gilt weiterhin

$$\begin{aligned}\mathbb{P}_X\left(\bigcup_{i \geq 1} A_i\right) &= \mathbb{P}\left(X^{-1}\left(\bigcup_{i \geq 1} A_i\right)\right) = \mathbb{P}\left(\bigcup_{i \geq 1} \underbrace{X^{-1}(A_i)}_{\text{disjunkt!}}\right) \\ &= \sum_{i \geq 1} \mathbb{P}(X^{-1}(A_i)) = \sum_{i \geq 1} \mathbb{P}_X(A_i)\end{aligned}\quad \square$$

Notation: Für die Urbildmenge von $A \subset \mathbb{R}$ unter X schreibt man oft auch

$$\{X \in A\} := X^{-1}(A) = \{\omega \in \Omega \mid X(\omega) \in A\}.$$

Falls $A = (-\infty, x]$, ist $\{X \leq x\} := \{X \in A\}$ (analog sind $\{X < x\}$, $\{X \geq x\}$ und $\{X > x\}$ zu verstehen).

Nach Definition von \mathbb{P}_X ist dann $\mathbb{P}_X(A) = \mathbb{P}(X \in A)$.

Für $\Omega = \{\omega_1, \omega_2, \dots\}$ und $X^{-1}(x_i) = \omega_i$ ist

$$\mathbb{P}_X(\{x_i\}) = \mathbb{P}(X = x_i) = \mathbb{P}(\{\omega_i\}).$$

Beispiel 7.3

- a) Für das zweimalige Werfen eines fairen Würfels ist
 $\Omega = \{(\omega_1, \omega_2) \mid \omega_1, \omega_2 \in \{1, \dots, 6\}\}, \mathbb{P}(\{\omega\}) = \frac{1}{36}$ (Laplace-Ann.).

Definiere $X : \Omega \rightarrow \mathbb{R}, X(\omega) = \omega_1 + \omega_2$ (Augensumme beider Würfe),
 dann ist offensichtlich $X(\Omega) = \{2, 3, \dots, 12\}$ und

$$\mathbb{P}_X(\{2\}) = \mathbb{P}(X^{-1}(2)) = \mathbb{P}(\{\omega \in \Omega \mid \omega_1 + \omega_2 = 2\}) = \mathbb{P}(\{(1, 1)\}) = \frac{1}{36},$$

$$\mathbb{P}_X(\{3\}) = \mathbb{P}(X^{-1}(3)) = \mathbb{P}(\{(1, 2), (2, 1)\}) = \frac{2}{36}, \dots$$

Analog ergibt sich damit die Verteilung \mathbb{P}_X zu

k	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
$\mathbb{P}_X(\{k\})$	$\frac{1}{36}$	$\frac{2}{36}$	$\frac{3}{36}$	$\frac{4}{36}$	$\frac{5}{36}$	$\frac{6}{36}$	$\frac{5}{36}$	$\frac{4}{36}$	$\frac{3}{36}$	$\frac{2}{36}$	$\frac{1}{36}$

Das Bildmaß \mathbb{P}_X ist also im Gegensatz zu \mathbb{P} keine Laplace-Verteilung mehr!

- b) n -facher Münzwurf (vgl. Beispiel 6.11 a)), Kopf = 1, Zahl = 0,
 $\Omega = \{0, 1\}^n$, $\mathbb{P}(\{(\omega_1, \dots, \omega_n)\}) = p^{\sum_{i=1}^n \omega_i} (1-p)^{n-\sum_{i=1}^n \omega_i}$.

Definiere $X : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$, $X(\omega) = \sum_{i=1}^n \omega_i$ (Anzahl Auftreten „Kopf“ in n Würfeln), dann ist $X(\Omega) = \{0, 1, \dots, n\}$ und
 $X^{-1}(k) = \{\omega \in \Omega \mid \sum_{i=1}^n \omega_i = k\}$, $0 \leq k \leq n$.

Da für alle $\omega \in \Omega$ mit $\sum_{i=1}^n \omega_i = k$ gilt $\mathbb{P}(\{\omega\}) = p^k (1-p)^{n-k}$ (s.o.), folgt

$$\begin{aligned} \mathbb{P}_X(\{k\}) &= \mathbb{P}(X^{-1}(k)) = \mathbb{P}(\{\omega \in \Omega \mid \sum_{i=1}^n \omega_i = k\}) \\ &= \# \{\omega \in \Omega \mid \sum_{i=1}^n \omega_i = k\} \cdot p^k (1-p)^{n-k} \\ &= \binom{n}{k} p^k (1-p)^{n-k} = b_{n,p}(\{k\}), \end{aligned}$$

denn es gibt $\binom{n}{k}$ verschiedene Möglichkeiten, k Einsen auf n Plätze zu verteilen (vgl. Satz 4.1 und Bemerkung 4.3).

Die Anzahl des Auftretens von „Kopf“ (und analog von „Zahl“) in n Münzwürfen ist also binomialverteilt.

Frage: Wie verändert sich bzw. wohin strebt die Verteilung von X aus Beispiel 7.3 b), wenn die Anzahl der Würfe beliebig groß wird ($n \rightarrow \infty$), aber gleichzeitig die Wahrscheinlichkeit p für das Auftreten von „Kopf“ immer kleiner wird ($p = p_n \rightarrow 0$ für $n \rightarrow \infty$)?

Allgemeiner formuliert: Wenn die Erfolgswahrscheinlichkeit in einem Versuch immer kleiner wird, man den Versuch aber beliebig oft wiederholen kann, wie sieht dann die Verteilung der Anzahl der Erfolge X aus?

Satz 7.4 (Poissons Gesetz der kleinen Zahlen)

Falls $0 < p_n < 1$ und $\lim_{n \rightarrow \infty} np_n = \lambda > 0$ (was $p_n \rightarrow 0$ impliziert!), dann gilt für jedes $k = 0, 1, 2, \dots$

$$\lim_{n \rightarrow \infty} b_{n,p_n}(\{k\}) = \frac{\lambda^k}{k!} e^{-\lambda} =: P_\lambda(\{k\}).$$

Die durch die $P_\lambda(\{k\})$ auf $(\mathbb{N}_0, \mathcal{P}(\mathbb{N}_0))$ definierte Wahrscheinlichkeitsverteilung heißt **Poisson-Verteilung**.

Ist bei einer Binomialverteilung der Parameter n sehr groß und p ziemlich klein, kann man somit die (dann schwierig zu berechnenden) Binomialwahrscheinlichkeiten $b_{n,p_n}(\{k\})$ durch die Poisson-Wahrscheinlichkeiten $P_\lambda(\{k\})$ (mit $\lambda = np$) approximieren.

Definition 7.5 (Unabhängigkeit von Zufallsvariablen)

Die auf einem (diskreten) Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ definierten Zufallsvariablen X_1, \dots, X_n heißen **unabhängig**, falls für jede Auswahl von Ereignissen $A_1 \in \mathcal{P}(X_1(\Omega)), A_2 \in \mathcal{P}(X_2(\Omega)), \dots, A_n \in \mathcal{P}(X_n(\Omega))$ gilt

$$\mathbb{P}\left(\bigcap_{i=1}^n \{X_i \in A_i\}\right) = \prod_{i=1}^n \mathbb{P}(X_i \in A_i),$$

d.h. die zugehörigen Urbilder $\{X_1 \in A_1\}, \dots, \{X_n \in A_n\}$ müssen stets unabhängig sein.

Satz 7.6

Seien X_1, \dots, X_n Zufallsvariablen auf einem diskreten Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ mit Wertebereichen $X_i(\Omega) = \{x_{i1}, x_{i2}, \dots\}$, $1 \leq i \leq n$. Dann sind X_1, \dots, X_n unabhängig genau dann, wenn

$$\mathbb{P}\left(\bigcap_{i=1}^n \{X_i = x_{ij_i}\}\right) = \prod_{i=1}^n \mathbb{P}(X_i = x_{ij_i}) \quad \text{für alle } j_1, \dots, j_n.$$

Anwendung: Betrachte den n -fachen Münzwurf aus Beispiel 6.11 a) und 7.3 b) mit $\Omega = \{0, 1\}^n$, $\mathbb{P}(\{(\omega_1, \dots, \omega_n)\}) = p^{\sum_{i=1}^n \omega_i} (1-p)^{n-\sum_{i=1}^n \omega_i}$.

Definiere X_1, \dots, X_n durch $X_i(\omega) = \omega_i$, $1 \leq i \leq n$, (Ergebnis des i -ten Wurfs/ i -te Projektion)

Dann sind die X_i unabhängig nach Satz 7.6, denn für ein beliebiges $\omega' = (\omega'_1, \dots, \omega'_n) \in \Omega$ ist

$$\begin{aligned} \mathbb{P}\left(\bigcap_{i=1}^n \{X_i = \omega'_i\}\right) &= \mathbb{P}(\{(\omega'_1, \dots, \omega'_n)\}) = p^{\sum_{i=1}^n \omega'_i} (1-p)^{n-\sum_{i=1}^n \omega'_i} \\ &= \prod_{i=1}^n \mathbb{P}(X_i = \omega'_i). \end{aligned}$$

Satz 7.6 besagt also insbesondere, dass die Würfe bzw. Projektionen genau dann unabhängig sind, wenn das Wahrscheinlichkeitsmaß auf (Ω, \mathcal{A}) das Produktmaß ist.

Wartezeitverteilungen

Wir betrachten noch einmal das Münzwurfmodell mit $\mathbb{P}(\text{Kopf im } i\text{-ten Wurf}) = \mathbb{P}(X_i = 1) = p > 0$ und $\mathbb{P}(X_i = 0) = 1 - p > 0$.

Nun sei aber die Anzahl der Würfe nicht festgelegt, sondern die Münze wird unabhängig voneinander so oft geworfen, bis das erste Mal „Kopf“ erscheint. Wie sehen der Grundraum und die zugehörige Wahrscheinlichkeitsverteilung \mathbb{P}_X der „Wartezeit“ X auf das erste Mal „Kopf“ aus?

$\Omega = \{(\omega_1, \dots, \omega_n) \mid \omega_1 = \omega_2 = \dots = \omega_{n-1} = 0, \omega_n = 1, n \geq 1\}$,
die Wartezeit ist $X : \Omega \rightarrow \mathbb{N}$, $X((\omega_1, \dots, \omega_n)) = n$.

Wegen der Unabhängigkeit der Würfe ist

$$\mathbb{P}_X(\{n\}) = \mathbb{P}(X = n) = \mathbb{P}(\{(\omega_1, \dots, \omega_n)\}) = (1 - p)^{n-1}p.$$

Dadurch wird nach Satz 3.2 eine Wahrscheinlichkeitsverteilung auf $(\mathbb{N}, \mathcal{P}(\mathbb{N}))$ definiert, denn

$$\sum_{n \geq 1} \mathbb{P}_X(\{n\}) = \sum_{n \geq 1} (1-p)^{n-1}p = p \sum_{n \geq 0} (1-p)^n \stackrel{\text{geom. Reihe}}{=} p \cdot \frac{1}{1 - (1-p)} = 1.$$

Diese Verteilung heißt **geometrische Verteilung** $\text{Geo}(p)$.

Verallgemeinerung: Man wirft die Münze so lange unabhängig voneinander, bis das r -te Mal „Kopf“ erscheint ($r \geq 1$). Dann ist $\Omega = \{(\omega_1, \dots, \omega_n) \mid \omega_i \in \{0, 1\}, \omega_n = 1, \sum_{i=1}^n \omega_i = r, n \geq r\}$, und die Wartezeit ist $X : \Omega \rightarrow \{r, r+1, \dots\}$, $X((\omega_1, \dots, \omega_n)) = n$.

Sei $A_n = \{(\omega_1, \dots, \omega_n) \mid \omega_i \in \{0, 1\}, \omega_n = 1, \sum_{i=1}^n \omega_i = r\}$ für ein festes $n \geq r$, dann gilt wegen der Unabhängigkeit der Würfe für alle $\omega \in A_n$ $\mathbb{P}(\{\omega\}) = p^r(1-p)^{n-r}$ (r Erfolge und $n-r$ Misserfolge in n Würfen).

$$\implies \mathbb{P}_X(\{n\}) = \mathbb{P}(A_n) = |A| \cdot p^r(1-p)^{n-r} = \binom{n-1}{r-1} p^r(1-p)^{n-r},$$

denn der r -te Erfolg muss im letzten (n -ten) Wurf auftreten, die übrigen $r-1$ Erfolge können beliebig auf die ersten $n-1$ Würfe verteilt werden, wofür es nach Satz 4.1 und Bemerkung 4.3 $\binom{n-1}{r-1}$ Möglichkeiten gibt.

Diese auf $(\{r, r+1, \dots\}, \mathcal{P}(\{r, r+1, \dots\}))$ definierte Wahrscheinlichkeitsverteilung wird **Pascalsche Verteilung** genannt.

In der Literatur findet man auch oft die auf $(\mathbb{N}_0, \mathcal{P}(\mathbb{N}_0))$ durch $\mathbb{P}(\{k\}) = \binom{n+k-1}{k} p^n(1-p)^k$ definierte **negative Binomialverteilung** $BN(n, p)$, die die Wahrscheinlichkeit von n Erfolgen in $n+k$ Würfen ($k \geq 0$) angibt.

Erwartungswert und Varianz

Im Folgenden sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein diskreter Wahrscheinlichkeitsraum und $X : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ eine Zufallsvariable mit Wertebereich $X(\Omega) = \{x_1, x_2, \dots\}$.

Definition 8.1 (Erwartungswert und Varianz)

a) Falls $\sum_{i \geq 1} |x_i| \cdot \mathbb{P}(X = x_i) < \infty$, heißt

$$\mathbb{E}[X] := \sum_{i \geq 1} x_i \cdot \mathbb{P}_X(\{x_i\}) = \sum_{i \geq 1} x_i \cdot \mathbb{P}(X = x_i) \stackrel{(*)}{=} \sum_{\omega \in \Omega} X(\omega) \cdot \mathbb{P}(\{\omega\})$$

der **Erwartungswert von X** .

b) Für eine Funktion $f : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ definiert man analog

$$\mathbb{E}[f(X)] := \sum_{i \geq 1} f(x_i) \mathbb{P}_X(\{x_i\}) = \sum_{i \geq 1} f(x_i) \mathbb{P}(X = x_i) = \sum_{\omega \in \Omega} f(X(\omega)) \mathbb{P}(\{\omega\}),$$

sofern $\sum_{i \geq 1} |f(x_i)| \mathbb{P}(X = x_i) < \infty$.

Speziell für $f(x) = x^r$ bzw. $f(x) = |x|^r$ heißt $\mathbb{E}[X^r]$ ($\mathbb{E}[|X|^r]$) **r -tes (absolutes) Moment von X** .

Definition 8.1 (Forts.)

- c) Gilt $\mathbb{E}[X^2] < \infty$, so heißt die *mittlere quadratische Abweichung vom Erwartungswert*

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

die **Varianz von X** (hier ist $f(x) = (x - \mathbb{E}[X])^2$).

Die Wurzel $\sigma_X := \sqrt{\text{Var}[X]}$ aus der Varianz wird **Standardabweichung** genannt.

Bemerkung 8.2

- a) Die mit (*) bezeichnete Gleichung in Teil a) von Definition 8.1 wird auch als *Transformationssatz* bezeichnet. Sie folgt ganz einfach aus der Tatsache, dass $X(\omega) \equiv x_i$ für $\omega \in \{X = x_i\}$ und $\mathbb{P}(X = x_i) = \sum_{\omega \in \{X=x_i\}} \mathbb{P}(\{\omega\})$.
- b) Ist $X(\Omega) = \{x_1, \dots, x_n\}$ und $\mathbb{P}_X(\{x_i\}) = \frac{1}{n}$ für alle $1 \leq i \leq n$ (Laplace-Verteilung), so ist der Erwartungswert $\mathbb{E}[X] = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n x_i$ das arithmetische Mittel der Werte von X . Allgemeiner ist der Erwartungswert ein gewichtetes Mittel der Werte von X , wobei die Gewichte die Elementarwahrscheinlichkeiten von \mathbb{P}_X sind.

- c) Nach Definition 8.1 hängen $\mathbb{E}[X]$, $\text{Var}[X]$ und r -te (absolute) Momente nur von der Verteilung \mathbb{P}_X der Zufallsvariablen ab. Sie sind Kenngrößen der Verteilung \mathbb{P}_X .

Satz 8.3 (Eigenschaften des Erwartungswertes)

Seien X, Y Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ mit existierendem Erwartungswert, dann gilt:

- a) Seien $a, b \in \mathbb{R}$, so ist $\mathbb{E}[aX + bY] = a\mathbb{E}[X] + b\mathbb{E}[Y]$ (Linearität).
- b) Gilt $X \geq Y$ (punktweise, d.h. $X(\omega) \geq Y(\omega)$ für alle $\omega \in \Omega$), so ist $\mathbb{E}[X] \geq \mathbb{E}[Y]$. Insbesondere gilt $\mathbb{E}[X] \geq 0$, falls $X \geq 0$.
- c) Für alle $A \in \mathcal{A}$ ist $\mathbb{E}[\mathbf{1}_A] = \mathbb{P}(A)$.

Satz 8.4 (Jensensche Ungleichung)

Sei X eine Zufallsvariable auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ und $f : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ eine konvexe Funktion, so dass $\mathbb{E}[X]$ und $\mathbb{E}[f(X)]$ existieren, dann gilt

$$\mathbb{E}[f(X)] \geq f(\mathbb{E}[X]).$$

Ist die Funktion f konkav, gilt $\mathbb{E}[f(X)] \leq f(\mathbb{E}[X])$.

Satz 8.5 (Eigenschaften der Varianz)

Ist X eine Zufallsvariable auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ mit $\mathbb{E}[X^2] < \infty$, dann gilt:

- a) $0 \leq \text{Var}[X] = \mathbb{E}[X^2] - (\mathbb{E}[X])^2 < \infty$.
- b) $\text{Var}[X] = \text{Var}[X + c]$ für alle $c \in \mathbb{R}$ (Translationsinvarianz).
Insbesondere ist $\text{Var}[X] = \text{Var}[X - \mathbb{E}[X]]$.
- c) $\text{Var}[cX] = c^2 \cdot \text{Var}[X]$ für alle $c \in \mathbb{R}$.

Beispiel 8.6

- a) **Laplace-Verteilung:** Sei $X(\Omega) = \{k, \dots, \ell\}$ für $k, \ell \in \mathbb{N}$, $k < \ell$ und $\mathbb{P}_X(\{i\}) = \frac{1}{\ell - k + 1}$ für $i \in \{k, \dots, \ell\}$. Dann ist

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[X] &\stackrel{\text{Linearität}}{=} \mathbb{E}[X - k] + k = \frac{1}{\ell - k + 1} \cdot \sum_{i=0}^{\ell - k} i + k \\ &= \frac{(\ell - k)(\ell - k + 1)}{2(\ell - k + 1)} + k = \frac{\ell - k}{2} + k = \frac{\ell + k}{2}, \end{aligned}$$

wobei wir die Summenformel $\sum_{i=0}^n i = \frac{n(n+1)}{2}$ benutzt haben.

Für die Varianz erhalten wir aus Satz 8.5 b) und a), dass
 $\text{Var}(X) = \text{Var}(X - k) = \mathbb{E}[(X - k)^2] - (\mathbb{E}[X - k])^2$. Nun ist

$$\begin{aligned}\mathbb{E}[(X - k)^2] &= \frac{1}{\ell - k + 1} \cdot \sum_{i=0}^{\ell-k} i^2 = \frac{(\ell - k)(\ell - k + 1)(2\ell - 2k + 1)}{6(\ell - k + 1)} \\ &= \frac{(\ell - k)(2\ell - 2k + 1)}{6} = \frac{(\ell - k)^2}{3} + \frac{\ell - k}{6},\end{aligned}$$

denn $\sum_{i=0}^n i^2 = \frac{n(n+1)(2n+1)}{6}$. Ferner ist nach der vorherigen Rechnung $\mathbb{E}[X - k] = \frac{\ell - k}{2}$ und damit

$$\begin{aligned}\text{Var}[X] &= \frac{(\ell - k)^2}{3} + \frac{\ell - k}{6} - \left(\frac{\ell - k}{2}\right)^2 = \frac{(\ell - k)^2}{12} + \frac{\ell - k}{6} \\ &= \frac{(\ell - k)^2 + (2\ell - 2k)}{12} = \frac{(\ell - k)(\ell - k + 2)}{12}.\end{aligned}$$

Für einen fairen Würfel ist $k = 1$, $\ell = 6$, und somit

$$\mathbb{E}[X] = \frac{1+6}{2} = 3.5 \text{ sowie } \text{Var}[X] = \frac{(6-1)(6-1+2)}{12} = \frac{35}{12}.$$

- b) **Binomialverteilung:** Nach Beispiel 7.3 b) lässt sich eine binomialverteilte Zufallsvariable $X \sim B(n, p)$ darstellen als Summe $\sum_{i=1}^n X_i$, mit identisch nach $\mathbb{P}(X_i = 1) = p = 1 - \mathbb{P}(X_i = 0)$ verteilten X_i . Daher ist $\mathbb{E}[X_i] = 1 \cdot p + 0 \cdot (1 - p) = p$ und wegen der Linearität des Erwartungswertes (Satz 8.3 a))

$$\mathbb{E}[X] = \mathbb{E}\left[\sum_{i=1}^n X_i\right] = \sum_{i=1}^n \mathbb{E}[X_i] = \sum_{i=1}^n p = np.$$

Das kann man (etwas mühsamer) auch direkt nachrechnen:

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[X] &= \sum_{k=0}^n k \cdot \binom{n}{k} p^k (1-p)^{n-k} = \sum_{k=1}^n \frac{n!}{(k-1)!(n-k)!} p^k (1-p)^{n-k} \\ &= np \sum_{k=1}^n \frac{(n-1)!}{(k-1)!(n-k)!} p^{k-1} (1-p)^{n-k} \\ &= np \sum_{j=0}^{n-1} \binom{n-1}{j} p^j (1-p)^{n-1-j} \stackrel{\text{Kor. 4.4}}{=} np \cdot (p + (1-p))^{n-1} = np \end{aligned}$$

Zur Berechnung der Varianz nutzen wir Satz 8.5 a) und berechnen zunächst (mit $q := (1 - p)$)

$$\begin{aligned}
 \mathbb{E}[X^2] &= \sum_{k=0}^n k^2 \binom{n}{k} p^k q^{n-k} = np \sum_{k=1}^n k \binom{n-1}{k-1} p^{k-1} q^{n-k} \\
 &= np \sum_{k=0}^{n-1} (k+1) \binom{n-1}{k} p^k q^{n-k-1} \\
 &= np \left[\underbrace{\sum_{k=0}^{n-1} k \binom{n-1}{k} p^k q^{n-k-1}}_{\mathbb{E}[B(n-1,p)]} + \underbrace{\sum_{k=0}^{n-1} \binom{n-1}{k} p^k q^{n-k-1}}_{=1} \right] \\
 &= np \cdot [(n-1)p + 1]
 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
 \Rightarrow \text{Var}[X] &= \mathbb{E}[X^2] - (\mathbb{E}[X])^2 = np \cdot [(n-1)p + 1] - (np)^2 \\
 &= np - np^2 = np(1 - p)
 \end{aligned}$$

- c) **Poisson-Verteilung:** Wir erinnern an Satz 7.4, nach dem die Poisson-Verteilung sich als Grenzfall der Binomialverteilung für $p \rightarrow 0$ und $np \rightarrow \lambda > 0$ ergibt. Da Erwartungswert und Varianz Verteilungskenngrößen sind, sollte für gelten, dass

$$\mathbb{E}[B(n, p)] = np \xrightarrow{n \rightarrow \infty} \lambda = \mathbb{E}[\text{Pois}(\lambda)],$$

$$\text{Var}[B(n, p)] = \underbrace{np}_{\rightarrow \lambda} \underbrace{(1-p)}_{\rightarrow 1} \xrightarrow{n \rightarrow \infty} \lambda = \text{Var}[\text{Pois}(\lambda)].$$

Das ist auch für $X \sim \text{Pois}(\lambda)$ der Fall, denn:

$$\mathbb{E}[X] = \sum_{k=0}^{\infty} k \cdot \frac{\lambda^k}{k!} e^{-\lambda} = e^{-\lambda} \cdot \lambda \cdot \sum_{k=1}^{\infty} \frac{\lambda^{k-1}}{(k-1)!} = e^{-\lambda} \cdot \lambda \cdot e^{\lambda} = \lambda$$

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[X^2] &= \sum_{k=0}^{\infty} k^2 \cdot \frac{\lambda^k}{k!} e^{-\lambda} = \lambda \sum_{k=1}^{\infty} k \cdot \frac{\lambda^{k-1}}{(k-1)!} e^{-\lambda} \\ &= \lambda \left[\underbrace{\sum_{k=1}^{\infty} (k-1) \cdot \frac{\lambda^{k-1}}{(k-1)!} e^{-\lambda}}_{=\mathbb{E}[X]=\lambda} + \underbrace{\sum_{k=1}^{\infty} \frac{\lambda^{k-1}}{(k-1)!} e^{-\lambda}}_{=1} \right] = \lambda^2 + \lambda \end{aligned}$$

Erneut nach Satz 8.5 a) ist somit

$$\text{Var}[X] = \mathbb{E}[X^2] - (\mathbb{E}[X])^2 = \lambda^2 + \lambda - \lambda^2 = \lambda.$$

- d) **Geometrische Verteilung:** Für $X \sim \text{Geo}(p)$ erhält man mit $q := (1 - p)$

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[X] &= \sum_{k=1}^{\infty} kpq^{k-1} = p \sum_{k=1}^{\infty} kq^{k-1} = p \cdot \frac{d}{dq} \left(\sum_{k=0}^{\infty} q^k \right) \\ &= p \cdot \frac{d}{dq} \left(\frac{1}{1-q} \right) = p \cdot \frac{1}{(1-q)^2} = p \cdot \frac{1}{p^2} = \frac{1}{p}. \end{aligned}$$

Der Erwartungswert ist hier also gerade der Kehrwert der Erfolgswahrscheinlichkeit. Für einen fairen Würfel bedeutet dies, dass man im Mittel sechs mal würfeln muss, um die erste 6 zu erhalten. Eine faire Münze muss man durchschnittlich zweimal werfen, um das erste Mal „Kopf“ zu erhalten.

Für die Varianz erhält man mit ähnlichen Argumenten, aber länglichen Rechnungen $\text{Var}[X] = \frac{1}{p^2} - \frac{1}{p}$.

Exkurs: Die Laufzeit von QuickSort

Gegeben: Liste von reellen Zahlen $z = (z_1, z_2, \dots, z_n)$, die aufsteigend geordnet werden sollen.

Naiver Algorithmus (BubbleSort): Bestimme durch $n - 1$ Paarvergleiche das Minimum $z_{(1)}$ aller z_i , dann durch $n - 2$ Paarvergleiche das Minimum $z_{(2)}$ der übrigen $n - 1$ Zahlen usw. Damit benötigt man insgesamt $(n - 1) + (n - 2) + \dots + 2 + 1 = \frac{(n-1)n}{2}$ Paarvergleiche.

Divide-and-Conquer-Algorithmus (QuickSort): Wähle zufällig einen Laplace-verteilten Index $J \in \{1, \dots, n\}$ ($\mathbb{P}(J = j) = \frac{1}{n}$ für $1 \leq j \leq n$) und teile z anhand des „Pivot-Elements“ z_J auf in $(z^{(L)}, z_J, z^{(R)})$, wobei

$z^{(L)}$: Liste mit Einträgen z_i von z , so dass $z_i < z_J$,

$z^{(R)}$: Liste mit Einträgen z_i von z , so dass $z_i \geq z_J$ und $i \neq J$.

Damit steht nach einem Durchlauf ($n - 1$ Vergleiche aller übrigen z_i mit z_J) das Element z_J an der richtigen Stelle. Falls $z^{(L)}$ und $z^{(R)}$ mehr als ein Element besitzen, verfähre in weiteren Durchläufen mit beiden Teillisten analog.

Als Maß für die Laufzeit von QuickSort betrachten wir die Anzahl $V(z) = V(z, \omega)$ aller Paarvergleiche, die QuickSort zum Sortieren von z benötigt. Diese Größe ist zufällig, da sie von der zu sortierende Folge z und der zufälligen Auswahl des Pivoelements abhängt!

Nach Konstruktion des Algorithmus werden zwei Elemente z_i und z_j ($i \neq j$) höchstens einmal miteinander verglichen, daher ist $V(z) \leq \frac{n(n-1)}{2}$.

Worst-Case-Laufzeit: $V(z) = \frac{n(n-1)}{2}$. Diese stellt sich ein, wenn bei jeder Umordnung einer Teilliste ihr kleinstes oder größtes Element als Pivoelement gewählt wird.

Frage: *Wie sieht die Average-Case-Laufzeit aus unter der Annahme paarweise verschiedener Komponenten von z ?*

Wir bezeichnen mit $z_{(1)} < z_{(2)} < \dots < z_{(n)}$ die aufsteigend sortierten Elemente von z , d.h. $z_{(1)}$ ist das kleinste, $z_{(2)}$ das zweitkleinste usw.

Satz 8.7

Beim Sortieren von z mit QuickSort gilt für beliebige $1 \leq i < j \leq n$

$$\mathbb{P}(z_{(i)} \text{ und } z_{(j)} \text{ werden verglichen}) = \frac{2}{j-i+1}.$$

Beweis: Bei der Umordnung $z \rightsquigarrow (z^{(L)}, z_J, z^{(R)})$ können drei Fälle auftreten:

- a) $z_J \in \{z_{(i)}, z_{(j)}\}$: Bei der Umordnung werden $z_{(i)}$ und $z_{(j)}$ miteinander verglichen.
- b) $z_{(i)} < z_J < z_{(j)}$: Bei Umordnung gilt $z_{(i)} \in z^{(L)}$ und $z_{(j)} \in z^{(R)}$, daher kein direkter Vergleich von $z_{(i)}$ und $z_{(j)}$.
- c) $z_J \notin [z_{(i)}, z_{(j)}]$: Bei Umordnung gilt entweder $z_{(i)}, \dots, z_{(j)} \in z^{(L)}$ oder $z_{(i)}, \dots, z_{(j)} \in z^{(R)}$, Vergleich von $z_{(i)}$ und $z_{(j)}$ fand noch nicht statt.

Für den Spezialfall $i = 1$ und $j = n$ folgt

$$\mathbb{P}(\text{Vergleich von } z_{(i)} \text{ und } z_{(j)}) = \mathbb{P}(z_J \in \{z_{(1)}, z_{(n)}\}) = \frac{2}{n} = \frac{2}{j - i + 1}$$

Insbesondere ist damit die Behauptung des Satzes für $n = 2$ wahr.

Für $n > 2$ beweisen wir sie mit Induktion und nehmen an, sie gelte für Listen mit $m < n$ paarweise verschiedener Komponenten. Dann gilt

$$\mathbb{P}(\text{Vergleich von } z_{(i)} \text{ und } z_{(j)} \mid z_J = z_{(k)}) = \begin{cases} 1, & k \in \{i, j\}, \\ 0, & i < k < j, \\ \frac{2}{j-i+1}, & k \notin [i, j]. \end{cases}$$

Dann ist

$$\begin{aligned} & \mathbb{P}(\text{Vergleich von } z_{(i)} \text{ und } z_{(j)}) \\ &= \sum_{k=1}^n \mathbb{P}(\text{Vergleich von } z_{(i)} \text{ und } z_{(j)} \mid z_J = z_{(k)}) \cdot \mathbb{P}(z_J = z_{(k)}) \\ &= \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n \mathbb{P}(\text{Vergleich von } z_{(i)} \text{ und } z_{(j)} \mid z_J = z_{(k)}) \\ &= \frac{2}{n} + \frac{i-1}{n} \cdot \frac{2}{j-i+1} + \frac{n-j}{n} \cdot \frac{2}{j-i+1} \\ &= \frac{2}{j-i+1} \cdot \frac{j-i+1}{n} + \frac{n-(j-i+1)}{n} \cdot \frac{2}{j-i+1} = \frac{2}{j-i+1}. \end{aligned}$$

□

Satz 8.8 (Average-Case-Laufzeit von QuickSort)

Sei $z = (z_1, \dots, z_n)$ mit paarweise verschiedenen Elementen, dann ist

$$\mathbb{E}[V(z)] = \sum_{d=1}^{n-1} \frac{2(n-d)}{d+1} \begin{cases} \leq 2n \log(n), \\ \geq 2n \log(n) - 4n. \end{cases}$$

Beweis: Sei $i < j$ und $Y_{ij} = \mathbb{1}_{\{z_{(i)} \text{ und } z_{(j)} \text{ werden beim Sortieren von } z \text{ verglichen}\}}$, dann ist $\mathbb{E}[Y_{ij}] = \mathbb{P}(Y_{ij} = 1) = \frac{2}{j-i+1}$ nach Satz 8.7 und damit

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[V] &= \mathbb{E} \left[\sum_{1 \leq i < j \leq n} Y_{ij} \right] = \sum_{1 \leq i < j \leq n} \mathbb{E}[Y_{ij}] = \sum_{1 \leq i < j \leq n} \frac{2}{j-i+1} \\ &= \sum_{d=1}^{n-1} \sum_{i=1}^{n-d} \frac{2}{d+1} = \sum_{d=1}^{n-1} \frac{2(n-d)}{d+1}. \end{aligned}$$

Die Abschätzungen folgen nun mittels Integralvergleichskriterium:

Offensichtlich ist

$$\mathbb{E}[V] \leq 2n \sum_{d=1}^{n-1} \frac{1}{d+1} \leq 2n \sum_{d=1}^{n-1} \int_d^{d+1} \frac{1}{x} dx = 2n \int_1^n \frac{1}{x} dx = 2n \log(n).$$

Andererseits gilt

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[V] &\geq 2n \sum_{d=1}^{n-1} \frac{1}{d+1} - 2n \geq 2n \sum_{d=1}^{n-1} \int_{d+1}^{d+2} \frac{1}{x} dx - 2n \\ &= 2n(\log(n+1) - \log(2)) - 2n \geq 2n \log(n) - 4n. \end{aligned}$$

□

Man kann ferner zeigen (was deutlich aufwändiger ist), dass gilt

Satz 8.9

Sei $z = (z_1, \dots, z_n)$ mit paarweise verschiedenen Elementen, dann ist

$$\text{Var}[V(z)] \leq 3n(n-1).$$

Standardisierung von Zufallsvariablen

Eine diskrete Zufallsvariable X heißt *standardisiert*, falls $\mathbb{E}[X] = 0$ und $\text{Var}[X] = 1$. Jede nicht-standardisierte Zufallsvariable X mit $\text{Var}[X] > 0$ kann standardisiert werden durch

$$X^* := \frac{X - \mathbb{E}[X]}{\sqrt{\text{Var}[X]}} = \frac{X - \mathbb{E}[X]}{\sigma_X},$$

denn wegen der Linearität des Erwartungswertes (Satz 8.3 a)) ist

$$\mathbb{E}[X^*] = \frac{1}{\sigma_X} \mathbb{E}[X - \mathbb{E}[X]] = \frac{1}{\sigma_X} (\mathbb{E}[X] - \mathbb{E}[X]) = 0,$$

und aus Satz 8.5 b) und c) folgt

$$\text{Var}[X^*] = \frac{1}{\sigma_X^2} \text{Var}[X - \mathbb{E}[X]] = \frac{1}{\sigma_X^2} \text{Var}[X] = \frac{\text{Var}[X]}{\text{Var}[X]} = 1.$$

Bemerkung: Ist $\text{Var}[X] = 0$, so folgt aus Definition 8.1 c) und Satz 8.3 b), dass $\mathbb{P}(X = \mathbb{E}[X]) = 1$, d.h. in diesem Fall ist X konstant ($X \equiv a = \mathbb{E}[X]$) und nicht mehr zufällig, sondern deterministisch.

Seien X, Y zwei diskrete, auf einem gemeinsamen Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ definierte Zufallsvariablen mit Wertebereichen $X(\Omega) = \{x_1, x_2, \dots\}$ und $Y(\Omega) = \{y_1, y_2, \dots\}$, dann ist die **gemeinsame Verteilung** $\mathbb{P}_{(X,Y)}$ von X und Y gegeben durch die Elementarwahrscheinlichkeiten

$$p_{ij} := \mathbb{P}_{(X,Y)}(\{(x_i, y_j)\}) = \mathbb{P}(X = x_i, Y = y_j) = \mathbb{P}(\{X = x_i\} \cap \{Y = y_j\}).$$

Die **Randverteilungen** \mathbb{P}_X und \mathbb{P}_Y erhält man aus der gemeinsamen Verteilung durch Aufsummieren:

$$p_i := \mathbb{P}_X(\{x_i\}) = \sum_{j \geq 1} p_{ij} = \sum_{j \geq 1} \mathbb{P}_{(X,Y)}(\{(x_i, y_j)\}),$$

analog für \mathbb{P}_Y .

Bemerkung: Falls $X : \Omega_1 \rightarrow \mathbb{R}$ und $Y : \Omega_2 \rightarrow \mathbb{R}$, kann man als gemeinsamen Grundraum $(\Omega, \mathcal{P}(\Omega)) = (\Omega_1 \times \Omega_2, \mathcal{P}(\Omega_1 \times \Omega_2))$ nehmen und $X(\omega) := X(\omega_1)$ bzw. $Y(\omega) := Y(\omega_2)$ setzen. Das Wahrscheinlichkeitsmaß auf $(\Omega, \mathcal{P}(\Omega))$ muss dabei nicht unbedingt das Produktmaß sein!

Beispiel 8.10 (Gemeinsame und Randverteilungen)

		Y			$\mathbb{P}_X(\{x_i\})$
		0	1	2	
X	0	$\frac{1}{6}$	$\frac{1}{6}$	$\frac{1}{6}$	$\frac{1}{2}$
	1	0	0	$\frac{1}{4}$	$\frac{1}{4}$
	3	0	$\frac{1}{4}$	0	$\frac{1}{4}$
$\mathbb{P}_Y(\{y_j\})$		$\frac{1}{6}$	$\frac{5}{12}$	$\frac{5}{12}$	

Aus Satz 7.6 ergibt sich dann leicht

Korollar 8.11

Die auf einem gemeinsamen Wahrscheinlichkeitsraum definierten Zufallsvariablen X_1, \dots, X_n sind unabhängig genau dann, wenn ihre gemeinsame Verteilung $\mathbb{P}_{(X_1, \dots, X_n)}$ gleich dem Produkt der Verteilungen \mathbb{P}_{X_i} ist.

Beweis: Die Unabhängigkeit impliziert, dass die gemeinsame Verteilung das Produktmaß ist, denn

$$\begin{aligned}\mathbb{P}_{(X_1, \dots, X_n)}(\{(x_{1j_1}, \dots, x_{nj_n})\}) &= \mathbb{P}\left(\bigcap_{i=1}^n \{X_i = x_{ij_i}\}\right) \stackrel{\text{Unabh.}}{=} \prod_{i=1}^n \mathbb{P}(\{X_i = x_{ij_i}\}) \\ &= \prod_{i=1}^n \mathbb{P}_{X_i}(\{x_{ij_i}\}).\end{aligned}$$

Ist die gemeinsame Verteilung das Produktmaß, folgt

$$\prod_{i=1}^n \mathbb{P}_{X_i}(\{x_{ij_i}\}) \stackrel{\text{gem. Vert.}}{=} \mathbb{P}_{(X_1, \dots, X_n)}(\{(x_{1j_1}, \dots, x_{nj_n})\}) = \mathbb{P}\left(\bigcap_{i=1}^n \{X_i = x_{ij_i}\}\right),$$

also sind die X_1, \dots, X_n unabhängig. \square

Die Zufallsvariablen aus Beispiel 8.10 sind also nicht unabhängig, denn z.B. ist $\mathbb{P}_{(X,Y)}(\{(0,0)\}) = \frac{1}{6} \neq \mathbb{P}_X(\{0\}) \cdot \mathbb{P}_Y(\{0\}) = \frac{1}{2} \cdot \frac{1}{6}$.

Satz 8.12 (Produktformel)

Sind X, Y auf einem gemeinsamen Wahrscheinlichkeitsraum definierte, unabhängige Zufallsvariablen mit existierenden Erwartungswerten, dann existiert auch $\mathbb{E}[XY]$, und es gilt $\mathbb{E}[XY] = \mathbb{E}[X] \cdot \mathbb{E}[Y]$.

Beweis: Die Existenz von $\mathbb{E}[XY]$ folgt aus folgender Rechnung:

$$\begin{aligned}\mathbb{E}[|XY|] &= \sum_{i,j \geq 1} |x_i y_j| \mathbb{P}_{(X,Y)}(\{(x_i, y_j)\}) \stackrel{\text{Unabh.}}{=} \sum_{i,j \geq 1} |x_i y_j| \mathbb{P}_X(\{x_i\}) \mathbb{P}_Y(\{y_j\}) \\ &= \left(\sum_{i \geq 1} |x_i| \cdot \mathbb{P}_X(\{x_i\}) \right) \cdot \left(\sum_{j \geq 1} |y_j| \cdot \mathbb{P}_Y(\{y_j\}) \right) = \mathbb{E}[|X|] \cdot \mathbb{E}[|Y|]\end{aligned}$$

Die gleiche Rechnung ohne Beträge liefert dann die Behauptung. \square

Definition 8.13 (Kovarianz)

Seien X, Y zwei auf einem gemeinsamen Wahrscheinlichkeitsraum definierte Zufallsvariablen mit $\mathbb{E}[X^2], \mathbb{E}[Y^2] < \infty$, dann heißt

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

die **Kovarianz von X und Y** .

X und Y heißen **unkorreliert**, falls $\text{Cov}[X, Y] = 0$.

Aus Definition 8.13 und den Eigenschaften des Erwartungswertes sieht man leicht, dass

$$\begin{aligned}\text{Cov}[X, Y] &= \text{Cov}[Y, X], \quad \text{Cov}[X, X] = \text{Var}[X], \\ \text{Cov}[X + a, Y + b] &= \text{Cov}[X, Y] \quad \text{für alle } a, b \in \mathbb{R}.\end{aligned}$$

Bemerkung 8.14

Aus Satz 8.12 folgt unmittelbar, dass unabhängige Zufallsvariablen auch unkorreliert sind. *Die Umkehrung gilt jedoch i.A. nicht!* Ein Gegenbeispiel liefern z.B. die Zufallsvariablen aus Beispiel 8.10. Für diese gilt

$$\begin{aligned}\mathbb{E}[X] &= 0 \cdot \frac{1}{2} + 1 \cdot \frac{1}{4} + 3 \cdot \frac{1}{4} = 1, \\ \mathbb{E}[Y] &= 0 \cdot \frac{1}{6} + 1 \cdot \frac{5}{12} + 2 \cdot \frac{5}{12} = \frac{15}{12} = \frac{5}{4}, \\ \mathbb{E}[XY] &= 1 \cdot 2 \cdot \frac{1}{4} + 3 \cdot 1 \cdot \frac{1}{4} = \frac{5}{4},\end{aligned}$$

also ist $\mathbb{E}[XY] = \mathbb{E}[X]\mathbb{E}[Y]$, d.h. X und Y sind unkorreliert. Wir haben aber bereits gesehen, dass X und Y nicht unabhängig sind.

Korollar 8.15

Seien X_1, \dots, X_n auf einem gemeinsamen Wahrscheinlichkeitsraum definierte Zufallsvariablen mit $\mathbb{E}[X_i^2] < \infty$, $1 \leq i \leq n$. Dann existiert auch die Varianz ihrer Summe $\text{Var}[X_1 + \dots + X_n]$, und es gilt

$$\text{Var}[X_1 + \dots + X_n] = \sum_{i=1}^n \text{Var}[X_i] + 2 \cdot \sum_{i,j=1, i < j}^n \text{Cov}[X_i, X_j].$$

Sind die X_i zusätzlich paarweise unkorreliert, gilt

$$\text{Var}[X_1 + \dots + X_n] = \sum_{i=1}^n \text{Var}[X_i]. \quad (\text{Bienaymé-Gleichung})$$

Beispiel 8.16

Sei X_1 eine Zufallsvariable mit $\mathbb{P}(X_1 = 1) = p$, $\mathbb{P}(X_1 = 0) = 1 - p$, dann ist $\mathbb{E}[X_1] = 1 \cdot p + 0 \cdot (1 - p) = p$ und $\mathbb{E}[X_1^2] = 1^2 \cdot p + 0^2 \cdot (1 - p) = p$, also ist $\text{Var}[X_1] = \mathbb{E}[X_1^2] - (\mathbb{E}[X_1])^2 = p - p^2 = p(1 - p)$.

Beispiel 8.16 (Forts.)

Sei nun X definiert als die Anzahl der Erfolge („Kopf“) beim n -fachen Münzwurf, wobei die Erfolgswahrscheinlichkeit bei einem einzelnen Wurf gleich p sei. Dann gilt nach den Beispielen 6.11 a) und 7.3 b) sowie Folie 61, dass X binomialverteilt zu den Parametern n und p ist und sich schreiben lässt als $X = \sum_{i=1}^n X_i$, wobei die X_i unabhängig und identisch verteilt sind wie X_1 oben. Nach Korollar 8.15 gilt daher

$$\text{Var}[X] = \sum_{i=1}^n \text{Var}[X_i] = \sum_{i=1}^n p(1-p) = np(1-p),$$

was mit unserer Rechnung aus Beispiel 8.6 b) übereinstimmt.

Definition 8.17 (Korrelationskoeffizient)

Seien X, Y zwei auf einem gemeinsamen Wahrscheinlichkeitsraum definierte Zufallsvariablen mit $0 < \text{Var}[X], \text{Var}[Y] < \infty$, dann heißt

$$\rho_{X,Y} := \frac{\text{Cov}[X, Y]}{\sqrt{\text{Var}[X]}\sqrt{\text{Var}[Y]}} = \frac{\text{Cov}[X, Y]}{\sigma_X \sigma_Y}$$

*der **Korrelationskoeffizient** von X und Y .*

Seien X, Y wie in Definition 8.17 und $X_* := X - \mathbb{E}[X]$, $Y_* := Y - \mathbb{E}[Y]$, dann gilt $\mathbb{E}[X_*] = \mathbb{E}[Y_*] = 0$ und $\text{Var}[X_*] = \mathbb{E}[X_*^2]$, $\text{Var}[Y_*] = \mathbb{E}[Y_*^2]$.

Aus den Eigenschaften von Varianz und Kovarianz folgt dann

$$\begin{aligned}\rho_{X,Y} &= \frac{\text{Cov}[X, Y]}{\sqrt{\text{Var}[X]}\sqrt{\text{Var}[Y]}} = \frac{\text{Cov}[X_*, Y_*]}{\sqrt{\text{Var}[X_*]}\sqrt{\text{Var}[Y_*]}} \\ &= \frac{\mathbb{E}[X_* Y_*]}{\sqrt{\mathbb{E}[X_*^2]}\sqrt{\mathbb{E}[Y_*^2]}} = \rho_{X_*, Y_*}.\end{aligned}$$

Aus der Satz 8.18 unten folgt damit $-1 \leq \rho_{X,Y} \leq 1$.

Satz 8.18 (Cauchy-Schwarzsche Ungleichung)

Seien X, Y zwei auf einem gemeinsamen Wahrscheinlichkeitsraum definierte Zufallsvariablen mit $\mathbb{E}[X^2], \mathbb{E}[Y^2] < \infty$, dann gilt

$$(\mathbb{E}[XY])^2 \leq (\mathbb{E}[|XY|])^2 \leq \mathbb{E}[X^2] \cdot \mathbb{E}[Y^2].$$

Die Gleichheit gilt genau dann, wenn X und Y mit Wahrscheinlichkeit 1 linear abhängig sind, d.h. wenn $\mathbb{P}(aX + bY = 0) = 1$ für geeignete $a, b \in \mathbb{R}$ (und nicht $a = b = 0$ ist).

Stetige Wahrscheinlichkeitsverteilungen

Bislang: Betrachtung diskreter Wahrscheinlichkeitsräume $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, wobei Ω eine höchstens abzählbare Menge ist, $\mathcal{A} = \mathcal{P}(\Omega)$, und \mathbb{P} durch die Elementarwahrscheinlichkeiten $\mathbb{P}(\{\omega\})$, $\omega \in \Omega$, eindeutig festgelegt ist. Für reelle Zufallsvariable $X : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ ist dann auch $(X(\Omega), \mathcal{P}(X(\Omega)), \mathbb{P}_X)$ ein diskreter Wahrscheinlichkeitsraum, insbesondere ist auch $X(\Omega)$ höchstens abzählbar.

Künftig wollen wir auch reelle Zufallsvariablen $X : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ betrachten, deren Wertebereich $X(\Omega)$ ganz \mathbb{R} oder eine überabzählbare Teilmenge von \mathbb{R} (z.B. \mathbb{R}_+) sein kann. (Hier muss dann auch der Grundraum Ω bereits überabzählbar sein, ansonsten gäbe es mehr Bilder als Urbilder, so dass X keine Funktion wäre.) In diesem Fall lässt sich das Wahrscheinlichkeitsmaß \mathbb{P}_X auf $X(\Omega)$ nicht mehr über Elementarwahrscheinlichkeiten festlegen. Stattdessen kann man eine Dichte nehmen gemäß folgender

Definition 9.1 (Wahrscheinlichkeitsdichte)

Eine **Wahrscheinlichkeitsdichte** ist eine nicht-negative Funktion $f : \mathbb{R} \rightarrow [0, \infty)$, für die gilt $\int_{\mathbb{R}} f(y) dy = 1$.

Definition 9.2 (Stetiges Wahrscheinlichkeitsmaß)

Ist \mathbb{P}_X ein Wahrscheinlichkeitsmaß auf $(X(\Omega), \mathcal{B})$, dann heißt f_X **die zu \mathbb{P}_X gehörige Wahrscheinlichkeitsdichte**, falls gilt

$$\mathbb{P}_X(B) = \mathbb{P}(X \in B) = \int_B f_X(y) dy = \int_{\mathbb{R}} \mathbb{1}_B(y) f_X(y) dy \quad \text{für alle } B \in \mathcal{B}.$$

Umgekehrt lässt sich bei gegebener Dichte f_X durch obige Gleichung auch ein Wahrscheinlichkeitsmaß \mathbb{P}_X auf $(X(\Omega), \mathcal{B})$ definieren, sofern $\int_{X(\Omega)} f_X(y) dy = 1$ (d.h. die Dichte ist auf $X(\Omega)$ konzentriert).

Ein durch eine Dichte definiertes Wahrscheinlichkeitsmaß nennen wir **stetiges Wahrscheinlichkeitsmaß oder auch stetige Wahrscheinlichkeitsverteilung**.

Bemerkung 9.3

- a) Ein stetiges Wahrscheinlichkeitsmaß erfüllt ebenfalls die Bedingungen a) und b) aus Definition 3.1. Normierung und Nicht-Negativität des Wahrscheinlichkeitsmaßes folgen aus den definierenden Eigenschaften einer Wahrscheinlichkeitsdichte, die σ -Additivität folgt aus den entsprechenden Eigenschaften des Integrals.

- b) Anstelle der Elementarwahrscheinlichkeiten ist ein stetiges Wahrscheinlichkeitsmaß \mathbb{P}_X durch die Werte $\mathbb{P}_X([a, b]) = \int_a^b f_X(y) dy = \mathbb{P}(a \leq X \leq b)$ mit $a \leq b \in \mathbb{R}$ eindeutig festgelegt.
- c) Für ein stetiges Wahrscheinlichkeitsmaß gilt stets $\mathbb{P}(X = a) = \mathbb{P}_X(\{a\}) = \mathbb{P}_X([a, a]) = \int_a^a f_X(y) dy = 0$ für alle $a \in \mathbb{R}$.
Aus der σ -Additivität folgt damit für $a < b$
- $$\begin{aligned}\mathbb{P}_X((a, b)) &= \mathbb{P}_X([a, b] \setminus (\{a\} \cup \{b\})) = \mathbb{P}_X([a, b]) - \mathbb{P}_X(\{a\}) - \mathbb{P}_X(\{b\}) \\ &= \mathbb{P}_X([a, b]) = \int_a^b f_X(y) dy,\end{aligned}$$
- d.h. $\mathbb{P}(a < X < b) = \mathbb{P}(a \leq X \leq b)$.
Analog zeigt man $\mathbb{P}_X((a, b]) = \mathbb{P}_X([a, b]) = \mathbb{P}_X([a, b])$.
- d) Das Mengensystem \mathcal{B} von Ereignissen $B \subseteq X(\Omega)$, denen man durch $\mathbb{P}_X(B) = \int_B f_X(y) dy$ eine Wahrscheinlichkeit zuordnen kann, ist i.A. echt kleiner als die Potenzmenge $\mathcal{P}(X(\Omega))$, da sich das Integral $\int_B f_X(y) dy$ nicht für beliebige Teilmengen $B \subset \mathbb{R}$ definieren lässt (es gibt „nicht integrierbare“ Teilmengen von \mathbb{R}).

Wir gehen hierauf nicht weiter ein, sondern nehmen im Folgenden stets an, dass \mathcal{B} alle Teilmengen von $X(\Omega)$ enthält, für die man $\mathbb{P}_X(B) = \int_B f_X(y) dy$ sinnvoll definieren kann.

Insbesondere enthält \mathcal{B} alle Intervalle der Form $[a, b]$, (a, b) , $(a, b]$, $[a, b)$ mit $-\infty \leq a \leq b \leq \infty$ sowie deren Komplemente, abzählbare Vereinigungen und abzählbare Schnitte.

- e) Stetige Wahrscheinlichkeitsverteilungen sind meistens auf dem Bildraum $(X(\Omega), \mathcal{B}, \mathbb{P}_X)$ definiert und geben die Verteilung einer Zufallsvariablen an. Der Urbild- oder Grundraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, von dem aus die Zufallsvariable X nach \mathbb{R} abbildet, ist in diesem Fall oft nicht so wichtig und tritt in den Hintergrund.

Bei Bedarf kann man sich aber leicht einen passenden Grundraum definieren, indem man $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P}) = (X(\Omega), \mathcal{B}, \mathbb{P}_X)$ wählt und als Zufallsvariable X die Identität, d.h. $X(\omega) = \omega$ für alle $\omega \in \Omega$.

Verteilungsfunktionen

Definition 9.4 (Verteilungsfunktion)

Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein Wahrscheinlichkeitsraum und $X : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ eine reelle Zufallsvariable, dann heißt die durch

$$F_X(z) := \mathbb{P}_X((-\infty, z]) = \mathbb{P}(X \leq z)$$

definierte Funktion $F_X : \mathbb{R} \rightarrow [0, 1]$ **Verteilungsfunktion von X bzw. der Verteilung \mathbb{P}_X von X .**

Bemerkung 9.5

a) Für stetige Verteilungen \mathbb{P}_X mit Dichte f_X ist

$$F_X(z) = \int_{-\infty}^z f_X(y) dy.$$

Hier ist die Verteilungsfunktion offensichtlich stetig. Ist

$C_{f_X} := \{z \in \mathbb{R} \mid f_X \text{ stetig in } z\}$ die Menge der Stetigkeitsstellen von f_X , so gilt ferner $F'_X(z) = f_X(z)$ für alle $z \in C_{f_X}$.

- b) Ist \mathbb{P}_X diskret und $X(\Omega) = \{x_1, x_2, \dots\}$ der höchstens abzählbare, aufsteigend geordnete Wertebereich von X (d.h. $x_1 < x_2 < \dots$), ist

$$F_X(z) := \sum_{x_k \leq z} \mathbb{P}_X(\{x_k\}) = \sum_{k=0}^{k^*} \mathbb{P}(X = x_k),$$

wobei $k^* = \max\{k \geq 0 \mid x_k \leq z\}$. In diesem Fall ist die Verteilungsfunktion stückweise konstant und springt nur jeweils an den Stellen x_k um den Wert $\mathbb{P}(X = x_k)$.

Satz 9.6 (Eigenschaften von Verteilungsfunktionen)

Jede Verteilungsfunktion F_X besitzt die folgenden Eigenschaften:

F_X ist monoton wachsend, rechtsseitig stetig, und es gilt

$$\lim_{z \rightarrow -\infty} F_X(z) = 0, \quad \lim_{z \rightarrow \infty} F_X(z) = 1.$$

Beweis: Ist $z_1 \leq z_2$, gilt $(-\infty, z_1] \subseteq (-\infty, z_2]$ und damit wegen der Monotonie von Wahrscheinlichkeitsmaßen

$$F_X(z_1) = \mathbb{P}_X((-\infty, z_1]) \leq \mathbb{P}_X((-\infty, z_2]) = F_X(z_2).$$

Die rechtsseitige Stetigkeit folgt aus der sog. „Stetigkeit von oben“, die man aus der σ -Additivität eines Wahrscheinlichkeitsmaßes ableiten kann: Ist $A_1 \supset A_2 \supset \dots$ eine absteigende Folge von Ereignissen aus \mathcal{A} , so gilt $\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}(A_n) = \mathbb{P}(\bigcap_{n=1}^{\infty} A_n)$.

Ist nun $z_1 > z_2 > \dots$ eine absteigende Folge reeller Zahlen mit $z = \lim_{n \rightarrow \infty} z_n$, so ist $\bigcap_{n=1}^{\infty} (-\infty, z_n] = (-\infty, z]$, so dass man aus der Stetigkeit von oben erhält

$$\begin{aligned} \lim_{n \rightarrow \infty} F_X(z_n) &= \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}_X((-\infty, z_n]) = \mathbb{P}_X\left(\bigcap_{n=1}^{\infty} (-\infty, z_n]\right) \\ &= \mathbb{P}_X((-\infty, z]) = F_X(z). \end{aligned}$$

Für stetige Wahrscheinlichkeitsverteilungen ist

$$\lim_{z \rightarrow -\infty} F_X(z) = \lim_{z \rightarrow -\infty} \int_{-\infty}^z f_X(y) dy = \int_{-\infty}^{-\infty} f_X(y) dy = 0$$

und

$$\lim_{z \rightarrow \infty} F_X(z) = \int_{-\infty}^{\infty} f_X(y) dy = 1$$

nach Definition der Wahrscheinlichkeitsdichte.

Für eine diskrete Zufallsvariable X mit Wertebereich $X(\Omega) = \{x_1, x_2, \dots\} \subset \mathbb{R}$ gilt für $z \uparrow \infty$, dass $\{x_k \in X(\Omega) \mid x_k \leq z\} \uparrow X(\Omega)$. Folglich ist

$$\lim_{z \rightarrow \infty} F_X(z) = \lim_{z \rightarrow \infty} \sum_{x_k \leq z} \mathbb{P}_X(\{x_k\}) = \sum_{k \geq 1} \mathbb{P}_X(\{x_k\}) = 1.$$

Die zweite Behauptung folgt analog aus $\{x_k \in X(\Omega) \mid x_k \leq z\} \downarrow \emptyset$ für $z \downarrow -\infty$. □

Bemerkung 9.7

Die Verteilung \mathbb{P}_X ist durch die Verteilungsfunktion F_X bereits eindeutig festgelegt: Für stetige Verteilungen bzw. Verteilungsfunktionen ist

$$\begin{aligned} F_X(b) - F_X(a) &= \mathbb{P}_X((-\infty, b]) - \mathbb{P}_X((-\infty, a]) = \mathbb{P}_X((-\infty, b] \setminus (-\infty, a]) \\ &= \mathbb{P}_X((a, b]) \stackrel{9.5 \text{ c)}}{=} \mathbb{P}_X([a, b]), \end{aligned}$$

also sind alle Wahrscheinlichkeiten $\mathbb{P}_X([a, b])$ und damit nach Bemerkung 9.5 b) bereits \mathbb{P}_X durch F_X eindeutig bestimmt.

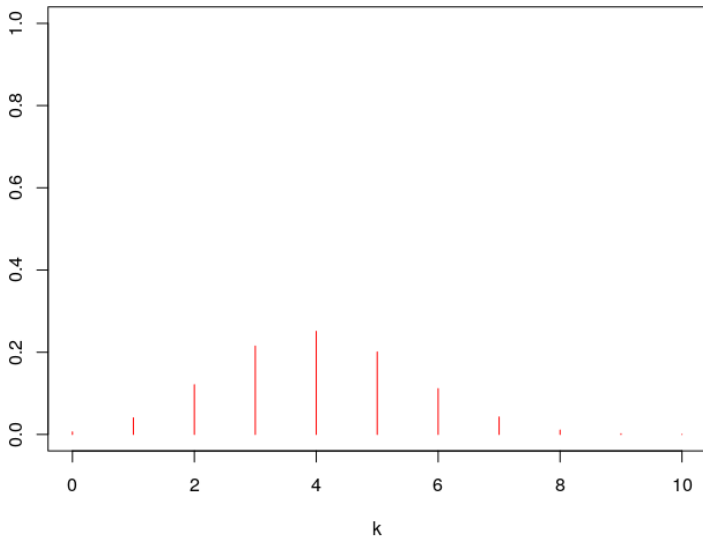
Bemerkung 9.7 (Forts.)

Für eine diskrete Zufallsvariable X mit $X(\Omega) = \{x_1, x_2, \dots\} \subset \mathbb{R}$ wähle ein x_k sowie eine Folge $z_n \uparrow x_k$, $z_n < x_k$ für alle n , dann folgt mit Stetigkeit von oben

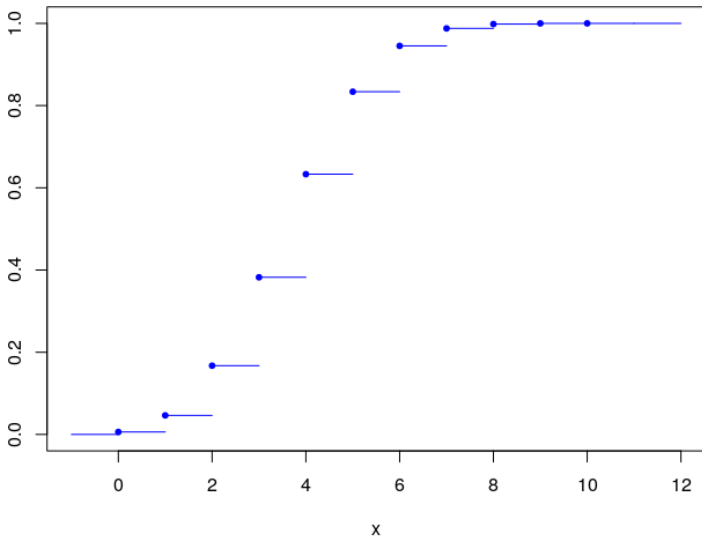
$$\begin{aligned} F_X(x_k) - \lim_{n \rightarrow \infty} F_X(z_n) &= \lim_{n \rightarrow \infty} (F_X(x_k) - F_X(z_n)) = \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}_X((z_n, x_k]) \\ &= \mathbb{P}_X\left(\bigcap_{n=1}^{\infty} (z_n, x_k]\right) = \mathbb{P}_X(\{x_k\}), \end{aligned}$$

d.h. die Elementarwahrscheinlichkeiten $\mathbb{P}_X(\{x_k\}) = \mathbb{P}(X = x_k)$ erhält man aus den Sprunghöhen $F_X(x_k) - F_X(x_k-)$ an den Sprungstellen x_k von F_X (dabei bezeichnet $F_X(z-) := \lim_{z_n \uparrow z} F_X(z_n)$ den linksseitigen Grenzwert von F_X an der Stelle z).

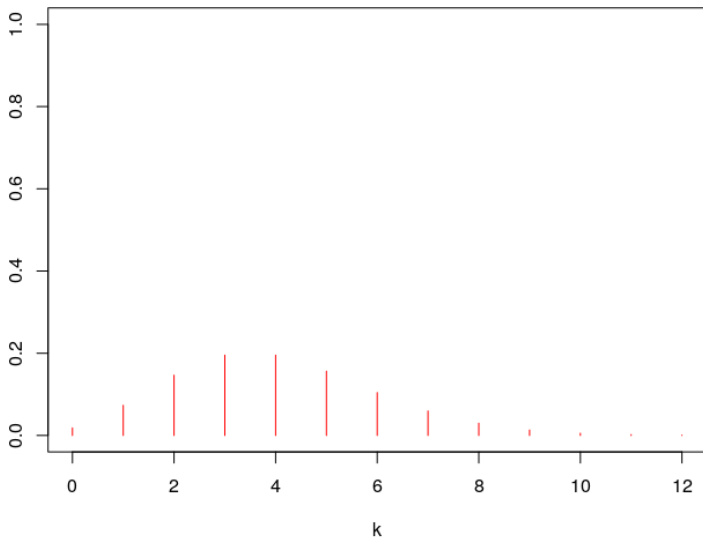
Das ist konsistent mit Bemerkung 9.5 b).

Elementarwahrscheinlichkeiten der $B(10,0.4)$ -Verteilung

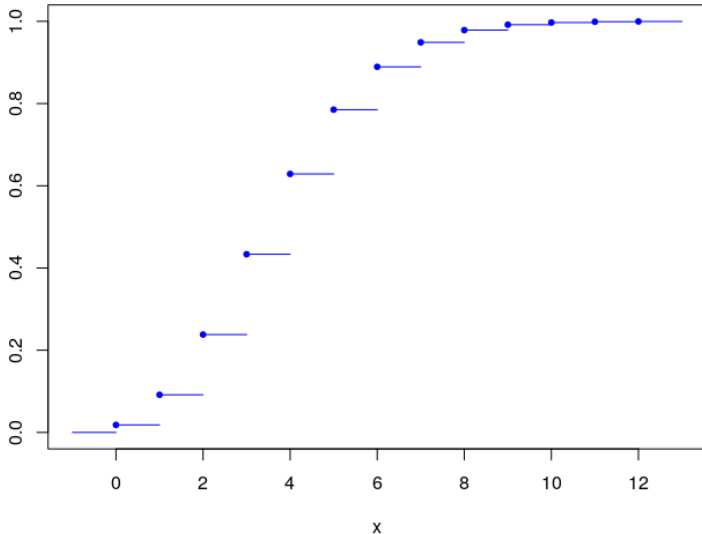
Verteilungsfunktion der $B(10,0.4)$ -Verteilung



Elementarwahrscheinlichkeiten der Pols(4)-Verteilung



Verteilungsfunktion der PolS(4)-Verteilung



Beispiel 9.8 (Stetige Verteilungen)

- a) **Gleichverteilung auf einem Intervall** $[a, b]$ Die Gleich- oder auch Uniformverteilung $U([a, b])$ (mit $a < b$) ist das stetige Analogon zur diskreten Laplace-Verteilung. Sie hat die Dichte

$$f_{U([a,b])}(y) = \frac{1}{b-a} \mathbb{1}_{[a,b]}(y)$$

und die Verteilungsfunktion

$$F_{U([a,b])}(z) = \begin{cases} 0, & z < a, \\ \frac{z-a}{b-a}, & a \leq z \leq b, \\ 1, & z > b. \end{cases}$$

- b) **Exponentialverteilung zum Parameter** $\lambda > 0$: Die Exponentialverteilung $\text{Exp}(\lambda)$ ist auf \mathbb{R}_+ definiert. Die zugehörige Dichte ist

$$f_{\text{Exp}(\lambda)}(y) = \lambda e^{-\lambda y} \mathbb{1}_{[0,\infty)}(y),$$

und für die Verteilungsfunktion erhält man (für $z \geq 0$)

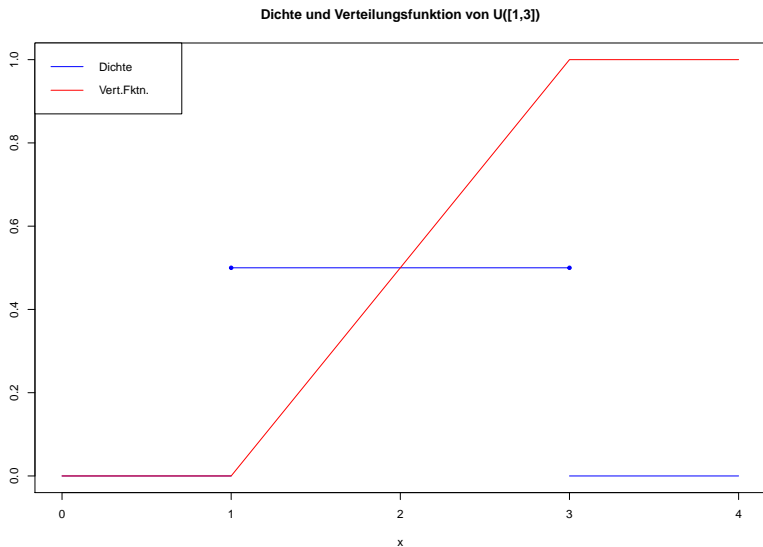
$$F_{\text{Exp}(\lambda)}(z) = \int_{-\infty}^z f_{\text{Exp}(\lambda)}(y) dy = \int_0^z \lambda e^{-\lambda y} dy = -e^{-\lambda y} \Big|_0^z = 1 - e^{-\lambda z}$$

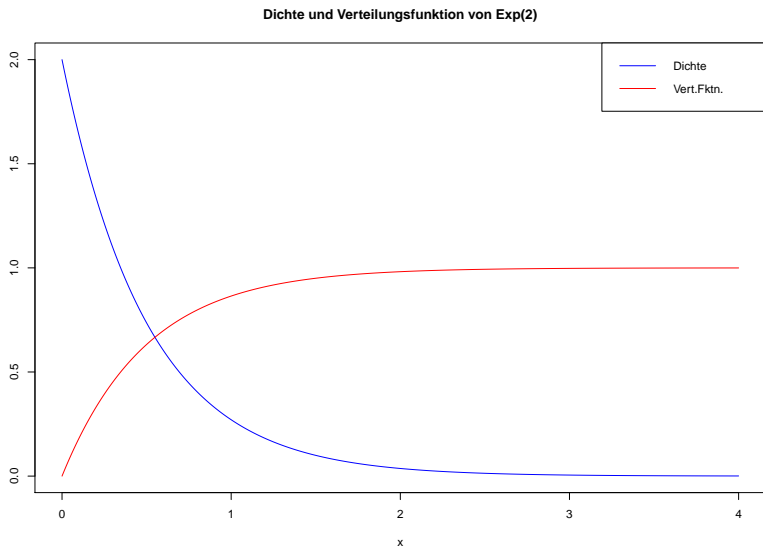
(für $z < 0$ ist $F_{\text{Exp}(\lambda)}(z) \equiv 0$).

Anwendung: Modell für Warte- oder Lebenszeiten

- ▶ Bei gleichartigen, unabhängig voneinander auftretenden Ereignissen: Wartezeit bis zum nächsten Ereignis (Anruf in einer Telefonzentrale, Zerfall eines Atoms in einer radioaktiven Materialprobe, Autounfall an verkehrsreicher Kreuzung, ...)
- ▶ Lebensdauer von Geräten, Glühlampen, elektronischen Bauteilen (=Wartezeit bis zum (ersten) Ausfall)

In diesem Fall kann der Parameter λ als Ereignisrate (Anzahl Ereignisse pro Zeiteinheit) aufgefasst werden.





Die Exponentialverteilung kann auch als „stetige Version der geometrischen Verteilung“ aufgefasst werden:

Erinnerung: Die geometrische Verteilung beschreibt die Wartezeit bis zum ersten Erfolg bei unabhängigen Wiederholungen eines Experiments mit Erfolgswahrscheinlichkeit p :

$$\mathbb{P}(\{n\}) = p \cdot (1 - p)^{n-1}.$$

Annahme: Das Experiment wird in kurzen Zeitintervallen Δt wiederholt mit Erfolgswahrscheinlichkeit $\lambda \Delta t$.

Sei T die Wartezeit bis zum ersten Erfolg. Wenn dieser zur Zeit t auftritt, hat man ungefähr $n \approx \frac{t}{\Delta t}$ Versuche benötigt, d.h.

$$\mathbb{P}(T = t) \approx \lambda \Delta t (1 - \lambda \Delta t)^{\frac{t}{\Delta t} - 1}$$

$$\text{bzw. } \mathbb{P}(t < T \leq t + \Delta t) \approx \lambda \Delta t (1 - \lambda \Delta t)^{\frac{t}{\Delta t}}$$

Durch Grenzübergang $\Delta t \rightarrow dt$ (d.h. das Zeitintervall wird infinitesimal klein) erhält man (formal)

$$\mathbb{P}(T \in (t, t+dt]) = \lambda e^{-\lambda t} dt \quad \text{und damit} \quad \mathbb{P}(s \leq T \leq t) = \int_s^t \lambda e^{-\lambda y} dy.$$

Bemerkung 9.8 (Forts.)

- c) **Normalverteilung** $N(\mu, \sigma^2)$: Die Normalverteilung ist eine der wichtigsten Grenzwertverteilungen und tritt im Zentralen Grenzwertsatz auf, den wir später noch kennenlernen werden. Sie ist auf ganz \mathbb{R} definiert durch die Dichte

$$f_{N(\mu, \sigma^2)}(y) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \cdot e^{-\frac{(y-\mu)^2}{2\sigma^2}} \quad \mu \in \mathbb{R}, \sigma > 0.$$

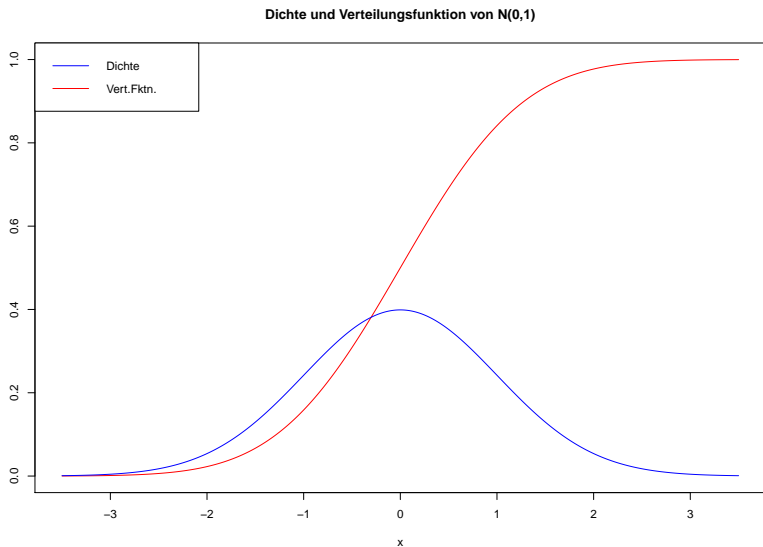
Mit $\mu = 0$, $\sigma = 1$ erhält man die **Standard-Normalverteilung**

$N(0, 1)$ mit Dichte $\varphi(y) := f_{N(0,1)}(y) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{y^2}{2}}$ und

Verteilungsfunktion $\Phi(z) := \int_{-\infty}^z \varphi(y) dy$. Diese liegt tabelliert vor.

Ist $X \sim N(\mu, \sigma^2)$, dann ist nach dem Trafo-Satz für Integrale

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(a \leq X \leq b) &= \int_a^b \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \cdot e^{-\frac{(y-\mu)^2}{2\sigma^2}} dy \\ &\stackrel{x=\frac{y-\mu}{\sigma}}{=} \int_{\frac{a-\mu}{\sigma}}^{\frac{b-\mu}{\sigma}} \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2}} dx = \Phi\left(\frac{b-\mu}{\sigma}\right) - \Phi\left(\frac{a-\mu}{\sigma}\right) \end{aligned}$$



Beweis, dass $f_{N(\mu, \sigma^2)}(y)$ für alle $\mu \in \mathbb{R}$ und $\sigma^2 > 0$ eine Wahrscheinlichkeitsdichte ist:

Es genügt der Nachweis für $\varphi(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2}}$, denn sei $y = \sigma x + \mu$, so ist $x = \frac{y-\mu}{\sigma}$ und $dx = \sigma^{-1} dy$ und nach der Trafo-Regel für die Integration

$$1 \stackrel{!}{=} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2}} dx = \int_{-\infty}^{\infty} \frac{1}{\sqrt{2\pi}\sigma^2} \cdot e^{-\frac{(y-\mu)^2}{2\sigma^2}} dy.$$

Offensichtlich ist $\varphi(x)$ stetig, beschränkt auf $[-1, 1]$ und $\varphi(x) \leq \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{|x|}{2}}$ für $|x| \geq 1$, daher ist $\int_{-\infty}^{\infty} \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2}} dx < \infty$.

Ferner $\int_{-\infty}^{\infty} \varphi(x) dx = 1 \iff \left(\int_{-\infty}^{\infty} \varphi(x) dx \right) \cdot \left(\int_{-\infty}^{\infty} \varphi(x) dx \right) = 1$.

$$\begin{aligned} \left(\int_{-\infty}^{\infty} \varphi(x) dx \right) \cdot \left(\int_{-\infty}^{\infty} \varphi(x) dx \right) &= \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \varphi(x) \varphi(y) dx dy \\ &= \frac{1}{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{-\frac{x^2+y^2}{2}} dx dy. \end{aligned}$$

Quantile

Übergang zu Polarkoordinaten: $x = r \cdot \cos(\phi)$, $y = r \cdot \sin(\phi)$ mit $0 \leq r < \infty$, $0 \leq \phi < 2\pi$. Es gilt (Trafo-Satz) $dx dy = r dr d\phi$

$$\begin{aligned} \frac{1}{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{-\frac{x^2+y^2}{2}} dx dy &= \frac{1}{2\pi} \int_0^{2\pi} \int_0^{\infty} e^{-\frac{r^2}{2}} r dr d\phi \\ &= \int_0^{\infty} e^{-\frac{r^2}{2}} r dr = -e^{-\frac{r^2}{2}} \Big|_0^{\infty} = 1. \end{aligned}$$

Definition 9.9 (Quantilfunktion und Quantile)

Sei F_X Verteilungsfunktion einer (stetigen oder diskreten) Verteilung, dann ist die zugehörige **Quantilfunktion** $F_X^{-1}(p) : (0, 1] \rightarrow \mathbb{R}$ definiert durch die verallgemeinerte Inverse $F_X^{-1}(p) = \inf\{z \in \mathbb{R} \mid F_X(z) \geq p\}$. $F_X^{-1}(p)$ heißt **p -Quantil der Verteilung F_X** .

Bemerkung: In anderen Worten besagt obige Definition, dass das p -Quantil $F_X^{-1}(p)$ die kleinste Zahl $z_0 \in \mathbb{R}$ ist, an der die Verteilungsfunktion $F_X(z)$ den Wert p erstmalig erreicht oder überschreitet.

Wegen der rechtsseitigen Stetigkeit von Verteilungsfunktionen ist das p -Quantil für alle $p \in (0, 1]$ eindeutig bestimmt. (Es gibt auch andere Quantildefinitionen, bei denen p -Quantile nicht immer eindeutig sind.)

Falls die Verteilungsfunktion F_X stetig und streng monoton wachsend ist, ist die Quantilfunktion F_X^{-1} die aus der Analysis bekannte gewöhnliche Inverse oder Umkehrfunktion. In diesem Fall gilt $F_X(F_X^{-1}(p)) = p$.

Beispiel 9.10

a) Quantilfunktion der Gleichverteilung $U([a, b])$

Die Verteilungsfunktion $F_{U([a,b])}$ ist auf $[a, b]$ stetig und streng monoton wachsend, also ist $F_{U([a,b])}^{-1}$ auf $[a, b]$ die gewöhnliche Umkehrfunktion. Auflösen von

$$p = F_{U([a,b])}(z) = \frac{z - a}{b - a} \quad \text{ergibt} \quad z = p(b - a) + a,$$

$$F_{U([a,b])}^{-1}(p) = p(b - a) + a.$$

Aus Konsistenzgründen definiert man $F_{U([a,b])}^{-1}(0) =: a$.

- b) Die p -Quantile $F_{N(0,1)}^{-1}(p)$ der Standard-Normalverteilung kann man den Tabellen mit den Werten der Verteilungsfunktion entnehmen.

$$\text{Aus } \Phi(F_{N(0,1)}^{-1}(p)) = p = F_{N(\mu, \sigma^2)}(F_{N(\mu, \sigma^2)}^{-1}(p)) = \Phi\left(\frac{F_{N(\mu, \sigma^2)}^{-1}(p) - \mu}{\sigma}\right)$$

$$\text{folgt } F_{N(\mu, \sigma^2)}^{-1}(p) = \sigma F_{N(0,1)}^{-1}(p) + \mu,$$

d.h. die Quantile der $N(\mu, \sigma^2)$ -Verteilung erhält man durch lineare Transformation der Quantile von $N(0, 1)$.

Zur Erzeugung von Zufallszahlen beliebiger Verteilungen muss man im Prinzip nur unabhängige, nach $U([0, 1])$ verteilte Zufallszahlen generieren, denn es gilt

Satz 9.11 (Simulationslemma)

Sei X eine reellwertige Zufallsvariable mit (stetiger oder diskreter) Verteilung \mathbb{P}_X und zugehöriger Verteilungsfunktion F_X sowie Quantilfunktion F_X^{-1} .

Ist $U \sim U([0, 1])$ eine auf $[0, 1]$ gleichverteilte Zufallsvariable, dann ist $Y = F_X^{-1}(U)$ genauso verteilt wie X , d.h. es gilt $\mathbb{P}_Y = \mathbb{P}_X$ bzw. $F_Y = F_X$.

Beweis: Nach Definition 9.9 gilt $F_X(F_X^{-1}(p)) \geq p$. Ist also $F_X^{-1}(U) \leq x$, so gilt wegen der Monotonie von F_X , dass $F_X(F_X^{-1}(U)) \leq F_X(x)$, also auch $U \leq F_X(F_X^{-1}(U)) \leq F_X(x)$. Ist umgekehrt $U \leq F_X(x)$, so muss gelten $x \geq \inf\{z \in \mathbb{R} \mid F_X(z) \geq U\} = F_X^{-1}(U)$. Zusammen folgt $F_X^{-1}(U) \leq x \iff U \leq F_X(x)$ und damit $\{Y \leq x\} = \{F_X^{-1}(U) \leq x\} = \{U \leq F_X(x)\}$, so dass

$$F_Y(x) = \mathbb{P}(Y \leq x) = \mathbb{P}(U \leq F_X(x)) = F_{U([0,1])}(F_X(x)) = F_X(x),$$

also haben Y und X die gleiche Verteilungsfunktion, so dass nach Bemerkung 9.7 gilt $\mathbb{P}_Y = \mathbb{P}_X$. □

Bemerkung: Sind U_1, \dots, U_n unabhängige, identisch nach $U([0, 1])$ verteilte Zufallsvariablen, so sind nach Satz 9.11 und Übungsblatt 4, Aufgabe 3 a), $F_X^{-1}(U_1), \dots, F_X^{-1}(U_n)$ unabhängig und identisch nach \mathbb{P}_X verteilt. Ist u_1, \dots, u_n eine (simulierte) Realisierung von U_1, \dots, U_n , so sind $F_X^{-1}(u_1), \dots, F_X^{-1}(u_n)$ n unabhängige Realisierungen (simulierte Werte) von X . Das erklärt den Namen „Simulationslemma“.

Beispiel 9.12

- a) **Simulation binomialverteilter Zufallsgrößen:** Sei X eine Bernoulli-Variable mit $\mathbb{P}(X = 1) = p_0$, $\mathbb{P}(X = 0) = 1 - p_0$, dann hat X die Verteilungsfunktion

$$F_X(z) = \begin{cases} 0, & z < 0, \\ 1 - p_0, & 0 \leq z < 1, \\ 1, & z \geq 1. \end{cases}$$

Nach Definition 9.9 ist daher die 0 das p -Quantil für alle $0 \leq p \leq 1 - p_0$ und die 1 das p -Quantil für alle $1 - p_0 < p \leq 1$, d.h. die Quantilfunktion lässt sich schreiben als $F_X^{-1}(p) = \mathbb{1}_{(1-p_0, 1]}(p)$.

Sind also U_1, \dots, U_n unabhängige, identisch nach $U([0, 1])$ verteilte Zufallsvariablen, so sind $\mathbb{1}_{(1-p_0, 1]}(U_1), \dots, \mathbb{1}_{(1-p_0, 1]}(U_n)$ unabhängige, identisch verteilte Bernoulli-Variablen und damit (vgl. Beispiel 8.16) $X = \sum_{i=1}^n \mathbb{1}_{(1-p_0, 1]}(U_i)$ eine binomialverteilte Zufallsvariable zu den Parametern n und p_0 ($X \sim B(n, p_0)$).

Beispiel 9.12 (Forts.)

- b) **Fairer Würfelwurf:** Diesen kann man nach dem gleichen Prinzip wie bei Bernoulli-Variablen simulieren. Hier ist die 1 das p -Quantil für alle $0 \leq p \leq \frac{1}{6}$, die 2 das p -Quantil für alle $\frac{1}{6} < p \leq \frac{2}{6}$ usw.

Da $\frac{j-1}{6} < U \leq \frac{j}{6}$ für $1 \leq j \leq 6 \iff j-1 < 6U \leq j$, ist $X = \lceil 6U \rceil$ mit $\lceil x \rceil := \min\{n \in \mathbb{Z} \mid n \geq x\}$ in Verteilung ein fairer Würfel.

Oft gibt es einfachere Alternativen zur Simulation von Zufallszahlen mit vorgegebener Verteilung als Satz 9.11, wie schon Beispiel 9.12 oben zeigt. Für die Normalverteilung, deren Verteilungs- und damit auch Quantilfunktion nicht in geschlossener Form angebbar ist, kann man den folgenden Algorithmus verwenden, den wir ohne Beweis angeben:

Satz 9.13 (Box-Muller-Methode)

Seien U_1, U_2 unabhängige, identisch $U([0, 1])$ -verteilte Zufallsgrößen und X_1, X_2 definiert durch

$$X_1 = \sqrt{-2 \ln(U_1)} \cos(2\pi U_2), \quad X_2 = \sqrt{-2 \ln(U_1)} \sin(2\pi U_2).$$

Dann sind X_1, X_2 unabhängig und identisch $N(0, 1)$ -verteilt.

Kenngrößen stetiger Verteilungen

Definition 10.1

Sei X eine reelle Zufallsvariable mit stetiger Verteilung \mathbb{P}_X und zugehöriger Dichte f_X , dann ist der Erwartungswert von X definiert durch

$$\mathbb{E}[X] := \int_{\mathbb{R}} y f_X(y) dy, \quad \text{sofern} \quad \int_{\mathbb{R}} |y| f_X(y) dy < \infty,$$

und allgemeiner das r -te (bzw. das r -te absolute) Moment von X durch

$$\mathbb{E}[X^r] := \int_{\mathbb{R}} y^r f_X(y) dy \quad \text{bzw.} \quad \mathbb{E}[|X|^r] := \int_{\mathbb{R}} |y|^r f_X(y) dy.$$

Die Varianz von X wird wie im diskreten Fall definiert durch

$$\text{Var}[X] := \mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])^2] = \int_{\mathbb{R}} (y - \mathbb{E}[X])^2 f_X(y) dy.$$