

NOTAS DE CLASE :

Análisis de Regresión

Felipe Osorio

DEPARTAMENTO DE MATEMÁTICA, UNIVERSIDAD TÉCNICA FEDERICO SANTA MARÍA

Índice general

Prefacio	v
Capítulo 1. Preliminares	1
1.1. Vectores Aleatorios	1
1.2. Operadores de esperanza y covarianza	3
1.3. Independencia de vectores aleatorios	8
1.4. Cambios de variable	9
1.5. Distribución normal multivariada	9
1.6. Alternativas a la distribución normal multivariada	16
1.7. Algunas distribuciones no centrales	21
1.8. Distribución de formas cuadráticas	24
Ejercicios	31
Capítulo 2. Inferencia en el Modelo Lineal	35
2.1. Definición de un modelo lineal	35
2.2. Estimación de parámetros en el modelo de regresión lineal	37
2.3. Aspectos numéricos de estimación LS en regresión lineal	41
Apéndice A. Elementos de Álgebra Matricial	45
A.1. Vectores y matrices	45
A.2. Definiciones básicas y propiedades	45
A.3. Inversa generalizada y sistemas de ecuaciones lineales	56
Apéndice B. Diferenciación matricial	59
B.1. Aproximación de primer orden	59
B.2. Funciones matriciales	60
B.3. Matriz Hessiana	62
B.4. Reglas fundamentales	63
Bibliografía	65

Prefacio

Estas notas de clase están asociadas a los contenidos de la asignatura *MAT-266: Análisis de Regresión*, dictada en el programa de Ingeniería Civil Matemática de la Universidad Técnica Federico Santa María. Aunque el documento se encuentra en una etapa bastante preliminar, espero ir puliendo el mismo para que se pueda convertir en un apunte que sirva de apoyo para los estudiantes de la asignatura.

Las notas se encuentran divididas en tres partes, con preliminares conteniendo resultados de la distribución normal y su conexión con formas cuadráticas. Luego, se presenta la inferencia en el modelo de regresión lineal y posteriormente hay una serie de resultados que permiten la crítica del proceso de modelación así como procedimientos alternativos en caso de que algunos de los supuestos básicos no sean satisfechos. El objetivo de este texto es proveer de una introducción rigurosa al tópico de regresión presentando también aplicaciones prácticas así como destacar los elementos necesarios para la implementación computacional de tales técnicas.

Agradezco al profesor Manuel Galea por haberme introducido en este tópico así como por su constante apoyo durante toda mi carrera académica. Adicionalmente, debo destacar el apoyo de los estudiantes que han participado de alguna versión de este curso, pues producto de sus comentarios y sugerencias este documento se ha visto notablemente mejorado.

Felipe Osorio
Valparaíso, Abril 2021.

Preliminares

1.1. Vectores Aleatorios

El propósito de esta sección es introducir algunas propiedades elementales de vectores aleatorios útiles a lo largo de este curso. Se asume que el lector es familiar con el concepto de variable aleatoria unidimensional.

Un vector aleatorio n -dimensional \mathbf{X} es una función (medible) desde el espacio de probabilidad Ω a \mathbb{R}^n , esto es

$$\mathbf{X} : \Omega \rightarrow \mathbb{R}^n.$$

Por convención asumiremos que el vector aleatorio $\mathbf{X} = (X_1, \dots, X_n)^\top$ es un vector columna.

DEFINICIÓN 1.1 (Función de distribución). Para \mathbf{X} distribuido en \mathbb{R}^n , la *función de distribución* de \mathbf{X} es una función $F : \mathbb{R}^n \rightarrow [0, 1]$, tal que

$$F(\mathbf{x}) = P(\mathbf{X} \leq \mathbf{x}), \quad \forall \mathbf{x} \in \mathbb{R}^n \quad (1.1)$$

y denotamos $\mathbf{X} \sim F$ o $\mathbf{X} \sim F_X$.

La función en (1.1) debe ser entendida como

$$F(\mathbf{x}) = P(X_1 \leq x_1, X_2 \leq x_2, \dots, X_n \leq x_n),$$

que corresponde a la probabilidad del evento $\bigcap_{k=1}^n \{X_k \leq x_k\}$.

PROPIEDAD 1.2. La función de distribución acumulada tiene las siguientes propiedades:

- (a) $F(\mathbf{x})$ es función monótona creciente y continua a la derecha en cada uno de los componentes de \mathbf{X} ,
- (b) $0 \leq F(\mathbf{x}) \leq 1$,
- (c) $F(-\infty, x_2, \dots, x_n) = \dots = F(x_1, \dots, x_{n-1}, -\infty) = 0$,
- (d) $F(+\infty, \dots, +\infty) = 1$.

Sea F la función de distribución del vector aleatorio \mathbf{X} . Entonces, existe una función no-negativa f tal que

$$F(\mathbf{x}) = \int_{-\infty}^{\mathbf{x}} f(\mathbf{u}) \, d\mathbf{u}, \quad \mathbf{x} \in \mathbb{R}^n,$$

en este caso decimos que \mathbf{X} es un vector aleatorio continuo con *función de densidad* f . Por el teorema fundamental del Cálculo, tenemos que

$$f(\mathbf{x}) = \frac{\partial^n F(\mathbf{x})}{\partial x_1 \cdots \partial x_n}.$$

Además, considere $\bar{\mathbb{R}} = \mathbb{R} \cup \{\pm\infty\}$, para \mathbf{x}, \mathbf{y} vectores en $\bar{\mathbb{R}}^n$, entonces

$$\mathbf{x} \leq \mathbf{y} \quad \text{esto es,} \quad x_i \leq y_i, \quad \text{para } i = 1, \dots, n.$$

Esto permite definir un rectángulo n -dimensional en \mathbb{R}^n como

$$I = (\mathbf{a}, \mathbf{b}] = \{\mathbf{x} \in \mathbb{R}^n : \mathbf{a} < \mathbf{x} \leq \mathbf{b}\}$$

para todo $\mathbf{a}, \mathbf{b} \in \bar{\mathbb{R}}^n$. Entonces, también por el teorema fundamental del Cálculo, tenemos que si

$$f(\mathbf{x}) = \frac{\partial^n F(\mathbf{x})}{\partial x_1 \cdots \partial x_n}.$$

existe y es continua (casi en toda parte) sobre un rectángulo I , entonces

$$P(\mathbf{x} \in A) = \int_A f(\mathbf{x}) d\mathbf{x}, \quad \forall A \subset I.$$

Naturalmente la función de densidad debe satisfacer

$$\int_{\mathbb{R}^n} f(\mathbf{x}) d\mathbf{x} = 1.$$

Considere el vector aleatorio n -dimensional \mathbf{X} particionado como $\mathbf{X} = (\mathbf{X}_1^\top, \mathbf{X}_2^\top)^\top$ donde \mathbf{X}_1 y \mathbf{X}_2 son vectores $n_1 \times 1$ y $n_2 \times 1$, respectivamente, con $n = n_1 + n_2$. Tenemos que $\mathbf{X}_i \sim F_i$, $i = 1, 2$, de este modo \mathbf{X} se denomina la *conjunta* de $\mathbf{X}_1, \mathbf{X}_2$ mientras que los \mathbf{X}_1 y \mathbf{X}_2 son llamados *marginales* de \mathbf{X} .

Note que, las funciones de distribución marginal pueden ser recuperadas desde la distribución conjunta mediante

$$F_1(\mathbf{s}) = F(\mathbf{s}, +\infty), \quad F_2(\mathbf{t}) = F(+\infty, \mathbf{t}), \quad \forall \mathbf{s} \in \mathbb{R}^{n_1}, \mathbf{t} \in \mathbb{R}^{n_2}.$$

Cuando \mathbf{X} es absolutamente continua con función de densidad $f(\mathbf{x}) = f(\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_2)$, entonces la función de densidad de \mathbf{X}_i también es absolutamente continua y puede ser obtenida como

$$f_1(\mathbf{s}) = \int_{\mathbb{R}^{n_2}} f(\mathbf{s}, \mathbf{u}) d\mathbf{u}, \quad f_2(\mathbf{t}) = \int_{\mathbb{R}^{n_1}} f(\mathbf{u}, \mathbf{t}) d\mathbf{u}, \quad \forall \mathbf{s} \in \mathbb{R}^{n_1}, \mathbf{t} \in \mathbb{R}^{n_2},$$

el resultado anterior es análogo para el caso de distribuciones discretas. Si \mathbf{X} es absolutamente continuo y $f_1(\mathbf{x}_1) > 0$, entonces la *densidad condicional* de \mathbf{X}_2 dado $\mathbf{X}_1 = \mathbf{x}_1$ es

$$f_{X_2|X_1=\mathbf{x}_1}(\mathbf{u}) = \frac{f_X(\mathbf{x}_1, \mathbf{u})}{f_1(\mathbf{x}_1)},$$

con función de distribución de \mathbf{X}_2 condicional a $\mathbf{X}_1 = \mathbf{x}_1$ dada por

$$F_{X_2|X_1=\mathbf{x}_1}(\mathbf{u}) = \int_{-\infty}^{\mathbf{u}} f_{X_2|X_1=\mathbf{x}_1}(\mathbf{t}) d\mathbf{t},$$

tenemos además que

$$f_{X_2|X_1=\mathbf{x}_1}(\mathbf{u}) = \frac{f_X(\mathbf{x}_1, \mathbf{u})}{\int_{\mathbb{R}^{n_2}} f_X(\mathbf{x}_1, \mathbf{t}) d\mathbf{t}}.$$

1.2. Operadores de esperanza y covarianza

Considere $\mathbf{X} = (X_1, \dots, X_n)^\top$ vector aleatorio n -dimensional con función de densidad f . Entonces la esperanza de cualquier función \mathbf{g} de \mathbf{X} está dada por

$$\mathbb{E}(\mathbf{g}(\mathbf{X})) = \int_{\mathbb{R}^n} \mathbf{g}(\mathbf{t}) f(\mathbf{t}) d\mathbf{t},$$

siempre que la integral (n -dimensional) exista.

Más generalmente, sea $\mathbf{Z} = (Z_{ij})$ una función matricial $m \times n$, entonces podemos definir el operador de esperanza de una matriz aleatoria como

$$\mathbb{E}(\mathbf{Z}(\mathbf{X})) = (\mathbb{E}(Z_{ij})), \quad Z_{ij} = Z_{ij}(\mathbf{X}). \quad (1.2)$$

De la definición en (1.2) se desprenden una serie de resultados útiles con relación al operador de esperanza. Por ejemplo, sea $\mathbf{A} = (a_{ij})$ una matriz de constantes, entonces

$$\mathbb{E}(\mathbf{A}) = \mathbf{A}.$$

RESULTADO 1.3. Sea $\mathbf{A} = (a_{ij})$, $\mathbf{B} = (b_{ij})$ y $\mathbf{C} = (c_{ij})$ matrices de constantes $l \times m$, $n \times p$ y $l \times p$, respectivamente. Entonces

$$\mathbb{E}(\mathbf{AZB} + \mathbf{C}) = \mathbf{A} \mathbb{E}(\mathbf{Z}) \mathbf{B} + \mathbf{C}.$$

DEMOSTRACIÓN. Sea $\mathbf{Y} = \mathbf{AZB} + \mathbf{C}$, entonces

$$Y_{ij} = \sum_{r=1}^m \sum_{s=1}^n a_{ir} Z_{rs} b_{sj} + c_{ij},$$

de este modo

$$\begin{aligned} \mathbb{E}(\mathbf{AZB} + \mathbf{C}) &= (\mathbb{E}(Y_{ij})) = \left(\sum_{r=1}^m \sum_{s=1}^n a_{ir} \mathbb{E}(Z_{rs}) b_{sj} + c_{ij} \right) \\ &= \mathbf{A} \mathbb{E}(\mathbf{Z}) \mathbf{B} + \mathbf{C}. \end{aligned}$$

□

Un caso particular importante corresponde a la esperanza de una transformación lineal. Considere el vector aleatorio n -dimensional, $\mathbf{Y} = \mathbf{AX}$, donde \mathbf{X} es vector aleatorio $m \times 1$, entonces $\mathbb{E}(\mathbf{AX}) = \mathbf{A} \mathbb{E}(\mathbf{X})$. Esta propiedad puede ser extendida para sumas de vectores aleatorios, como

$$\mathbb{E} \left(\sum_i \mathbf{A}_i \mathbf{X}_i \right) = \sum_i \mathbf{A}_i \mathbb{E}(\mathbf{X}_i),$$

de manera similar tenemos que

$$\mathbb{E} \left(\sum_i \alpha_i \mathbf{Z}_i \right) = \sum_i \alpha_i \mathbb{E}(\mathbf{Z}_i),$$

donde α_i son constantes y los \mathbf{Z}_i son matrices aleatorias.

DEFINICIÓN 1.4 (Matriz de covarianza). Sean \mathbf{X} e \mathbf{Y} vectores aleatorios m y n -dimensionales, respectivamente. Se define la *matriz de covarianza* entre \mathbf{X} e \mathbf{Y} como la matriz $m \times n$,

$$\text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{Y}) = (\text{Cov}(X_i, Y_j)).$$

Podemos apreciar, a partir de la definición de covarianza que

$$\text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{Y}) = \mathbb{E}\{(\mathbf{X} - \mathbb{E}(\mathbf{X}))(\mathbf{Y} - \mathbb{E}(\mathbf{Y}))^\top\}.$$

En efecto, sean $\boldsymbol{\mu} = \mathbb{E}(\mathbf{X})$ y $\boldsymbol{\eta} = \mathbb{E}(\mathbf{Y})$. Entonces,

$$\begin{aligned}\text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{Y}) &= (\text{Cov}(X_i, Y_j)) = (\mathbb{E}(X_i - \mu_i)(Y_j - \eta_j)) \\ &= \mathbb{E}([(X_i - \mu_i)(Y_j - \eta_j)]) = \mathbb{E}[(\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu})(\mathbf{Y} - \boldsymbol{\eta})^\top].\end{aligned}$$

Tenemos además el siguiente resultado

$$\begin{aligned}\text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{Y}) &= \mathbb{E}\{(\mathbf{X} - \mathbb{E}(\mathbf{X}))(\mathbf{Y} - \mathbb{E}(\mathbf{Y}))^\top\} \\ &= \mathbb{E}(\mathbf{X}\mathbf{Y}^\top - \mathbb{E}(\mathbf{X})\mathbf{Y}^\top - \mathbf{X}\mathbb{E}^\top(\mathbf{Y}) + \mathbb{E}(\mathbf{X})\mathbb{E}^\top(\mathbf{Y})) \\ &= \mathbb{E}(\mathbf{X}\mathbf{Y}^\top) - \mathbb{E}(\mathbf{X})\mathbb{E}^\top(\mathbf{Y}).\end{aligned}$$

Se define la *matriz de dispersión (varianza)*, como $\text{Cov}(\mathbf{X}) = \text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{X})$. De este modo, tenemos

$$\text{Cov}(\mathbf{X}) = (\text{Cov}(X_i, X_j)) = \mathbb{E}\{(\mathbf{X} - \mathbb{E}(\mathbf{X}))(\mathbf{X} - \mathbb{E}(\mathbf{X}))^\top\},$$

y, de la misma manera que para el caso de la matriz de covarianza,

$$\text{Cov}(\mathbf{X}) = \mathbb{E}(\mathbf{X}\mathbf{X}^\top) - \mathbb{E}(\mathbf{X})\mathbb{E}^\top(\mathbf{X}).$$

EJEMPLO 1.5. Sea \mathbf{a} vector de constantes $n \times 1$, entonces

$$\text{Cov}(\mathbf{X} - \mathbf{a}) = \text{Cov}(\mathbf{X}).$$

En efecto, note que

$$\mathbf{X} - \mathbf{a} - \mathbb{E}(\mathbf{X} - \mathbf{a}) = \mathbf{X} - \mathbb{E}(\mathbf{X}),$$

por tanto, tenemos

$$\text{Cov}(\mathbf{X} - \mathbf{a}, \mathbf{X} - \mathbf{a}) = \text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{X})$$

RESULTADO 1.6. Si \mathbf{X} e \mathbf{Y} son vectores aleatorios m y n -dimensionales, respectivamente y $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{l \times m}$, $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{p \times n}$, entonces

$$\text{Cov}(\mathbf{A}\mathbf{X}, \mathbf{B}\mathbf{Y}) = \mathbf{A} \text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{Y}) \mathbf{B}^\top.$$

DEMOSTRACIÓN. Sean $\mathbf{U} = \mathbf{A}\mathbf{X}$ y $\mathbf{V} = \mathbf{B}\mathbf{Y}$, entonces

$$\begin{aligned}\text{Cov}(\mathbf{A}\mathbf{X}, \mathbf{B}\mathbf{Y}) &= \text{Cov}(\mathbf{U}, \mathbf{V}) = \mathbb{E}\{(\mathbf{U} - \mathbb{E}(\mathbf{U}))(\mathbf{V} - \mathbb{E}(\mathbf{V}))^\top\} \\ &= \mathbb{E}\{(\mathbf{A}\mathbf{X} - \mathbf{A}\mathbb{E}(\mathbf{X}))(\mathbf{B}\mathbf{Y} - \mathbf{B}\mathbb{E}(\mathbf{Y}))^\top\} \\ &= \mathbb{E}\{\mathbf{A}(\mathbf{X} - \mathbb{E}(\mathbf{X}))(\mathbf{Y} - \mathbb{E}(\mathbf{Y}))^\top \mathbf{B}^\top\} \\ &= \mathbf{A} \mathbb{E}\{(\mathbf{X} - \mathbb{E}(\mathbf{X}))(\mathbf{Y} - \mathbb{E}(\mathbf{Y}))^\top\} \mathbf{B}^\top \\ &= \mathbf{A} \text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{Y}) \mathbf{B}^\top.\end{aligned}$$

□

Tenemos el siguiente caso particular,

$$\text{Cov}(\mathbf{A}\mathbf{X}) = \text{Cov}(\mathbf{A}\mathbf{X}, \mathbf{A}\mathbf{X}) = \mathbf{A} \text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{X}) \mathbf{A}^\top = \mathbf{A} \text{Cov}(\mathbf{X}) \mathbf{A}^\top.$$

EJEMPLO 1.7. Considere \mathbf{X} , \mathbf{Y} , \mathbf{U} y \mathbf{V} vectores aleatorios n -dimensionales y \mathbf{A} , \mathbf{B} , \mathbf{C} y \mathbf{D} matrices de órdenes apropiados, entonces

$$\begin{aligned}\text{Cov}(\mathbf{AX} + \mathbf{BY}, \mathbf{CU} + \mathbf{DV}) &= \mathbf{A} \text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{U}) \mathbf{C}^\top + \mathbf{A} \text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{V}) \mathbf{D}^\top \\ &\quad + \mathbf{B} \text{Cov}(\mathbf{Y}, \mathbf{U}) \mathbf{C}^\top + \mathbf{B} \text{Cov}(\mathbf{Y}, \mathbf{V}) \mathbf{D}^\top.\end{aligned}$$

tomando $\mathbf{U} = \mathbf{X}$, $\mathbf{V} = \mathbf{Y}$, $\mathbf{C} = \mathbf{A}$ y $\mathbf{D} = \mathbf{B}$, tenemos

$$\begin{aligned}\text{Cov}(\mathbf{AX} + \mathbf{BY}) &= \text{Cov}(\mathbf{AX} + \mathbf{BY}, \mathbf{AX} + \mathbf{BY}) \\ &= \mathbf{A} \text{Cov}(\mathbf{X}) \mathbf{A}^\top + \mathbf{A} \text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{Y}) \mathbf{B}^\top \\ &\quad + \mathbf{B} \text{Cov}(\mathbf{Y}, \mathbf{X}) \mathbf{A}^\top + \mathbf{B} \text{Cov}(\mathbf{Y}) \mathbf{B}^\top.\end{aligned}$$

RESULTADO 1.8. *Toda matriz de dispersión es simétrica y semidefinida positiva*

DEMOSTRACIÓN. La simetría de la matriz de dispersión es obvia. Para mostrar que $\text{Cov}(\mathbf{X})$ es semidefinida positiva, sea $\mathbf{Z} = \mathbf{X} - \mathbf{E}(\mathbf{X})$, y considere la variable aleatoria $Y = \mathbf{a}^\top \mathbf{Z}$, para $\mathbf{a} \in \mathbb{R}^n$ un vector arbitrario. Entonces,

$$\begin{aligned}\mathbf{a}^\top \text{Cov}(\mathbf{X}) \mathbf{a} &= \mathbf{a}^\top \mathbf{E}(\mathbf{X} - \mathbf{E}(\mathbf{X}))(\mathbf{X} - \mathbf{E}(\mathbf{X}))^\top \mathbf{a} \\ &= \mathbf{E}(\mathbf{a}^\top (\mathbf{X} - \mathbf{E}(\mathbf{X}))(\mathbf{X} - \mathbf{E}(\mathbf{X}))^\top \mathbf{a}) \\ &= \mathbf{E}(\mathbf{a}^\top \mathbf{Z} \mathbf{Z}^\top \mathbf{a}) = \mathbf{E}(Y^2) \geq 0\end{aligned}$$

y por tanto, $\text{Cov}(\mathbf{X})$ es semidefinida positiva.

Ahora, suponga que $\text{Cov}(\mathbf{X})$ es semidefinida positiva de rango r ($r \leq n$). Luego $\text{Cov}(\mathbf{X}) = \mathbf{B} \mathbf{B}^\top$ donde $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{n \times r}$ de rango r . Sea \mathbf{Y} vector aleatorio r -dimensional con $\mathbf{E}(\mathbf{Y}) = \mathbf{0}$ y $\text{Cov}(\mathbf{Y}) = \mathbf{I}$. Haciendo $\mathbf{X} = \mathbf{B} \mathbf{Y}$, sigue que $\mathbf{E}(\mathbf{X}) = \mathbf{0}$ y

$$\text{Cov}(\mathbf{X}) = \text{Cov}(\mathbf{B} \mathbf{Y}) = \mathbf{B} \text{Cov}(\mathbf{Y}) \mathbf{B}^\top = \mathbf{B} \mathbf{B}^\top.$$

Es decir, corresponde a una matriz de covarianza. \square

RESULTADO 1.9. *Sea \mathbf{X} vector aleatorio n -dimensional y considere la transformación lineal $\mathbf{Y} = \mathbf{A} \mathbf{X} + \mathbf{b}$, donde \mathbf{A} es una matriz de constantes $m \times n$ y \mathbf{b} es vector de constantes $m \times 1$. Entonces*

$$\mathbf{E}(\mathbf{Y}) = \mathbf{A} \mathbf{E}(\mathbf{X}) + \mathbf{b}, \quad \text{Cov}(\mathbf{Y}) = \mathbf{A} \text{Cov}(\mathbf{X}) \mathbf{A}^\top.$$

EJEMPLO 1.10. Sea \mathbf{X} vector aleatorio n -dimensional con media $\mathbf{E}(\mathbf{X}) = \boldsymbol{\mu}$ y matriz de dispersión $\text{Cov}(\mathbf{X}) = \boldsymbol{\Sigma}$. Sea

$$\boldsymbol{\Sigma} = \mathbf{U} \boldsymbol{\Lambda} \mathbf{U}^\top$$

la descomposición espectral de $\boldsymbol{\Sigma}$, donde \mathbf{U} es matriz ortogonal y $\boldsymbol{\Lambda} = \text{diag}(\boldsymbol{\lambda})$, y considere la siguiente transformación

$$\mathbf{Z} = \boldsymbol{\Lambda}^{-1/2} \mathbf{U}^\top (\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu})$$

de este modo, obtenemos que

$$\mathbf{E}(\mathbf{Z}) = \mathbf{0} \quad \text{y} \quad \text{Cov}(\mathbf{Z}) = \mathbf{I}.$$

En efecto, la transformación $\mathbf{Z} = \boldsymbol{\Sigma}^{-1/2} (\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu})$ también satisface que $\mathbf{E}(\mathbf{Z}) = \mathbf{0}$ y $\text{Cov}(\mathbf{Z}) = \mathbf{I}$.

Suponga que \mathbf{Z} es una matriz aleatoria $n \times p$ cuyas filas son vectores aleatorios independientes $p \times 1$, cada uno con la misma matriz de covarianza $\mathbf{\Sigma}$. Considere la partición

$$\mathbf{Z}^\top = (\mathbf{Z}_1, \dots, \mathbf{Z}_n),$$

donde $\text{Cov}(\mathbf{Z}_i) = \mathbf{\Sigma}$, para $i = 1, \dots, n$. Tenemos que

$$\text{vec}(\mathbf{Z}^\top) = \begin{pmatrix} \mathbf{Z}_1 \\ \vdots \\ \mathbf{Z}_n \end{pmatrix},$$

y dado que todos los \mathbf{Z}_i son independientes con la misma matriz de covarianza, podemos escribir

$$\text{Cov}(\text{vec}(\mathbf{Z}^\top)) = \begin{pmatrix} \mathbf{\Sigma} & \mathbf{0} & \dots & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{\Sigma} & \dots & \mathbf{0} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} & \dots & \mathbf{\Sigma} \end{pmatrix} = \mathbf{I}_n \otimes \mathbf{\Sigma}.$$

Ahora suponga que llevamos a cabo la transformación lineal $\mathbf{Y} = \mathbf{AZB}$, donde $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{r \times n}$, $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{p \times q}$ son matrices de constantes. Entonces $\mathbf{E}(\mathbf{Y}) = \mathbf{A} \mathbf{E}(\mathbf{Z}) \mathbf{B}$, mientras que

$$\text{vec}(\mathbf{Y}^\top) = (\mathbf{A} \otimes \mathbf{B}^\top) \text{vec}(\mathbf{Z}^\top),$$

de modo que

$$\mathbf{E}(\text{vec}(\mathbf{Y}^\top)) = (\mathbf{A} \otimes \mathbf{B}^\top) \mathbf{E}(\text{vec}(\mathbf{Z}^\top)).$$

Lo que lleva a calcular fácilmente la matriz de covarianza

$$\begin{aligned} \text{Cov}(\text{vec}(\mathbf{Y}^\top)) &= (\mathbf{A} \otimes \mathbf{B}^\top) \text{Cov}(\text{vec}(\mathbf{Z}^\top)) (\mathbf{A} \otimes \mathbf{B}^\top)^\top \\ &= (\mathbf{A} \otimes \mathbf{B}^\top) (\mathbf{I}_n \otimes \mathbf{\Sigma}) (\mathbf{A}^\top \otimes \mathbf{B}) \\ &= \mathbf{A} \mathbf{A}^\top \otimes \mathbf{B}^\top \mathbf{\Sigma} \mathbf{B}. \end{aligned}$$

DEFINICIÓN 1.11 (Matriz de correlación). Sea $\mathbf{X} = (X_1, \dots, X_p)^\top$ vector aleatorio con media $\boldsymbol{\mu}$ y matriz de covarianza $\mathbf{\Sigma}$. Se define la matriz de correlaciones como $\mathbf{R} = (\rho_{ij})$, donde

$$\rho_{ij} = \frac{\text{Cov}(X_i, X_j)}{\{\text{var}(X_i) \text{var}(X_j)\}^{1/2}} = \frac{\sigma_{ij}}{\sqrt{\sigma_{ii} \sigma_{jj}}}, \quad i, j = 1, \dots, p.$$

Note que, para $\mathbf{\Sigma}$ matriz de covarianza del vector aleatorio \mathbf{X} y con $\mathbf{D} = \text{diag}(\sigma_{11}, \dots, \sigma_{pp})$ ($= \text{diag}(\mathbf{\Sigma})$) podemos escribir

$$\mathbf{R} = \mathbf{D}^{-1/2} \mathbf{\Sigma} \mathbf{D}^{-1/2}.$$

Cada elemento de la diagonal de \mathbf{R} es igual a 1, mientras que sus elementos fuera de la diagonal están entre -1 y 1 . Además se desprende desde la definición que \mathbf{R} es una matriz semidefinida positiva.

RESULTADO 1.12. Sea \mathbf{X} vector aleatorio p -dimensional con $\mathbf{E}(\mathbf{X}) = \boldsymbol{\mu}$ y $\text{Cov}(\mathbf{X}) = \mathbf{\Sigma}$. Sea \mathbf{A} una matriz $p \times p$. Entonces

$$\mathbf{E}(\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X}) = \text{tr}(\mathbf{A} \mathbf{\Sigma}) + \boldsymbol{\mu}^\top \mathbf{A} \boldsymbol{\mu}.$$

DEMOSTRACIÓN. Tenemos

$$\begin{aligned}\mathbf{E}(\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X}) &= \mathbf{E}(\text{tr } \mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X}) = \mathbf{E}(\text{tr } \mathbf{A} \mathbf{X} \mathbf{X}^\top) \\ &= \text{tr } \mathbf{E}(\mathbf{A} \mathbf{X} \mathbf{X}^\top) = \text{tr } \mathbf{A} \mathbf{E}(\mathbf{X} \mathbf{X}^\top) \\ &= \text{tr } \mathbf{A}(\boldsymbol{\Sigma} + \boldsymbol{\mu} \boldsymbol{\mu}^\top) = \text{tr}(\mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma}) + \boldsymbol{\mu}^\top \mathbf{A} \boldsymbol{\mu}.\end{aligned}$$

□

Considere el siguiente caso especial: sea $\mathbf{Y} = \mathbf{X} - \mathbf{a}$, entonces $\text{Cov}(\mathbf{Y}) = \text{Cov}(\mathbf{X})$ y tenemos

$$\mathbf{E}[(\mathbf{X} - \mathbf{a})^\top \mathbf{A}(\mathbf{X} - \mathbf{a})] = \text{tr}(\mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma}) + (\boldsymbol{\mu} - \mathbf{a})^\top \mathbf{A}(\boldsymbol{\mu} - \mathbf{a}).$$

EJEMPLO 1.13. Sea $\mathbf{1}_n = (1, \dots, 1)^\top$ vector n -dimensional cuyos componentes son todos 1. Note que, $\mathbf{1}_n^\top \mathbf{1}_n = n$. Considere el vector aleatorio $\mathbf{X} = (X_1, \dots, X_n)^\top$, entonces

$$\mathbf{X}^\top \mathbf{X} = \sum_{i=1}^n X_i^2, \quad \mathbf{1}^\top \mathbf{X} = \sum_{i=1}^n X_i.$$

De este modo, tenemos

$$\begin{aligned}\sum_{i=1}^n (X_i - \bar{X})^2 &= \sum_{i=1}^n X_i^2 - n\bar{X}^2 = \mathbf{X}^\top \mathbf{X} - n\left(\frac{1}{n} \mathbf{1}^\top \mathbf{X}\right)^2 \\ &= \mathbf{X}^\top \mathbf{X} - n\left(\frac{1}{n} \mathbf{1}^\top \mathbf{X}\right)\left(\frac{1}{n} \mathbf{1}^\top \mathbf{X}\right) = \mathbf{X}^\top \mathbf{X} - \frac{1}{n} \mathbf{X}^\top \mathbf{1} \mathbf{1}^\top \mathbf{X} \\ &= \mathbf{X}^\top \left(\mathbf{I} - \frac{1}{n} \mathbf{J}_n\right) \mathbf{X}, \quad \mathbf{J}_n = \mathbf{1}_n \mathbf{1}_n^\top\end{aligned}$$

Llamaremos a $\mathbf{C} = \mathbf{I} - \frac{1}{n} \mathbf{J}_n$ la *matriz de centrado*. Suponga que X_1, \dots, X_n son variables aleatorias independientes e idénticamente distribuidas con media μ y varianza σ^2 . Sigue que,

$$\mathbf{E}(\mathbf{X}) = \mu \mathbf{1}_n, \quad \boldsymbol{\Sigma} = \sigma^2 \mathbf{I}_n,$$

pues $\text{Cov}(X_i, X_j) = 0$ ($i \neq j$). Por tanto, podemos usar el Resultado (1.12) para calcular la esperanza de la variable aleatoria,

$$Q = \sum_{i=1}^n (X_i - \bar{X})^2 = \mathbf{X}^\top \mathbf{C} \mathbf{X},$$

obteniendo

$$\mathbf{E}(Q) = \sigma^2 \text{tr}(\mathbf{C}) + \mu^2 \mathbf{1}^\top \mathbf{C} \mathbf{1}.$$

Es fácil verificar que

$$\begin{aligned}\text{tr}(\mathbf{C}) &= \text{tr}\left(\mathbf{I} - \frac{1}{n} \mathbf{1} \mathbf{1}^\top\right) = \text{tr}(\mathbf{I}) - \frac{1}{n} \text{tr}(\mathbf{1} \mathbf{1}^\top) = n - \frac{1}{n} \mathbf{1}^\top \mathbf{1} = n - 1, \\ \mathbf{C} \mathbf{1} &= \left(\mathbf{I} - \frac{1}{n} \mathbf{1} \mathbf{1}^\top\right) \mathbf{1} = \mathbf{1} - \frac{1}{n} \mathbf{1} \mathbf{1}^\top \mathbf{1} = \mathbf{1} - \mathbf{1} = \mathbf{0},\end{aligned}$$

de donde sigue que $\mathbf{E}(Q) = \sigma^2(n - 1)$.

RESULTADO 1.14. Si \mathbf{X} es vector aleatorio $n \times 1$. Entonces su distribución está determinada por las distribuciones de las funciones lineales $\mathbf{a}^\top \mathbf{X}$, para todo $\mathbf{a} \in \mathbb{R}^n$.

DEMOSTRACIÓN. La función característica de $\mathbf{a}^\top \mathbf{X}$ es

$$\varphi_{\mathbf{a}^\top \mathbf{X}}(t) = \mathbf{E}\{\exp(it\mathbf{a}^\top \mathbf{X})\},$$

de modo que

$$\varphi_{\mathbf{a}^\top \mathbf{X}}(1) = \mathbf{E}\{\exp(i\mathbf{a}^\top \mathbf{X})\} \quad (= \varphi_X(\mathbf{a})).$$

Es considerada como una función de \mathbf{a} , esto es, la función característica (conjunta) de \mathbf{X} . El resultado sigue notando que una distribución en \mathbb{R}^n está completamente determinada por su función característica. \square

La función característica permite un método bastante operativo para el cálculo del k -ésimo momento de un vector aleatorio \mathbf{X} . En efecto,

$$\begin{aligned} \mu_k(\mathbf{X}) &= \begin{cases} \mathbf{E}(\mathbf{X} \otimes \mathbf{X}^\top \otimes \cdots \otimes \mathbf{X}^\top), & k \text{ par,} \\ \mathbf{E}(\mathbf{X} \otimes \mathbf{X}^\top \otimes \cdots \otimes \mathbf{X}^\top \otimes \mathbf{X}), & k \text{ impar,} \end{cases} \\ &= \begin{cases} i^{-k} \frac{\partial^k \varphi(\mathbf{t})}{\partial \mathbf{t} \partial \mathbf{t}^\top \cdots \partial \mathbf{t}^\top} \Big|_{\mathbf{t}=\mathbf{0}}, & k \text{ par,} \\ i^{-k} \frac{\partial^k \varphi(\mathbf{t})}{\partial \mathbf{t} \partial \mathbf{t}^\top \cdots \partial \mathbf{t}^\top \partial \mathbf{t}} \Big|_{\mathbf{t}=\mathbf{0}}, & k \text{ impar.} \end{cases} \end{aligned}$$

1.3. Independencia de vectores aleatorios

Sea $\mathbf{Z} = (\mathbf{X}^\top, \mathbf{Y}^\top)^\top$ con \mathbf{X} , \mathbf{Y} vectores aleatorios n y q -dimensionales, respectivamente. Se dicen independientes si y sólo si

$$F(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = G(\mathbf{x})H(\mathbf{y}),$$

donde $F(\mathbf{z})$, $G(\mathbf{x})$ y $H(\mathbf{y})$ son las funciones de distribución de \mathbf{Z} , \mathbf{X} e \mathbf{Y} , respectivamente.

Si \mathbf{Z} , \mathbf{X} e \mathbf{Y} tienen densidades $f(\mathbf{z})$, $g(\mathbf{x})$ y $h(\mathbf{y})$, respectivamente. Entonces \mathbf{X} e \mathbf{Y} son independientes si

$$f(\mathbf{z}) = g(\mathbf{x})h(\mathbf{y}).$$

En cuyo caso, obtenemos como resultado

$$f(\mathbf{x}|\mathbf{y}) = g(\mathbf{x}).$$

RESULTADO 1.15. Sean \mathbf{X} e \mathbf{Y} dos vectores aleatorios independientes. Entonces para funciones cualquiera κ y τ , tenemos

$$\mathbf{E}\{\kappa(\mathbf{X})\tau(\mathbf{Y})\} = \mathbf{E}\{\kappa(\mathbf{X})\} \mathbf{E}\{\tau(\mathbf{Y})\},$$

si las esperanzas existen.

DEMOSTRACIÓN. En efecto, es fácil notar que

$$\begin{aligned} \mathbf{E}\{\kappa(\mathbf{X})\tau(\mathbf{Y})\} &= \int \int \kappa(\mathbf{x})\tau(\mathbf{y})g(\mathbf{x})h(\mathbf{y}) \, d\mathbf{x} \, d\mathbf{y} \\ &= \left(\int \kappa(\mathbf{x})g(\mathbf{x}) \, d\mathbf{x} \right) \left(\int \tau(\mathbf{y})h(\mathbf{y}) \, d\mathbf{y} \right) \\ &= \mathbf{E}\{\kappa(\mathbf{X})\} \mathbf{E}\{\tau(\mathbf{Y})\}. \end{aligned}$$

\square

1.4. Cambios de variable

Considere la función $\mathbf{f} : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}^n$, el *Jacobiano* se define como el valor absoluto del determinante de $D\mathbf{f}(\mathbf{x})$ y es denotado por

$$J(\mathbf{y} \rightarrow \mathbf{x}) = |D\mathbf{f}(\mathbf{x})|_+ = \text{abs}(\det(D\mathbf{f}(\mathbf{x}))),$$

donde $\mathbf{y} = \mathbf{f}(\mathbf{x})$. Note que si $\mathbf{z} = \mathbf{f}(\mathbf{y})$ y $\mathbf{y} = \mathbf{g}(\mathbf{x})$, entonces tenemos

$$J(\mathbf{z} \rightarrow \mathbf{x}) = J(\mathbf{z} \rightarrow \mathbf{y}) \cdot J(\mathbf{y} \rightarrow \mathbf{x})$$

$$J(\mathbf{y} \rightarrow \mathbf{x}) = \{J(\mathbf{x} \rightarrow \mathbf{y})\}^{-1}$$

El siguiente resultado presenta una de aplicación del Jacobiano de una transformación para obtener la función de densidad de una transformación de un vector aleatorio.

PROPOSICIÓN 1.16 (Transformación de vectores aleatorios continuos). *Sea \mathbf{X} vector aleatorio n -dimensional con densidad $f_X(\mathbf{x})$ y soporte $S = \{\mathbf{x} : f_X(\mathbf{x}) > 0\}$. Para $\mathbf{g} : S \rightarrow \mathbb{R}^n$ diferenciable e invertible, sea $\mathbf{y} = \mathbf{g}(\mathbf{x})$. Entonces la densidad de \mathbf{Y} está dada por*

$$\begin{aligned} f_Y(\mathbf{y}) &= |D\mathbf{g}^{-1}(\mathbf{y})|_+ f_X(\mathbf{g}^{-1}(\mathbf{y})) \\ &= \{J(\mathbf{y} \rightarrow \mathbf{x})\}^{-1} f_X(\mathbf{g}^{-1}(\mathbf{y})). \end{aligned}$$

EJEMPLO 1.17. Sea $\mathbf{Y} = \mathbf{A}\mathbf{X}\mathbf{B}$, $\mathbf{Y} \in \mathbb{R}^{n \times q}$, $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{n \times q}$, $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times n}$ y $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{q \times q}$. Entonces

$$d\mathbf{Y} = \mathbf{A}(d\mathbf{X})\mathbf{B},$$

vectorizando obtenemos

$$\text{vec } d\mathbf{Y} = (\mathbf{B}^\top \otimes \mathbf{A}) \text{vec } d\mathbf{X},$$

esto es, $D\mathbf{F}(\mathbf{X}) = \mathbf{B}^\top \otimes \mathbf{A}$, por tanto

$$J(\mathbf{Y} \rightarrow \mathbf{X}) = |\mathbf{B}^\top \otimes \mathbf{A}|_+ = |\mathbf{A}|_+^q |\mathbf{B}^\top|_+^n = |\mathbf{A}|_+^q |\mathbf{B}|_+^n$$

1.5. Distribución normal multivariada

La distribución normal multivariada ocupa un rol central en inferencia multivariada así como en modelación estadística. En esta sección introducimos la distribución normal multivariada mediante tres definiciones equivalentes.

Una variable aleatoria (uni-dimensional) Z tiene una distribución normal con media cero y varianza uno si su función de densidad es de la forma

$$f(z) = (2\pi)^{-1/2} \exp\left(-\frac{1}{2}z^2\right), \quad z \in \mathbb{R},$$

en cuyo caso escribimos $Z \sim \mathbf{N}(0, 1)$. Más generalmente una variable aleatoria $Y \in \mathbb{R}$ tiene distribución normal con media $\mu \in \mathbb{R}$ y varianza $\sigma^2 \geq 0$ si

$$Y \stackrel{d}{=} \mu + \sigma Z, \quad Z \sim \mathbf{N}(0, 1),$$

en cuyo caso escribimos $Y \sim \mathbf{N}(\mu, \sigma^2)$. Cuando $\sigma^2 = 0$, la distribución $\mathbf{N}(\mu, \sigma^2)$ se interpreta como una distribución degenerada en μ . Si $Y \sim \mathbf{N}(\mu, \sigma^2)$, entonces su función característica adopta la forma

$$\varphi(t) = \exp\left(it\mu - \frac{1}{2}\sigma^2 t^2\right), \quad t \in \mathbb{R}.$$

Sea Z_1, \dots, Z_n variables aleatorias independientes cada una con distribución $N(0, 1)$ y considere el vector aleatorio $\mathbf{Z} = (Z_1, \dots, Z_n)^\top$. De este modo, la densidad conjunta de \mathbf{Z} es dada por

$$\begin{aligned} f(\mathbf{z}) &= \prod_{i=1}^n (2\pi)^{-1/2} \exp\left(-\frac{1}{2}z_i^2\right) = (2\pi)^{-n/2} \exp\left(-\frac{1}{2}\sum_{i=1}^n z_i^2\right) \\ &= (2\pi)^{-n/2} \exp\left(-\frac{1}{2}\|\mathbf{z}\|^2\right), \end{aligned}$$

y anotamos $\mathbf{Z} \sim N_n(\mathbf{0}, \mathbf{I})$.

DEFINICIÓN 1.18. Un vector aleatorio p -dimensional, \mathbf{X} tiene distribución normal con vector de medias $\boldsymbol{\mu} \in \mathbb{R}^p$ y matriz de covarianza $\text{Cov}(\mathbf{X}) = \boldsymbol{\Sigma} \geq \mathbf{0}$ sólo si, para todo vector \mathbf{t} la variable aleatoria (uni-dimensional) $\mathbf{t}^\top \mathbf{X}$ es normal univariada, en cuyo caso escribimos $\mathbf{X} \sim N_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$.

OBSERVACIÓN 1.19. Note que en la definición anterior *no* se ha hecho supuestos respecto de la independencia de los componentes de \mathbf{X} .

RESULTADO 1.20. Suponga que $\mathbf{X} \sim N_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$ y considere la transformación lineal $\mathbf{Y} = \mathbf{A}\mathbf{X} + \mathbf{b}$ donde $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times p}$ con $\text{rg}(\mathbf{A}) = m$. Entonces $\mathbf{Y} \sim N_m(\mathbf{A}\boldsymbol{\mu} + \mathbf{b}, \mathbf{A}\boldsymbol{\Sigma}\mathbf{A}^\top)$.

DEMOSTRACIÓN. Sea $\mathbf{Y} = \mathbf{A}\mathbf{X} + \mathbf{b}$ y simplemente note que

$$\mathbf{t}^\top \mathbf{Y} = \mathbf{t}^\top \mathbf{A}\mathbf{X} + \mathbf{t}^\top \mathbf{b} = (\mathbf{A}^\top \mathbf{t})^\top \mathbf{X} + \mathbf{t}^\top \mathbf{b} = \mathbf{h}^\top \mathbf{X} + c,$$

por la Definición 1.18 tenemos que $\mathbf{h}^\top \mathbf{X}$ es normal y como c es una constante, sigue que $\mathbf{t}^\top \mathbf{Y}$ tiene distribución normal multivariada. \square

A partir del resultado anterior sigue que todas las distribuciones marginales de \mathbf{X} también son normalmente distribuidas. En particular, también permite apreciar que la distribución normal satisface la siguiente propiedad relativa a la simetría multivariada:

$$\mathbf{Z} \sim N_p(\mathbf{0}, \sigma^2 \mathbf{I}_p) \implies \mathbf{Q}\mathbf{Z} \stackrel{d}{=} \mathbf{Z}, \quad \forall \mathbf{Q} \in \mathcal{O}_p.$$

RESULTADO 1.21. Si $\mathbf{X} \sim N_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$, entonces la función característica de \mathbf{X} es dada por

$$\varphi_X(\mathbf{t}) = \exp(i\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\mu} - \frac{1}{2}\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{t}).$$

DEMOSTRACIÓN. Sabemos que la función característica de un vector aleatorio, satisface

$$\varphi_X(\mathbf{t}) = \mathbb{E}\{\exp(i\mathbf{t}^\top \mathbf{X})\} = \varphi_{\mathbf{t}^\top \mathbf{X}}(1),$$

donde la función característica de la variable aleatoria uni-dimensional $Y = \mathbf{t}^\top \mathbf{X}$ es evaluada en 1. Como $\mathbf{X} \sim N_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$ sólo si $\mathbf{t}^\top \mathbf{X} \sim N_1(\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\mu}, \mathbf{t}^\top \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{t})$, tenemos

$$\varphi_X(\mathbf{t}) = \exp(i\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\mu} - \frac{1}{2}\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{t}).$$

En efecto, sea $\boldsymbol{\Sigma}$ matriz de covarianza $p \times p$ semidefinida positiva de rango r y sea Z_1, \dots, Z_r variables aleatorias IID $N(0, 1)$. Entonces el vector $\mathbf{Z} = (Z_1, \dots, Z_r)^\top$ tiene función característica

$$\begin{aligned} \varphi_Z(\mathbf{t}) &= \mathbb{E}\{\exp(i\mathbf{t}^\top \mathbf{Z})\} = \prod_{j=1}^r \mathbb{E}\{\exp(it_j Z_j)\} \\ &= \prod_{j=1}^r \exp\left(-\frac{1}{2}t_j^2\right) = \exp\left(-\frac{1}{2}\mathbf{t}^\top \mathbf{t}\right). \end{aligned}$$

Considere

$$\mathbf{X} = \boldsymbol{\mu} + \mathbf{B}\mathbf{Z},$$

donde $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{p \times r}$ con $\text{rg}(\mathbf{B}) = r$, tal que $\boldsymbol{\Sigma} = \mathbf{B}\mathbf{B}^\top$ y $\boldsymbol{\mu} \in \mathbb{R}^p$. De este modo, \mathbf{X} tiene función característica

$$\begin{aligned} \varphi_{\mathbf{X}}(\mathbf{t}) &= \mathbb{E}\{\exp(i\mathbf{t}^\top \mathbf{X})\} = \mathbb{E}\{\exp(i\mathbf{t}^\top (\boldsymbol{\mu} + \mathbf{B}\mathbf{Z}))\} \\ &= \exp(i\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\mu}) \mathbb{E}\{\exp(i\mathbf{t}^\top \mathbf{B}\mathbf{Z})\} = \exp(i\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\mu}) \varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{h}), \quad \mathbf{h} = \mathbf{B}^\top \mathbf{t} \\ &= \exp(i\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\mu}) \exp(-\frac{1}{2}\mathbf{t}^\top \mathbf{B}\mathbf{B}^\top \mathbf{t}) = \exp(i\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\mu} - \frac{1}{2}\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{t}). \end{aligned}$$

□

OBSERVACIÓN 1.22. El Resultado 1.20 puede ser demostrado de manera bastante simple usando la función característica (ver Ejercicio 1.3).

RESULTADO 1.23. Si $\mathbf{Z} \sim \mathbf{N}_p(\mathbf{0}, \mathbf{I})$. Entonces

$$\mathbb{E}(\mathbf{Z}) = \mathbf{0}, \quad \text{Cov}(\mathbf{Z}) = \mathbf{I}.$$

DEMOSTRACIÓN. Para mostrar el resultado deseado, podemos calcular el primer y segundo diferencial de la función característica del vector aleatorio $\mathbf{Z} \sim \mathbf{N}_p(\mathbf{0}, \mathbf{I})$. Debemos calcular,

$$d\varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t}) = -\varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t})\mathbf{t}^\top d\mathbf{t},$$

y

$$\begin{aligned} d^2 \varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t}) &= -d\varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t})\mathbf{t}^\top d\mathbf{t} - \varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t})(d\mathbf{t})^\top d\mathbf{t} \\ &= \varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t})(d\mathbf{t})^\top \mathbf{t}\mathbf{t}^\top d\mathbf{t} - \varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t})(d\mathbf{t})^\top d\mathbf{t} \\ &= \varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t})(d\mathbf{t})^\top (\mathbf{t}\mathbf{t}^\top - \mathbf{I}) d\mathbf{t}, \end{aligned}$$

de ahí que

$$\frac{\partial \varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t})}{\partial \mathbf{t}} = -\varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t})\mathbf{t}, \quad \frac{\partial^2 \varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t})}{\partial \mathbf{t} \partial \mathbf{t}^\top} = \varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t})(\mathbf{t}\mathbf{t}^\top - \mathbf{I}).$$

Ahora, el vector de medias y matriz de covarianzas están dadas por

$$\begin{aligned} \mathbb{E}(\mathbf{Z}) &= i^{-1} \frac{\partial \varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t})}{\partial \mathbf{t}} \Big|_{\mathbf{t}=\mathbf{0}} = \mathbf{0}, \\ \mathbb{E}(\mathbf{Z}\mathbf{Z}^\top) &= i^{-2} \frac{\partial^2 \varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{t})}{\partial \mathbf{t} \partial \mathbf{t}^\top} \Big|_{\mathbf{t}=\mathbf{0}} = \mathbf{I} = \text{Cov}(\mathbf{Z}). \end{aligned}$$

□

OBSERVACIÓN 1.24. Considere

$$\mathbf{X} = \boldsymbol{\mu} + \mathbf{B}\mathbf{Z}, \quad \boldsymbol{\Sigma} = \mathbf{B}\mathbf{B}^\top,$$

con $\mathbf{Z} \sim \mathbf{N}_p(\mathbf{0}, \mathbf{I})$. Usando los Resultados 1.20 y 1.23, sigue que

$$\mathbb{E}(\mathbf{X}) = \boldsymbol{\mu} + \mathbf{B}\mathbb{E}(\mathbf{Z}) = \boldsymbol{\mu}, \quad \text{Cov}(\mathbf{X}) = \mathbf{B}\text{Cov}(\mathbf{Z})\mathbf{B}^\top = \boldsymbol{\Sigma}.$$

RESULTADO 1.25. Si $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$, entonces la distribución marginal de cualquier subconjunto de k ($< p$) componentes de \mathbf{X} es normal k -variada.

DEMOSTRACIÓN. Considere la siguiente partición:

$$\mathbf{X} = \begin{pmatrix} \mathbf{X}_1 \\ \mathbf{X}_2 \end{pmatrix}, \quad \boldsymbol{\mu} = \begin{pmatrix} \boldsymbol{\mu}_1 \\ \boldsymbol{\mu}_2 \end{pmatrix}, \quad \boldsymbol{\Sigma} = \begin{pmatrix} \boldsymbol{\Sigma}_{11} & \boldsymbol{\Sigma}_{12} \\ \boldsymbol{\Sigma}_{21} & \boldsymbol{\Sigma}_{22} \end{pmatrix}, \quad (1.3)$$

donde \mathbf{X}_1 y $\boldsymbol{\mu}_1$ son vectores $k \times 1$ y $\boldsymbol{\Sigma}_{11}$ es $k \times k$. Aplicando el Resultado 1.20 con

$$\mathbf{A} = (\mathbf{I}_k, \mathbf{0}) \in \mathbb{R}^{k \times p} \quad \text{y} \quad \mathbf{b} = \mathbf{0},$$

sigue inmediatamente que $\mathbf{X}_1 \sim \mathcal{N}_k(\boldsymbol{\mu}_1, \boldsymbol{\Sigma}_{11})$. \square

Una consecuencia de este resultado es que la distribución marginal de *cada* componente de \mathbf{X} es normal univariada.

OBSERVACIÓN 1.26. La inversa del Resultado 1.25 *no* es verdad en general. Es decir, que cada componente de un vector aleatorio tenga distribución normal no implica que todo el vector siga una distribución normal multivariada.

RESULTADO 1.27. Si $\mathbf{X} \sim \mathcal{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$ y \mathbf{X} , $\boldsymbol{\mu}$ y $\boldsymbol{\Sigma}$ son particionadas como en la Ecuación (1.3). Entonces los vectores \mathbf{X}_1 y \mathbf{X}_2 son independientes si y sólo si $\boldsymbol{\Sigma}_{12} = \mathbf{0}$.

DEMOSTRACIÓN. Note que $\text{Cov}(\mathbf{X}_1, \mathbf{X}_2) = \boldsymbol{\Sigma}_{12}$, así la independencia entre \mathbf{X}_1 y \mathbf{X}_2 implica que $\boldsymbol{\Sigma}_{12} = \mathbf{0}$. Suponga ahora que $\boldsymbol{\Sigma}_{12} = \mathbf{0}$. Entonces la función característica

$$\begin{aligned} \varphi_{\mathbf{X}}(\mathbf{t}) &= \exp(i\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\mu} - \frac{1}{2}\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{t}) \\ &= \exp(it_1^\top \boldsymbol{\mu}_1 + it_2^\top \boldsymbol{\mu}_2 - \frac{1}{2}t_1^\top \boldsymbol{\Sigma}_{11} t_1 - \frac{1}{2}t_2^\top \boldsymbol{\Sigma}_{22} t_2) \\ &= \exp(it_1^\top \boldsymbol{\mu}_1 - \frac{1}{2}t_1^\top \boldsymbol{\Sigma}_{11} t_1) \exp(it_2^\top \boldsymbol{\mu}_2 - \frac{1}{2}t_2^\top \boldsymbol{\Sigma}_{22} t_2) \\ &= \varphi_{\mathbf{X}_1}(\mathbf{t}_1) \varphi_{\mathbf{X}_2}(\mathbf{t}_2), \end{aligned}$$

es decir, $\mathbf{X}_1 \sim \mathcal{N}_k(\boldsymbol{\mu}_1, \boldsymbol{\Sigma}_{11})$ es independiente de $\mathbf{X}_2 \sim \mathcal{N}_{p-k}(\boldsymbol{\mu}_2, \boldsymbol{\Sigma}_{22})$. \square

DEFINICIÓN 1.28. Si $\mathbf{X} \sim \mathcal{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$ y $\boldsymbol{\Sigma}$ es definida positiva, entonces la densidad de \mathbf{X} asume la forma

$$f_{\mathbf{X}}(\mathbf{x}) = |2\pi\boldsymbol{\Sigma}|^{-1/2} \exp\{-\frac{1}{2}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu})^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu})\}, \quad \mathbf{x} \in \mathbb{R}^p.$$

DEMOSTRACIÓN. Sea Z_1, \dots, Z_p variables aleatorias IID $\mathcal{N}(0, 1)$. Tenemos que la densidad conjunta de $\mathbf{Z} = (Z_1, \dots, Z_p)^\top$ es

$$f_{\mathbf{Z}}(\mathbf{z}) = (2\pi)^{-p/2} \exp(-\frac{1}{2}\|\mathbf{z}\|^2).$$

Considere $\mathbf{X} = \boldsymbol{\mu} + \mathbf{B}\mathbf{Z}$ con $\boldsymbol{\mu} \in \mathbb{R}^p$ y $\boldsymbol{\Sigma} = \mathbf{B}\mathbf{B}^\top$, con \mathbf{B} matriz de rango completo. Entonces, tenemos la transformación inversa

$$\mathbf{Z} = \mathbf{g}^{-1}(\mathbf{X}) = \mathbf{B}^{-1}(\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu}),$$

y $d\mathbf{Z} = d\mathbf{g}^{-1}(\mathbf{X}) = \mathbf{B}^{-1}d\mathbf{X}$, con matriz jacobiana $D\mathbf{g}^{-1}(\mathbf{X}) = \mathbf{B}^{-1}$, como

$$|D\mathbf{g}^{-1}(\mathbf{X})|_+ = |\mathbf{B}|^{-1} = |\mathbf{B}\mathbf{B}^\top|^{-1/2},$$

obtenemos

$$\begin{aligned} f_{\mathbf{X}}(\mathbf{x}) &= |D\mathbf{g}^{-1}(\mathbf{x})|_+ f_{\mathbf{Z}}(\mathbf{g}^{-1}(\mathbf{x})) \\ &= (2\pi)^{-p/2} |\mathbf{B}\mathbf{B}^\top|^{-1/2} \exp\{\frac{1}{2}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu})^\top \mathbf{B}^{-\top} \mathbf{B}^{-1}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu})\}, \end{aligned}$$

notando que $\boldsymbol{\Sigma}^{-1} = \mathbf{B}^{-\top} \mathbf{B}^{-1}$ sigue el resultado deseado. \square

EJEMPLO 1.29. Sea $\mathbf{X} \sim N_2(\mathbf{0}, \Sigma)$ donde

$$\Sigma = \begin{pmatrix} 1 & \rho \\ \rho & 1 \end{pmatrix}, \quad -1 < \rho < 1.$$

En cuyo caso, la función de densidad es dada por:

$$f(\mathbf{x}) = \frac{1}{2\pi\sqrt{1-\rho^2}} \exp \left\{ -\frac{1}{2(1-\rho^2)}(x_1^2 + x_2^2 - 2\rho x_1 x_2) \right\}.$$

A continuación se presenta la función de densidad para los casos $\rho = 0.0, 0.4$ y 0.8 .

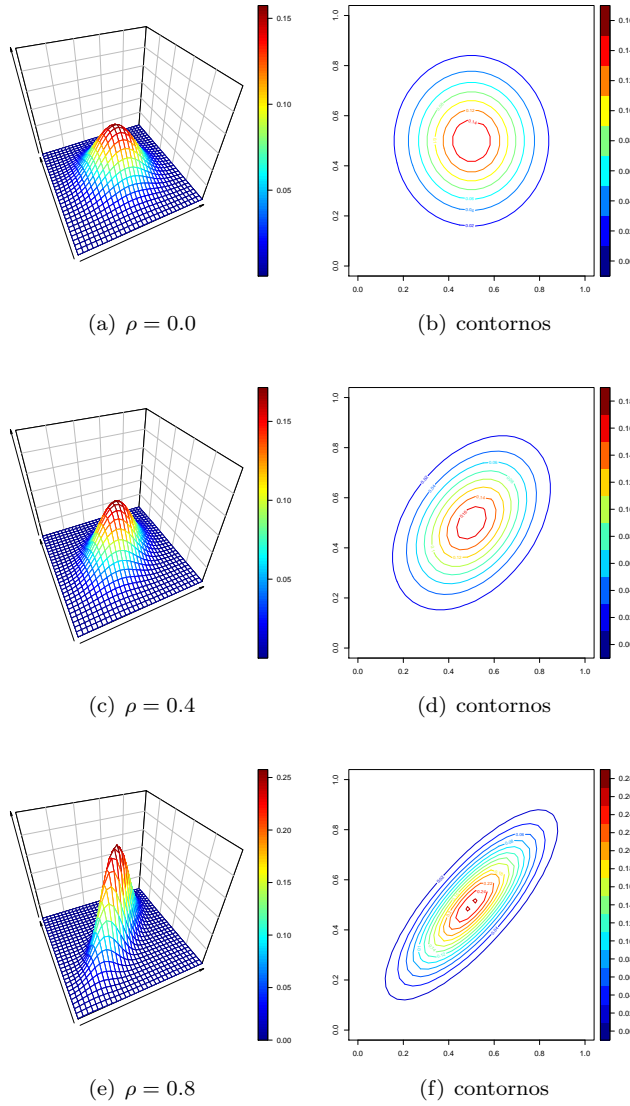


FIGURA 1. Densidad de $\mathbf{X} \sim N_2(\mathbf{0}, \Sigma)$ para $\rho = 0.0, 0.4$ y 0.8 .

Es fácil apreciar que la función de densidad es constante sobre el elipsoide

$$(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu})^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}) = \lambda,$$

en \mathbb{R}^p para todo $\lambda > 0$. Este elipsoide tiene centro $\boldsymbol{\mu}$, mientras que $\boldsymbol{\Sigma}$ determina su forma y orientación. Además, la variable aleatoria

$$(\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu})^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1}(\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu}) = \mathbf{Z}^\top \mathbf{Z} = \sum_{i=1}^p Z_i^2, \quad (1.4)$$

sigue una distribución chi-cuadrado con p grados de libertad y la cantidad $D = \{(\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu})^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1}(\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu})\}^{1/2}$ se conoce como *distancia de Mahalanobis* de \mathbf{X} a $\boldsymbol{\mu}$.

OBSERVACIÓN 1.30. Para la existencia de densidad hemos asumido que $\boldsymbol{\Sigma} > \mathbf{0}$. En el caso de que $\boldsymbol{\Sigma} \geq \mathbf{0}$ decimos que \mathbf{X} sigue una distribución normal singular.

Para introducir una definición de la función de densidad asociada a una variable con distribución normal singular, note que $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ con $\sigma^2 = 0 \Leftrightarrow x = \mu$ con probabilidad 1 (pues si $\sigma^2 = 0$, $P(X = \mu) = \lim_{n \rightarrow \infty} P(|X - \mu| < 1/n) = 0$, $\forall n$).

Considere $\mathbf{Y} \sim \mathcal{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$ con $\text{rg}(\boldsymbol{\Sigma}) = r < p$. Entonces, podemos escribir

$$\boldsymbol{\Sigma} = \mathbf{U} \boldsymbol{\Lambda} \mathbf{U}^\top = (\mathbf{U}_1, \mathbf{U}_2) \begin{pmatrix} \boldsymbol{\Lambda}_1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \mathbf{U}_1^\top \\ \mathbf{U}_2^\top \end{pmatrix} = \mathbf{U}_1 \boldsymbol{\Lambda}_1 \mathbf{U}_1^\top,$$

donde $\boldsymbol{\Lambda}_1 = \text{diag}(\lambda_1, \dots, \lambda_r)$. De este modo, es claro que

$$\mathbf{U}^\top \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{U} \implies \mathbf{U}_2^\top \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{U}_2 = \mathbf{0},$$

es decir, tenemos que $\mathbf{U}_2^\top (\mathbf{Y} - \boldsymbol{\mu}) = \mathbf{0}$ con probabilidad 1. Mientras que

$$\mathbf{U}_1^\top (\mathbf{Y} - \boldsymbol{\mu}) \sim \mathcal{N}_r(\mathbf{0}, \boldsymbol{\Lambda}_1).$$

Además $\boldsymbol{\Sigma}^- = \mathbf{U}_1 \boldsymbol{\Lambda}_1^{-1} \mathbf{U}_1^\top = \mathbf{U}_1 (\mathbf{U}_1^\top \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{U}_1)^{-1} \mathbf{U}_1^\top$. Así, \mathbf{Y} tiene la siguiente densidad normal (singular)

$$\begin{aligned} f_Y(\mathbf{y}) &= |\mathbf{U}_1^\top \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{U}_1|^{-1/2} \exp\left\{-\frac{1}{2}(\mathbf{U}_1^\top (\mathbf{y} - \boldsymbol{\mu}))^\top (\mathbf{U}_1^\top \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{U}_1)^{-1} \mathbf{U}_1^\top (\mathbf{y} - \boldsymbol{\mu})\right\} \\ &= (2\pi)^{-r/2} |\boldsymbol{\Lambda}_1|^{-1/2} \exp\left\{-\frac{1}{2}(\mathbf{y} - \boldsymbol{\mu})^\top \mathbf{U}_1 \boldsymbol{\Lambda}_1^{-1} \mathbf{U}_1^\top (\mathbf{y} - \boldsymbol{\mu})\right\}. \end{aligned}$$

El siguiente resultado presenta la distribución condicional de un vector aleatorio con distribución normal multivariada.

RESULTADO 1.31. Sea $\mathbf{X} \sim \mathcal{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$ y particione \mathbf{X} , $\boldsymbol{\mu}$ y $\boldsymbol{\Sigma}$ como:

$$\mathbf{X} = \begin{pmatrix} \mathbf{X}_1 \\ \mathbf{X}_2 \end{pmatrix}, \quad \boldsymbol{\mu} = \begin{pmatrix} \boldsymbol{\mu}_1 \\ \boldsymbol{\mu}_2 \end{pmatrix}, \quad \boldsymbol{\Sigma} = \begin{pmatrix} \boldsymbol{\Sigma}_{11} & \boldsymbol{\Sigma}_{12} \\ \boldsymbol{\Sigma}_{21} & \boldsymbol{\Sigma}_{22} \end{pmatrix},$$

donde \mathbf{X}_1 y $\boldsymbol{\mu}_1$ son vectores $k \times 1$, mientras que $\boldsymbol{\Sigma}_{11}$ es matriz $k \times k$. Sea $\boldsymbol{\Sigma}_{22}^-$ una inversa generalizada de $\boldsymbol{\Sigma}_{22}$, esto es, una matriz que satisface

$$\boldsymbol{\Sigma}_{22} \boldsymbol{\Sigma}_{22}^- \boldsymbol{\Sigma}_{22} = \boldsymbol{\Sigma}_{22},$$

y sea $\boldsymbol{\Sigma}_{11.2} = \boldsymbol{\Sigma}_{11} - \boldsymbol{\Sigma}_{12} \boldsymbol{\Sigma}_{22}^- \boldsymbol{\Sigma}_{21}$. Entonces

- (a) $\mathbf{X}_1 - \boldsymbol{\Sigma}_{12} \boldsymbol{\Sigma}_{22}^- \mathbf{X}_2 \sim \mathcal{N}_k(\boldsymbol{\mu}_1 - \boldsymbol{\Sigma}_{12} \boldsymbol{\Sigma}_{22}^- \boldsymbol{\mu}_2, \boldsymbol{\Sigma}_{11.2})$ y es independiente de \mathbf{X}_2 .
- (b) La distribución condicional

$$(\mathbf{X}_1 | \mathbf{X}_2 = \mathbf{x}_2) \sim \mathcal{N}_k(\boldsymbol{\mu}_1 + \boldsymbol{\Sigma}_{12} \boldsymbol{\Sigma}_{22}^- (\mathbf{x}_2 - \boldsymbol{\mu}_2), \boldsymbol{\Sigma}_{11.2}).$$

DEMOSTRACIÓN. Considere la transformación lineal

$$\mathbf{Y} = \begin{pmatrix} \mathbf{Y}_1 \\ \mathbf{Y}_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \mathbf{I}_k & -\mathbf{B} \\ \mathbf{0} & \mathbf{I}_{p-k} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \mathbf{X}_1 \\ \mathbf{X}_2 \end{pmatrix} = \mathbf{C}\mathbf{X},$$

sigue que $\mathbf{Y} \sim \mathcal{N}_p(\mathbf{C}\boldsymbol{\mu}, \mathbf{C}\boldsymbol{\Sigma}\mathbf{C}^\top)$, donde

$$\begin{aligned} \mathbf{C}\boldsymbol{\mu} &= \begin{pmatrix} \mathbf{I}_k & -\mathbf{B} \\ \mathbf{0} & \mathbf{I}_{p-k} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \boldsymbol{\mu}_1 \\ \boldsymbol{\mu}_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \boldsymbol{\mu}_1 - \mathbf{B}\boldsymbol{\mu}_2 \\ \boldsymbol{\mu}_2 \end{pmatrix} \\ \mathbf{C}\boldsymbol{\Sigma}\mathbf{C}^\top &= \begin{pmatrix} \mathbf{I}_k & -\mathbf{B} \\ \mathbf{0} & \mathbf{I}_{p-k} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \boldsymbol{\Sigma}_{11} & \boldsymbol{\Sigma}_{12} \\ \boldsymbol{\Sigma}_{21} & \boldsymbol{\Sigma}_{22} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \mathbf{I}_k & \mathbf{0} \\ -\mathbf{B}^\top & \mathbf{I}_{p-k} \end{pmatrix} \\ &= \begin{pmatrix} \boldsymbol{\Sigma}_{11} - \mathbf{B}\boldsymbol{\Sigma}_{21} - \boldsymbol{\Sigma}_{12}\mathbf{B}^\top + \mathbf{B}\boldsymbol{\Sigma}_{22}\mathbf{B}^\top & \boldsymbol{\Sigma}_{12} - \mathbf{B}\boldsymbol{\Sigma}_{22} \\ \boldsymbol{\Sigma}_{21} - \boldsymbol{\Sigma}_{22}\mathbf{B}^\top & \boldsymbol{\Sigma}_{22} \end{pmatrix}. \end{aligned}$$

De este modo, nuestro interés es escoger $\boldsymbol{\Sigma}_{12} - \mathbf{B}\boldsymbol{\Sigma}_{22} = \mathbf{0}$. Es decir, $\boldsymbol{\Sigma}_{12} = \mathbf{B}\boldsymbol{\Sigma}_{22}$. Por otro lado, notando que

$$\boldsymbol{\Sigma}_{12}\boldsymbol{\Sigma}_{22}^-\boldsymbol{\Sigma}_{22} = \mathbf{B}\boldsymbol{\Sigma}_{22}\boldsymbol{\Sigma}_{22}^-\boldsymbol{\Sigma}_{22} = \mathbf{B}\boldsymbol{\Sigma}_{22} = \boldsymbol{\Sigma}_{12},$$

sigue que $\boldsymbol{\Sigma}_{12}\mathbf{B}^\top = \mathbf{B}\boldsymbol{\Sigma}_{22}\mathbf{B}^\top$ (y análogamente $\mathbf{B}\boldsymbol{\Sigma}_{21} = \mathbf{B}\boldsymbol{\Sigma}_{22}\mathbf{B}^\top$). Esto es, si \mathbf{B} es escogida como $\mathbf{B} = \boldsymbol{\Sigma}_{12}\boldsymbol{\Sigma}_{22}^-$, entonces \mathbf{Y}_1 y \mathbf{Y}_2 son independientes con distribución conjunta

$$\begin{pmatrix} \mathbf{Y}_1 \\ \mathbf{Y}_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \mathbf{X}_1 - \boldsymbol{\Sigma}_{12}\boldsymbol{\Sigma}_{22}^-\mathbf{X}_2 \\ \mathbf{X}_2 \end{pmatrix} \sim \mathcal{N}_p\left(\begin{pmatrix} \boldsymbol{\mu}_1 - \boldsymbol{\Sigma}_{12}\boldsymbol{\Sigma}_{22}^-\boldsymbol{\mu}_2 \\ \boldsymbol{\mu}_2 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} \boldsymbol{\Sigma}_{11.2} & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \boldsymbol{\Sigma}_{22} \end{pmatrix}\right).$$

Esto muestra la parte (a). Para notar la parte (b), note que las densidades de \mathbf{Y}_1 y \mathbf{Y}_2 están dadas por

$$\begin{aligned} g(\mathbf{y}_1; \boldsymbol{\delta}_{1.2}, \boldsymbol{\Sigma}_{11.2}) &= |2\pi\boldsymbol{\Sigma}_{11.2}|^{-1/2} \exp\left\{-\frac{1}{2}(\mathbf{y}_1 - \boldsymbol{\delta}_{1.2})^\top \boldsymbol{\Sigma}_{11.2}^{-1}(\mathbf{y}_1 - \boldsymbol{\delta}_{1.2})\right\} \\ f_2(\mathbf{y}_2; \boldsymbol{\mu}_2, \boldsymbol{\Sigma}_{22}) &= |2\pi\boldsymbol{\Sigma}_{22}|^{-1/2} \exp\left\{-\frac{1}{2}(\mathbf{y}_2 - \boldsymbol{\mu}_2)^\top \boldsymbol{\Sigma}_{22}^{-1}(\mathbf{y}_2 - \boldsymbol{\mu}_2)\right\}, \end{aligned}$$

y la densidad conjunta para $\mathbf{Y} = (\mathbf{Y}_1^\top, \mathbf{Y}_2^\top)^\top$ adopta la forma

$$f(\mathbf{y}_1, \mathbf{y}_2; \boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}) = g(\mathbf{y}_1; \boldsymbol{\delta}_{1.2}, \boldsymbol{\Sigma}_{11.2}) f_2(\mathbf{y}_2; \boldsymbol{\mu}_2, \boldsymbol{\Sigma}_{22}).$$

Como

$$f(\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_2; \boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}) = f_{1|2}(\mathbf{x}_1; \boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}|\mathbf{x}_2) f_2(\mathbf{x}_2; \boldsymbol{\mu}_2, \boldsymbol{\Sigma}_{22}),$$

entonces, la densidad condicional de \mathbf{X}_1 dado $\mathbf{X}_2 = \mathbf{x}_2$ debe ser $g(\mathbf{y}_1; \boldsymbol{\delta}_{1.2}, \boldsymbol{\Sigma}_{11.2})$. Además, es fácil notar que la forma cuadrática

$$\begin{aligned} q(\mathbf{y}_1; \boldsymbol{\mu}_{1.2}, \boldsymbol{\Sigma}_{11.2}) &= (\mathbf{y}_1 - \boldsymbol{\delta}_{1.2})^\top \boldsymbol{\Sigma}_{11.2}^{-1}(\mathbf{y}_1 - \boldsymbol{\delta}_{1.2}) \\ &= (\mathbf{x}_1 - \boldsymbol{\Sigma}_{12}\boldsymbol{\Sigma}_{22}^-\mathbf{x}_2 - \boldsymbol{\delta}_{1.2})^\top \boldsymbol{\Sigma}_{11.2}^{-1}(\mathbf{x}_1 - \boldsymbol{\Sigma}_{12}\boldsymbol{\Sigma}_{22}^-\mathbf{x}_2 - \boldsymbol{\delta}_{1.2}) \\ &= (\mathbf{x}_1 - \boldsymbol{\mu}_{1.2})^\top \boldsymbol{\Sigma}_{11.2}^{-1}(\mathbf{x}_1 - \boldsymbol{\mu}_{1.2}), \end{aligned}$$

donde

$$\boldsymbol{\mu}_{1.2} = \boldsymbol{\mu}_1 + \boldsymbol{\Sigma}_{12}\boldsymbol{\Sigma}_{22}^-(\mathbf{x}_2 - \boldsymbol{\mu}_2),$$

lo que muestra el resultado. \square

OBSERVACIÓN 1.32. La esperanza de la distribución condicional de \mathbf{X}_1 dado \mathbf{X}_2 , es decir

$$\mathbb{E}(\mathbf{X}_1|\mathbf{X}_2 = \mathbf{x}_2) = \boldsymbol{\mu}_1 + \boldsymbol{\Sigma}_{12}\boldsymbol{\Sigma}_{22}^-(\mathbf{x}_2 - \boldsymbol{\mu}_2),$$

se denomina *función de regresión* de \mathbf{X}_1 sobre \mathbf{X}_2 con coeficientes de regresión $\mathbf{B} = \boldsymbol{\Sigma}_{12}\boldsymbol{\Sigma}_{22}^-$. Esta es una función lineal de \mathbf{X}_2 y la matriz de covarianza $\boldsymbol{\Sigma}_{11.2}$ no depende de \mathbf{X}_2 .

RESULTADO 1.33. Sea $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$ y considere $\mathbf{Y}_1 = \mathbf{A}_1 \mathbf{X}$, $\mathbf{Y}_2 = \mathbf{A}_2 \mathbf{X}$ dos funciones lineales del vector aleatorio \mathbf{X} . La covarianza entre \mathbf{Y}_1 y \mathbf{Y}_2 es dada por

$$\text{Cov}(\mathbf{Y}_1, \mathbf{Y}_2) = \mathbf{A}_1 \text{Cov}(\mathbf{X}, \mathbf{X}) \mathbf{A}_2^\top = \mathbf{A}_1 \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{A}_2^\top$$

Este resultado permite obtener una condición para la independencia entre dos formas lineales en variables aleatorias normales, estos es \mathbf{Y}_1 y \mathbf{Y}_2 serán independientes si y sólo si $\mathbf{A}_1 \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{A}_2^\top = \mathbf{0}$.

EJEMPLO 1.34. Considere X_1, \dots, X_n una muestra aleatoria desde $\mathbf{N}(\mu, \sigma^2)$ y sea $\mathbf{Z} = (Z_1, \dots, Z_n)^\top$ el vector de datos centrados con $Z_i = X_i - \bar{X}$, $i = 1, \dots, n$, donde $\bar{X} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i$. Podemos escribir

$$\bar{X} = \frac{1}{n} \mathbf{1}^\top \mathbf{X}, \quad \mathbf{Z} = \mathbf{C} \mathbf{X},$$

con $\mathbf{C} = \mathbf{I}_n - \frac{1}{n} \mathbf{1} \mathbf{1}^\top$ la matriz de centrado. Tenemos que $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_n(\mu \mathbf{1}, \sigma^2 \mathbf{I}_n)$ y \bar{X} con \mathbf{Z} son independientes pues $\mathbf{C} \mathbf{1} = \mathbf{0}$.

EJEMPLO 1.35. Sea $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{0}, \sigma^2 \mathbf{I})$ y considere las transformaciones $\mathbf{Y}_1 = \mathbf{A} \mathbf{X}$ y $\mathbf{Y}_2 = (\mathbf{I} - \mathbf{A}^+ \mathbf{A})^\top \mathbf{X}$. De este modo

$$\text{Cov}(\mathbf{Y}_1, \mathbf{Y}_2) = \text{Cov}(\mathbf{A} \mathbf{X}, (\mathbf{I} - \mathbf{A}^+ \mathbf{A})^\top \mathbf{X}) = \sigma^2 \mathbf{A} (\mathbf{I} - \mathbf{A}^+ \mathbf{A}) = \mathbf{0},$$

pues $\mathbf{A} \mathbf{A}^+ \mathbf{A} = \mathbf{A}$ y \mathbf{Y}_1 con \mathbf{Y}_2 son independientes.

1.6. Alternativas a la distribución normal multivariada

La distribución normal multivariada es de importancia fundamental en la teoría clásica de modelos lineales así como para análisis multivariado. A pesar de su uso amplio, es bien sabido que la inferencia estadística basada en la distribución normal es vulnerable a la presencia de datos atípicos, esto ha motivado considerar distribuciones alternativas que eviten este tipo de limitaciones. En esta dirección, varios autores han sugerido utilizar la clase de distribuciones elípticas (ver, por ejemplo, Fang et al., 1990; Arellano, 1994) particularmente debido al hecho de incluir distribuciones con colas más pesadas que la normal, tales como la t de Student, exponencial potencia y normal contaminada, entre otras. Una subclase importante de la familia de distribuciones elípticas es la clase de distribuciones de mezcla de escala normal (Andrews y Mallows, 1974) la que tiene propiedades similares a la distribución normal, es relativamente simple de trabajar y permite proponer procedimientos para estimación robusta. A continuación se presenta la definición y algunos ejemplos de distribuciones en la clase elíptica.

DEFINICIÓN 1.36. Sea \mathbf{U} vector aleatorio $p \times 1$ con *distribución uniforme* sobre el conjunto

$$\mathcal{S}_p = \{\mathbf{x} \in \mathbb{R}^p : \|\mathbf{x}\| = 1\}, \quad (1.5)$$

esto es \mathcal{S}_p denota la *superficie de la esfera unitaria* en \mathbb{R}^p . En cuyo caso anotamos $\mathbf{U} \sim \mathbf{U}(\mathcal{S}_p)$.

PROPIEDAD 1.37. Si $\mathbf{Z} \sim \mathbf{N}_p(\mathbf{0}, \mathbf{I})$, entonces $\mathbf{U} = (\mathbf{Z})^\top / \|\mathbf{Z}\| \sim \mathbf{U}(\mathcal{S}_p)$, donde

$$\mathbf{U} = \frac{\mathbf{Z}}{\|\mathbf{Z}\|}.$$

El resultado anterior es muy relevante pues permite definir la densidad de un vector aleatorio $\mathbf{U} \sim \mathcal{U}(\mathcal{S}_p)$ y ofrece un procedimiento muy simple para generar observaciones sobre la esfera unitaria. Considere el siguiente gráfico,

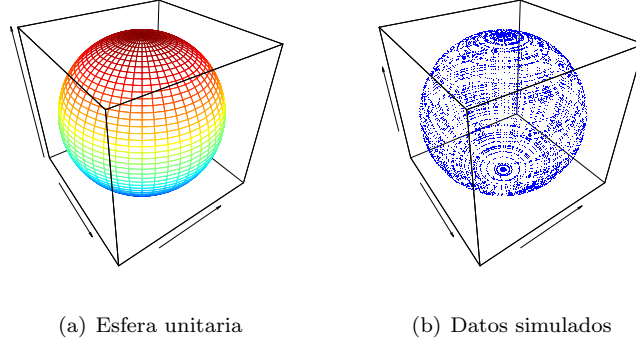


FIGURA 2. Esfera unitaria y datos generados sobre la superficie \mathcal{S}_p .

DEFINICIÓN 1.38. Un vector aleatorio $p \times 1$, \mathbf{X} se dice que tiene simetría esférica si para cualquier $\mathbf{Q} \in \mathcal{O}_p$, sigue que

$$\mathbf{Q}\mathbf{X} \stackrel{d}{=} \mathbf{X}.$$

EJEMPLO 1.39. Sea $\mathbf{U} \sim \mathcal{U}(\mathcal{S}_p)$, entonces es bastante obvio que $\mathbf{Q}\mathbf{U} \stackrel{d}{=} \mathbf{U}$.

EJEMPLO 1.40. Suponga $\mathbf{X} \sim \mathcal{N}_p(\mathbf{0}, \sigma^2 \mathbf{I})$. Tenemos que

$$\mathbf{Q}\mathbf{X} \sim \mathcal{N}_p(\mathbf{0}, \sigma^2 \mathbf{I}),$$

para $\mathbf{Q} \in \mathcal{O}_p$, es decir $\mathbf{Q}\mathbf{X} \stackrel{d}{=} \mathbf{X}$ tiene simetría esférica.

DEFINICIÓN 1.41. Un vector aleatorio p -dimensional tiene *distribución esférica* sólo si su función característica satisface

- (a) $\varphi(\mathbf{Q}^\top \mathbf{t}) = \varphi(\mathbf{t})$, para todo $\mathbf{Q} \in \mathcal{O}_p$.
- (b) Existe una función $\psi(\cdot)$ de una variable escalar tal que $\varphi(\mathbf{t}) = \psi(\mathbf{t}^\top \mathbf{t})$.

En este caso escribimos $\mathbf{X} \sim \mathcal{S}_p(\psi)$.

EJEMPLO 1.42. Sea $\mathbf{X} \sim \mathcal{N}_p(\mathbf{0}, \mathbf{I})$, tenemos que

$$\varphi(\mathbf{t}) = \exp\{-\frac{1}{2}(t_1^2 + \cdots + t_p^2)\} = \exp(-\frac{1}{2}\mathbf{t}^\top \mathbf{t}).$$

RESULTADO 1.43. Sea $\psi(\mathbf{t}^\top \mathbf{t})$ la función característica del vector aleatorio \mathbf{X} . Entonces \mathbf{X} tiene representación estocástica

$$\mathbf{X} \stackrel{d}{=} \mathbf{R}\mathbf{U},$$

donde $\mathbf{U} \sim \mathcal{U}(\mathcal{S}_p)$ y $\mathbf{R} \sim F(\mathbf{X})$ son independientes.

RESULTADO 1.44. Suponga que $\mathbf{X} \stackrel{d}{=} \mathbf{R}\mathbf{U} \sim \mathcal{S}_p(\psi)$ ($P(\mathbf{X} = \mathbf{0}) = 0$), entonces

$$\|\mathbf{X}\| \stackrel{d}{=} \mathbf{R}, \quad \frac{\mathbf{X}}{\|\mathbf{X}\|} \stackrel{d}{=} \mathbf{U}.$$

Además $\|\mathbf{X}\|$ y $\mathbf{X}/\|\mathbf{X}\|$ son independientes.

RESULTADO 1.45. *El vector de medias y la matriz de covarianza de $\mathbf{U} \sim \mathbf{U}(\mathcal{S}_p)$ son:*

$$\mathbf{E}(\mathbf{U}) = \mathbf{0}, \quad \text{Cov}(\mathbf{U}) = \frac{1}{p} \mathbf{I}_p,$$

respectivamente.

DEMOSTRACIÓN. Sea $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_p(\mathbf{0}, \mathbf{I})$, tenemos que $\mathbf{X} \stackrel{d}{=} \|\mathbf{X}\| \mathbf{U}$, con $\|\mathbf{X}\|$ independiente de \mathbf{U} . Sabemos que $\|\mathbf{X}\|^2 \sim \chi^2(p)$. Dado que

$$\mathbf{E}(\mathbf{X}) = \mathbf{0}, \quad \mathbf{E}(\|\mathbf{X}\|) > 0, \quad \text{y} \quad \mathbf{E}(\|\mathbf{X}\|^2) = p, \quad \text{Cov}(\mathbf{X}) = \mathbf{I}_p,$$

el resultado sigue. \square

RESULTADO 1.46. *Si $\mathbf{X} \stackrel{d}{=} R\mathbf{U} \sim \mathbf{S}_p(g)$ y $\mathbf{E}(R^2) < \infty$. Entonces,*

$$\mathbf{E}(\mathbf{X}) = \mathbf{0}, \quad \text{Cov}(\mathbf{X}) = \frac{\mathbf{E}(R^2)}{p} \mathbf{I}_p,$$

respectivamente.

DEMOSTRACIÓN. En efecto, como R y \mathbf{U} son independientes, sigue que

$$\mathbf{E}(\mathbf{X}) = \mathbf{E}(R) \mathbf{E}(\mathbf{U}) = \mathbf{0},$$

$$\text{Cov}(\mathbf{X}) = \mathbf{E}(R^2) \mathbf{E}(\mathbf{U}\mathbf{U}^\top) = \mathbf{E}(R^2) \text{Cov}(\mathbf{U}) = \frac{\mathbf{E}(R^2)}{p} \mathbf{I}_p,$$

siempre que $\mathbf{E}(R) < \infty$ y $\mathbf{E}(R^2) < \infty$. \square

DEFINICIÓN 1.47. Un vector aleatorio $p \times 1$, \mathbf{X} tiene *distribución de contornos elípticos* con parámetros $\boldsymbol{\mu} \in \mathbb{R}^p$ y $\boldsymbol{\Sigma} \geq \mathbf{0}$ si

$$\mathbf{X} \stackrel{d}{=} \boldsymbol{\mu} + \mathbf{B}\mathbf{Y}, \quad \mathbf{Y} \sim \mathbf{S}_k(\psi),$$

donde $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{k \times p}$ es matriz de rango completo tal que, $\mathbf{B}\mathbf{B}^\top = \boldsymbol{\Sigma}$ con $\text{rg}(\boldsymbol{\Sigma}) = k$ y escribimos $\mathbf{X} \sim \text{EC}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}; \psi)$.

OBSERVACIÓN 1.48. La función característica de $\mathbf{X} \sim \text{EC}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}; \psi)$ es de la forma

$$\varphi(\mathbf{t}) = \exp(i\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\mu}) \psi(\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{t}).$$

Note además que la representación estocástica de \mathbf{X} es dada por

$$\mathbf{X} \stackrel{d}{=} \boldsymbol{\mu} + R\mathbf{B}\mathbf{U},$$

donde $R \geq 0$ es independiente de \mathbf{U} y $\mathbf{B}\mathbf{B}^\top = \boldsymbol{\Sigma}$.

RESULTADO 1.49. *Suponga que $\mathbf{X} \sim \text{EC}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}; \psi)$ y $\mathbf{E}(R^2) < \infty$. Entonces*

$$\mathbf{E}(\mathbf{X}) = \boldsymbol{\mu}, \quad \text{Cov}(\mathbf{X}) = \frac{\mathbf{E}(R^2)}{p} \boldsymbol{\Sigma}.$$

DEFINICIÓN 1.50. Se dice que el vector \mathbf{X} tiene *distribución de contornos elípticos* si su función de densidad es de la forma

$$f(\mathbf{x}) = |\boldsymbol{\Sigma}|^{-1/2} g((\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu})^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu})), \quad \mathbf{x} \in \mathbb{R}^p,$$

donde $g : \mathbb{R} \rightarrow [0, \infty)$ es función decreciente, llamada *función generadora de densidad*, tal que:

$$\int_0^\infty u^{p/2-1} g(u) \, du < \infty,$$

y escribimos $\mathbf{X} \sim \text{EC}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}; g)$.

OBSERVACIÓN 1.51. Asuma que $\mathbf{X} \sim \text{EC}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}; \psi)$ con $\text{rg}(\boldsymbol{\Sigma}) = k$. Entonces,

$$U = (\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu})^\top \boldsymbol{\Sigma}^- (\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu}) \stackrel{d}{=} R^2,$$

donde $\boldsymbol{\Sigma}^-$ es una inversa generalizada de $\boldsymbol{\Sigma}$.

EJEMPLO 1.52. En la siguiente figura se presenta la densidad asociadas a las siguientes funciones g :

- Normal: $g(u) = c_1 \exp(-u/2)$.
- Laplace: $g(u) = c_2 \exp(-\sqrt{u}/2)$.
- Cauchy: $g(u) = c_3(1 + u)^{-(p+1)/2}$.
- Exponencial potencia (PE): $g(u) = c_4 \exp(-u^\lambda/2)$, $\lambda = 2$.

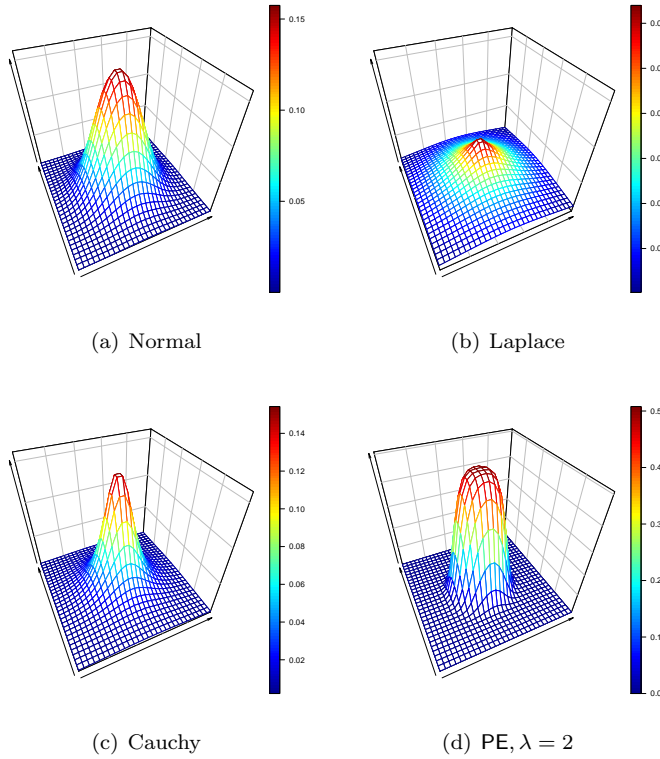


FIGURA 3. Funciones de densidad del vector $\mathbf{X} \sim \text{EC}_2(\mathbf{0}, \mathbf{I}; g)$ para las distribuciones normal, Laplace, Cauchy y exponencial potencia con $\lambda = 2$.

EJEMPLO 1.53 (Distribución t de Student). La función generadora de densidad de un vector aleatorio con distribución t de Student asume la forma

$$g(u) = \frac{\Gamma(\frac{\nu+p}{2})}{\Gamma(\frac{\nu}{2})(\pi\nu)^{p/2}} \left(1 + \frac{u}{\nu}\right)^{-(\nu+p)/2}, \quad \nu > 0.$$

Para la distribución t de Student, tenemos que $R^2/p \sim F_{p,\nu}$. Además, la función característica de $\mathbf{X} \sim t_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}, \nu)$ es dada por

$$\varphi(\mathbf{t}) = \frac{\|\sqrt{\nu}\boldsymbol{\Sigma}^{1/2}\mathbf{t}\|^{\nu/2}}{2^{\nu/2-1}\Gamma(\nu/2)} \exp\{i\mathbf{t}^\top \boldsymbol{\mu}\} K_{\nu/2}(\|\sqrt{\nu}\boldsymbol{\Sigma}^{1/2}\mathbf{t}\|), \quad \mathbf{t} \in \mathbb{R}^p,$$

donde $K_\nu(x)$ denota la función de Bessel modificada de segundo tipo. Un caso particular importante corresponde a la distribución Cauchy, cuando $\nu = 1$, mientras que la distribución normal corresponde al caso límite $\nu \rightarrow \infty$.

EJEMPLO 1.54 (Distribución Exponencial Potencia). Para la distribución Exponencial Potencia (Gómez et al., 1988), la función generadora de densidades es dada por

$$g(u) = \frac{p\Gamma(\frac{p}{2})\pi^{-p/2}}{\Gamma(1 + \frac{p}{2\lambda})2^{1+\frac{p}{2\lambda}}} \exp(-u^\lambda/2), \quad \lambda > 0.$$

y es usual utilizar la notación $\mathbf{X} \sim \text{PE}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}, \lambda)$. En este caso tenemos que la variable aleatoria positiva R tiene densidad

$$h(r) = \frac{p}{\Gamma(1 + \frac{p}{2\lambda})2^{\frac{p}{2\lambda}}} r^{p-1} \exp(-r^{2\lambda}/2), \quad r > 0.$$

Note también que $R^{2\lambda} \sim \text{Gama}(\frac{1}{2}, \frac{p}{2\lambda})$. Debemos destacar que esta clase de distribuciones contiene la distribución normal como un caso particular cuando $\lambda = 1$. Mientras que tiene colas más pesadas que la normal si $\lambda < 1$ y colas más livianas para el caso $\lambda > 1$. Otro caso particular de interés es la distribución Laplace, que es recuperada cuando $\lambda = 1/2$.

DEFINICIÓN 1.55. Sea $\boldsymbol{\mu} \in \mathbb{R}^p$, $\boldsymbol{\Sigma}$ matriz $p \times p$ definida positiva y \mathbf{H} función de distribución de la variable aleatoria positiva W . Entonces, se dice que el vector aleatorio \mathbf{X} sigue una *distribución de mezcla de escala normal* si su función de densidad asume la forma

$$f(\mathbf{x}) = |2\pi\boldsymbol{\Sigma}|^{-1/2} \int_0^\infty w^{p/2} \exp(-wu/2) d\mathbf{H}(w),$$

donde $u = (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu})^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu})$ y anotamos $\mathbf{X} \sim \text{SMN}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}; \mathbf{H})$.

EJEMPLO 1.56 (Distribución Slash). Un vector aleatorio \mathbf{X} tiene distribución Slash si su función de densidad es de la forma:

$$f(\mathbf{x}) = \nu(2\pi)^{-p/2} |\boldsymbol{\Sigma}|^{-1/2} \int_0^1 w^{p/2+\nu-1} \exp(-wu/2) dw.$$

En este caso, tenemos que $h(w) = \nu w^{\nu-1}$, para $w \in (0, 1)$ y $\nu > 0$. Es decir $W \sim \text{Beta}(\nu, 1)$.

OBSERVACIÓN 1.57. Un vector aleatorio $\mathbf{X} \sim \text{SMN}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}; \mathbf{H})$ admite la representación

$$\mathbf{X} \stackrel{d}{=} \boldsymbol{\mu} + W^{-1/2} \mathbf{Z},$$

donde $\mathbf{Z} \sim \text{N}_p(\mathbf{0}, \boldsymbol{\Sigma})$ y $W \sim \mathbf{H}(\nu)$ son independientes. También podemos utilizar la siguiente estructura jerárquica:

$$\mathbf{X}|W \sim \text{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}/W), \quad W \sim \mathbf{H}(\nu).$$

Esta representación permite, por ejemplo

$$\mathbf{E}(\mathbf{X}) = \mathbf{E}(\mathbf{E}(\mathbf{X}|W)) = \boldsymbol{\mu}$$

$$\text{Cov}(\mathbf{X}) = \mathbf{E}(\text{Cov}(\mathbf{X}|W)) + \text{Cov}(\mathbf{E}(\mathbf{X}|W)) = \mathbf{E}(W^{-1})\boldsymbol{\Sigma},$$

siempre que $\mathbf{E}(W^{-1}) < \infty$.

EJEMPLO 1.58 (Distribución t de Student). Para $\mathbf{X} \sim t_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}, \nu)$, con $\nu > 0$, podemos escribir

$$\mathbf{X}|W \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}/\omega), \quad W \sim \text{Gamma}(\nu/2, \nu/2),$$

es decir, la función de densidad asociado a la variable de mezcla, es dada por

$$h(\omega; \nu) = \frac{(\nu/2)^{\nu/2} \omega^{\nu/2-1}}{\Gamma(\nu/2)} \exp(-\nu\omega/2).$$

EJEMPLO 1.59 (Distribución normal contaminada). Considere $\mathbf{X} \sim \text{CN}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma}, \epsilon, \gamma)$ [Little \(1988\)](#) donde $0 \leq \epsilon \leq 1$ denota el *porcentaje de contaminación* y $0 < \gamma < 1$ corresponde a un *factor de inflación de escala*. En este caso, la variable de mezcla tiene densidad

$$h(\omega; \boldsymbol{\delta}) = \begin{cases} \epsilon, & \omega = \gamma \\ 1 - \epsilon & \omega = 1 \end{cases},$$

con $\boldsymbol{\delta} = (\epsilon, \gamma)^\top$. Podemos notar que la función de densidad adopta la forma:

$$f(\mathbf{x}) = (1 - \epsilon)|2\pi\boldsymbol{\Sigma}|^{-1/2} \exp(-u/2) + \epsilon\gamma^{p/2}|2\pi\boldsymbol{\Sigma}|^{-1/2} \exp(-\lambda u/2).$$

1.7. Algunas distribuciones no centrales

Las distribuciones chi-cuadrado, F , t de Student no central son derivadas desde la distribución normal multivariada y son útiles para desarrollar la inferencia en modelo de regresión lineal.

RESULTADO 1.60. Sea $\mathbf{Z} \sim \mathbf{N}_p(\mathbf{0}, \mathbf{I})$ y sea $U = \mathbf{Z}^\top \mathbf{Z}$. Entonces $U \sim \chi^2(p)$, con función de densidad

$$f(u) = \frac{1}{2^{p/2}\Gamma(p/2)} u^{p/2-1} \exp(-u/2), \quad u > 0.$$

DEMOSTRACIÓN. Como U es una función de variables aleatorias normales, entonces su función característica asume la forma

$$\begin{aligned} \varphi_U(t) &= \mathbf{E}\{\exp(itU)\} = \int_{\mathbb{R}^p} \exp(itu)(2\pi)^{-p/2} \exp(-\tfrac{1}{2}\mathbf{z}^\top \mathbf{z}) \, d\mathbf{z} \\ &= (2\pi)^{-p/2} \int_{\mathbb{R}^p} \exp(-\tfrac{1}{2}(1 - 2it)\mathbf{z}^\top \mathbf{z}) \, d\mathbf{z} = (1 - 2it)^{-p/2}, \end{aligned}$$

que corresponde a la función característica de una variable aleatoria chi-cuadrado con p grados de libertad. \square

DEFINICIÓN 1.61 (Distribución chi-cuadrado no central). Si $\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \mathbf{I})$, entonces $U = \mathbf{Y}^\top \mathbf{Y}$ tiene *distribución chi-cuadrado no central* con p grados de libertad y parámetro de no centralidad $\lambda = \boldsymbol{\mu}^\top \boldsymbol{\mu}/2$, en cuyo caso anotamos $U \sim \chi^2(p; \lambda)$.

RESULTADO 1.62. Sea $\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \mathbf{I})$ donde $\boldsymbol{\mu} = (\mu_1, \dots, \mu_p) \neq \mathbf{0}$ y sea $U = \mathbf{Y}^\top \mathbf{Y}$. Entonces la función característica de U es dada por

$$\varphi_U(t) = (1 - 2it)^{-p/2} \exp\left(\frac{2it\lambda}{1 - 2it}\right),$$

con $\lambda = \boldsymbol{\mu}^\top \boldsymbol{\mu}/2$.

DEMOSTRACIÓN. Como Y_1, \dots, Y_p son variables aleatorias independientes, tenemos

$$\begin{aligned} \varphi_U(t) &= \mathbb{E} \left\{ \exp \left(t \sum_{j=1}^n Y_j^2 \right) \right\} = \mathbb{E} \left\{ \prod_{j=1}^p \exp(tY_j^2) \right\} = \prod_{j=1}^p \mathbb{E} \{ \exp(tY_j^2) \} \\ &= \prod_{j=1}^p \varphi_{Y_j^2}(t). \end{aligned}$$

Ahora, la función característica asociada a la variable aleatoria Y_j^2 es dada por

$$\begin{aligned} \varphi_{Y_j^2}(t) &= \int_{-\infty}^{\infty} \exp(it y_j^2) (2\pi)^{-1/2} \exp\left\{-\frac{1}{2}(y_j - \mu_j)^2\right\} dy_j \\ &= \exp\left\{\frac{\mu_j^2}{2} \left(\frac{1}{1-2it}\right) - \frac{\mu_j^2}{2}\right\} \int_{-\infty}^{\infty} (2\pi)^{-1/2} \exp\left\{-\frac{(1-2it)}{2} \left(y_j - \frac{\mu_j}{1-2it}\right)^2\right\} dy_j, \end{aligned}$$

de este modo,

$$\varphi_{Y_j^2}(t) = (1 - 2it)^{-1/2} \exp\left\{\frac{\mu_j^2}{2} \left(\frac{2it}{1 - 2it}\right)\right\},$$

y por tanto la función característica de la variable $U = \sum_{j=1}^p Y_j^2$, asume la forma

$$\varphi_U(t) = (1 - 2it)^{-p/2} \exp\left(\frac{2it\lambda}{1 - 2it}\right), \quad \lambda = \boldsymbol{\mu}^\top \boldsymbol{\mu}/2.$$

□

OBSERVACIÓN 1.63. Es interesante notar que la función característica de la variable $U = \mathbf{Y}^\top \mathbf{Y}$, puede ser escrita como

$$\begin{aligned} \varphi_U(t) &= (1 - 2it)^{-p/2} \exp\left(\frac{\lambda}{1 - 2it} - \lambda\right) \\ &= (1 - 2it)^{-p/2} e^{-\lambda} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{\{\lambda/(1 - 2it)\}^k}{k!} \\ &= \sum_{k=0}^{\infty} \frac{e^{-\lambda} \lambda^k}{k!} (1 - 2it)^{-(p+2k)/2}. \end{aligned}$$

Es decir, la función característica de U es un *promedio ponderado con pesos Poisson* de funciones características de variables aleatorias chi-cuadrado con $p + 2k$ grados de libertad.

Usando la relación entre funciones características y sus correspondientes funciones de densidad, sigue que la chi-cuadrado no central tiene la siguiente representación de mezcla

$$U|Z \sim \chi^2(p + 2z), \quad Z \sim \text{Poisson}(\lambda), \quad (1.6)$$

con densidad

$$f(u) = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{e^{-\lambda} \lambda^k}{k!} \frac{1}{2^{p/2+k} \Gamma(\frac{p}{2} + k)} u^{p/2+k-1} \exp(-u/2), \quad u > 0.$$

La representación en (1.6) es muy útil para obtener los momentos de una variable aleatoria con distribución chi-cuadrado no central. En efecto, el valor esperado de $U \sim \chi^2(p; \lambda)$ es dado por

$$\mathbb{E}(U) = \mathbb{E}\{\mathbb{E}(U|Z)\} = \mathbb{E}\{p + 2Z\} = p + 2\mathbb{E}(Z) = p + 2\lambda,$$

mientras que la varianza de U puede ser calculada como

$$\begin{aligned} \text{var}(U) &= \mathbb{E}\{\text{var}(U|Z)\} + \text{var}\{\mathbb{E}(U|Z)\} \\ &= \mathbb{E}\{2(p + 2Z)\} + \text{var}(p + 2Z) \\ &= 2p + 4\lambda + 4\lambda = 2p + 8\lambda. \end{aligned}$$

RESULTADO 1.64. Si $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$ donde $\boldsymbol{\Sigma}$ es matriz no singular. Entonces

- (a) $(\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu})^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1}(\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu}) \sim \chi^2(p)$.
- (b) $\mathbf{X}^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1} \mathbf{X} \sim \chi^2(p; \lambda)$, donde $\lambda = \frac{1}{2} \boldsymbol{\mu}^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1} \boldsymbol{\mu}$.

DEMOSTRACIÓN. La idea de la demostración se basa en transformar los componentes de \mathbf{X} en variables aleatorias normales independientes. Considere $\boldsymbol{\Sigma} = \mathbf{B}\mathbf{B}^\top$ con \mathbf{B} no singular. Para probar (a), tome

$$\mathbf{Z} = \mathbf{B}^{-1}(\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu}),$$

luego $\mathbf{Z} \sim \mathbf{N}_p(\mathbf{0}, \mathbf{I})$ y de este modo

$$(\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu})^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1}(\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu}) = \mathbf{Z}^\top \mathbf{Z} \sim \chi^2(p; 0).$$

Para probar (b), sea $\mathbf{Y} = \mathbf{B}^{-1} \mathbf{X}$, luego

$$\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_p(\mathbf{B}^{-1} \boldsymbol{\mu}, \mathbf{I}),$$

y

$$\mathbf{X}^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1} \mathbf{X} = \mathbf{Y}^\top \mathbf{B}^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1} \mathbf{B} \mathbf{Y} = \mathbf{Y}^\top \mathbf{Y},$$

que por definición tiene una distribución chi-cuadrado no central, con parámetro de no centralidad

$$\lambda = \frac{1}{2} (\mathbf{B}^{-1} \boldsymbol{\mu})^\top (\mathbf{B}^{-1} \boldsymbol{\mu}) = \frac{1}{2} \boldsymbol{\mu}^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1} \boldsymbol{\mu}.$$

□

DEFINICIÓN 1.65 (Distribución F no central). Sea $X_1 \sim \chi^2(\nu_1; \lambda)$ y $X_2 \sim \chi^2(\nu_2)$ variables aleatorias independientes. Entonces,

$$F = \frac{X_1/\nu_1}{X_2/\nu_2} \sim F(\nu_1, \nu_2, \lambda),$$

es decir F sigue una *distribución F no central* con ν_1 y ν_2 grados de libertad y parámetro de no centralidad λ .

DEFINICIÓN 1.66 (Distribución Beta no central). Considere $U_1 \sim \chi^2(\nu_1, \lambda)$, $U_2 \sim \chi^2(\nu_2)$ tal que U_1 y U_2 son variables aleatorias independientes. Entonces,

$$G = \frac{U_1}{U_1 + U_2} \sim \text{Beta}(\nu_1, \nu_2, \lambda),$$

esto es, G sigue una *distribución Beta no central* con parámetros de forma y escala ν_1 y ν_2 , respectivamente y parámetro de no centralidad λ .

DEFINICIÓN 1.67 (Distribución t de Student no central). Si $Y \sim \mathbf{N}(\mu, \sigma^2)$ y $U/\sigma^2 \sim \chi^2(\nu)$ son independientes, entonces

$$T = \frac{Y}{\sqrt{U/\nu}} \sim t_\nu(\lambda), \quad \lambda = \mu/\sigma,$$

es llamada una variable aleatoria con *distribución t de Student no central* con ν grados de libertad y parámetro de no centralidad λ .

Note también que si $Z \sim \mathbf{N}(0, 1)$, $U \sim \chi^2(\nu)$, δ es una constante, y Z es independiente de U , entonces

$$T = \frac{Z + \delta}{\sqrt{U/\nu}} \sim t_\nu(\delta).$$

Además el cuadrado de una variable aleatoria t no central se distribuye como una variable aleatoria F no central con parámetro de no centralidad $\delta = \lambda^2/2$. De este modo,

$$t_\nu^2(\lambda) \stackrel{d}{=} F(1, \nu, \lambda^2/2).$$

1.8. Distribución de formas cuadráticas

Para motivar ideas, sabemos que si $\mathbf{Z} \sim \mathbf{N}_p(\mathbf{0}, \mathbf{I})$, entonces $U = \mathbf{Z}^\top \mathbf{Z} \sim \chi^2(p)$ pues corresponde a la suma de variables aleatorias IID $\mathbf{N}(0, 1)$. El objetivo de esta sección es proveer condiciones bajo las cuales variables aleatorias de la forma $U = \mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X}$ con $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$ siguen una distribución chi-cuadrado no central así como establecer la independencia entre dos o más formas cuadráticas.

RESULTADO 1.68. Si $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \mathbf{I})$ y $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{p \times p}$ es matriz simétrica. Entonces $\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X} \sim \chi^2(k; \theta)$ si y sólo si \mathbf{A} es idempotente, en cuyo caso los grados de libertad y el parámetro de no centralidad están dados por

$$k = \text{rg}(\mathbf{A}) = \text{tr}(\mathbf{A}), \quad y \quad \theta = \frac{1}{2} \boldsymbol{\mu}^\top \mathbf{A} \boldsymbol{\mu},$$

respectivamente.

DEMOSTRACIÓN. Suponga que \mathbf{A} es idempotente de rango k . Entonces existe una matriz ortogonal \mathbf{P} tal que

$$\mathbf{P}^\top \mathbf{A} \mathbf{P} = \begin{pmatrix} \mathbf{I}_k & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix}.$$

Sea $\mathbf{Y} = \mathbf{P}^\top \mathbf{X}$, entonces $\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_p(\mathbf{P}^\top \boldsymbol{\mu}, \mathbf{I})$, y

$$\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X} = \mathbf{Y}^\top \begin{pmatrix} \mathbf{I}_k & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix} \mathbf{Y} = \sum_{i=1}^k Y_i^2,$$

que sigue una distribución chi-cuadrado con k grados de libertad. Para el parámetro de no centralidad θ , note que

$$\begin{aligned} \mathbb{E}\{\chi^2(k; \theta)\} &= k + 2\theta = \mathbb{E}(\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X}) = \text{tr}(\mathbb{E}(\mathbf{X} \mathbf{X}^\top) \mathbf{A}) \\ &= \text{tr}((\mathbf{I} + \boldsymbol{\mu} \boldsymbol{\mu}^\top) \mathbf{A}) = k + \boldsymbol{\mu}^\top \mathbf{A} \boldsymbol{\mu}, \end{aligned}$$

y de ahí que $\theta = \frac{1}{2} \boldsymbol{\mu}^\top \mathbf{A} \boldsymbol{\mu}$.

Ahora, suponga que $\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X} \sim \chi^2(k; \theta)$. Si \mathbf{A} tiene rango r , entonces para \mathbf{P} matriz ortogonal $p \times p$,

$$\mathbf{P}^\top \mathbf{A} \mathbf{P} = \begin{pmatrix} \mathbf{\Lambda}_1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix},$$

con $\mathbf{\Lambda}_1 = \text{diag}(\lambda_1, \dots, \lambda_r)$, donde $\lambda_1, \dots, \lambda_r$ son los valores propios no nulos de \mathbf{A} . Sea $\mathbf{Y} = \mathbf{P}^\top \mathbf{X}$, entonces

$$\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X} = \mathbf{Y}^\top \mathbf{P}^\top \mathbf{A} \mathbf{P} \mathbf{Y} = \sum_{j=1}^r \lambda_j Y_j^2 = U.$$

Tenemos que $\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\delta}, \mathbf{I})$ con $\boldsymbol{\delta} = \mathbf{P}^\top \boldsymbol{\mu}$, de modo que $Y_j^2 \sim \chi^2(1; \delta_j^2/2)$ con función característica

$$\varphi_{Y_j^2}(t) = (1 - 2it)^{-1/2} \exp\left(\frac{it\delta_j^2}{1 - 2it}\right),$$

por la independencia de Y_1, \dots, Y_r sigue que

$$\begin{aligned} \varphi_U(t) &= \prod_{j=1}^r (1 - 2it\lambda_j)^{-1/2} \exp\left(\frac{it\lambda_j\delta_j^2}{1 - 2it\lambda_j}\right) \\ &= \exp\left(it \sum_{j=1}^r \frac{\lambda_j\delta_j^2}{1 - 2it\lambda_j}\right) \prod_{j=1}^r (1 - 2it\lambda_j)^{-1/2}. \end{aligned}$$

Como $\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X} \sim \chi_k^2(\theta)$ tiene función característica

$$\varphi_{\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X}}(t) = (1 - 2it)^{-k/2} \exp\left(\frac{2it\theta}{1 - 2it}\right),$$

entonces desde las dos expresiones anteriores debemos tener $r = k$, $\lambda_j = 1$, $\forall j$ y $\theta = \sum_j \delta_j^2/2$. Consecuentemente $\mathbf{P}^\top \mathbf{A} \mathbf{P}$ tiene la forma

$$\mathbf{P}^\top \mathbf{A} \mathbf{P} = \begin{pmatrix} \mathbf{I}_k & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix},$$

que es idempotente. Luego

$$\mathbf{P}^\top \mathbf{A} \mathbf{P} = (\mathbf{P}^\top \mathbf{A} \mathbf{P})(\mathbf{P}^\top \mathbf{A} \mathbf{P}) = \mathbf{P}^\top \mathbf{A}^2 \mathbf{P} \implies \mathbf{A}^2 = \mathbf{A}.$$

□

RESULTADO 1.69. Si $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$ donde $\boldsymbol{\Sigma}$ es no singular y \mathbf{X} , $\boldsymbol{\mu}$ y $\boldsymbol{\Sigma}$ son particionados como

$$\mathbf{X} = \begin{pmatrix} \mathbf{X}_1 \\ \mathbf{X}_2 \end{pmatrix}, \quad \boldsymbol{\mu} = \begin{pmatrix} \boldsymbol{\mu}_1 \\ \boldsymbol{\mu}_2 \end{pmatrix}, \quad \boldsymbol{\Sigma} = \begin{pmatrix} \boldsymbol{\Sigma}_{11} & \boldsymbol{\Sigma}_{12} \\ \boldsymbol{\Sigma}_{21} & \boldsymbol{\Sigma}_{22} \end{pmatrix},$$

donde \mathbf{X}_1 , $\boldsymbol{\mu}_1$ son $k \times 1$ y $\boldsymbol{\Sigma}_{11}$ es $k \times k$. Entonces

$$U = (\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu})^\top \boldsymbol{\Sigma}^{-1} (\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu}) - (\mathbf{X}_1 - \boldsymbol{\mu}_1)^\top \boldsymbol{\Sigma}_{11}^{-1} (\mathbf{X}_1 - \boldsymbol{\mu}_1) \sim \chi^2(p - k).$$

DEMOSTRACIÓN. Considere $\boldsymbol{\Sigma} = \mathbf{B} \mathbf{B}^\top$, donde \mathbf{B} es no singular y particione \mathbf{B} como

$$\mathbf{B} = \begin{pmatrix} \mathbf{B}_1 \\ \mathbf{B}_2 \end{pmatrix}, \quad \mathbf{B}_1 \in \mathbb{R}^{k \times p}.$$

Luego,

$$\boldsymbol{\Sigma} = \mathbf{B} \mathbf{B}^\top = \begin{pmatrix} \mathbf{B}_1 \mathbf{B}_1^\top & \mathbf{B}_1 \mathbf{B}_2^\top \\ \mathbf{B}_2 \mathbf{B}_1^\top & \mathbf{B}_2 \mathbf{B}_2^\top \end{pmatrix},$$

de donde sigue que $\Sigma_{11} = B_1 B_1^\top$. Ahora, sea $Z = B^{-1}(X - \mu) \sim N_p(0, I)$. De este modo,

$$\begin{pmatrix} B_1 \\ B_2 \end{pmatrix} Z = \begin{pmatrix} X_1 - \mu_1 \\ X_2 - \mu_2 \end{pmatrix}.$$

Entonces

$$\begin{aligned} U &= Z^\top Z - Z^\top B_1^\top (B_1 B_1^\top)^{-1} B_1 Z = Z^\top (I - B_1^\top (B_1 B_1^\top)^{-1} B_1) Z \\ &= Z^\top (I - H_1) Z, \quad \text{con } H_1 = B_1^\top (B_1 B_1^\top)^{-1} B_1. \end{aligned}$$

Note que H_1 es simétrica e idempotente y por tanto también lo es $C = I - H_1$. De donde sigue que $U \sim \chi^2(\nu)$, con $\nu = \text{rg}(C) = p - k$. \square

El Resultado 1.68 se puede generalizar al caso que X tiene una matriz de covarianza arbitraria. Suponga que $X \sim N_p(0, \Sigma)$. Una condición para que $X^\top A X$ tenga una distribución chi-cuadrado es

$$\Sigma A \Sigma A = \Sigma A,$$

en cuyo caso los grados de libertad son $k = \text{rg}(A \Sigma)$. Si Σ es no singular, la condición resulta $A \Sigma A = A$.

RESULTADO 1.70. Si $X \sim N_p(0, \Sigma)$ donde Σ tiene rango k ($\leq p$) y si A es una inversa generalizada de Σ ($\Sigma A \Sigma = \Sigma$), entonces $X^\top A X \sim \chi^2(k)$.

DEMOSTRACIÓN. Considere $Y = B X$ donde B es una matriz no singular $p \times p$ tal que

$$B \Sigma B^\top = \begin{pmatrix} I_k & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix}.$$

Particionando $Y = (Y_1^\top, Y_2^\top)^\top$ donde Y_1 es un vector $k \times 1$ sigue que $Y_1 \sim N_k(0, I)$ y $Y_2 = 0$ con probabilidad 1. Es decir, tenemos que

$$Y = (Y_1^\top, 0)^\top, \quad \text{con probabilidad 1.}$$

Ahora, note que

$$\begin{pmatrix} I_k & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} = B \Sigma B^\top = B \Sigma A \Sigma B^\top$$

pues A es una inversa generalizada de Σ . De este modo,

$$\begin{aligned} \begin{pmatrix} I_k & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} &= B \Sigma B^\top B^{-\top} A B^{-1} B \Sigma B^\top \\ &= \begin{pmatrix} I_k & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} B^{-\top} A B^{-1} \begin{pmatrix} I_k & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix}. \end{aligned}$$

Luego, con probabilidad uno,

$$\begin{aligned} X^\top A X &= Y^\top B^{-\top} A B^{-1} Y = (Y_1^\top, 0) B^{-\top} A B^{-1} \begin{pmatrix} Y_1 \\ 0 \end{pmatrix} \\ &= (Y_1^\top, 0) \begin{pmatrix} I_k & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} B^{-\top} A B^{-1} \begin{pmatrix} I_k & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} Y_1 \\ 0 \end{pmatrix} \\ &= (Y_1^\top, 0) \begin{pmatrix} I_k & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} Y_1 \\ 0 \end{pmatrix} = Y_1^\top Y_1 \sim \chi^2(k). \end{aligned}$$

\square

RESULTADO 1.71. Si $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$, donde $\boldsymbol{\Sigma}$ es no singular, y \mathbf{A} es una matriz simétrica $p \times p$. Entonces $\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X} \sim \chi^2(k; \lambda)$, donde $k = \text{rg}(\mathbf{A})$, $\lambda = \boldsymbol{\mu}^\top \mathbf{A} \boldsymbol{\mu} / 2$ si y sólo si $\mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma}$ es matriz idempotente.

DEMOSTRACIÓN. Considere $\mathbf{Y} = \mathbf{B} \mathbf{X}$, donde \mathbf{B} es una matriz no singular $p \times p$ tal que $\mathbf{B} \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{B}^\top = \mathbf{I}_p$. Entonces

$$\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X} = \mathbf{Y}^\top \mathbf{B}^{-\top} \mathbf{A} \mathbf{B}^{-1} \mathbf{Y},$$

donde $\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_p(\mathbf{B} \boldsymbol{\mu}, \mathbf{I})$. Desde el Resultado 1.68 sigue que $\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X}$ tiene distribución chi-cuadrado sólo si $\mathbf{B}^{-\top} \mathbf{A} \mathbf{B}^{-1}$ es idempotente. Esto es equivalente a mostrar que $\mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma}$ es idempotente.

Si $\mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma}$ es idempotente, tenemos

$$\mathbf{A} = \mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{A} = \mathbf{A} \mathbf{B}^{-1} \mathbf{B}^{-\top} \mathbf{A}, \quad (\boldsymbol{\Sigma} = \mathbf{B}^{-1} \mathbf{B}^{-\top})$$

así, pre- y post-multiplicando por $\mathbf{B}^{-\top}$ y \mathbf{B}^{-1} , obtenemos

$$\mathbf{B}^{-\top} \mathbf{A} \mathbf{B}^{-1} = (\mathbf{B}^{-\top} \mathbf{A} \mathbf{B}^{-1})(\mathbf{B}^{-\top} \mathbf{A} \mathbf{B}^{-1}),$$

y por tanto es idempotente.

Por otro lado, si $\mathbf{B}^{-\top} \mathbf{A} \mathbf{B}^{-1}$ es idempotente, entonces

$$\mathbf{B}^{-\top} \mathbf{A} \mathbf{B}^{-1} = (\mathbf{B}^{-\top} \mathbf{A} \mathbf{B}^{-1})(\mathbf{B}^{-\top} \mathbf{A} \mathbf{B}^{-1}) = \mathbf{B}^{-\top} \mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{A} \mathbf{B}^{-1},$$

es decir $\mathbf{A} = \mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{A}$ y de ahí que $\mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma}$ es idempotente. \square

EJEMPLO 1.72. Sea X_1, \dots, X_n variables aleatorias IID $\mathbf{N}(\theta, \sigma^2)$, en este caso podemos definir $\mathbf{X} = (X_1, \dots, X_n)^\top$ tal que $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_n(\theta \mathbf{1}_n, \sigma^2 \mathbf{I})$. Considere la forma cuadrática

$$Q = \frac{1}{\sigma^2} \sum_{i=1}^n (X_i - \bar{X})^2 = \frac{1}{\sigma^2} \mathbf{X}^\top \mathbf{C} \mathbf{X} = \mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X},$$

con $\mathbf{C} = \mathbf{I}_n - \frac{1}{n} \mathbf{1} \mathbf{1}^\top$ y $\mathbf{A} = \mathbf{C} / \sigma^2$. De esta manera

$$\mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma} = \mathbf{I}_n - \frac{1}{n} \mathbf{1} \mathbf{1}^\top,$$

que es idempotente. Además

$$\text{rg}(\mathbf{A}) = \text{tr}(\mathbf{C}) = \text{tr}\left(\mathbf{I}_n - \frac{1}{n} \mathbf{1} \mathbf{1}^\top\right) = n - 1,$$

y

$$\lambda = \frac{\theta^2}{2} \mathbf{1}^\top \mathbf{A} \mathbf{1} = \frac{\theta^2}{2\sigma^2} \mathbf{1}^\top \left(\mathbf{I}_n - \frac{1}{n} \mathbf{1} \mathbf{1}^\top\right) \mathbf{1} = 0.$$

Finalmente,

$$Q = \frac{1}{\sigma^2} \sum_{i=1}^n (X_i - \bar{X})^2 \sim \chi^2(n - 1).$$

RESULTADO 1.73. Sea $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$, $Q_1 = \mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X}$ y $Q_2 = \mathbf{X}^\top \mathbf{B} \mathbf{X}$. Entonces Q_1 y Q_2 son independientes si y sólo si $\mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{B} = \mathbf{0}$.

DEMOSTRACIÓN. Tenemos $\boldsymbol{\Sigma} = \mathbf{T} \mathbf{T}^\top$, y defina $\mathbf{G}_1 = \mathbf{T}^\top \mathbf{A} \mathbf{T}$, $\mathbf{G}_2 = \mathbf{T}^\top \mathbf{B} \mathbf{T}$. Note que si $\mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{B} = \mathbf{0}$, entonces

$$\mathbf{G}_1 \mathbf{G}_2 = (\mathbf{T}^\top \mathbf{A} \mathbf{T})(\mathbf{T}^\top \mathbf{B} \mathbf{T}) = \mathbf{T}^\top \mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{B} \mathbf{T} = \mathbf{0}.$$

Debido a la simetría de \mathbf{G}_1 y \mathbf{G}_2 , sigue que

$$\mathbf{0} = (\mathbf{G}_1 \mathbf{G}_2)^\top = \mathbf{G}_2^\top \mathbf{G}_1^\top = \mathbf{G}_2 \mathbf{G}_1.$$

Como $\mathbf{G}_1 \mathbf{G}_2 = \mathbf{G}_2 \mathbf{G}_1$ existe una matriz ortogonal \mathbf{P} que simultáneamente diagonaliza \mathbf{G}_1 y \mathbf{G}_2 , esto es:

$$\mathbf{P}^\top \mathbf{G}_1 \mathbf{P} = \mathbf{P}^\top \mathbf{T}^\top \mathbf{A} \mathbf{P} = \mathbf{D}_1,$$

$$\mathbf{P}^\top \mathbf{G}_2 \mathbf{P} = \mathbf{P}^\top \mathbf{T}^\top \mathbf{B} \mathbf{P} = \mathbf{D}_2.$$

De este modo,

$$\mathbf{0} = \mathbf{G}_1 \mathbf{G}_2 = \mathbf{P} \mathbf{D}_1 \mathbf{P}^\top \mathbf{P} \mathbf{D}_2 \mathbf{P}^\top = \mathbf{P} \mathbf{D}_1 \mathbf{D}_2 \mathbf{P}^\top$$

lo que es verdad si $\mathbf{D}_1 \mathbf{D}_2 = \mathbf{0}$. Como \mathbf{D}_1 y \mathbf{D}_2 son diagonales, sus elementos diagonales deben ocurrir en posiciones diferentes. Es decir, podemos escribir

$$\mathbf{D}_1 = \begin{pmatrix} \mathbf{M}_1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix}, \quad \mathbf{D}_2 = \begin{pmatrix} \mathbf{0} & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{M}_2 \end{pmatrix}.$$

Sea $\mathbf{Y} = \mathbf{P}^\top \mathbf{T}^{-1} \mathbf{X}$, entonces

$$Q_1 = \mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X} = \mathbf{X}^\top \mathbf{T}^{-\top} \mathbf{P} \mathbf{P}^\top \mathbf{T}^\top \mathbf{A} \mathbf{P} \mathbf{P}^\top \mathbf{T}^{-1} \mathbf{X} = \mathbf{Y}^\top \mathbf{D}_1 \mathbf{Y},$$

$$Q_2 = \mathbf{X}^\top \mathbf{B} \mathbf{X} = \mathbf{X}^\top \mathbf{T}^{-\top} \mathbf{P} \mathbf{P}^\top \mathbf{T}^\top \mathbf{B} \mathbf{P} \mathbf{P}^\top \mathbf{T}^{-1} \mathbf{X} = \mathbf{Y}^\top \mathbf{D}_2 \mathbf{Y}.$$

Además,

$$\text{Cov}(\mathbf{Y}) = \text{Cov}(\mathbf{P}^\top \mathbf{T}^{-1} \mathbf{X}) = \mathbf{P}^\top \mathbf{T}^{-1} \text{Cov}(\mathbf{X}) \mathbf{T}^{-\top} \mathbf{P} = \mathbf{I}.$$

En efecto, $\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_p(\mathbf{P}^\top \mathbf{T}^{-1} \boldsymbol{\mu}, \mathbf{I})$. Ahora, particionando adecuadamente \mathbf{Y} , sigue que

$$\mathbf{Y}^\top \mathbf{D}_1 \mathbf{Y} = (\mathbf{Y}_1^\top, \mathbf{Y}_2^\top) \begin{pmatrix} \mathbf{M}_1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \mathbf{Y}_1 \\ \mathbf{Y}_2 \end{pmatrix} = \mathbf{Y}_1^\top \mathbf{M}_1 \mathbf{Y}_1,$$

$$\mathbf{Y}^\top \mathbf{D}_2 \mathbf{Y} = (\mathbf{Y}_1^\top, \mathbf{Y}_2^\top) \begin{pmatrix} \mathbf{0} & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{M}_2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \mathbf{Y}_1 \\ \mathbf{Y}_2 \end{pmatrix} = \mathbf{Y}_2^\top \mathbf{M}_2 \mathbf{Y}_2,$$

y la independencia entre Q_1 y Q_2 sigue desde la independencia entre \mathbf{Y}_1 y \mathbf{Y}_2 . \square

RESULTADO 1.74. Sea $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$, $Q = \mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X}$ y $U = \mathbf{B} \mathbf{X}$. Entonces Q y U son independientes si y sólo si $\mathbf{B} \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{A} = \mathbf{0}$.

EJEMPLO 1.75. Considere X_1, \dots, X_n muestra aleatoria desde $\mathbf{N}(\theta, \sigma^2)$, así

$$\mathbf{X} = (X_1, \dots, X_n)^\top \sim \mathbf{N}_n(\theta \mathbf{1}, \sigma^2 \mathbf{I}_n).$$

Tenemos

$$\bar{X} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i = \frac{1}{n} \mathbf{1}^\top \mathbf{X}, \quad S^2 = \frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^n (X_i - \bar{X})^2 = \frac{1}{n-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{C} \mathbf{X}.$$

Como $\mathbf{C} \mathbf{1} = \mathbf{0}$ sigue la independencia entre \bar{X} y S^2 .

Considere los siguientes dos lemas, los que permitirán mostrar el resultado principal de esta sección.

LEMA 1.76. Sean $\mathbf{A}_1, \dots, \mathbf{A}_k$ matrices $m \times m$ simétricas e idempotentes y suponga que

$$\mathbf{A}_1 + \mathbf{A}_2 + \dots + \mathbf{A}_k = \mathbf{I}_m.$$

Entonces $\mathbf{A}_i \mathbf{A}_j = \mathbf{0}$ para todo $i \neq j$.

DEMOSTRACIÓN. Considere cualquiera de esas matrices, digamos \mathbf{A}_h y denote su rango por r . Como \mathbf{A}_h es simétrica e idempotente, existe una matriz ortogonal \mathbf{P} tal que

$$\mathbf{P}^\top \mathbf{A}_h \mathbf{P} = \begin{pmatrix} \mathbf{I}_r & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix}.$$

Para $j \neq h$, defina $\mathbf{B}_j = \mathbf{P}^\top \mathbf{A}_j \mathbf{P}$, y note que

$$\mathbf{I}_m = \mathbf{P}^\top \mathbf{P} = \mathbf{P}^\top \left(\sum_{j=1}^k \mathbf{A}_j \right) \mathbf{P} = \sum_{j=1}^k \mathbf{P}^\top \mathbf{A}_j \mathbf{P} = \begin{pmatrix} \mathbf{I}_r & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix} + \sum_{j \neq h} \mathbf{B}_j.$$

O equivalentemente,

$$\sum_{j \neq h} \mathbf{B}_j = \begin{pmatrix} \mathbf{0} & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{I}_{m-r} \end{pmatrix}.$$

Claramente, dado que \mathbf{A}_j es simétrica e idempotente, sigue que \mathbf{B}_j también lo es. De modo que, sus elementos diagonales son no negativos. Además, $(\mathbf{B}_j)_{ll} = 0$, para $l = 1, \dots, r$. Así, sigue que \mathbf{B}_j debe ser de la forma

$$\mathbf{B}_j = \begin{pmatrix} \mathbf{0} & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{C}_j \end{pmatrix},$$

donde \mathbf{C}_j es matriz $(m-r) \times (m-r)$, simétrica e idempotente. Ahora, para cualquier $j \neq h$

$$\mathbf{P}^\top \mathbf{A}_h \mathbf{A}_j \mathbf{P} = (\mathbf{P}^\top \mathbf{A}_h \mathbf{P})(\mathbf{P}^\top \mathbf{A}_j \mathbf{P}) = \begin{pmatrix} \mathbf{I}_r & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \mathbf{0} & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{C}_j \end{pmatrix} = \mathbf{0},$$

lo que es verdad, sólo si $\mathbf{A}_h \mathbf{A}_j = \mathbf{0}$, pues \mathbf{P} es no singular. Notando que h es arbitrario, la prueba es completa. \square

LEMA 1.77. Sean $\mathbf{A}_1, \dots, \mathbf{A}_k$ matrices simétricas de orden $m \times m$ y defina

$$\mathbf{A} = \mathbf{A}_1 + \mathbf{A}_2 + \dots + \mathbf{A}_k.$$

Considere las siguientes afirmaciones,

- (a) \mathbf{A}_i es idempotente, para $i = 1, \dots, k$.
- (b) \mathbf{A} es idempotente.
- (c) $\mathbf{A}_i \mathbf{A}_j = \mathbf{0}$, para $i \neq j$.

Entonces, si dos condiciones son satisfechas, la tercera condición debe ser verdadera.

DEMOSTRACIÓN. Primero mostraremos que (a) y (b) implica (c). Como \mathbf{A} es simétrica e idempotente, existe una matriz ortogonal \mathbf{P} tal que

$$\mathbf{P}^\top \mathbf{A} \mathbf{P} = \mathbf{P}^\top (\mathbf{A}_1 + \dots + \mathbf{A}_k) \mathbf{P} = \begin{pmatrix} \mathbf{I}_r & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix}, \quad (1.7)$$

donde $r = \text{rg}(\mathbf{A})$.

Sea $\mathbf{B}_i = \mathbf{P}^\top \mathbf{A}_i \mathbf{P}$, para $i = 1, \dots, k$, y note que \mathbf{B}_i es simétrica e idempotente. Es decir, \mathbf{B}_i debe ser de la forma

$$\mathbf{B}_i = \begin{pmatrix} \mathbf{C}_i & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix},$$

donde la matriz $r \times r$, \mathbf{C}_i debe ser simétrica e idempotente. Por (1.7), tenemos

$$\mathbf{C}_1 + \dots + \mathbf{C}_k = \mathbf{I}_r.$$

Por el Lema 1.76, sigue que $\mathbf{C}_i \mathbf{C}_j = \mathbf{0}$ para $i \neq j$, de donde obtenemos $\mathbf{B}_i \mathbf{B}_j = \mathbf{0}$ y de ahí que $\mathbf{A}_i \mathbf{A}_j = \mathbf{0}$, para $i \neq j$.

Que (a) y (c) implican (b), sigue de notar

$$\begin{aligned} \mathbf{A}^2 &= \left(\sum_{i=1}^k \mathbf{A}_i \right)^2 = \sum_{i=1}^k \sum_{j=1}^k \mathbf{A}_i \mathbf{A}_j = \sum_{i=1}^k \mathbf{A}_i^2 + \sum_{i \neq j} \sum \mathbf{A}_i \mathbf{A}_j \\ &= \sum_{i=1}^k \mathbf{A}_i = \mathbf{A}. \end{aligned}$$

Finalmente, para probar que (b) y (c) implican (a). Suponga que (c) es verdad, entonces $\mathbf{A}_i \mathbf{A}_j = \mathbf{A}_j \mathbf{A}_i$ para todo $i \neq j$ y las matrices $\mathbf{A}_1, \dots, \mathbf{A}_k$ pueden ser diagonalizadas simultáneamente. Esto es, existe una matriz ortogonal \mathbf{Q} tal que

$$\mathbf{Q}^\top \mathbf{A}_i \mathbf{Q} = \mathbf{D}_i, \quad i = 1, \dots, k,$$

donde cada una de las matrices $\mathbf{D}_1, \dots, \mathbf{D}_k$ es diagonal. Además,

$$\mathbf{D}_i \mathbf{D}_j = \mathbf{Q}^\top \mathbf{A}_i \mathbf{Q} \mathbf{Q}^\top \mathbf{A}_j \mathbf{Q} = \mathbf{Q}^\top \mathbf{A}_i \mathbf{A}_j \mathbf{Q} = \mathbf{0}, \quad i \neq j. \quad (1.8)$$

Como \mathbf{A} es simétrica e idempotente, también lo es la matriz diagonal

$$\mathbf{Q}^\top \mathbf{A} \mathbf{Q} = \mathbf{D}_1 + \dots + \mathbf{D}_k,$$

y cada elemento diagonal de $\mathbf{Q}^\top \mathbf{A} \mathbf{Q}$ debe ser 0 o 1, y por (1.8), lo mismo es válido para los elementos diagonales de $\mathbf{D}_1, \dots, \mathbf{D}_k$.

De este modo, \mathbf{D}_i es simétrica e idempotente y de ahí que también lo es

$$\mathbf{A}_i = \mathbf{Q} \mathbf{D}_i \mathbf{Q}^\top, \quad i = 1, \dots, k,$$

lo que termina la prueba. \square

OBSERVACIÓN 1.78. Suponga que las condiciones del Lema 1.77 son satisfechas. Entonces (a) implica que $\text{rg}(\mathbf{A}_i) = \text{tr}(\mathbf{A}_i)$, y desde (b), sigue que

$$\text{rg}(\mathbf{A}) = \text{tr}(\mathbf{A}) = \text{tr} \left(\sum_{i=1}^k \mathbf{A}_i \right) = \sum_{i=1}^k \text{tr}(\mathbf{A}_i) = \sum_{i=1}^k \text{rg}(\mathbf{A}_i).$$

RESULTADO 1.79 (Teorema de Cochran). Sea $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$, con $\boldsymbol{\Sigma} > \mathbf{0}$. Suponga que \mathbf{A}_i , es una matriz simétrica de orden $p \times p$ con rango r_i , para $i = 1, \dots, k$, y

$$\mathbf{A} = \mathbf{A}_1 + \mathbf{A}_2 + \dots + \mathbf{A}_k,$$

es de rango r . Considere las condiciones:

- (a) $\mathbf{A}_i \boldsymbol{\Sigma}$ es idempotente, para $i = 1, \dots, k$.
- (b) $\mathbf{A} \boldsymbol{\Sigma}$ es idempotente.
- (c) $\mathbf{A}_i \boldsymbol{\Sigma} \mathbf{A}_j = \mathbf{0}$, para $i \neq j$.
- (d) $r = \sum_{i=1}^k r_i$.

si dos de (a), (b) y (c) se satisfacen, o si (b) y (d) son satisfechas. Entonces,

- (i) $\mathbf{X}^\top \mathbf{A}_i \mathbf{X} \sim \chi^2(r_i; \lambda_i)$, con $\lambda_i = \boldsymbol{\mu}^\top \mathbf{A}_i \boldsymbol{\mu} / 2$, para $i = 1, \dots, k$.
- (ii) $\mathbf{X}^\top \mathbf{A} \mathbf{X} \sim \chi^2(r; \lambda)$, con $\lambda = \boldsymbol{\mu}^\top \mathbf{A} \boldsymbol{\mu} / 2$.
- (iii) $\mathbf{X}^\top \mathbf{A}_1 \mathbf{X}, \mathbf{X}^\top \mathbf{A}_2 \mathbf{X}, \dots, \mathbf{X}^\top \mathbf{A}_k \mathbf{X}$ son mutuamente independientes.

DEMOSTRACIÓN. Tenemos que $\Sigma = \mathbf{T}\mathbf{T}^\top$ y las condiciones (a)-(d), pueden ser expresadas como:

- (a) $\mathbf{T}^\top \mathbf{A}_i \mathbf{T}$ es idempotente, para $i = 1, \dots, k$.
- (b) $\mathbf{T}^\top \mathbf{A} \mathbf{T}$ es idempotente.
- (c) $(\mathbf{T}^\top \mathbf{A}_i \mathbf{T})(\mathbf{T}^\top \Sigma \mathbf{A}_j \mathbf{T}) = \mathbf{0}$, para $i \neq j$.
- (d) $\text{rg}(\mathbf{T}^\top \mathbf{A} \mathbf{T}) = \sum_{i=1}^k \text{rg}(\mathbf{T}^\top \mathbf{A}_i \mathbf{T})$.

Como $\mathbf{T}^\top \mathbf{A}_1 \mathbf{T}, \mathbf{T}^\top \mathbf{A}_2 \mathbf{T}, \dots, \mathbf{T}^\top \mathbf{A}_k \mathbf{T}$ y $\mathbf{T}^\top \mathbf{A} \mathbf{T}$ satisfacen las condiciones del Lema 1.77 (y de la Observación 1.78). Entonces, las condiciones (a)-(d) se satisfacen.

Sabemos que (a) implica (i) y (b) implica (ii). Mientras que, Resultado 1.73 con (c), garantiza (iii), lo que completa la prueba. \square

Ejercicios

- 1.1 Sean $\mathbf{X}_1, \dots, \mathbf{X}_n$ vectores aleatorios independientes con $\mathbf{X}_i \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \Sigma)$, para $i = 1, \dots, n$. Obtenga la distribución de

$$\sum_{i=1}^n \alpha_i \mathbf{X}_i,$$

con $\alpha_1, \dots, \alpha_n$ constantes fijas.

- 1.2 Si $\mathbf{X}_1, \dots, \mathbf{X}_n$ son independientes cada uno con $\mathbf{X}_i \sim \mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \Sigma)$. Muestre que la distribución del vector de medias

$$\bar{\mathbf{X}} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \mathbf{X}_i,$$

es $\mathbf{N}_p(\boldsymbol{\mu}, \frac{1}{n} \Sigma)$.

- 1.3 Demuestre el Resultado 1.20, usando la función característica de un vector aleatorio normal.
- 1.4 Sean X_1, \dots, X_n variables aleatorias independientes e idénticamente distribuidas $\mathbf{N}(\mu, \sigma^2)$ y defina

$$Q = \frac{1}{2(n-1)} \sum_{i=1}^{n-1} (X_{i+1} - X_i)^2,$$

¿Es Q un estimador insesgado de σ^2 ?

- 1.5 Sea $\mathbf{X} \sim \mathbf{N}_n(\boldsymbol{\mu}, \Sigma)$ y defina

$$\mathbf{Y} = \mathbf{T}^\top \Sigma^{-1/2} (\mathbf{X} - \boldsymbol{\mu}), \quad \mathbf{u} = \mathbf{T}^\top \Sigma^{1/2} \mathbf{A} \boldsymbol{\mu}.$$

con \mathbf{T} ortogonal y $\mathbf{A} = \mathbf{A}^\top$. Obtenga la distribución de \mathbf{Y} y calcule $\text{var}(\mathbf{u}^\top \mathbf{Y})$.

- 1.6 Considere \mathbf{Z} matriz aleatoria $n \times p$ con función característica

$$\varphi_{\mathbf{Z}}(\mathbf{T}) = \mathbb{E}\{\exp(i \operatorname{tr}(\mathbf{T}^\top \mathbf{Z}))\} = \exp\{-\frac{1}{2} \operatorname{tr}(\mathbf{T}^\top \mathbf{T})\}.$$

con $\mathbf{T} \in \mathbb{R}^{n \times p}$. Obtenga la función característica de

$$\mathbf{Y} = \boldsymbol{\Sigma}^{1/2} \mathbf{Z} \boldsymbol{\Theta}^{1/2} + \boldsymbol{\mu},$$

donde $\boldsymbol{\mu} \in \mathbb{R}^{n \times p}$ y $\boldsymbol{\Sigma}$, $\boldsymbol{\Theta}$ son matrices semidefinidas positivas $n \times n$ y $p \times p$, respectivamente.

- 1.7 Sea $\mathbf{Z} = \mathbf{U} \mathbf{D} \boldsymbol{\alpha} + \boldsymbol{\epsilon}$ con $\mathbf{U} \in \mathbb{R}^{n \times p}$ tal que $\mathbf{U}^\top \mathbf{U} = \mathbf{I}$, \mathbf{D} es matriz diagonal $p \times p$ y $\boldsymbol{\epsilon} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{0}, \sigma^2 \mathbf{I})$. Considere

$$\hat{\boldsymbol{\alpha}} = (\mathbf{D}^2 + \lambda \mathbf{I})^{-1} \mathbf{D} \mathbf{U}^\top \mathbf{Z}.$$

donde λ es un escalar positivo.

- (a) Obtenga la distribución de $\hat{\boldsymbol{\alpha}}$,
 (b) Muestre que

$$\boldsymbol{\alpha} - \mathbb{E}(\hat{\boldsymbol{\alpha}}) = \lambda(\mathbf{D}^2 + \lambda \mathbf{I})^{-1} \boldsymbol{\alpha}.$$

- 1.8 Sea $\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \sigma^2 \mathbf{I})$ y considere $\mathbf{b} = (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{Y}$, $\mathbf{u} = (\mathbf{D}^{-1} + \mathbf{Z}^\top \mathbf{Z})^{-1} \mathbf{Z}^\top (\mathbf{Y} - \mathbf{X}\mathbf{b})$, donde $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{n \times p}$, $\mathbf{Z} \in \mathbb{R}^{n \times q}$ y \mathbf{D} es matriz no singular $q \times q$.

- (a) Halle la distribución de \mathbf{b} y \mathbf{u} ,
 (b) ¿Son \mathbf{b} y \mathbf{u} independientes?

- 1.9 Considere

$$\begin{pmatrix} \mathbf{Y} \\ \mathbf{b} \end{pmatrix} \sim \mathbf{N}_{n+q} \left(\begin{pmatrix} \mathbf{X}\boldsymbol{\beta} \\ \mathbf{0} \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} \mathbf{Z}\mathbf{D}\mathbf{Z}^\top + \mathbf{R} & \mathbf{Z}\mathbf{D} \\ \mathbf{D}\mathbf{Z}^\top & \mathbf{D} \end{pmatrix} \right),$$

donde $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{n \times p}$, $\mathbf{Z} \in \mathbb{R}^{n \times q}$ y \mathbf{R} , \mathbf{D} son matrices no singulares $n \times n$ y $q \times q$, respectivamente. Determine la distribución de $\mathbf{b}|\mathbf{Y}$.

- 1.10 Sea $U_i \sim \chi^2(n_i; \lambda_i)$, $i = 1, \dots, K$ variables aleatorias independientes. Muestre que

$$U = \sum_{i=1}^K U_i \sim \chi^2(n; \lambda),$$

donde $n = \sum_{i=1}^K n_i$ y $\lambda = \sum_{i=1}^K \lambda_i$.

- 1.11 Sea $\hat{\boldsymbol{\beta}} = (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{Y}$, donde \mathbf{X} es matriz $n \times p$ con $\operatorname{rg}(\mathbf{X}) = p$ y $\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \sigma^2 \mathbf{I}_n)$. Defina

$$Q = \frac{(\mathbf{G}\hat{\boldsymbol{\beta}} - \mathbf{g})^\top [\mathbf{G}(\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{G}^\top]^{-1} (\mathbf{G}\hat{\boldsymbol{\beta}} - \mathbf{g})}{\sigma^2},$$

donde $\mathbf{G} \in \mathbb{R}^{m \times p}$ con $\operatorname{rg}(\mathbf{G}) = m$ y \mathbf{g} es vector m -dimensional. Determine la distribución de Q .

- 1.12 Sea $\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \sigma^2 \mathbf{I}_n)$ y considere las formas cuadráticas

$$Q_1 = \frac{\hat{\boldsymbol{\beta}}^\top \mathbf{X}^\top \mathbf{X} \hat{\boldsymbol{\beta}}}{\sigma^2}, \quad Q_2 = \frac{(\mathbf{Y} - \mathbf{X}\hat{\boldsymbol{\beta}})^\top (\mathbf{Y} - \mathbf{X}\hat{\boldsymbol{\beta}})}{\sigma^2},$$

donde $\hat{\boldsymbol{\beta}} = (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{Y}$ con $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{n \times p}$ y $\operatorname{rg}(\mathbf{X}) = p$.

- (a) Halle la distribución de Q_i , $i = 1, 2$.
 (b) Sea $Q = Q_1 + Q_2$, mostrar la independencia conjunta de Q_1 y Q_2 .

- 1.13 Considere $\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \sigma^2 \mathbf{I})$ con $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{n \times p}$ y $\boldsymbol{\beta} \in \mathbb{R}^p$ y sea $Q = Q_1 + Q_2$, donde

$$Q_1 = \frac{\mathbf{Y}^\top (\mathbf{I} - \mathbf{H}) \mathbf{Y}}{\sigma^2}, \quad Q_2 = \frac{\mathbf{Y}^\top (\mathbf{H} - \frac{1}{n} \mathbf{J}) \mathbf{Y}}{\sigma^2},$$

con $\mathbf{H} = \mathbf{X}(\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top$. Muestre que Q_1 y Q_2 tienen distribuciones chi-cuadrado independientes.

- 1.14 Considere

$$\mathbf{Y} = (\mathbf{I}_p \otimes \mathbf{1}_n) \boldsymbol{\alpha} + \boldsymbol{\epsilon},$$

donde $\mathbf{Y} = (\mathbf{Y}_1^\top, \mathbf{Y}_2^\top, \dots, \mathbf{Y}_p^\top)^\top$ con \mathbf{Y}_i vector n -dimensional, para $i = 1, \dots, p$, $\boldsymbol{\alpha} = (\alpha_1, \dots, \alpha_p)^\top$ y $\boldsymbol{\epsilon} \sim \mathbf{N}_{np}(\mathbf{0}, \sigma^2 \mathbf{I}_{np})$. Sean

$$Q_1 = \frac{\mathbf{Y}^\top (\mathbf{I}_p \otimes \frac{1}{n} \mathbf{J}_n) \mathbf{Y}}{\sigma^2}, \quad \text{y} \quad Q_2 = \frac{\mathbf{Y}^\top (\mathbf{I}_p \otimes \mathbf{C}) \mathbf{Y}}{\sigma^2},$$

donde $\mathbf{J}_n = \mathbf{1}_n \mathbf{1}_n^\top$ y $\mathbf{C} = \mathbf{I}_n - \frac{1}{n} \mathbf{J}_n$.

- (a) Halle la distribución de Q_k , $k = 1, 2$.
 (b) ¿Son Q_1 y Q_2 independientes?

Inferencia en el Modelo Lineal

En este capítulo se describe la inferencia en modelos lineales. Primeramente introducimos algunas definiciones y supuestos en los que se basan los modelos de regresión.

2.1. Definición de un modelo lineal

DEFINICIÓN 2.1. Considere la variable aleatoria Y , decimos que sigue un *modelo lineal* si

$$E(Y) = \sum_{j=1}^p x_j \beta_j = \mathbf{x}^\top \boldsymbol{\beta},$$

donde $\mathbf{x} = (x_1, \dots, x_p)^\top$ representa un vector de p *variables regresoras*, mientras que $\boldsymbol{\beta} = (\beta_1, \dots, \beta_p)^\top$ denota un vector de parámetros desconocidos, conocidos como *coeficientes de regresión*.

Suponga que tenemos n observaciones recolectadas desde Y , entonces podemos considerar el modelo

$$E(Y_i) = \mathbf{x}_i^\top \boldsymbol{\beta}, \quad i = 1, \dots, n.$$

Es conveniente escribir lo anterior como:

$$E(\mathbf{Y}) = \begin{pmatrix} \mathbf{x}_1^\top \boldsymbol{\beta} \\ \vdots \\ \mathbf{x}_n^\top \boldsymbol{\beta} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \mathbf{x}_1^\top \\ \vdots \\ \mathbf{x}_n^\top \end{pmatrix} \boldsymbol{\beta} = \mathbf{X} \boldsymbol{\beta},$$

donde $\mathbf{X} = (x_{ij}) \in \mathbb{R}^{n \times p}$ se denomina *matriz de diseño*.

OBSERVACIÓN 2.2. Cuando

$$\text{Cov}(\mathbf{Y}) = \sum_{r=1}^K \phi_r \boldsymbol{\Sigma}_r = \boldsymbol{\Sigma}(\boldsymbol{\phi}),$$

donde $\boldsymbol{\phi} = (\phi_1, \dots, \phi_K)^\top$ son parámetros desconocidos y $\boldsymbol{\Sigma}_1, \dots, \boldsymbol{\Sigma}_K$ son matrices (simétricas) conocidas, decimos que \mathbf{Y} sigue un *modelo lineal general*.

Típicamente, asumiremos que Y_1, \dots, Y_n son independientes con varianza constante, en cuyo caso

$$\text{Cov}(\mathbf{Y}) = \sigma^2 \mathbf{I},$$

y decimos que \mathbf{Y} sigue un *modelo lineal simple*.

DEFINICIÓN 2.3. Se dice que el vector \mathbf{Y} sigue un *modelo lineal* si

$$E(\mathbf{Y}) = \mathbf{X} \boldsymbol{\beta}, \quad \text{Cov}(\mathbf{Y}) = \sum_{r=1}^K \phi_r \boldsymbol{\Sigma}_r.$$

Note que la definición anterior puede ser expresada de forma equivalente como:

$$\mathbf{Y} = \mathbf{X}\boldsymbol{\beta} + \boldsymbol{\epsilon},$$

con

$$\mathbf{E}(\boldsymbol{\epsilon}) = \mathbf{0}, \quad \text{Cov}(\boldsymbol{\epsilon}) = \sum_{r=1}^K \phi_r \boldsymbol{\Sigma}_r.$$

OBSERVACIÓN 2.4. Los supuestos de momentos dados en la 2.3 suelen ser llamados *condiciones de Gauss-Markov*. Aunque es usual que sean expresados en términos del modelo lineal simple, como

$$\mathbf{Y} = \mathbf{X}\boldsymbol{\beta} + \boldsymbol{\epsilon},$$

con

$$\mathbf{E}(\boldsymbol{\epsilon}) = \mathbf{0}, \quad \text{Cov}(\boldsymbol{\epsilon}) = \sigma^2 \mathbf{I}_n.$$

DEFINICIÓN 2.5. Se dice que el vector \mathbf{Y} sigue un *modelo lineal normal* si

$$\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \boldsymbol{\Sigma}(\phi)),$$

o bien

$$\mathbf{Y} = \mathbf{X}\boldsymbol{\beta} + \boldsymbol{\epsilon}, \quad \boldsymbol{\epsilon} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{0}, \boldsymbol{\Sigma}(\phi)).$$

Mientras que sigue un *modelo normal simple*, si

$$\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \sigma^2 \mathbf{I}). \quad (2.1)$$

OBSERVACIÓN 2.6. Se debe destacar que el modelo en (2.1) puede ser escrito como

$$Y_i \stackrel{\text{ind}}{\sim} \mathbf{N}_1(\mathbf{x}_i^\top \boldsymbol{\beta}, \sigma^2), \quad i = 1, \dots, n. \quad (2.2)$$

En efecto, la inferencia estadística para los modelos definidos en Ecuaciones (2.1) y (2.2) son equivalentes.¹

SUPUESTO 1. *El modelo lineal descrito por la ecuación:*

$$\mathbf{Y} = \mathbf{X}\boldsymbol{\beta} + \boldsymbol{\epsilon},$$

tiene los siguientes supuestos:

- A1: \mathbf{X} es una matriz no aleatoria $n \times p$ con $n > p$.
- A2: La matriz \mathbf{X} tiene rango p , es decir, \mathbf{X} es rango columna completo.
- A3: El vector aleatorio n -dimensional \mathbf{Y} tiene elementos que son observables.
- A4: El vector aleatorio no observable $\boldsymbol{\epsilon}$ satisface

$$\mathbf{E}(\boldsymbol{\epsilon}) = \mathbf{0}, \quad \text{Cov}(\boldsymbol{\epsilon}) = \sigma^2 \mathbf{I}, \quad \sigma^2 > 0.$$

A4*: El vector aleatorio $\boldsymbol{\epsilon}$ satisface $\boldsymbol{\epsilon} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{0}, \sigma^2 \mathbf{I}_n)$, o equivalentemente

$$\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \sigma^2 \mathbf{I}_n).$$

El Supuesto A4 puede ser re-establecido para incorporar la suposición de normalidad, esto es,

SUPUESTO 2. *Considere:*

A4*: El vector aleatorio $\boldsymbol{\epsilon}$ satisface $\boldsymbol{\epsilon} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{0}, \sigma^2 \mathbf{I}_n)$, o equivalentemente

$$\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \sigma^2 \mathbf{I}_n).$$

¹Aunque esto **no** es verdad en general.

2.2. Estimación de parámetros en el modelo de regresión lineal

Primeramente abordaremos la estimación máximo verosímil bajo normalidad, revisaremos propiedades de los estimadores y abordaremos la conexión con el método de mínimos cuadrados. En efecto, es fácil notar que la función de verosimilitud proveniente del modelo $\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{X}\boldsymbol{\beta}, \sigma^2 \mathbf{I}_n)$, adopta la forma:

$$L(\boldsymbol{\theta}) = (2\pi\sigma^2)^{-n/2} \exp\left(-\frac{1}{2\sigma^2}\|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\boldsymbol{\beta}\|^2\right),$$

con $\boldsymbol{\theta} = (\boldsymbol{\beta}^\top, \sigma^2)^\top$. De este modo, la función de log-verosimilitud es dada por

$$\begin{aligned}\ell(\boldsymbol{\theta}) &= -\frac{n}{2} \log 2\pi\sigma^2 - \frac{1}{2\sigma^2}\|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\boldsymbol{\beta}\|^2 \\ &= -\frac{n}{2} \log 2\pi\sigma^2 - \frac{1}{2\sigma^2}Q(\boldsymbol{\beta}),\end{aligned}$$

donde

$$Q(\boldsymbol{\beta}) = \|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\boldsymbol{\beta}\|^2 = \sum_{i=1}^n (Y_i - \mathbf{x}_i^\top \boldsymbol{\beta})^2,$$

se denomina *suma de cuadrados del error*. Diferenciando con relación a $\boldsymbol{\beta}$ y σ^2 , obtenemos

$$\mathbf{d}_\beta \ell(\boldsymbol{\theta}) = -\frac{1}{2\sigma^2} \mathbf{d}_\beta \|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\boldsymbol{\beta}\|^2 = \frac{1}{\sigma^2} (\mathbf{Y} - \mathbf{X}\boldsymbol{\beta})^\top \mathbf{X} \mathbf{d}\boldsymbol{\beta},$$

y

$$\mathbf{d}_{\sigma^2} \ell(\boldsymbol{\theta}) = -\frac{n}{2\sigma^2} \mathbf{d}\sigma^2 + \frac{1}{2\sigma^4} \|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\boldsymbol{\beta}\|^2 \mathbf{d}\sigma^2.$$

Es decir,²

$$\begin{aligned}\frac{\partial \ell(\boldsymbol{\theta})}{\partial \boldsymbol{\beta}} &= \frac{1}{\sigma^2} \mathbf{X}^\top (\mathbf{Y} - \mathbf{X}\boldsymbol{\beta}), \\ \frac{\partial \ell(\boldsymbol{\theta})}{\partial \sigma^2} &= -\frac{n}{2\sigma^2} + \frac{1}{2\sigma^4} \|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\boldsymbol{\beta}\|^2.\end{aligned}$$

Desde la condición de primer orden, tenemos las *ecuaciones de verosimilitud*:

$$\begin{aligned}\mathbf{X}^\top (\mathbf{Y} - \mathbf{X}\hat{\boldsymbol{\beta}}) &= \mathbf{0} \\ n\hat{\sigma}^2 - \|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\hat{\boldsymbol{\beta}}\|^2 &= 0.\end{aligned}$$

Resolviendo con relación a $\boldsymbol{\beta}$ obtenemos las *ecuaciones normales*

$$\mathbf{X}^\top \mathbf{X} \hat{\boldsymbol{\beta}} = \mathbf{X}^\top \mathbf{Y},$$

dado que $\text{rg}(\mathbf{X}) = \text{rg}(\mathbf{X}^\top \mathbf{X}) = p$, entonces el sistema anterior admite solución única dada por:³

$$\begin{aligned}\hat{\boldsymbol{\beta}} &= (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{Y}, \\ \hat{\sigma}^2 &= \frac{1}{n} Q(\hat{\boldsymbol{\beta}}) = \frac{1}{n} \|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\hat{\boldsymbol{\beta}}\|^2.\end{aligned}$$

Se define el vector de *valores predichos* como

$$\hat{\mathbf{Y}} = \mathbf{X}\hat{\boldsymbol{\beta}} = \mathbf{X}(\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{Y} = \mathbf{H}\mathbf{Y},$$

donde $\mathbf{H} = \mathbf{X}(\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top$.

²Usando el primer Teorema de identificación dado en Magnus y Neudecker (2007), pag. 98.

³Note que $\hat{\boldsymbol{\beta}} = \mathbf{X}^+ \mathbf{Y}$ con $\mathbf{X}^+ = (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top$ la inversa Moore-Penrose de \mathbf{X} .

Es fácil notar que \mathbf{H} es simétrica e idempotente, en cuyo caso

$$\text{rg}(\mathbf{H}) = \text{tr}(\mathbf{H}) = \text{tr}(\mathbf{X}(\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top) = \text{tr}((\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{X}) = p.$$

Además, el vector de diferencias entre \mathbf{Y} y $\hat{\mathbf{Y}}$ se denomina el *vector de residuos*, es decir

$$\mathbf{e} = \mathbf{Y} - \hat{\mathbf{Y}} = (\mathbf{I} - \mathbf{H})\mathbf{Y}.$$

Además, tenemos que $\mathbf{I} - \mathbf{H}$ también es simétrica e idempotente. Con esta notación podemos escribir

$$\begin{aligned} Q(\hat{\beta}) &= \|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\hat{\beta}\|^2 = \mathbf{e}^\top \mathbf{e} = \mathbf{Y}^\top (\mathbf{I} - \mathbf{H})\mathbf{Y} \\ &= \sum_{i=1}^n (Y_i - \mathbf{x}_i^\top \hat{\beta})^2, \end{aligned}$$

que es conocido como *suma de cuadrados residual*.

RESULTADO 2.7. *Considere el modelo:*

$$\mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_n(\mathbf{X}\beta, \sigma^2 \mathbf{I}_n),$$

con los supuestos A1 a A4*. Entonces, tenemos que:

$$\hat{\beta} = (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{Y} \sim \mathbf{N}_p(\beta, \sigma^2 (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1}), \quad (2.3)$$

de donde sigue que $\hat{\beta}$ es insesgado y $\text{Cov}(\hat{\beta}) = \sigma^2 (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1}$. Además, la variable aleatoria

$$\frac{Q(\hat{\beta})}{\sigma^2} = \frac{\mathbf{Y}^\top (\mathbf{I} - \mathbf{H})\mathbf{Y}}{\sigma^2} \sim \chi^2(n - p).$$

Finalmente $\hat{\beta}$ y $s^2 = Q(\hat{\beta})/(n - p)$ son independientes.

DEMOSTRACIÓN. Notando que $\hat{\beta}$ es una transformación lineal de un vector aleatorio normal y

$$\begin{aligned} \mathbf{E}(\hat{\beta}) &= (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{E}(\mathbf{Y}) = (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{X}\beta = \beta, \\ \text{Cov}(\hat{\beta}) &= (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \text{Cov}(\mathbf{Y}) \mathbf{X} (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} = \sigma^2 (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1}, \end{aligned}$$

y el resultado en Ecuación (2.3) sigue. Por otro lado,

$$\frac{Q(\hat{\beta})}{\sigma^2} = \frac{(n - p)s^2}{\sigma^2} = \frac{\mathbf{Y}^\top (\mathbf{I} - \mathbf{H})\mathbf{Y}}{\sigma^2},$$

sigue una distribución chi-cuadrado pues $\mathbf{I} - \mathbf{H}$ es matriz idempotente con

$$\text{rg}(\mathbf{I} - \mathbf{H}) = \text{tr}(\mathbf{I} - \mathbf{H}) = \text{tr}(\mathbf{I}) - \text{tr}(\mathbf{H}) = n - p.$$

Además, el parámetro de no centralidad es dado por

$$\lambda = \frac{1}{2\sigma^2} \beta^\top \mathbf{X}^\top (\mathbf{I} - \mathbf{H}) \mathbf{X} \beta = 0.$$

En efecto,

$$\mathbf{H}\mathbf{X} = \mathbf{X}(\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{X} = \mathbf{X} \quad \Rightarrow \quad (\mathbf{I} - \mathbf{H})\mathbf{X} = \mathbf{0}.$$

La independencia entre $\hat{\beta}$ y s^2 sigue desde $(\mathbf{I} - \mathbf{H})\mathbf{X} = \mathbf{0}$, lo que concluye la prueba. \square

OBSERVACIÓN 2.8. Es fácil notar que

$$\begin{aligned} \mathbb{E}\{Q(\hat{\beta})\} &= \mathbb{E}\{\mathbf{Y}^\top (\mathbf{I} - \mathbf{H}) \mathbf{Y}\} = \sigma^2 \text{tr}(\mathbf{I} - \mathbf{H}) + \beta^\top \mathbf{X}^\top (\mathbf{I} - \mathbf{H}) \mathbf{X} \beta \\ &= \sigma^2(n - p), \end{aligned}$$

es decir,

$$\mathbb{E}(\hat{\sigma}^2) = \left(\frac{n-p}{n}\right) \sigma^2,$$

lo que permite sugerir el *estimador insesgado*:

$$s^2 = \frac{1}{n-p} \|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\hat{\beta}\|^2.$$

RESULTADO 2.9. *El vector de valores predichos y el vector de residuos son independientemente distribuidos como*

$$\hat{\mathbf{Y}} \sim \mathcal{N}_n(\mathbf{X}\beta, \sigma^2 \mathbf{H}), \quad \mathbf{e} \sim \mathcal{N}_n(\mathbf{0}, \sigma^2(\mathbf{I} - \mathbf{H})).$$

DEMOSTRACIÓN. Considere

$$\begin{pmatrix} \hat{\mathbf{Y}} \\ \mathbf{e} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \mathbf{H} \\ \mathbf{I} - \mathbf{H} \end{pmatrix} \mathbf{Y},$$

luego,

$$\mathbb{E} \begin{pmatrix} \hat{\mathbf{Y}} \\ \mathbf{e} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \mathbf{H} \\ \mathbf{I} - \mathbf{H} \end{pmatrix} \mathbf{X}\beta = \begin{pmatrix} \mathbf{H}\mathbf{X}\beta \\ \mathbf{0} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \mathbf{X}\beta \\ \mathbf{0} \end{pmatrix}.$$

Además,

$$\begin{aligned} \text{Cov} \begin{pmatrix} \hat{\mathbf{Y}} \\ \mathbf{e} \end{pmatrix} &= \sigma^2 \begin{pmatrix} \mathbf{H} \\ \mathbf{I} - \mathbf{H} \end{pmatrix} (\mathbf{H}^\top, (\mathbf{I} - \mathbf{H})^\top) \\ &= \sigma^2 \begin{pmatrix} \mathbf{H}\mathbf{H}^\top & \mathbf{H}(\mathbf{I} - \mathbf{H})^\top \\ (\mathbf{I} - \mathbf{H})\mathbf{H}^\top & (\mathbf{I} - \mathbf{H})(\mathbf{I} - \mathbf{H})^\top \end{pmatrix} \\ &= \sigma^2 \begin{pmatrix} \mathbf{H}^2 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & (\mathbf{I} - \mathbf{H})^2 \end{pmatrix} \\ &= \sigma^2 \begin{pmatrix} \mathbf{H} & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{I} - \mathbf{H} \end{pmatrix}, \end{aligned}$$

lo que permite establecer el resultado. \square

OBSERVACIÓN 2.10. Debemos resaltar que \mathbf{H} y $\mathbf{I} - \mathbf{H}$ son matrices de rango incompleto y por tanto $\hat{\mathbf{Y}}$ y \mathbf{e} siguen distribuciones normales *singulares*.

A continuación vamos a suponer que el vector de respuestas y la matriz de diseño dependen del tamaño muestral, n . Considere el siguiente problema

$$\min_{\beta} Q_n(\beta) = \min_{\beta} \|\mathbf{Y}_n - \mathbf{X}_n \beta\|^2,$$

cuya solución, $\hat{\beta}_n$ es llamado estimador *mínimos cuadrados (LS)*, dado por:

$$\hat{\beta}_n = (\mathbf{X}_n^\top \mathbf{X}_n)^{-1} \mathbf{X}_n^\top \mathbf{Y}_n,$$

Es habitual asumir el modelo

$$\mathbf{Y}_n = \mathbf{X}_n \beta + \epsilon_n,$$

con $E(\epsilon_n) = \mathbf{0}$ y $\text{Cov}(\epsilon_n) = \sigma^2 \mathbf{I}_n$. Esto lleva a

$$\begin{aligned} E(\hat{\beta}_n) &= (\mathbf{X}_n^\top \mathbf{X}_n)^{-1} \mathbf{X}_n^\top E(\mathbf{X}_n \beta + \epsilon_n) = \beta \\ \text{Cov}(\hat{\beta}_n) &= \text{Cov}((\mathbf{X}_n^\top \mathbf{X}_n)^{-1} \mathbf{X}_n^\top (\mathbf{X}_n \beta + \epsilon_n)) = \sigma^2 (\mathbf{X}_n^\top \mathbf{X}_n)^{-1}. \end{aligned}$$

SUPUESTO 3. *Considere el modelo,*

$$\mathbf{Y}_n = \mathbf{X}_n \beta + \epsilon_n, \quad (2.4)$$

y suponga las condiciones:

B1: $E(\epsilon_n) = \mathbf{0}$, $\text{Cov}(\epsilon_n) = \sigma^2 \mathbf{I}$.

B2: Sea $h_{kk} = \mathbf{x}_{k,n}^\top (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{x}_{k,n}$ el k -ésimo elemento de la diagonal de \mathbf{H}_n y considere

$$\max_{1 \leq k \leq n} h_{kk} \rightarrow 0, \quad \text{conforme } n \rightarrow \infty.$$

B3: $\lim_{n \rightarrow \infty} \frac{1}{n} \mathbf{X}_n^\top \mathbf{X}_n = \mathbf{K}$ es una matriz no singular (no estocástica).

Usando el supuesto B3, tenemos

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \text{Cov}(\hat{\beta}_n) = \sigma^2 \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{1}{n} \left(\frac{\mathbf{X}_n^\top \mathbf{X}_n}{n} \right)^{-1} = \sigma^2 \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{1}{n} \mathbf{K}^{-1} = \mathbf{0}.$$

Esto implica que $\hat{\beta}_n \xrightarrow{2\text{nd}} \beta$. Es decir, $\hat{\beta}_n$ es un estimador consistente de β .

RESULTADO 2.11 (Distribución asintótica del estimador LS). *Considere el modelo (2.4) bajo los supuestos B1 a B3. Entonces*

$$\sqrt{n}(\hat{\beta}_n - \beta) \xrightarrow{D} N_p(\mathbf{0}, \sigma^2 \mathbf{K}^{-1}).$$

DEMOSTRACIÓN. Ver Sen y Singer (1993), pág. 279. \square

RESULTADO 2.12 (Teorema de Gauss-Markov). *Suponga $\mathbf{Y} = \mathbf{X}\beta + \epsilon$ y sea $\hat{\beta} = (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{Y}$ el estimador mínimos cuadrados. Asuma el supuesto B1. El estimador $\hat{\gamma} = \mathbf{h}^\top \hat{\beta}$ de $\gamma = \mathbf{h}^\top \beta$ es el mejor estimador lineal e insesgado (BLUE).*

DEMOSTRACIÓN. Sea $\mathbf{c}^\top \mathbf{Y}$ cualquier otro estimador lineal e insesgado de $\gamma = \mathbf{h}^\top \beta$. Dado que $\mathbf{c}^\top \mathbf{Y}$ es insesgado, sigue que

$$\mathbf{h}^\top \beta = E(\mathbf{c}^\top \mathbf{Y}) = \mathbf{c}^\top E(\mathbf{Y}) = \mathbf{c}^\top \mathbf{X} \beta, \quad \forall \beta,$$

luego, tenemos

$$\mathbf{c}^\top \mathbf{X} = \mathbf{h}^\top.$$

Ahora,

$$\text{var}(\mathbf{c}^\top \mathbf{Y}) = \mathbf{c}^\top \text{Cov}(\mathbf{Y}) \mathbf{c} = \sigma^2 \mathbf{c}^\top \mathbf{c}, \quad (2.5)$$

mientras que

$$\text{var}(\mathbf{h}^\top \hat{\beta}) = \mathbf{h}^\top \text{Cov}(\hat{\beta}) \mathbf{h} = \sigma^2 \mathbf{h}^\top (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{h} = \sigma^2 \mathbf{c}^\top \mathbf{X} (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{c}, \quad (2.6)$$

desde (2.5) y (2.6), tenemos

$$\begin{aligned} \text{var}(\mathbf{c}^\top \mathbf{Y}) - \text{var}(\mathbf{h}^\top \hat{\beta}) &= \sigma^2 (\mathbf{c}^\top \mathbf{c} - \mathbf{c}^\top \mathbf{X} (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{c}) \\ &= \sigma^2 \mathbf{c}^\top (\mathbf{I} - \mathbf{X} (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}) \mathbf{c} \geq 0, \end{aligned}$$

el resultado sigue pues $\mathbf{I} - \mathbf{H}$ es semidefinida positiva. \square

2.3. Aspectos numéricos de estimación LS en regresión lineal

El estimador mínimos cuadrados (o de máximo verosimilitud bajo normalidad) para el modelo en lineal con los Supuestos A1-A4, puede ser expresado como la solución del problema:

$$\min_{\beta \in \mathbb{R}^p} Q(\beta), \quad \text{con} \quad Q(\beta) = \|\mathbf{y} - \mathbf{X}\beta\|_2^2,$$

lo que lleva a las ecuaciones de estimación $\mathbf{X}^\top(\mathbf{Y} - \mathbf{X}\hat{\beta}) = \mathbf{0}$, o bien

$$\mathbf{X}^\top \mathbf{X} \hat{\beta} = \mathbf{X}^\top \mathbf{Y}. \quad (2.7)$$

Métodos habituales para obtener $\hat{\beta}$, son:

- Métodos directos basados en la factorización Cholesky, el operador Sweep (Goodnight, 1979) y descomposiciones QR y SVD.
- Un poco menos común en regresión, es el uso del método gradientes conjugados (CG) (McIntosh, 1982).

OBSERVACIÓN 2.13. Algunas características de los procedimientos descritos anteriormente son relevantes de ser destacadas, a saber:

- Cholesky y Sweep requieren formar las matrices:

$$\mathbf{X}^\top \mathbf{X}, \mathbf{X}^\top \mathbf{y}, \quad \text{y} \quad \begin{pmatrix} \mathbf{X}^\top \mathbf{X} & \mathbf{X}^\top \mathbf{Y} \\ \mathbf{Y}^\top \mathbf{X} & \mathbf{Y}^\top \mathbf{Y} \end{pmatrix},$$

respectivamente.

- QR y SVD descomponen la matriz de diseño \mathbf{X} y resuelven sistemas lineales (triangular y diagonal, respectivamente) mucho más pequeños ($n \gg p$).
- Una implementación cuidadosa de CG sólo requiere productos matriz-vector/operaciones entre vectores y tan sólo $4p$ posiciones para almacenamiento.
- Existe código confiable y con excelente desempeño para álgebra lineal numérica en las bibliotecas BLAS, LAPACK, rutinas que pueden ser invocadas desde (por ejemplo) R y Matlab.

A continuación introducimos algunas ideas sobre los procedimientos numéricos que serán aplicados al modelo de regresión lineal. Primeramente, considere el siguiente resultado

RESULTADO 2.14 (Factorización Cholesky). *Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{p \times p}$ es matriz simétrica y definida positiva, entonces existe una única matriz triangular superior $\mathbf{G} \in \mathbb{R}^{p \times p}$ con elementos diagonales positivos tal que*

$$\mathbf{A} = \mathbf{G}^\top \mathbf{G}$$

Note que si usamos la factorización Cholesky para resolver el sistema $\mathbf{A}\mathbf{x} = \mathbf{b}$. Entonces debemos resolver los sistemas triangulares

$$\mathbf{G}^\top \mathbf{z} = \mathbf{b}, \quad \text{y} \quad \mathbf{G}\mathbf{x} = \mathbf{z}.$$

En efecto,

$$\mathbf{A}\mathbf{x} = (\mathbf{G}^\top \mathbf{G})\mathbf{x} = \mathbf{G}^\top (\mathbf{G}\mathbf{x}) = \mathbf{G}^\top \mathbf{z} = \mathbf{b}.$$

Algoritmo 1: Factorización Cholesky**Entrada:** Matriz $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{p \times p}$.**Salida :** Factor Cholesky $\mathbf{G} \in \mathbb{R}^{p \times p}$.

```

1 begin
2    $g_{11} = \sqrt{a_{11}}$ .
3   for  $j = 2$  to  $p$  do
4      $g_{1j} = a_{1j}/g_{11}$ .
5   end
6   for  $i = 2$  to  $p$  do
7      $g_{ii} = \sqrt{a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} g_{ki}^2}$ ,
8     for  $j = i + 1$  to  $n$  do
9        $g_{ij} = (a_{ij} - \sum_{k=1}^{i-1} g_{ki}g_{kj})/g_{ii}$ 
10    end
11  end
12 end

```

Sea $RSS = Q(\hat{\beta})$ la suma de cuadrados residuales y notando que

$$RSS = \|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\hat{\beta}\|^2 = \mathbf{Y}^\top \mathbf{Y} - \mathbf{Y}^\top \mathbf{X}\hat{\beta} - \hat{\beta}^\top \mathbf{X}^\top \mathbf{Y} + \hat{\beta}^\top \mathbf{X}^\top \mathbf{X}\hat{\beta}.$$

Tenemos,

$$\mathbf{Y}^\top \mathbf{X}\hat{\beta} = \mathbf{Y}^\top \mathbf{X}(\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{Y} = \mathbf{Y}^\top \mathbf{H}^2 \mathbf{Y} = \hat{\beta}^\top \hat{\mathbf{Y}} = \hat{\beta}^\top \mathbf{X}^\top \mathbf{X}\hat{\beta}.$$

Es decir, podemos escribir:

$$RSS = \|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\hat{\beta}\|^2 = \mathbf{Y}^\top \mathbf{Y} - \hat{\beta}^\top \mathbf{X}^\top \mathbf{X}\hat{\beta}.$$

Podemos resolver (2.7) usando la descomposición Cholesky, de

$$\mathbf{X}^\top \mathbf{X} = \mathbf{U}^\top \mathbf{U},$$

con \mathbf{U} matrix triangular superior. De este modo, debemos resolver los sistemas triangulares:

$$\mathbf{U}^\top \mathbf{z} = \mathbf{X}^\top \mathbf{Y}, \quad \text{y} \quad \mathbf{U}\hat{\beta} = \mathbf{z}.$$

Mientras que para obtener s^2 , consideramos:

$$RSS = \|\mathbf{Y} - \mathbf{X}\hat{\beta}\|^2 = \mathbf{Y}^\top \mathbf{Y} - \mathbf{z}^\top \mathbf{z}.$$

Adicionalmente,

$$\mathbf{U}^{-1} \mathbf{U}^{-\top} = (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1},$$

es proporcional a la matriz de covarianza de $\hat{\beta}$.

OBSERVACIÓN 2.15. Invertiendo \mathbf{U} in-place, esto es, haciendo

$$\mathbf{U} \leftarrow \mathbf{U}^{-1},$$

sigue que $(\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} = \mathbf{U}\mathbf{U}^\top$ lo que permite ahorrar espacio de almacenamiento y puede ser eficientemente calculado usando rutinas desde BLAS.

DEFINICIÓN 2.16 (Operador Sweep). Sea $\mathbf{A} = (a_{ij})$ matriz cuadrada $p \times p$, aplicando el operador *Sweep* sobre el k -ésimo elemento diagonal de \mathbf{A} ($a_{kk} \neq 0$) permite obtener la matriz \mathbf{B} , definida como:

$$\begin{aligned} b_{kk} &= \frac{1}{a_{kk}}, \\ b_{ik} &= -\frac{a_{ik}}{a_{kk}}, & i \neq k, \\ b_{kj} &= \frac{a_{kj}}{a_{kk}}, & j \neq k, \\ b_{ij} &= a_{ij} - \frac{a_{ik}a_{kj}}{a_{kk}}, & i, j \neq k, \end{aligned}$$

y escribimos $\mathbf{B} = \text{Sweep}(k)\mathbf{A}$.

PROPIEDAD 2.17. El operador Sweep disfruta de las siguientes propiedades:

- (i) $\text{Sweep}(k)\text{Sweep}(k)\mathbf{A} = \mathbf{A}$.
- (ii) $\text{Sweep}(k)\text{Sweep}(r)\mathbf{A} = \text{Sweep}(r)\text{Sweep}(k)\mathbf{A}$.
- (iii) $\mathbf{A}^{-1} = \prod_{i=1}^n \text{Sweep}(i)\mathbf{A}$.

Debemos destacar que, si \mathbf{A} es matriz simétrica, el operador Sweep *preserva la simetría* de \mathbf{A} . Existen varias definiciones ligeramente diferentes del operador Sweep y más importante, es conocido que *Problemas de inestabilidad* pueden ocurrir cuando algún a_{kk} es cercano a cero.

Considere $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{p \times p}$ matriz particionada como:

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} \mathbf{A}_{11} & \mathbf{A}_{12} \\ \mathbf{A}_{21} & \mathbf{A}_{22} \end{pmatrix},$$

donde $\mathbf{A}_{11} \in \mathbb{R}^{r \times r}$ ($r < p$). Suponga que se aplica el operador Sweep sobre los elementos diagonales de \mathbf{A}_{11} . De este modo,

$$\mathbf{B} = \prod_{i=1}^r \text{Sweep}(i)\mathbf{A} = \begin{pmatrix} \mathbf{B}_{11} & \mathbf{B}_{12} \\ \mathbf{B}_{21} & \mathbf{B}_{22} \end{pmatrix},$$

con

$$\begin{aligned} \mathbf{B}_{11} &= \mathbf{A}_{11}^{-1}, & \mathbf{B}_{12} &= \mathbf{A}_{11}^{-1}\mathbf{A}_{12}, \\ \mathbf{B}_{21} &= -\mathbf{A}_{21}\mathbf{A}_{11}^{-1}, & \mathbf{B}_{22} &= \mathbf{A}_{22} - \mathbf{A}_{21}\mathbf{A}_{11}^{-1}\mathbf{A}_{12}. \end{aligned}$$

Este resultado nos permite utilizar el operador Sweep en problemas de regresión. Considere

$$\mathbf{Z} = (\mathbf{X}, \mathbf{Y}) \in \mathbb{R}^{n \times (p+1)},$$

luego

$$\mathbf{Z}^\top \mathbf{Z} = \begin{pmatrix} \mathbf{X}^\top \mathbf{X} & \mathbf{X}^\top \mathbf{Y} \\ \mathbf{Y}^\top \mathbf{X} & \mathbf{Y}^\top \mathbf{Y} \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^{(p+1) \times (p+1)}.$$

que corresponde a una matriz cuadrada de orden $(p+1) \times (p+1)$.

Aplicando el operador Sweep sobre los primeros p elementos diagonales de $\mathbf{Z}^\top \mathbf{Z}$, obtenemos:

$$\begin{aligned}
 \mathbf{B} &= \prod_{i=1}^p \text{Sweep}(i) \mathbf{Z}^\top \mathbf{Z} \\
 &= \begin{pmatrix} (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} & (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{Y} \\ -\mathbf{Y}^\top \mathbf{X} (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} & \mathbf{Y}^\top \mathbf{Y} - \mathbf{Y}^\top \mathbf{X} (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{Y} \end{pmatrix} \\
 &= \begin{pmatrix} (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} & \hat{\boldsymbol{\beta}} \\ -\hat{\boldsymbol{\beta}}^\top & RSS \end{pmatrix}.
 \end{aligned}$$

es decir, este procedimiento nos permite calcular todos los elementos necesarios para llevar a cabo la estimación en un modelo de regresión lineal.

Apéndice A

Elementos de Álgebra Matricial

En este Apéndice se introduce la notación, definiciones y resultados básicos de álgebra lineal y matricial, esenciales para el estudio de modelos estadísticos multivariados y de regresión lineal. El material presentado a continuación puede ser hallado en textos como [Graybill \(1983\)](#), [Ravishanker y Dey \(2002\)](#) y [Magnus y Neudecker \(2007\)](#).

A.1. Vectores y matrices

Sea \mathbb{R}^n el espacio Euclidiano n -dimensional, de este modo $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^n$ representa la n -upla

$$\mathbf{x} = \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix},$$

de números reales. Note que \mathbf{x} está *orientado* como un vector “columna”, y por tanto la transpuesta de \mathbf{x} es un vector fila,

$$\mathbf{x} = (x_1, \dots, x_n)^\top.$$

Una matriz $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ es un arreglo de números reales

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & & \vdots \\ a_{m1} & a_{m2} & \cdots & a_{mn} \end{pmatrix},$$

y escribimos $\mathbf{A} = (a_{ij})$. Los números reales a_{ij} son llamados elementos de \mathbf{A} .

A.2. Definiciones básicas y propiedades

La suma de dos matrices del mismo orden es definida como

$$\mathbf{A} + \mathbf{B} = (a_{ij}) + (b_{ij}) = (a_{ij} + b_{ij}),$$

el producto de una matriz por un escalar λ es

$$\lambda \mathbf{A} = \mathbf{A} \lambda = (\lambda a_{ij})$$

RESULTADO A.1 (Propiedades de la suma matricial). *Sean \mathbf{A}, \mathbf{B} y \mathbf{C} matrices del mismo orden y λ, μ escalares. Entonces:*

- (a) $\mathbf{A} + \mathbf{B} = \mathbf{B} + \mathbf{A}$,
- (b) $(\mathbf{A} + \mathbf{B}) + \mathbf{C} = \mathbf{A} + (\mathbf{B} + \mathbf{C})$,
- (c) $(\lambda + \mu)\mathbf{A} = \lambda\mathbf{A} + \mu\mathbf{A}$,
- (d) $\lambda(\mathbf{A} + \mathbf{B}) = \lambda\mathbf{A} + \lambda\mathbf{B}$,
- (e) $\lambda\mu\mathbf{A} = (\lambda\mu)\mathbf{A}$.

Una matriz cuyos elementos son todos cero se denomina *matriz nula* y se denota por $\mathbf{0}$. Tenemos que

$$\mathbf{A} + (-1)\mathbf{A} = \mathbf{0}.$$

Si \mathbf{A} y \mathbf{B} son matrices $m \times n$ y $n \times p$, respectivamente, se define el producto de \mathbf{A} y \mathbf{B} como

$$\mathbf{AB} = \mathbf{C}, \quad \text{donde,} \quad c_{ij} = \sum_{k=1}^n a_{ik}b_{kj},$$

para $i = 1, \dots, m$ y $j = 1, \dots, p$.

RESULTADO A.2 (Propiedades del producto de matrices). Sean \mathbf{A}, \mathbf{B} y \mathbf{C} matrices de órdenes apropiados. Entonces:

- (a) $(\mathbf{AB})\mathbf{C} = \mathbf{A}(\mathbf{BC})$,
- (b) $\mathbf{A}(\mathbf{B} + \mathbf{C}) = \mathbf{AB} + \mathbf{AC}$,
- (c) $(\mathbf{A} + \mathbf{B})\mathbf{C} = \mathbf{AC} + \mathbf{BC}$.

Note que la existencia de \mathbf{AB} no implica la existencia de \mathbf{BA} y cuando ambos productos existen, en general no son iguales.

La transpuesta de una matriz $\mathbf{A} = (a_{ij}) \in \mathbb{R}^{m \times n}$ es la matriz $n \times m$, \mathbf{A}^\top cuyo elemento ij está dado por a_{ji} , esto es

$$\mathbf{A}^\top = (a_{ji}).$$

RESULTADO A.3 (Propiedades de la transpuesta). Tenemos

- (a) $(\mathbf{A}^\top)^\top = \mathbf{A}$,
- (b) $(\mathbf{A} + \mathbf{B})^\top = \mathbf{A}^\top + \mathbf{B}^\top$,
- (c) $(\mathbf{AB})^\top = \mathbf{B}^\top \mathbf{A}^\top$.

Definimos el *producto interno* entre dos vectores $\mathbf{x}, \mathbf{y} \in \mathbb{R}^n$ como

$$\langle \mathbf{x}, \mathbf{y} \rangle = \mathbf{x}^\top \mathbf{y} = \sum_{i=1}^n x_i y_i.$$

asociado al producto interno tenemos la norma Euclidiana (o largo) de un vector \mathbf{x} definida como

$$\|\mathbf{x}\| = \langle \mathbf{x}, \mathbf{x} \rangle^{1/2} = \left(\sum_{i=1}^n x_i^2 \right)^{1/2},$$

finalmente, la distancia Euclidiana entre dos vectores \mathbf{a} y \mathbf{b} se define como

$$d(\mathbf{a}, \mathbf{b}) = \|\mathbf{a} - \mathbf{b}\|.$$

RESULTADO A.4 (Propiedades del producto interno). Sean \mathbf{a}, \mathbf{b} y \mathbf{c} vectores n -dimensionales y λ un escalar, entonces

- (a) $\langle \mathbf{a}, \mathbf{b} \rangle = \langle \mathbf{b}, \mathbf{a} \rangle$,
- (b) $\langle \mathbf{a}, \mathbf{b} + \mathbf{c} \rangle = \langle \mathbf{a}, \mathbf{b} \rangle + \langle \mathbf{a}, \mathbf{c} \rangle$,
- (c) $\lambda \langle \mathbf{a}, \mathbf{b} \rangle = \langle \lambda \mathbf{a}, \mathbf{b} \rangle = \langle \mathbf{a}, \lambda \mathbf{b} \rangle$,
- (d) $\langle \mathbf{a}, \mathbf{a} \rangle \geq 0$ con la igualdad sólo si $\mathbf{a} = \mathbf{0}$,
- (e) $\|\mathbf{a} \pm \mathbf{b}\|^2 = \|\mathbf{a}\|^2 + \|\mathbf{b}\|^2 \pm 2\langle \mathbf{a}, \mathbf{b} \rangle$,
- (f) $\|\mathbf{a} + \mathbf{b}\| \leq \|\mathbf{a}\| + \|\mathbf{b}\|$.

PROPOSICIÓN A.5 (Desigualdad de Cauchy-Schwarz). $|\langle \mathbf{x}, \mathbf{y} \rangle| \leq \|\mathbf{x}\| \|\mathbf{y}\|$, $\forall \mathbf{x}, \mathbf{y} \in \mathbb{R}^n$ con la igualdad sólo si $\mathbf{x} = \lambda \mathbf{y}$, para algún $\lambda \in \mathbb{R}$.

DEMOSTRACIÓN. Si $\mathbf{x} = \lambda \mathbf{y}$, el resultado es inmediato. Sino, note que

$$0 < \|\mathbf{x} - \lambda \mathbf{y}\|^2 = \|\mathbf{x}\|^2 + \lambda^2 \|\mathbf{y}\|^2 - 2\lambda \langle \mathbf{x}, \mathbf{y} \rangle, \quad \forall \lambda \in \mathbb{R},$$

de este modo el discriminante del polinomio cuadrático debe satisfacer $4\langle \mathbf{x}, \mathbf{y} \rangle^2 - 4\|\mathbf{x}\|^2 \|\mathbf{y}\|^2 < 0$. \square

El ángulo θ entre dos vectores no nulos \mathbf{x}, \mathbf{y} se define en términos de su producto interno como

$$\cos \theta = \frac{\langle \mathbf{x}, \mathbf{y} \rangle}{\|\mathbf{x}\| \|\mathbf{y}\|} = \frac{\mathbf{x}^\top \mathbf{y}}{\sqrt{\mathbf{x}^\top \mathbf{x}} \sqrt{\mathbf{y}^\top \mathbf{y}}},$$

dos vectores se dicen *ortogonales* sólo si $\mathbf{x}^\top \mathbf{y} = 0$.

El *producto externo* entre dos vectores $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^m$ y $\mathbf{y} \in \mathbb{R}^n$ es la matriz $m \times n$

$$\mathbf{x} \wedge \mathbf{y} = \mathbf{x} \mathbf{y}^\top = (x_i y_j).$$

Una matriz se dice cuadrada si tiene el mismo número de filas que de columnas, una matriz cuadrada \mathbf{A} es triangular inferior (superior) si $a_{ij} = 0$ para $i < j$ (si $a_{ij} = 0$ para $i > j$). Una matriz cuadrada $\mathbf{A} = (a_{ij})$ se dice *simétrica* si $\mathbf{A}^\top = \mathbf{A}$ y *sesgo-simétrica* si $\mathbf{A}^\top = -\mathbf{A}$. Para cualquier matriz cuadrada $\mathbf{A} = (a_{ij})$ se define $\text{diag}(\mathbf{A})$ como

$$\text{diag}(\mathbf{A}) = \begin{pmatrix} a_{11} & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & a_{22} & \cdots & 0 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & \cdots & a_{nn} \end{pmatrix} = \text{diag}(a_{11}, a_{22}, \dots, a_{nn}).$$

Si $\mathbf{A} = \text{diag}(\mathbf{A})$, decimos que \mathbf{A} es *matriz diagonal*. Un tipo particular de matriz diagonal es la identidad

$$\mathbf{I} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & 1 & & 0 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & \cdots & 1 \end{pmatrix} = (\delta_{ij}),$$

donde $\delta_{ij} = 1$ si $i = j$ y $\delta_{ij} = 0$ si $i \neq j$ (δ_{ij} se denomina *delta de Kronecker*). Tenemos que para $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$

$$\mathbf{I}_m \mathbf{A} = \mathbf{A} \mathbf{I}_n = \mathbf{A}.$$

Una matriz cuadrada se dice *ortogonal* si

$$\mathbf{A} \mathbf{A}^\top = \mathbf{A}^\top \mathbf{A} = \mathbf{I}$$

y sus columnas son ortonormales. Note que, si

$$\mathbf{A} = (\mathbf{a}_1, \dots, \mathbf{a}_n) \quad \text{con } \mathbf{a}_j \in \mathbb{R}^n,$$

entonces \mathbf{A} tiene columnas *ortonormales* si

$$\mathbf{a}_i^\top \mathbf{a}_j = \begin{cases} 1, & \text{si } i = j, \\ 0, & \text{si } i \neq j, \end{cases} \quad i, j = 1, \dots, n.$$

Una matriz rectangular $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ puede tener la propiedad $\mathbf{A} \mathbf{A}^\top = \mathbf{I}_m$ ó $\mathbf{A}^\top \mathbf{A} = \mathbf{I}_n$ pero no ambas, en cuyo caso tal matriz se denomina semi-ortogonal.

Una matriz $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times n}$, se dice idempotente si $\mathbf{A}^2 = \mathbf{A}$. Decimos que \mathbf{A} es *matriz de proyección* si es simétrica e idempotente, esto es, $\mathbf{A}^\top = \mathbf{A}$ y $\mathbf{A}^2 = \mathbf{A}$. Considere el siguiente resultado

RESULTADO A.6. *Suponga \mathbf{A} matriz $m \times m$, simétrica e idempotente. Entonces,*

- (a) $a_{ii} \geq 0$, $i = 1, \dots, n$.
- (b) $a_{ii} \leq 1$, $i = 1, \dots, n$.
- (c) $a_{ij} = a_{ji} = 0$, para todo $j \neq i$, si $a_{ii} = 0$ o $a_{ii} = 1$.

DEMOSTRACIÓN. Como \mathbf{A} es simétrica e idempotente, tenemos

$$\mathbf{A} = \mathbf{A}^2 = \mathbf{A}^\top \mathbf{A},$$

de ahí que

$$a_{ii} = \sum_{j=1}^n a_{ji}^2,$$

que claramente es no negativo. Además, podemos escribir

$$a_{ii} = a_{ii}^2 + \sum_{j \neq i} a_{ji}^2.$$

Por tanto, $a_{ii} \geq a_{ii}^2$ y de este modo (b) es satisfecha. Si $a_{ii} = 0$ o bien $a_{ii} = 1$, entonces $a_{ii} = a_{ii}^2$ y debemos tener

$$\sum_{j \neq i} a_{ji}^2 = 0,$$

lo que junto con la simetría de \mathbf{A} , establece (c). □

Cualquier matriz \mathbf{B} satisfaciendo

$$\mathbf{B}^2 = \mathbf{A}$$

se dice *raíz cuadrada* de \mathbf{A} y se denota como $\mathbf{A}^{1/2}$ tal matriz *no* necesita ser única.

A.2.1. Formas lineales y cuadráticas. Sea $\mathbf{a} \in \mathbb{R}^n$, $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times n}$ y $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{n \times m}$. La expresión $\mathbf{a}^\top \mathbf{x}$ se dice una *forma lineal* en \mathbf{x} y $\mathbf{x}^\top \mathbf{A} \mathbf{x}$ una *forma cuadrática*, mientras que $\mathbf{x}^\top \mathbf{B} \mathbf{y}$ es una forma bilineal.

Sin pérdida de generalidad se asumirá que la matriz asociada a la forma cuadrática $\mathbf{x}^\top \mathbf{A} \mathbf{x}$ es simétrica. Note que siempre es posible

$$\mathbf{x}^\top \mathbf{B} \mathbf{x} = \frac{1}{2} \mathbf{x}^\top (\mathbf{A}^\top + \mathbf{A}) \mathbf{x},$$

en cuyo caso tenemos que \mathbf{B} es matriz simétrica.

Decimos que una matriz simétrica \mathbf{A} es definida positiva (negativa) si $\mathbf{x}^\top \mathbf{A} \mathbf{x} > 0$ ($\mathbf{x}^\top \mathbf{A} \mathbf{x} < 0$) para todo $\mathbf{x} \neq \mathbf{0}$. Cuando $\mathbf{x}^\top \mathbf{A} \mathbf{x} \geq 0$ ($\mathbf{x}^\top \mathbf{A} \mathbf{x} \leq 0$) $\forall \mathbf{x}$ decimos que \mathbf{A} es semidefinida positiva (negativa).

Note que las matrices $\mathbf{B}^\top \mathbf{B}$ y $\mathbf{B} \mathbf{B}^\top$ son semidefinidas positivas y que \mathbf{A} es (semi)definida negativa sólo si $-\mathbf{A}$ es (semi)definida positiva.

RESULTADO A.7. *Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$, $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{n \times p}$ y $\mathbf{C} \in \mathbb{R}^{n \times p}$ y \mathbf{x} vector n -dimensional. Entonces*

- (a) $\mathbf{A} \mathbf{x} = \mathbf{0} \Leftrightarrow \mathbf{A}^\top \mathbf{A} \mathbf{x} = \mathbf{0}$,
- (b) $\mathbf{A} \mathbf{B} = \mathbf{0} \Leftrightarrow \mathbf{A}^\top \mathbf{A} \mathbf{B} = \mathbf{0}$,
- (c) $\mathbf{A}^\top \mathbf{A} \mathbf{B} = \mathbf{A}^\top \mathbf{A} \mathbf{C} \Leftrightarrow \mathbf{A} \mathbf{B} = \mathbf{A} \mathbf{C}$.

DEMOSTRACIÓN. (a) Claramente $\mathbf{Ax} = \mathbf{0} \Rightarrow \mathbf{A}^\top \mathbf{Ax} = \mathbf{0}$. Por otro lado, si $\mathbf{A}^\top \mathbf{Ax} = \mathbf{0}$, entonces $\mathbf{x}^\top \mathbf{A}^\top \mathbf{Ax} = (\mathbf{Ax})^\top \mathbf{Ax} = 0$ y de ahí que $\mathbf{Ax} = \mathbf{0}$. (b) sigue desde (a). Finalmente, (c) sigue desde (b) mediante substituir $\mathbf{B} - \mathbf{C}$ por \mathbf{B} en (c). \square

RESULTADO A.8. Sean $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ y \mathbf{B}, \mathbf{C} matrices $n \times n$ con \mathbf{B} simétrica. Entonces

- (a) $\mathbf{Ax} = \mathbf{0}, \forall \mathbf{x} \in \mathbb{R}^n$ sólo si $\mathbf{A} = \mathbf{0}$,
- (b) $\mathbf{x}^\top \mathbf{Bx} = 0, \forall \mathbf{x} \in \mathbb{R}^n$ sólo si $\mathbf{B} = \mathbf{0}$,
- (c) $\mathbf{x}^\top \mathbf{Cx} = 0, \forall \mathbf{x} \in \mathbb{R}^n$ sólo si $\mathbf{C}^\top = -\mathbf{C}$.

A.2.2. Rango de una matriz. Un conjunto de vectores $\mathbf{x}_1, \dots, \mathbf{x}_n$ se dice *linealmente independiente* si $\sum_i \alpha_i \mathbf{x}_i = \mathbf{0}$ implica que todos los $\alpha_i = 0$. Si $\mathbf{x}_1, \dots, \mathbf{x}_n$ no son linealmente independientes, ellos se dicen *linealmente dependientes*.

Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$, el *rango* columna (fila) de \mathbf{A} es el número de columnas (filas) linealmente independientes. Denotamos el rango de \mathbf{A} como

$$\text{rg}(\mathbf{A}),$$

note que

$$\text{rg}(\mathbf{A}) \leq \min(m, n).$$

Si $\text{rg}(\mathbf{A}) = n$ decimos que \mathbf{A} tiene rango columna completo. Si $\text{rg}(\mathbf{A}) = 0$, entonces \mathbf{A} es la matriz nula. Por otro lado, si $\mathbf{A} = \mathbf{0}$, entonces $\text{rg}(\mathbf{A}) = 0$.

RESULTADO A.9 (Propiedades del rango). Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ y \mathbf{B}, \mathbf{C} matrices de órdenes apropiados, entonces

- (a) $\text{rg}(\mathbf{A}) = \text{rg}(\mathbf{A}^\top) = \text{rg}(\mathbf{A}^\top \mathbf{A}) = \text{rg}(\mathbf{AA}^\top)$,
- (b) $\text{rg}(\mathbf{AB}) \leq \min\{\text{rg}(\mathbf{A}), \text{rg}(\mathbf{B})\}$,
- (c) $\text{rg}(\mathbf{BAC}) = \text{rg}(\mathbf{A})$ si \mathbf{B} y \mathbf{C} son matrices de rango completo,
- (d) $\text{rg}(\mathbf{A} + \mathbf{B}) \leq \text{rg}(\mathbf{A}) + \text{rg}(\mathbf{B})$,
- (e) si $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ y $\mathbf{Ax} = \mathbf{0}$ para algún $\mathbf{x} \neq \mathbf{0}$, entonces $\text{rg}(\mathbf{A}) \leq n - 1$.

El *espacio columna* de $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$, denotado por $\mathcal{M}(\mathbf{A})$, es el conjunto de vectores

$$\mathcal{M}(\mathbf{A}) = \{\mathbf{y} : \mathbf{y} = \mathbf{Ax} \text{ para algún } \mathbf{x} \in \mathbb{R}^n\}.$$

De este modo, $\mathcal{M}(\mathbf{A})$ es el espacio vectorial generado por las columnas de \mathbf{A} . La dimensión de este espacio es $\text{rg}(\mathbf{A})$. Se tiene que

$$\mathcal{M}(\mathbf{A}) = \mathcal{M}(\mathbf{AA}^\top)$$

para cualquier matriz \mathbf{A} .

El *espacio nulo*, $\mathcal{N}(\mathbf{A})$, de una matriz $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ consiste de todos los vectores n -dimensionales \mathbf{x} , tal que $\mathbf{Ax} = \mathbf{0}$, esto es,

$$\mathcal{N}(\mathbf{A}) = \{\mathbf{x} \in \mathbb{R}^n \text{ tal que } \mathbf{Ax} = \mathbf{0}\}.$$

Note que, el espacio nulo es el conjunto de todas las soluciones del sistema lineal homogéneo $\mathbf{Ax} = \mathbf{0}$. $\mathcal{N}(\mathbf{A})$ es un subespacio de \mathbb{R}^n y su dimensión se denomina *nulidad* de \mathbf{A} . Además $\mathcal{N}(\mathbf{A}) = \{\mathcal{M}(\mathbf{A})\}^\perp$. Finalmente, considere la siguiente proposición

RESULTADO A.10. Para cualquier matriz $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$, entonces $n = \dim(\mathcal{N}(\mathbf{A})) + \text{rg}(\mathbf{A})$.

A.2.3. Matriz inversa. Sea \mathbf{A} una matriz cuadrada de orden $n \times n$. Decimos que \mathbf{A} es *no singular* si $\text{rg}(\mathbf{A}) = n$, y que \mathbf{A} es *singular* si $\text{rg}(\mathbf{A}) < n$. De este modo, si \mathbf{A} es no singular, entonces existe una matriz no singular \mathbf{B} tal que

$$\mathbf{AB} = \mathbf{BA} = \mathbf{I}_n.$$

La matriz \mathbf{B} , denotada \mathbf{A}^{-1} es única y se denomina *inversa* de \mathbf{A} .

RESULTADO A.11 (Propiedades de la inversa). *Siempre que todas las matrices inversas involucradas existan, tenemos que*

- (a) $(\mathbf{A}^{-1})^\top = (\mathbf{A}^\top)^{-1}$.
- (b) $(\mathbf{AB})^{-1} = \mathbf{B}^{-1}\mathbf{A}^{-1}$.
- (c) $(\lambda\mathbf{A})^{-1} = \frac{1}{\lambda}\mathbf{A}^{-1}$.
- (d) $\mathbf{P}^{-1} = \mathbf{P}^\top$, si \mathbf{P} es matriz ortogonal.
- (e) Si $\mathbf{A} > 0$, entonces $\mathbf{A}^{-1} > 0$.
- (f) (Teorema de Sherman-Morrison-Woodbury)

$$(\mathbf{A} + \mathbf{BCD})^{-1} = \mathbf{A}^{-1} - \mathbf{A}^{-1}\mathbf{B}(\mathbf{C}^{-1} + \mathbf{DA}^{-1}\mathbf{B})^{-1}\mathbf{DA}^{-1},$$

donde $\mathbf{A}, \mathbf{B}, \mathbf{C}$ y \mathbf{D} son matrices $m \times m$, $m \times n$, $n \times n$ y $n \times m$, respectivamente.

- (g) Si $1 \pm \mathbf{v}^\top \mathbf{A}^{-1} \mathbf{u} \neq 0$, entonces

$$(\mathbf{A} \pm \mathbf{uv}^\top)^{-1} = \mathbf{A}^{-1} \mp \frac{\mathbf{A}^{-1} \mathbf{uv}^\top \mathbf{A}^{-1}}{1 \pm \mathbf{v}^\top \mathbf{A}^{-1} \mathbf{u}},$$

es conocida como la fórmula de Sherman-Morrison.

- (h) $(\mathbf{I} + \lambda\mathbf{A})^{-1} = \mathbf{I} + \sum_{i=1}^{\infty} (-1)^i \lambda^i \mathbf{A}^i$.

A.2.4. Determinante de una matriz. El determinante de una matriz corresponde a la función $\det : \mathbb{R}^{n \times n} \rightarrow \mathbb{R}$, denotada comúnmente como $|\mathbf{A}| = \det(\mathbf{A})$ y definida como

$$|\mathbf{A}| = \sum (-1)^{\sigma(j_1, \dots, j_n)} \prod_{i=1}^n a_{ij_i}$$

donde la sumatoria es tomada sobre todas las permutaciones (j_1, \dots, j_n) del conjunto de enteros $(1, \dots, n)$, y $\sigma(j_1, \dots, j_n)$ es el número de transposiciones necesarias para cambiar $(1, \dots, n)$ en (j_1, \dots, j_n) (una transposición consiste en intercambiar dos números).

Una *submatriz* de \mathbf{A} es un arreglo rectangular obtenido mediante eliminar filas y columnas de \mathbf{A} . Un *menor* es el determinante de una submatriz cuadrada de \mathbf{A} . El menor asociado al elemento a_{ij} es el determinante de la submatriz de \mathbf{A} obtenida por eliminar su i -ésima fila y j -ésima columna. El *cofactor* de a_{ij} , digamos c_{ij} es $(-1)^{i+j}$ veces el menor de a_{ij} . La matriz $\mathbf{C} = (c_{ij})$ se denomina matriz cofactor de \mathbf{A} . La transpuesta de \mathbf{C} es llamada *adjunta* de \mathbf{A} y se denota $\mathbf{A}^\#$. Tenemos que

$$|\mathbf{A}| = \sum_{j=1}^n a_{ij} c_{ij} = \sum_{j=1}^n a_{jk} c_{jk}, \quad \text{para } i, k = 1, \dots, n.$$

RESULTADO A.12 (Propiedades del determinante). *Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times n}$ y λ un escalar. Entonces*

- (a) $|\mathbf{A}| = |\mathbf{A}^\top|$.
- (b) $|\mathbf{AB}| = |\mathbf{A}| |\mathbf{B}|$.

- (c) $|\lambda \mathbf{A}| = \lambda^n |\mathbf{A}|$.
- (d) $|\mathbf{A}^{-1}| = |\mathbf{A}|^{-1}$, si \mathbf{A} es no singular.
- (e) Si \mathbf{A} es matriz triangular, entonces $|\mathbf{A}| = \prod_{i=1}^n a_{ii}$.
- (f) El resultado en (e) también es válido para $\mathbf{A} = \text{diag}(\mathbf{A})$. Además, es evidente que $|\mathbf{I}_n| = 1$.
- (g) Si $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ y $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{n \times m}$, entonces $|\mathbf{I}_m + \mathbf{AB}| = |\mathbf{I}_n + \mathbf{BA}|$.

A.2.5. La traza de una matriz. La traza de una matriz cuadrada $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times n}$, denotada por $\text{tr}(\mathbf{A})$, es la suma de sus elementos diagonales:

$$\text{tr}(\mathbf{A}) = \sum_{i=1}^n a_{ii}.$$

RESULTADO A.13 (Propiedades de la traza). Siempre que las operaciones matriciales están definidas

- (a) $\text{tr}(\mathbf{A} + \mathbf{B}) = \text{tr}(\mathbf{A}) + \text{tr}(\mathbf{B})$,
- (b) $\text{tr}(\lambda \mathbf{A}) = \lambda \text{tr}(\mathbf{A})$ si λ es un escalar,
- (c) $\text{tr}(\mathbf{A}^\top) = \text{tr}(\mathbf{A})$,
- (d) $\text{tr}(\mathbf{AB}) = \text{tr}(\mathbf{BA})$ (propiedad cíclica de la traza),
- (e) $\text{tr}(\mathbf{A}) = 0$ si $\mathbf{A} = \mathbf{0}$.

Note en (d) que aunque ambas \mathbf{AB} y \mathbf{BA} son cuadradas, no necesitan ser del mismo orden.

Además, es directo que la normal vectorial (Euclidiana), satisface

$$\|\mathbf{x}\| = (\mathbf{x}^\top \mathbf{x})^{1/2} = (\text{tr} \mathbf{x} \mathbf{x}^\top)^{1/2},$$

de este modo, podemos definir una normal matricial (Euclidiana) como

$$\|\mathbf{A}\| = (\text{tr} \mathbf{A}^\top \mathbf{A})^{1/2}.$$

En efecto, se tiene que $\text{tr}(\mathbf{A}^\top \mathbf{A}) \geq 0$ con la igualdad sólo si $\mathbf{A} = \mathbf{0}$.

A.2.6. Valores y vectores propios. Si \mathbf{A} y \mathbf{B} son matrices reales del mismo orden, una matriz compleja \mathbf{Z} puede ser definida como

$$\mathbf{Z} = \mathbf{A} + i\mathbf{B},$$

donde i denota la unidad imaginaria que satisface $i^2 = -1$. El conjugado complejo de \mathbf{Z} , denotado por \mathbf{Z}^H , se define como

$$\mathbf{Z}^H = \mathbf{A}^\top - i\mathbf{B}^\top.$$

Una matriz $\mathbf{Z} \in \mathbb{C}^{n \times n}$ se dice *Hermitiana* si $\mathbf{Z}^H = \mathbf{Z}$ (equivalente complejo de una matriz simétrica) y *unitaria* si $\mathbf{Z}^H \mathbf{Z} = \mathbf{I}$ (equivalente complejo de una matriz ortogonal).

Sea \mathbf{A} una matriz cuadrada $n \times n$. Los *valores propios* de \mathbf{A} son definidos como las raíces de la *ecuación característica*

$$|\lambda \mathbf{I} - \mathbf{A}| = 0,$$

la ecuación anterior tiene n raíces, en general complejas y posiblemente con algunas repeticiones (multiplicidad). Sea λ un valor propio de \mathbf{A} , entonces existe un vector $\mathbf{v} \neq \mathbf{0} \in \mathbb{C}^n$ tal que $(\lambda \mathbf{I} - \mathbf{A})\mathbf{v} = \mathbf{0}$, esto es,

$$\mathbf{A}\mathbf{v} = \lambda \mathbf{v}.$$

el vector \mathbf{v} se denomina *vector propio* asociado al valor propio λ . Note que, si \mathbf{v} es un vector propio, también lo es $\alpha\mathbf{v}$, $\forall \alpha \in \mathbb{C}$, y en particular $\mathbf{v}/\|\mathbf{v}\|$ es un vector propio normalizado.

RESULTADO A.14. Si $\mathbf{A} \in \mathbb{C}^{n \times n}$ es matriz Hermitiana, entonces todos sus valores propios son reales

RESULTADO A.15. Si \mathbf{A} es matriz cuadrada $n \times n$ y \mathbf{G} es matriz no singular $n \times n$, entonces \mathbf{A} y $\mathbf{G}^{-1}\mathbf{A}\mathbf{G}$ tienen el mismo conjunto de valores propios (con las mismas multiplicidades)

DEMOSTRACIÓN. Note que

$$|\lambda\mathbf{I} - \mathbf{G}^{-1}\mathbf{A}\mathbf{G}| = |\lambda\mathbf{G}^{-1}\mathbf{G} - \mathbf{G}^{-1}\mathbf{A}\mathbf{G}| = |\mathbf{G}^{-1}||\lambda\mathbf{I} - \mathbf{A}||\mathbf{G}| = |\lambda\mathbf{I} - \mathbf{A}|$$

□

RESULTADO A.16. Una matriz singular tiene al menos un valor propio cero

DEMOSTRACIÓN. Si \mathbf{A} es matriz singular, entonces $\mathbf{A}\mathbf{v} = \mathbf{0}$ para algún $\mathbf{v} \neq \mathbf{0}$, luego desde $\mathbf{A}\mathbf{v} = \lambda\mathbf{v}$, tenemos que $\lambda = 0$. □

RESULTADO A.17. Una matriz simétrica es definida positiva (semidefinida positiva) sólo si todos sus valores propios son positivos (no-negativos).

DEMOSTRACIÓN. Si \mathbf{A} es definida positiva y $\mathbf{A}\mathbf{v} = \lambda\mathbf{v}$, entonces $\mathbf{v}^\top \mathbf{A}\mathbf{v} = \lambda\mathbf{v}^\top \mathbf{v}$. Ahora, como $\mathbf{v}^\top \mathbf{A}\mathbf{v} > 0$ y $\mathbf{v}^\top \mathbf{v} > 0$ implica $\lambda > 0$. La converso no será probada aquí. □

RESULTADO A.18. Una matriz idempotente sólo tiene valores propios 0 ó 1. Todos los valores propios de una matriz unitaria tienen modulo 1

DEMOSTRACIÓN. Sea \mathbf{A} matriz idempotente, esto es, $\mathbf{A}^2 = \mathbf{A}$. De este modo, si $\mathbf{A}\mathbf{v} = \lambda\mathbf{v}$, entonces

$$\lambda\mathbf{v} = \mathbf{A}\mathbf{v} = \mathbf{A}^2\mathbf{v} = \lambda\mathbf{A}\mathbf{v} = \lambda^2\mathbf{v}$$

y de ahí que $\lambda = \lambda^2$, esto implica que $\lambda = 0$ ó $\lambda = 1$.

Por otro lado, si \mathbf{A} es unitaria, entonces $\mathbf{A}^H \mathbf{A} = \mathbf{I}$. De este modo, si $\mathbf{A}\mathbf{v} = \lambda\mathbf{v}$, entonces

$$\mathbf{v}^H \mathbf{A}^H = \bar{\lambda}\mathbf{v}^H,$$

luego

$$\mathbf{v}^H \mathbf{v} = \mathbf{v}^H \mathbf{A}^H \mathbf{A} \mathbf{v} = \bar{\lambda}\lambda \mathbf{v}^H \mathbf{v}.$$

Como $\mathbf{v}^H \mathbf{v} \neq 0$, obtenemos que $\bar{\lambda}\lambda = 1$ y de ahí que $|\lambda| = 1$. □

RESULTADO A.19 (Propiedades de la matrices idempotentes). Sea \mathbf{A} matriz $n \times n$, entonces

- (a) \mathbf{A}^\top y $\mathbf{I} - \mathbf{A}$ son idempotentes sólo si \mathbf{A} es idempotente,
- (b) si \mathbf{A} es idempotente, entonces $\text{rg}(\mathbf{A}) = \text{tr}(\mathbf{A}) = r$. Si $\text{rg}(\mathbf{A}) = n$, entonces $\mathbf{A} = \mathbf{I}$.

RESULTADO A.20. Si $\mathbf{A} \in \mathbb{C}^{n \times n}$ es matriz Hermitiana y $\mathbf{v}_1, \mathbf{v}_2$ son vectores propios asociados a λ_1 y λ_2 , respectivamente, donde $\lambda_1 \neq \lambda_2$. Entonces $\mathbf{v}_1 \perp \mathbf{v}_2$.

El resultado anterior muestra que si todos los valores propios de una matriz Hermitiana \mathbf{A} son distintos, entonces existe una base ortonormal de vectores propios tal que \mathbf{A} es diagonalizable.

PROPOSICIÓN A.21 (Descomposición de Schur). *Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{C}^{n \times n}$. Entonces existe una matriz unitaria $\mathbf{U} \in \mathbb{C}^{n \times n}$ y una matriz triangular \mathbf{M} cuyos elementos diagonales son los valores propios de \mathbf{A} , tal que*

$$\mathbf{U}^H \mathbf{A} \mathbf{U} = \mathbf{M}.$$

PROPOSICIÓN A.22 (Descomposición espectral). *Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{C}^{n \times n}$ matriz Hermitiana. Entonces existe una matriz unitaria $\mathbf{U} \in \mathbb{C}^{n \times n}$ tal que*

$$\mathbf{U}^H \mathbf{A} \mathbf{U} = \mathbf{\Lambda},$$

donde $\mathbf{\Lambda} = \text{diag}(\boldsymbol{\lambda})$ es matriz diagonal cuyos elementos diagonales son los valores propios de \mathbf{A} .

Para aplicaciones en Estadística siempre haremos uso de la Proposición A.22 considerando \mathbf{A} matriz simétrica, en cuyo caso todos sus valores propios serán reales y \mathbf{U} será una matriz ortogonal. Para $\mathbf{Q} \in \mathbb{R}^{n \times n}$ matriz ortogonal, denotamos el grupo de matrices ortogonales como

$$\mathcal{O}_n = \{\mathbf{Q} \in \mathbb{R}^{n \times n} : \mathbf{Q}^\top \mathbf{Q} = \mathbf{I}\}$$

Note que si \mathbf{A} es matriz simétrica y definida positiva, entonces

$$\mathbf{A} = \mathbf{U} \mathbf{\Lambda} \mathbf{U}^\top = (\mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{1/2})(\mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{1/2})^\top = (\mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{1/2} \mathbf{U}^\top)^2$$

donde $\mathbf{\Lambda} = \text{diag}(\boldsymbol{\lambda})$ y $\mathbf{\Lambda}^{1/2} = \text{diag}(\boldsymbol{\lambda}^{1/2})$. Por tanto,

$$\mathbf{A} = \mathbf{M} \mathbf{M}^\top, \quad \text{con} \quad \mathbf{M} = \mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{1/2},$$

o bien,

$$\mathbf{A} = \mathbf{B}^2, \quad \text{con} \quad \mathbf{B} = \mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{1/2} \mathbf{U}^\top,$$

esto es, \mathbf{B} es una matriz raíz cuadrada de \mathbf{A} .

RESULTADO A.23. *Sea \mathbf{A} matriz simétrica $n \times n$, con valores propios $\lambda_1, \dots, \lambda_n$. Entonces*

- (a) $\text{tr}(\mathbf{A}) = \sum_{i=1}^n \lambda_i$,
- (b) $|\mathbf{A}| = \prod_{i=1}^n \lambda_i$.

DEMOSTRACIÓN. Usando que $\mathbf{A} = \mathbf{U} \mathbf{\Lambda} \mathbf{U}^\top$. Tenemos

$$\text{tr}(\mathbf{A}) = \text{tr}(\mathbf{U} \mathbf{\Lambda} \mathbf{U}^\top) = \text{tr}(\mathbf{\Lambda} \mathbf{U}^\top \mathbf{U}) = \text{tr}(\mathbf{\Lambda}) = \sum_{i=1}^n \lambda_i$$

y

$$|\mathbf{A}| = |\mathbf{U} \mathbf{\Lambda} \mathbf{U}^\top| = |\mathbf{U}| |\mathbf{\Lambda}| |\mathbf{U}^\top| = |\mathbf{\Lambda}| = \prod_{i=1}^n \lambda_i$$

□

RESULTADO A.24. *Si \mathbf{A} es una matriz simétrica con r valores propios distintos de cero, entonces $\text{rg}(\mathbf{A}) = r$.*

DEMOSTRACIÓN. Tenemos que $\mathbf{U}^\top \mathbf{A} \mathbf{U} = \mathbf{\Lambda}$ y de ahí que

$$\text{rg}(\mathbf{A}) = \text{rg}(\mathbf{U} \mathbf{\Lambda} \mathbf{U}^\top) = \text{rg}(\mathbf{\Lambda}) = r$$

□

A.2.7. Matrices (semi)definidas positivas.

PROPOSICIÓN A.25. Sea \mathbf{A} matriz definida positiva y \mathbf{B} semidefinida positiva. Entonces

$$|\mathbf{A} + \mathbf{B}| \geq |\mathbf{A}|,$$

con la igualdad sólo si $\mathbf{B} = \mathbf{0}$.

DEMOSTRACIÓN. Tenemos $\mathbf{U}^\top \mathbf{A} \mathbf{U} = \mathbf{\Lambda}$, con $\mathbf{\Lambda} = \text{diag}(\boldsymbol{\lambda})$ y $\mathbf{U}^\top \mathbf{U} = \mathbf{U} \mathbf{U}^\top = \mathbf{I}$. Luego,

$$\mathbf{A} + \mathbf{B} = \mathbf{U} \mathbf{\Lambda} \mathbf{U}^\top + \mathbf{B} = \mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{1/2} (\mathbf{I} + \mathbf{\Lambda}^{-1/2} \mathbf{U}^\top \mathbf{B} \mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{-1/2}) \mathbf{\Lambda}^{1/2} \mathbf{U}^\top,$$

de este modo

$$\begin{aligned} |\mathbf{A} + \mathbf{B}| &= |\mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{1/2}| |\mathbf{I} + \mathbf{\Lambda}^{-1/2} \mathbf{U}^\top \mathbf{B} \mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{-1/2}| |\mathbf{\Lambda}^{1/2} \mathbf{U}^\top| \\ &= |\mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{1/2} \mathbf{\Lambda}^{1/2} \mathbf{U}^\top| |\mathbf{I} + \mathbf{\Lambda}^{-1/2} \mathbf{U}^\top \mathbf{B} \mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{-1/2}| \\ &= |\mathbf{A}| |\mathbf{I} + \mathbf{\Lambda}^{-1/2} \mathbf{U}^\top \mathbf{B} \mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{-1/2}|. \end{aligned}$$

Si $\mathbf{B} = \mathbf{0}$, tenemos $|\mathbf{A} + \mathbf{B}| = |\mathbf{A}|$. Por otro lado, si $\mathbf{B} \neq \mathbf{0}$. Entonces la matriz $\mathbf{I} + \mathbf{\Lambda}^{-1/2} \mathbf{U}^\top \mathbf{B} \mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{-1/2}$ tendrá al menos un valor propio no nulo y por tanto, $|\mathbf{I} + \mathbf{\Lambda}^{-1/2} \mathbf{U}^\top \mathbf{B} \mathbf{U} \mathbf{\Lambda}^{-1/2}| > 1$, esto es $|\mathbf{A} + \mathbf{B}| > |\mathbf{A}|$. \square

Para dos matrices simétricas \mathbf{A} y \mathbf{B} , escribimos $\mathbf{A} \geq \mathbf{B}$ si $\mathbf{A} - \mathbf{B}$ es semidefinida positiva. Análogamente, escribimos $\mathbf{A} > \mathbf{B}$ si $\mathbf{A} - \mathbf{B}$ es definida positiva.

RESULTADO A.26. Sean \mathbf{A} , \mathbf{B} matrices definidas positivas $n \times n$. Entonces $\mathbf{A} > \mathbf{B}$ sólo si $\mathbf{B}^{-1} > \mathbf{A}^{-1}$.

PROPOSICIÓN A.27. Sean \mathbf{A} y \mathbf{B} matrices definidas positivas y $\mathbf{A} - \mathbf{B} \geq \mathbf{0}$. Entonces $|\mathbf{A}| \geq |\mathbf{B}|$ con la igualdad sólo si $\mathbf{A} = \mathbf{B}$.

DEMOSTRACIÓN. Sea $\mathbf{C} = \mathbf{A} - \mathbf{B}$. Como \mathbf{B} es definida positiva y \mathbf{C} es semidefinida positiva, tenemos por la Proposición A.25 que $|\mathbf{B} + \mathbf{C}| \geq |\mathbf{B}|$, con la igualdad sólo si $\mathbf{C} = \mathbf{0}$. \square

A.2.8. Descomposiciones matriciales.

PROPOSICIÓN A.28 (Descomposición LDL). Si $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times n}$ es matriz simétrica y no singular, entonces existe \mathbf{L} matriz triangular inferior y $\mathbf{D} = \text{diag}(d_1, \dots, d_n)$, tal que

$$\mathbf{A} = \mathbf{L} \mathbf{D} \mathbf{L}^\top.$$

PROPOSICIÓN A.29 (Descomposición Cholesky). Si $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times n}$ es simétrica y definida positiva, entonces existe una única matriz triangular inferior $\mathbf{G} \in \mathbb{R}^{n \times n}$ (factor Cholesky) con elementos diagonales positivos, tal que

$$\mathbf{A} = \mathbf{G} \mathbf{G}^\top.$$

PROPOSICIÓN A.30 (Descomposición ortogonal-triangular). Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$, entonces existe $\mathbf{Q} \in \mathcal{O}_m$ y $\mathbf{R} \in \mathbb{R}^{m \times n}$, tal que

$$\mathbf{A} = \mathbf{Q} \mathbf{R},$$

donde

$$\mathbf{R} = \begin{pmatrix} \mathbf{R}_1 \\ \mathbf{0} \end{pmatrix}$$

con $\mathbf{R}_1 \in \mathbb{R}^{n \times n}$ matriz triangular superior, aquí suponemos que $m \geq n$. Si $\text{rg}(\mathbf{A}) = r$, entonces las primeras n columnas de \mathbf{Q} forman una base ortonormal para $\mathcal{M}(\mathbf{A})$.

Note que, si $\mathbf{A} = \mathbf{Q}\mathbf{R}$ entonces

$$\mathbf{A}^\top \mathbf{A} = \mathbf{R}^\top \mathbf{Q}^\top \mathbf{Q} \mathbf{R} = \mathbf{R}^\top \mathbf{R} = \mathbf{R}_1^\top \mathbf{R}_1,$$

y \mathbf{R}_1 corresponde al factor Cholesky de $\mathbf{A}^\top \mathbf{A}$.

PROPOSICIÓN A.31 (Descomposición valor singular). Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ con $\text{rg}(\mathbf{A}) = r$, entonces existen matrices $\mathbf{U} \in \mathcal{O}_m$, $\mathbf{V} \in \mathcal{O}_n$, tal que

$$\mathbf{A} = \mathbf{U} \begin{pmatrix} \mathbf{D}_r & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{pmatrix} \mathbf{V}^\top,$$

donde $\mathbf{D}_r = \text{diag}(\delta_1, \dots, \delta_r)$ con $\delta_i > 0$ para $i = 1, \dots, r$, llamados **valores singulares** de \mathbf{A} .

A.2.9. Matrices particionadas. Sea \mathbf{A} una matriz $m \times n$. Considere particionar \mathbf{A} como sigue

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} \mathbf{A}_{11} & \mathbf{A}_{12} \\ \mathbf{A}_{21} & \mathbf{A}_{22} \end{pmatrix}, \quad (\text{A.1})$$

donde $\mathbf{A}_{11} \in \mathbb{R}^{m_1 \times n_1}$, $\mathbf{A}_{12} \in \mathbb{R}^{m_1 \times n_2}$, $\mathbf{A}_{21} \in \mathbb{R}^{m_2 \times n_1}$, $\mathbf{A}_{22} \in \mathbb{R}^{m_2 \times n_2}$, y $m_1 + m_2 = m$, $n_1 + n_2 = n$.

Sea $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ particionada de manera análoga a \mathbf{A} , entonces

$$\mathbf{A} + \mathbf{B} = \begin{pmatrix} \mathbf{A}_{11} + \mathbf{B}_{11} & \mathbf{A}_{12} + \mathbf{B}_{12} \\ \mathbf{A}_{21} + \mathbf{B}_{21} & \mathbf{A}_{22} + \mathbf{B}_{22} \end{pmatrix}.$$

Ahora, considere $\mathbf{C} \in \mathbb{R}^{n \times p}$ particionada en submatrices \mathbf{C}_{ij} , para $i, j = 1, 2$ con dimensiones adecuadas, entonces

$$\mathbf{A}\mathbf{C} = \begin{pmatrix} \mathbf{A}_{11}\mathbf{C}_{11} + \mathbf{A}_{12}\mathbf{C}_{21} & \mathbf{A}_{11}\mathbf{C}_{12} + \mathbf{A}_{12}\mathbf{C}_{22} \\ \mathbf{A}_{21}\mathbf{C}_{11} + \mathbf{A}_{22}\mathbf{C}_{21} & \mathbf{A}_{21}\mathbf{C}_{12} + \mathbf{A}_{22}\mathbf{C}_{22} \end{pmatrix}.$$

La transpuesta de \mathbf{A} está dada por

$$\mathbf{A}^\top = \begin{pmatrix} \mathbf{A}_{11}^\top & \mathbf{A}_{21}^\top \\ \mathbf{A}_{12}^\top & \mathbf{A}_{22}^\top \end{pmatrix}.$$

Si \mathbf{A}_{12} y \mathbf{A}_{21} son matrices nulas y si ambas \mathbf{A}_{11} y \mathbf{A}_{22} son matrices no singulares, entonces la inversa de \mathbf{A} es

$$\mathbf{A}^{-1} = \begin{pmatrix} \mathbf{A}_{11}^{-1} & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{A}_{22}^{-1} \end{pmatrix}.$$

En general, si \mathbf{A} es matriz no singular particionada como en (A.1) y $\mathbf{D} = \mathbf{A}_{22} - \mathbf{A}_{21}\mathbf{A}_{11}^{-1}\mathbf{A}_{12}$ también es no singular, entonces

$$\mathbf{A}^{-1} = \begin{pmatrix} \mathbf{A}_{11}^{-1} + \mathbf{A}_{11}^{-1}\mathbf{A}_{12}\mathbf{D}^{-1}\mathbf{A}_{21}\mathbf{A}_{11}^{-1} & -\mathbf{A}_{11}^{-1}\mathbf{A}_{12}\mathbf{D}^{-1} \\ -\mathbf{D}^{-1}\mathbf{A}_{21}\mathbf{A}_{11}^{-1} & \mathbf{D}^{-1} \end{pmatrix}.$$

Por otro lado, si \mathbf{A} es no singular y $\mathbf{E} = \mathbf{A}_{11} - \mathbf{A}_{12}\mathbf{A}_{22}^{-1}\mathbf{A}_{21}$ es no singular, entonces

$$\mathbf{A}^{-1} = \begin{pmatrix} \mathbf{E}^{-1} & -\mathbf{E}^{-1}\mathbf{A}_{12}\mathbf{A}_{22}^{-1} \\ -\mathbf{A}_{22}^{-1}\mathbf{A}_{21}\mathbf{E}^{-1} & \mathbf{A}_{22}^{-1} + \mathbf{A}_{22}^{-1}\mathbf{A}_{21}\mathbf{E}^{-1}\mathbf{A}_{12}\mathbf{A}_{22}^{-1} \end{pmatrix}.$$

Considere el determinante

$$\begin{vmatrix} \mathbf{A}_{11} & \mathbf{A}_{12} \\ \mathbf{0} & \mathbf{A}_{22} \end{vmatrix} = |\mathbf{A}_{11}| |\mathbf{A}_{22}| = \begin{vmatrix} \mathbf{A}_{11} & \mathbf{0} \\ \mathbf{A}_{21} & \mathbf{A}_{22} \end{vmatrix},$$

si \mathbf{A}_{11} y \mathbf{A}_{22} son matrices cuadradas.

Ahora, para una matriz particionada como en (A.1) con $m_1 = n_1$ y $m_2 = n_2$, tenemos

$$|\mathbf{A}| = |\mathbf{A}_{11}| |\mathbf{A}_{22} - \mathbf{A}_{21} \mathbf{A}_{11}^{-1} \mathbf{A}_{12}| = |\mathbf{A}_{22}| |\mathbf{A}_{11} - \mathbf{A}_{12} \mathbf{A}_{22}^{-1} \mathbf{A}_{21}|,$$

si \mathbf{A}_{11} y \mathbf{A}_{22} son matrices no singulares.

A.3. Inversa generalizada y sistemas de ecuaciones lineales

En esta sección se generaliza el concepto de invertibilidad para matrices singulares así como para matrices rectangulares. En particular, introducimos la inversa Moore-Penrose (MP), generalización que permite resolver de forma explícita un sistema de ecuaciones lineales.

A.3.1. Inversa Moore-Penrose. Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$, la inversa Moore-Penrose, $\mathbf{G} \in \mathbb{R}^{n \times m}$ debe satisfacer las siguientes condiciones

$$\mathbf{AGA} = \mathbf{A}, \quad (\text{A.2})$$

$$\mathbf{GAG} = \mathbf{G}, \quad (\text{A.3})$$

$$(\mathbf{AG})^\top = \mathbf{AG}, \quad (\text{A.4})$$

$$(\mathbf{GA})^\top = \mathbf{GA}. \quad (\text{A.5})$$

La inversa MP de \mathbf{A} se denota comunmente como \mathbf{A}^+ . Si \mathbf{G} satisface sólo la condición en (A.2) entonces decimos que \mathbf{G} es una inversa generalizada y la denotamos por \mathbf{A}^- .

PROPOSICIÓN A.32 (Unicidad de la inversa MP). *Para cada \mathbf{A} , existe una única \mathbf{A}^+ .*

RESULTADO A.33 (Propiedades de la inversa MP).

- (a) $\mathbf{A}^+ = \mathbf{A}^{-1}$ para \mathbf{A} matriz no singular,
- (b) $(\mathbf{A}^+)^+ = \mathbf{A}$,
- (c) $(\mathbf{A}^\top)^+ = (\mathbf{A}^+)^\top$,
- (d) $\mathbf{A}^+ = \mathbf{A}$ si \mathbf{A} es simétrica e idempotente,
- (e) \mathbf{AA}^+ y $\mathbf{A}^+\mathbf{A}$ son idempotentes,
- (f) $\text{rg}(\mathbf{A}) = \text{rg}(\mathbf{A}^+) = \text{rg}(\mathbf{AA}^+) = \text{rg}(\mathbf{A}^+\mathbf{A})$,
- (g) $\mathbf{A}^\top \mathbf{AA}^+ = \mathbf{A} = \mathbf{A}^+ \mathbf{AA}^\top$,
- (h) $\mathbf{A}^\top \mathbf{A}^{+\top} \mathbf{A}^+ = \mathbf{A}^+ = \mathbf{A}^+ \mathbf{A}^{+\top} \mathbf{A}^\top$,
- (i) $\mathbf{A}^+ = (\mathbf{A}^\top \mathbf{A})^+ \mathbf{A}^\top = \mathbf{A}^\top (\mathbf{AA}^\top)^+$,
- (j) $\mathbf{A}^+ = (\mathbf{A}^\top \mathbf{A})^{-1} \mathbf{A}^\top$, si \mathbf{A} tiene rango columna completo,
- (k) $\mathbf{A}^+ = \mathbf{A}^\top (\mathbf{AA}^\top)^{-1}$, si \mathbf{A} tiene rango fila completo.

A.3.2. Solución de sistemas de ecuaciones lineales. La solución general de un sistema de ecuaciones homogéneo $\mathbf{Ax} = \mathbf{0}$ es

$$\mathbf{x} = (\mathbf{I} - \mathbf{A}^+ \mathbf{A}) \mathbf{q},$$

con \mathbf{q} un vector arbitrario. La solución de $\mathbf{Ax} = \mathbf{0}$ es única sólo si \mathbf{A} tiene rango columna completo, esto es, $\mathbf{A}^\top \mathbf{A}$ es no singular. El sistema homogéneo $\mathbf{Ax} = \mathbf{0}$ siempre tiene al menos una solución, digamos $\mathbf{x} = \mathbf{0}$.

El sistema no homogéneo

$$\mathbf{Ax} = \mathbf{b},$$

tendrá al menos una solución si es *consistente*.

PROPOSICIÓN A.34. Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ y \mathbf{b} vector $m \times 1$. Entonces son equivalentes:

- (a) la ecuación $\mathbf{Ax} = \mathbf{b}$ tiene una solución para \mathbf{x} ,
- (b) $\mathbf{b} \in \mathcal{M}(\mathbf{A})$,
- (c) $\text{rg}(\mathbf{A} : \mathbf{b}) = \text{rg}(\mathbf{A})$,
- (d) $\mathbf{AA}^+\mathbf{b} = \mathbf{b}$.

PROPOSICIÓN A.35. Una condición necesaria y suficiente para que la ecuación $\mathbf{Ax} = \mathbf{b}$ tenga una solución es que

$$\mathbf{AA}^+\mathbf{b} = \mathbf{b},$$

en cuyo caso la solución general está dada por

$$\mathbf{x} = \mathbf{A}^+\mathbf{b} + (\mathbf{I} - \mathbf{A}^+\mathbf{A})\mathbf{q},$$

donde \mathbf{q} es un vector arbitrario.

Si el sistema $\mathbf{Ax} = \mathbf{b}$ es consistente, entonces tendrá solución única sólo si \mathbf{A} es de rango completo, en cuyo caso la solución está dada por $\mathbf{x} = \mathbf{A}^{-1}\mathbf{b}$.

PROPOSICIÓN A.36. Una condición necesaria y suficiente para que la ecuación matricial $\mathbf{AXB} = \mathbf{C}$ tenga una solución es que

$$\mathbf{AA}^+\mathbf{CB}^+\mathbf{B} = \mathbf{C},$$

en cuyo caso la solución general es

$$\mathbf{X} = \mathbf{A}^+\mathbf{CB}^+ + \mathbf{Q} - \mathbf{A}^+\mathbf{AQB}^+\mathbf{B},$$

donde \mathbf{Q} es una matriz arbitraria de órdenes apropiados.

Apéndice B

Diferenciación matricial

En esta sección haremos uso de la siguiente notación. ϕ , \mathbf{f} y \mathbf{F} representan funciones escalar, vectorial y matricial, respectivamente mientras que ζ , \mathbf{x} y \mathbf{X} argumentos escalar, vectorial y matricial, respectivamente.

A partir de esta convención es directo que podemos escribir los siguientes casos particulares:

$$\begin{aligned}\phi(\zeta) &= \zeta^2, & \phi(\mathbf{x}) &= \mathbf{a}^\top \mathbf{x}, & \phi(\mathbf{X}) &= \text{tr}(\mathbf{X}^\top \mathbf{X}), \\ \mathbf{f}(\zeta) &= (\zeta, \zeta^2)^\top, & \mathbf{f}(\mathbf{x}) &= \mathbf{A}\mathbf{x}, & \mathbf{f}(\mathbf{X}) &= \mathbf{X}\mathbf{a}, \\ \mathbf{F}(\zeta) &= \zeta^2 \mathbf{I}_n, & \mathbf{F}(\mathbf{x}) &= \mathbf{x}\mathbf{x}^\top, & \mathbf{F}(\mathbf{X}) &= \mathbf{X}^\top.\end{aligned}$$

Existen varias definiciones para la derivada de una función matricial $\mathbf{F}(\mathbf{X})$ con relación a su argumento (matricial) \mathbf{X} . En este apéndice nos enfocamos en el cálculo diferencial propuesto por [Magnus y Neudecker \(1985\)](#).

Considere $\phi : S \rightarrow \mathbb{R}$ con $S \subset \mathbb{R}^n$, se define la derivada de ϕ con relación a $\mathbf{x} \in S$ como

$$\frac{\partial \phi(\mathbf{x})}{\partial \mathbf{x}} = \left(\frac{\partial \phi}{\partial x_1}, \dots, \frac{\partial \phi}{\partial x_n} \right)^\top = \left(\frac{\partial \phi}{\partial x_i} \right) \in \mathbb{R}^n$$

de este modo, introducimos la notación

$$\mathbf{D}\phi(\mathbf{x}) = \frac{\partial \phi(\mathbf{x})}{\partial \mathbf{x}^\top} \in \mathbb{R}^{1 \times n}.$$

Ahora, si $\mathbf{f} : S \rightarrow \mathbb{R}^m$, $S \subset \mathbb{R}^n$. Entonces la matriz $m \times n$,

$$\mathbf{D}\mathbf{f}(\mathbf{x}) = \begin{pmatrix} \mathbf{D}f_1(\mathbf{x}) \\ \vdots \\ \mathbf{D}f_m(\mathbf{x}) \end{pmatrix} = \frac{\partial \mathbf{f}(\mathbf{x})}{\partial \mathbf{x}^\top},$$

es la *derivada* o *matriz Jacobiana* de \mathbf{f} . La transpuesta de la matriz Jacobiana $\mathbf{D}\mathbf{f}(\mathbf{x})$ se denomina *gradiente* de $\mathbf{f}(\mathbf{x})$.

B.1. Aproximación de primer orden

Considere la fórmula de Taylor de primer orden,

$$\phi(c + u) = \phi(c) + u\phi'(c) + r_c(u),$$

donde el *resto*

$$\lim_{u \rightarrow 0} \frac{r_c(u)}{u} = 0.$$

es de orden más pequeño que u conforme $u \rightarrow 0$. Note también que

$$\lim_{u \rightarrow 0} \frac{\phi(c + u) - \phi(c)}{u} = \phi'(c).$$

De este modo, se define

$$\mathbf{d}\phi(c; u) = u\phi'(c),$$

como el (*primer*) *diferencial* de ϕ en c con incremento u . Esto motiva la siguiente definición.

DEFINICIÓN B.1 (Diferencial de una función vectorial). Sea $\mathbf{f} : S \rightarrow \mathbb{R}^m$, $S \subset \mathbb{R}^n$, si existe una matriz $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$, tal que

$$\mathbf{f}(\mathbf{c} + \mathbf{u}) = \mathbf{f}(\mathbf{c}) + \mathbf{A}(\mathbf{c})\mathbf{u} + \mathbf{r}_c(\mathbf{u}),$$

para todo $\mathbf{u} \in \mathbb{R}^n$ con $\|\mathbf{u}\| < \delta$, y

$$\lim_{\mathbf{u} \rightarrow \mathbf{0}} \frac{\mathbf{r}_c(\mathbf{u})}{\|\mathbf{u}\|} = \mathbf{0},$$

entonces la función \mathbf{f} se dice diferenciable en \mathbf{c} . El vector $m \times 1$

$$\mathbf{d}\mathbf{f}(\mathbf{c}; \mathbf{u}) = \mathbf{A}(\mathbf{c})\mathbf{u},$$

se denomina primer diferencial de \mathbf{f} en \mathbf{c} con incremento \mathbf{u} .

Magnus y Neudecker (1985) mostraron la existencia y unicidad del diferencial $\mathbf{d}\mathbf{f}(\mathbf{c}; \mathbf{u})$ de una función $\mathbf{f} : S \rightarrow \mathbb{R}^m$, $S \subset \mathbb{R}^n$ ($\mathbf{c} \in S$), dado por

$$\mathbf{d}\mathbf{f}(\mathbf{c}; \mathbf{u}) = \mathbf{A}(\mathbf{c})\mathbf{u}$$

también mostraron la regla de la cadena e invarianza de Cauchy para el diferencial y enunciaron su primer teorema de identificación.

TEOREMA B.2 (Primer teorema de identificación). Sea $\mathbf{f} : S \rightarrow \mathbb{R}^m$, $S \subset \mathbb{R}^n$ función diferenciable, $\mathbf{c} \in S$ y \mathbf{u} un vector n -dimensional. Entonces

$$\mathbf{d}\mathbf{f}(\mathbf{c}; \mathbf{u}) = (\mathbf{D}\mathbf{f}(\mathbf{c}))\mathbf{u}.$$

La matriz $\mathbf{D}\mathbf{f}(\mathbf{c}) \in \mathbb{R}^{m \times n}$ se denomina matriz Jacobiana. Tenemos también que

$$\nabla \mathbf{f}(\mathbf{c}) = (\mathbf{D}\mathbf{f}(\mathbf{c}))^\top$$

es la matriz gradiente de \mathbf{f} .

Sea $\mathbf{f} : S \rightarrow \mathbb{R}^m$, $S \subset \mathbb{R}^n$ y $f_i : S \rightarrow \mathbb{R}$ el i -ésimo componente de \mathbf{f} ($i = 1, \dots, m$). Sea \mathbf{e}_j un vector n -dimensional cuyo j -ésimo elemento es uno y los restantes son cero, y considere

$$\lim_{t \rightarrow 0} \frac{f_i(\mathbf{c} + t\mathbf{e}_j) - f_i(\mathbf{c})}{t}$$

si el límite existe, se denomina la j -ésima *derivada parcial* de f_i en \mathbf{c} y es denotada por $\mathbf{D}_j f_i(\mathbf{c})$. Note que el elemento ij de $\mathbf{D}\mathbf{f}(\mathbf{c})$ es $\mathbf{D}_j f_i(\mathbf{c})$.

B.2. Funciones matriciales

Considere algunos ejemplos de funciones matriciales

$$\mathbf{F}(\zeta) = \begin{pmatrix} \cos(\zeta) & \sin(\zeta) \\ -\sin(\zeta) & \cos(\zeta) \end{pmatrix}, \quad \mathbf{F}(\mathbf{x}) = \mathbf{x}\mathbf{x}^\top, \quad \mathbf{F}(\mathbf{X}) = \mathbf{X}^\top, \quad \mathbf{X} \in \mathbb{R}^{n \times q}.$$

Antes de considerar el diferencial de una función matricial $\mathbf{F} : S \rightarrow \mathbb{R}^{m \times p}$, $S \subset \mathbb{R}^{n \times q}$ introducimos dos conceptos preliminares: la vectorización de una matriz y el producto Kronecker.

DEFINICIÓN B.3 (Operador de vectorización). Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times q}$ particionada como

$$\mathbf{A} = (\mathbf{a}_1, \dots, \mathbf{a}_q),$$

donde $\mathbf{a}_k \in \mathbb{R}^n$ es la k -ésima columna de \mathbf{A} . Entonces

$$\text{vec}(\mathbf{A}) = \begin{pmatrix} \mathbf{a}_1 \\ \vdots \\ \mathbf{a}_q \end{pmatrix}.$$

DEFINICIÓN B.4 (Producto Kronecker). Sea $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ y $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{p \times q}$, entonces el producto Kronecker entre \mathbf{A} y \mathbf{B} denotado por $\mathbf{A} \otimes \mathbf{B}$ es la matriz $mp \times nq$ definida como

$$\mathbf{A} \otimes \mathbf{B} = \begin{pmatrix} a_{11}\mathbf{B} & \dots & a_{1n}\mathbf{B} \\ \vdots & & \vdots \\ a_{m1}\mathbf{B} & \dots & a_{mn}\mathbf{B} \end{pmatrix}$$

RESULTADO B.5. Sean $\mathbf{A}, \mathbf{B}, \mathbf{C}$ y \mathbf{D} matrices de órdenes apropiados y λ escalar. Entonces

- (a) $\mathbf{A} \otimes \mathbf{B} \otimes \mathbf{C} = (\mathbf{A} \otimes \mathbf{B}) \otimes \mathbf{C} = \mathbf{A} \otimes (\mathbf{B} \otimes \mathbf{C}),$
- (b) $(\mathbf{A} + \mathbf{B}) \otimes (\mathbf{C} + \mathbf{D}) = \mathbf{A} \otimes \mathbf{C} + \mathbf{B} \otimes \mathbf{C} + \mathbf{A} \otimes \mathbf{D} + \mathbf{B} \otimes \mathbf{D},$
- (c) $(\mathbf{A} \otimes \mathbf{B})(\mathbf{C} \otimes \mathbf{D}) = \mathbf{AC} \otimes \mathbf{BD},$
- (d) $\lambda \otimes \mathbf{A} = \lambda \mathbf{A} = \mathbf{A} \otimes \lambda,$
- (e) $(\mathbf{A} \otimes \mathbf{B})^\top = \mathbf{A}^\top \otimes \mathbf{B}^\top,$
- (f) $(\mathbf{A} \otimes \mathbf{B})^{-1} = \mathbf{A}^{-1} \otimes \mathbf{B}^{-1},$
- (g) $(\mathbf{A} \otimes \mathbf{B})^- = \mathbf{A}^- \otimes \mathbf{B}^-.$

RESULTADO B.6. Sean $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times n}$ y $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{p \times p}$. Entonces

- (a) $\text{tr}(\mathbf{A} \otimes \mathbf{B}) = \text{tr}(\mathbf{A}) \text{tr}(\mathbf{B}),$
- (b) $|\mathbf{A} \otimes \mathbf{B}| = |\mathbf{A}|^p |\mathbf{B}|^n,$
- (c) $\text{rg}(\mathbf{A} \otimes \mathbf{B}) = \text{rg}(\mathbf{A}) \text{rg}(\mathbf{B}).$

Observe que, si $\mathbf{a} \in \mathbb{R}^n$ y $\mathbf{b} \in \mathbb{R}^p$, entonces

$$\mathbf{ab}^\top = \mathbf{a} \otimes \mathbf{b}^\top = \mathbf{b}^\top \otimes \mathbf{a},$$

por otro lado, tenemos que

$$\text{vec}(\mathbf{ab}^\top) = \text{vec}(\mathbf{a} \otimes \mathbf{b}^\top) = \text{vec}(\mathbf{b}^\top \otimes \mathbf{a}) = \mathbf{b} \otimes \mathbf{a}.$$

Estos resultados sugieren una conexión entre el operador de vectorización, el producto Kronecker y la traza. Considere el siguiente resultado

RESULTADO B.7.

- (a) Si \mathbf{A} y \mathbf{B} son ambas matrices de orden $m \times n$, entonces

$$\text{tr} \mathbf{A}^\top \mathbf{B} = \text{vec}^\top \mathbf{A} \text{vec} \mathbf{B},$$

- (b) Si \mathbf{A}, \mathbf{B} y \mathbf{C} son de órdenes adecuados, entonces

$$\text{vec} \mathbf{ABC} = (\mathbf{C}^\top \otimes \mathbf{A}) \text{vec} \mathbf{B},$$

donde $\text{vec}^\top \mathbf{A} = (\text{vec} \mathbf{A})^\top$.

Finalmente, tenemos el siguiente resultado

RESULTADO B.8. Sean $\mathbf{A}, \mathbf{B}, \mathbf{C}$ y \mathbf{D} matrices, tal que, el producto \mathbf{ABCD} está definido y es cuadrado, entonces

$$\text{tr } \mathbf{ABCD} = \text{vec}^\top \mathbf{D}^\top (\mathbf{C}^\top \otimes \mathbf{A}) \text{vec } \mathbf{B} = \text{vec}^\top \mathbf{D} (\mathbf{A} \otimes \mathbf{C}^\top) \text{vec } \mathbf{B}^\top.$$

Sea $\mathbf{F} : S \rightarrow \mathbb{R}^{m \times p}$, $S \subset \mathbb{R}^{n \times q}$ una función matricial, podemos notar que

$$\text{vec } \mathbf{F}(\mathbf{X}) = \mathbf{f}(\text{vec } \mathbf{X})$$

esto permite obtener el diferencial de una función matricial considerando la relación

$$\text{vec } d\mathbf{F}(\mathbf{C}; \mathbf{U}) = d\mathbf{f}(\text{vec } \mathbf{C}; \text{vec } \mathbf{U})$$

en cuyo caso \mathbf{F} tiene matriz Jacobiana

$$D\mathbf{F}(\mathbf{C}) = D\mathbf{f}(\text{vec } \mathbf{C})$$

Las consideraciones anteriores motivan el primer teorema de indentificación para funciones matriciales (Magnus y Neudecker, 1985)

TEOREMA B.9 (Primer teorema de indentificación para funciones matriciales). Sea $\mathbf{F} : S \rightarrow \mathbb{R}^{m \times p}$, $S \subset \mathbb{R}^{n \times q}$ función diferenciable, $\mathbf{C} \in S$ y \mathbf{U} matriz $n \times q$. Entonces

$$\text{vec } d\mathbf{F}(\mathbf{C}; \mathbf{U}) = (D\mathbf{F}(\mathbf{C})) \text{vec } \mathbf{U}.$$

con $(D\mathbf{F}(\mathbf{C}))^\top$ la matriz gradiente de \mathbf{F} .

B.3. Matriz Hessiana

Considere $\phi : S \rightarrow \mathbb{R}$ con $S \subset \mathbb{R}^n$, entonces se define la *matriz Hessiana* como la matriz de segundas derivadas, dada por

$$\mathbf{H}\phi(\mathbf{x}) = \frac{\partial^2 \phi(\mathbf{x})}{\partial \mathbf{x} \partial \mathbf{x}^\top} = \frac{\partial}{\partial \mathbf{x}^\top} \left(\frac{\partial \phi(\mathbf{x})}{\partial \mathbf{x}} \right)^\top = D(D\phi(\mathbf{x}))^\top.$$

Es posible definir el diferencial de funciones vectoriales y matriciales de manera análoga a la delineada anteriormente. Sin embargo, en este apéndice nos enfocaremos solamente en el cálculo de diferenciales de funciones escalares. El segundo diferencial de una función escalar está dado por

$$d^2 \phi = d(d\phi).$$

Magnus y Neudecker (1985) enunciaron el siguiente teorema de indentificación para matrices Hessianas de funciones escalares

TEOREMA B.10 (Segundo teorema de indentificación). Sea $\phi : S \rightarrow \mathbb{R}$, $S \subset \mathbb{R}^n$ dos veces diferenciable, $\mathbf{c} \in S$ y \mathbf{u} vector n -dimensional. Entonces

$$d^2 \phi(\mathbf{c}; \mathbf{u}) = \mathbf{u}^\top (\mathbf{H}\phi(\mathbf{c})) \mathbf{u}.$$

donde $\mathbf{H}\phi(\mathbf{c}) \in \mathbb{R}^{n \times n}$ es la matriz Hessiana de ϕ .

Algunas ventajas (prácticas) importantes del cálculo de diferenciales son:

- Sea $\mathbf{f}(\mathbf{x})$ función vectorial $m \times 1$ con argumento \mathbf{x} , vector n -dimensional, entonces

$$D\mathbf{f}(\mathbf{x}) \in \mathbb{R}^{m \times n} \quad \text{sin embargo,} \quad d\mathbf{f}(\mathbf{x}) \in \mathbb{R}^m$$

- Para funciones matriciales, $d\mathbf{F}(\mathbf{X})$ tiene la misma dimensión que \mathbf{F} sin importar la dimensión de \mathbf{X} .

B.4. Reglas fundamentales

A continuación se presentan algunas reglas fundamentales para el cálculo de diferenciales

Considere u y v funciones escalares y α una constante, entonces:

$$\begin{aligned} d\alpha &= 0, & d(\alpha u) &= \alpha du, & d(u+v) &= du + dv, \\ d(uv) &= (du)v + u(dv) & d(u/v) &= \frac{(du)v - u(dv)}{v^2}, (v \neq 0), \\ du^\alpha &= \alpha u^{\alpha-1} du, & de^u &= e^u du, \\ d\log u &= u^{-1} du, (u > 0) & d\alpha^u &= \alpha^u \log \alpha du, (\alpha > 0), \end{aligned}$$

aquí por ejemplo,

$$\phi(x) = u(x) + v(x).$$

Análogamente para U, V funciones matriciales, α un escalar (constante) y $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ constante, tenemos

$$\begin{aligned} dA &= 0, & d(\alpha U) &= \alpha dU, \\ d(U+V) &= dU + dV, & d(UV) &= (dU)V + U dV, \\ d(U \otimes V) &= dU \otimes dV, & d(U \odot V) &= dU \odot dV, \\ dU^\top &= (dU)^\top, & d\text{vec } U &= \text{vec } dU, & d\text{tr } U &= \text{tr } dU. \end{aligned}$$

Otros diferenciales de uso frecuente en Estadística son:

$$\begin{aligned} d|F| &= |F| \text{tr } F^{-1} dF, & d\log |F| &= \text{tr } F^{-1} dF, \\ dF^{-1} &= -F^{-1}(dF)F^{-1}. \end{aligned}$$

Bibliografía

- Andrews, D.F., Mallows, C.L. (1974). Scale mixtures of normal distributions. *Journal of the Royal Statistical Society, Series B* **36**, 99-102.
- Arellano, R. (1994). *Distribuições Elípticas: Propriedades, Inferência e Aplicações a Modelos de Regressão*. (Unpublished doctoral dissertation). Department of Statistics, University of São Paulo, Brazil.
- Barlow, J.L. (1993). Numerical aspects of solving linear least squares problems. En *Handbook of Statistics, Vol. 9*, C.R. Rao (Ed.). Elsevier, Amsterdam, pp. 303-376.
- Belsley, D.A., Kuh, E., Welsh, R.E. (1980). *Regression Diagnostics: Identifying Influential Data and Sources of Collinearity*. Wiley, New York.
- Björck, A. (1996). *Numerical Methods for Least Squares Problems*. Society for Industrial and Applied Mathematics, Philadelphia.
- Chatterjee, S., Hadi, A.S. (1988). *Sensitivity Analysis in Linear Regression*. Wiley, New York.
- Christensen, R. (2011). *Plane Answers to Complex Questions: The Theory of Linear Models*, 4th Ed. Springer, New York.
- Cook, R.D., Weisberg, S. (1982). *Residuals and Influence in Regression*. Chapman & Hall, New York.
- Díaz-García, J.A., Gutiérrez-Jáimez, R. (1999). *Cálculo Diferencial Matricial y Momentos de Matrices Aleatorias Elípticas*. Universidad de Granada.
- Dobson, A.J. (2002). *An Introduction to Generalized Linear Models*, 2nd Ed. Chapman & Hall, Boca Raton.
- Fahrmeir, L., Kneib, T., Lang, S., Marx, B. (2013). *Regression: Models, Methods and Applications*. Springer, Berlin.
- Fang, K.T., Kotz, S., Ng, K.W. (1990). *Symmetric Multivariate and Related Distributions*. Chapman & Hall, London.
- Galea, M. (1990). Técnicas de diagnóstico en regresión lineal. *Revista de la Sociedad Chilena de Estadística* **7**, 23-44.
- Gentle, J.E. (2007). *Matrix Algebra: Theory, Computation and Applications in Statistics*. Springer, New York.
- Gómez, E., Gómez-Villegas, M.A., Marín, J.M. (1988). A multivariate generalization of the power exponential family of distributions. *Communications in Statistics - Theory and Methods* **27**, 589-600.
- Goodnight, J.H. (1979). A tutorial on the SWEEP operator. *The American Statistician* **33**, 149-158.
- Graybill, F.A. (1961). *An Introduction to Linear Statistical Models*. McGraw-Hill, New York.
- Graybill, F.A. (1976). *Theory and Application of the Linear Model*. Wadsworth & Brooks, Pacific Grove, CA.

- Graybill, F.A. (1983). *Matrices with Applications in Statistics*, 2nd Ed. Wadsworth, Belmont, CA.
- Groß, J. (2003). *Linear Regression*. Springer, Berlin.
- Gruber, M.H.J. (1998). *Improving Efficiency by Shrinkage*. Marcel Dekker, New York.
- Harville, D.A. (1997). *Matrix Algebra from a Statistician's Perspective*. Springer, New York.
- Hocking, R. (1996). *Methods and Applications of Linear Models*. Wiley, New York.
- Kariya, T., Kurata, H. (2004). *Generalized Least Squares*. Wiley, Chichester.
- Lange, K. (1999). *Numerical Analysis for Statisticians*. Springer, New York.
- Lange, K., Sinsheimer, J.S. (1993). Normal/independent distributions and their applications in robust regression. *Journal of Computational and Graphical Statistics* **2**, 175-198.
- Little, R.J.A. (1988). Robust estimation of the mean and covariance matrix from data with missing values. *Applied Statistics* **37**, 23-38.
- Magnus, J.R., Neudecker, H. (1985). Matrix differential calculus with applications to simple, Hadamard and Kronecker products. *Journal of Mathematical Psychology* **29**, 474-492.
- Magnus, J.R., Neudecker, H. (2007). *Matrix Differential Calculus with Applications in Statistics and Econometrics*, 3rd Ed. Wiley, New York.
- Magnus, J.R. (2010). On the concept of matrix derivative. *Journal of Multivariate Analysis* **101**, 2200-2206.
- McIntosh, A. (1982). *Fitting Linear Models: An Application of Conjugate Gradients Algorithms*. Springer, New York.
- Osorio, F., Ogeda, A. (2021). *fastmatrix: Fast computation of some matrices useful in statistics*. R package version 0.3-819. URL: faosorios.github.io/fastmatrix
- Paula, G.A. (2013). *Modelos de Regressão, com Apoio Computacional*. Instituto de Matemática e Estatística, Universidade de São Paulo, Brasil.
- Rao, C.R., Toutenburg, H., Shalabh, Heumann, C. (2008). *Linear Models and Generalizations: Least Squares and Alternatives*. Springer, New York.
- Ravishanker, N., Dey, D.K. (2002). *A First Course in Linear Model Theory*. Chapman & Hall, London.
- Ruppert, D., Wand, M.P., Carroll, R.J. (2003). *Semiparametric Regression*. Cambridge University Press, Cambridge.
- Searle, S.R. (1971). *Linear Models*. Wiley, New York.
- Searle, S.R. (1982). *Matrix Algebra Useful for Statistics*. Wiley, New York.
- Seber, G.A.F., Lee, A.J. (2003). *Linear Regression Analysis*, 2nd Ed. Wiley, New York.
- Sen, A., Srivastava, M. (1990). *Regression Analysis: Theory, Methods and Applications*. Springer, New York.
- Tong, Y.L. (1990). *The Multivariate Normal Distribution*. Springer, New York.
- Weisberg, S. (2005). *Applied Linear Regression*, 3rd Ed. Wiley, New York