Fundamentos de Inferencia Estadística

Francisco Javier Mercader Martínez

Índice

| 1 | Mue | estreo y distribuciones muestrales | 1 |
|----------|-------------------|---|-----------------|
| | 1.1 | Introducción | 1 |
| | 1.2 | Ejemplos | 1 |
| | 1.3 | Surge una pregunta | 1 |
| | 1.4 | Esbozo de respuesta: tasa de participación | 2 |
| | 1.5 | Realización del experimento: conclusiones | 3 |
| | 1.6 | En la práctica | 3 |
| | 1.7 | Uso de la distribución muestral | 3 |
| | 1.8 | Antes de extraer una muestra: | 4 |
| | 1.9 | Otro ejemplo: valores muestrales de una distribución normal $\dots \dots \dots$ | 4 |
| | 1.10 | Un resultado importante | 5 |
| | 1.11 | Algunos términos | 5 |
| | 1.12 | Ejemplos de estadísticos | 5 |
| | 1.13 | La media muestral | 6 |
| | | 1.13.1 Esperanza y varianza de la media muestral | 6 |
| | 1.14 | Consecuencia práctica | 7 |
| | | 1.14.1 Analogía con una diana | 7 |
| | 1.15 | Varianza muestral | 7 |
| | | 1.15.1 Dos apuntes | 7 |
| | 1.16 | Esperanza de la varianza muestral | 8 |
| | 1.17 | Distribuciones muestrales de \overline{X} y S^2 | 8 |
| | 1.18 | Distribución de \overline{X} y S^2 para una m.a.s. de una distribución normal | 8 |
| | 1.19 | Recordatorio: distribución χ^2 con p grados de libertad | 8 |
| | 1.20 | Distribución t-Student | 9 |
| | 1.21 | Distribución F de Snedecor para el cociente de varianzas | 10 |
| | 1.22 | Si la distribución de X no es Normal | 11 |
| | 1.23 | Distribución muestral de la proporción muestral | 12 |
| | 1.24 | Simulación y método de Monte-Carlo | 13 |
| | | 1.24.1 Muestreo de Monte-Carlo para aproximar esperanzas | 13 |
| | 1.25 | Movimiento Browniano | 14 |
| | 1.26 | En finanzas, el modelo de Black-Scholes | 14 |
| | 1.27 | Simulación y método de Monte-Carlo | 16 |
| 2 | Eeti | mación | 36 |
| - | 2.1 | Introducción | 36 |
| | 2.1 | Ejemplos de estimación paramétrica | 36 |
| | 2.3 | Estimación paramétrica: estimación puntual | 36 |
| | $\frac{2.3}{2.4}$ | Métodos de construcción de estimadores | $\frac{30}{37}$ |
| | 4.4 | INTEROCLOS DE COMSTITUCCION DE ESTIMACIONES | 01 |

| | 2.5 | Método de los momentos | 37 |
|---|------|---|----|
| | 2.6 | Método de máxima verosimilitud | 38 |
| | 2.7 | Estimador de máxima verosimilitud $\ldots \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots$ | 39 |
| | 2.8 | Métodos para evaluar un estimador | 41 |
| | 2.9 | Sesgo | 41 |
| | 2.10 | Error cuadrático medio | 41 |
| | 2.11 | Balance entre sesgo y varianza | 42 |
| | 2.12 | Comportamiento asintótico de un estimador | 42 |
| | 2.13 | Consistencia | 42 |
| | 2.14 | Normalidad asintótica | 42 |
| | 2.15 | Estimación no paramétrica | 43 |
| | 2.16 | Estimación tipo núcleo | 44 |
| | | 2.16.1 Podemos variar el núcleo | 45 |
| | | 2.16.2 Se pueden demostrar resultados asintóticos | 46 |
| | 2.17 | Ancho de banda | 46 |
| | | 2.17.1 Elección óptima del ancho de banda | 47 |
| | | 2.17.1.1) Aproximación gaussiana para el cálculo de $R(f'')$ | 47 |
| | | 2.17.1.2) Aproximación no paramétrica para el cálculo de $R(f'')$, implementación en R $\ldots \ldots$ | 48 |
| | 2.18 | Introducción al Bootstrap | 49 |
| | | 2.18.1 El error estándar Bootstrap | 50 |
| 3 | Esti | mación por intervalor | 61 |
| | 3.1 | Introducción | 61 |
| | 3.2 | Nivel de confianza | 62 |
| | 3.3 | Un procedimiento general de construcción | 62 |
| | 3.4 | Intervalo de confianza para la media μ de $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2), \sigma$ conocida | 62 |
| | | 3.4.1 Interpretación | 63 |
| | 3.5 | Comentarios importantes | 64 |
| | | 3.5.1 Factores que afectan a la precisión de la estimación | 64 |
| | | 3.5.2 Determinación del tamaño muestral | 64 |
| | | 3.5.3 Otros modelos, estadísticos pivotales | 64 |
| | | | |

Tema 1: Muestreo y distribuciones muestrales

1.1) Introducción

El contexto

- Tenemos una pregunta acerca de un fenómenos aleatorio.
- ullet Formulamos un modelo para la varaible de interés X.
- Traducimos la pregunta de interés en términos de uno o varios parámetros del modelo.
- \bullet Repetimos el experimento varias veces, apuntamos los valores de X.
- ¿Cómo usar estos valores para extraer información sobre el parámetro?

1.2) Ejemplos

¿Está la moneda trucada?

 \bullet Experimento: tirar la modena. X= resultado obtenido.

$$P(X = +) = p, P(X = c) = 1 - p$$

$${\rm i} p = \frac{1}{2}?$$

Sondeo sobre intención de participación en unas elecciones

- Queremos estima la tasa de participación antes de unas elecciones generales.
- Formulamos un modelo:
 - \rightarrow Experimento: "escoger una persona al azar en el censo".
 - $\rightarrow X$: participación, variable dicotómica ("Sí" o "No"). p = P(X = Si).
- ¿Cuánto vale p?
- Censo: aproximadamente 37 000 000. Escogemos aproximadamente 3000 personas.

Determinación de la concentración de un producto

- Quiero determinar la concentración de un producto.
- Formulo el modelo:
 - → Experimento: "llevar a cabo una medición".
 - $\rightarrow X$: "valor proporcionado por el aparato".
 - $\rightarrow X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2).$
- ¿Qué vale μ?

1.3) Surge una pregunta

En todas estas situaciones donde nos basamos en la repetición de un experimento simple...

- ¿Cómo sabemos que nuestra estimación es fiable?
- ¿Qué confianza tenemos al extrapolar los resultados de una muestra de 3000 personas a una población de 37 millones de personas?

1.4) Esbozo de respuesta: tasa de participación

Para convenceros, un experimento de simulación

- Voy a simular el proceso de extracción de una muestra de 3000 personas en una población de 37 millones de personas.
- Construyo a mi antojo los distintos componentes:
 - → La población: defino en mi ordenador un conjunto de 37 000 000 de ceros y unos. (⇔ el censo electoral)
 - "1" \Leftrightarrow "la persona piensa ir a votar".
 - "0" \Leftrightarrow "la persona **no** peinsa ir a votar"
 - \rightarrow La tasa de participación "real": Decido que en mi población el 70% piensa ir a votar \rightarrow 25 900 000 "1"s.
 - → La extracción de una muestra: construyo un pequeño programa que extrae al azar una muestra de 3000 números dentro del conjunto grande.

```
poblacion <- c(rep(1, 25900000), rep(0, 11100000))
set.seed(314159)
p_muestra <- mean(sample(poblacion, 3000, replace = FALSE))
p_muestra</pre>
```

[1] 0.705667

Queremos descartar que haya sido suerte. Vamos a repetir muchas veces (10000 veces por ejemplo), la extracción de una muestra de 3000 personas en la población.

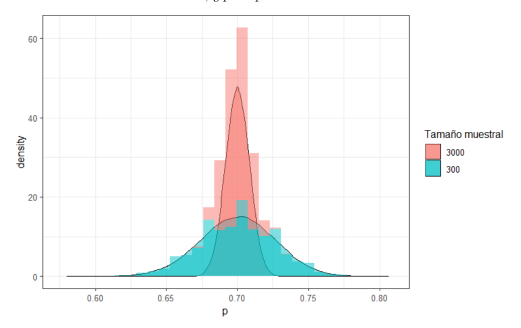
[1] 0.6970000 0.7030000 0.7036667 0.7023333 0.7013333 0.7226667

Recogemos los valores obtenidos en un histograma.

Distribución de p, 10000 muestras

1.5) Realización del experimento: conclusiones

- La enorme mayoría de las muestras de 3000 individuos proporcionan una tasa de partición muy próxima a la de la población.
 - \rightarrow El riesgo de cometer un error superior a ± 2 puntos, al coger una muestra de 3000 individuos es muy pequeño (y asumible...)
- Si nos limitamos a muestras de 300 individuos, ¿qué esperáis?



1.6) En la práctica

Usamos las distribuciones muestrales

- Las empresas de sondeos no se basan en simulaciones sino en cálculos teóricos.
- Experimento aleatorio: escoger al azar una muestra de 3000 personas dentro de una población de 37 000 000, con una tasa de participación p.
- \bullet Llamamos a \hat{p} la variables aleatoria: proporción de "1"s en la muestra escogida.
- ¿Cuál es la distribución de valores de \hat{p} ?

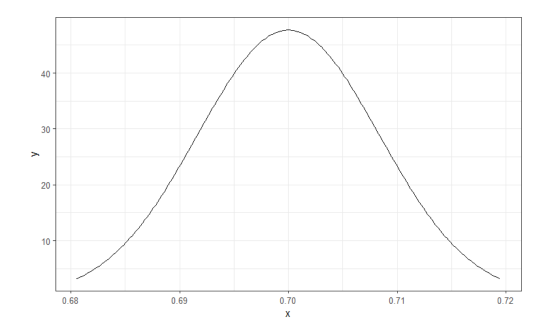
$$\hat{p} \sim \mathcal{N}\left(p, \frac{p(1-p)}{n}\right)$$

Es lo qe llamamos la distribución muestral de \hat{p} .

1.7) Uso de la distribución muestral

La distribución muestral de \hat{p} :

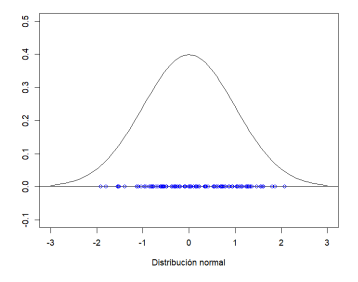
Es la distribución esperada de los valores de \hat{p} respecto a todas las muestras de ese tamaño que podría extraer.

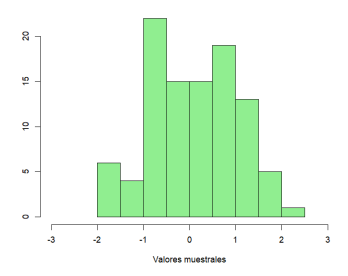


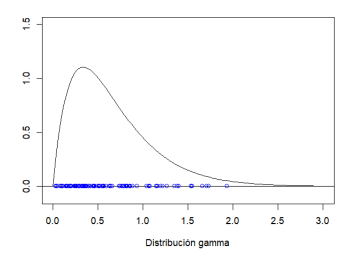
1.8) Antes de extraer una muestra:

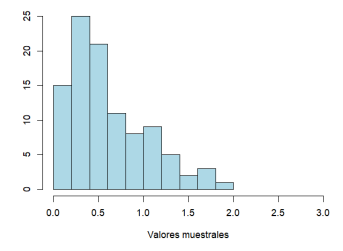
- ¿Es suficiente el tamaño de la muestra para el riesgo asumible y la precisión requerida?
- Una vez extraida la muestra:
 - \rightarrow ¿Puedo dar un margen de error?

1.9) Otro ejemplo: valores muestrales de una distribución normal









1.10) Un resultado importante

Ley (débil) de los grandes números

Sea X una variable aletoria y g(X) una variable aleatoria transformada de X, con esperanza y momento de orden 2 finitos. Supongamos $X_1, X_2, \ldots, X_n, \ldots$ una sucesión de variables aleatorias (vv.aa) independientes con la misma distribución que X, entonces

$$\lim_{n\to +\infty} P\left[\left|\frac{\sum_{i=1}^n g(X_i)}{n} - E[g(X)]\right| < \varepsilon\right] = 1, \text{ para todo } \varepsilon > 0.$$

1.11) Algunos términos

Definición

- Sea una variable aleatoria X. Consideramos n variables aleatorias independientes e idénticamente distribuidas X_1, X_2, \ldots, X_n , que se distribuyen como X. La variable aleatoria multidimensional (X_1, X_2, \ldots, X_n) es una muestra aleatoria simple (m.a.s) de X.
- Cualquier cantidad calculada a partir de las observaciones de un muestra: estadístico.
- Experimento aleatorio: extraer una muestra. Consideramos un estadístico como una variable aleatoria. Nos interesa conocer la distribución del estadístico: distribución muestral.

1.12) Ejemplos de estadísticos

- Proporción muestral: \hat{p}
- Media muestral: $\overline{X} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} X_i$.
- Desviación típica muestral: $S_X = \sqrt{\frac{1}{n+1} \sum_{i=1}^n (X_i \overline{X})^2}$

1.13) La media muestral

Contexto

Estudiamos una variable X cuantitativa.

- Estamos interesados en μ , el centro de la distribución de X.
- ullet Extraemos una muestra de tamaño n:

$$x_1, x_2, \ldots, x_n$$

- Calculamos su media \overline{x} para aproximar μ .
- ¿Cuál es la distribución muestral de \overline{X} ?

Ejemplo

- Quiero medir una cantidad. Hay variabilidad en las mediciones.
- \bullet Introduzco una variable aleatoria X="valor proporcionado por el aparato".
- μ representa el centro de los valores.
- \bullet Extraigo una muestra de tamaño 5 del valor de X

Esperanza y varianza de la media muestral

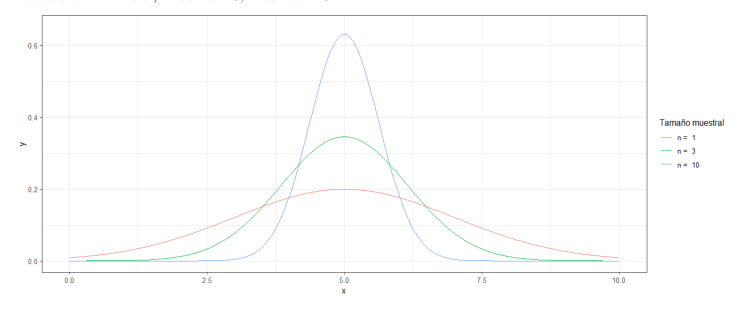
Llamamos $\mu = E[X]$ y $\sigma^2 = Var(X)$.

• Tenemos

$$E[\overline{X}] = \mu.$$

- ightarrow Es decir que el centro de la distribución muestral de \overline{X} coincide con el centro de la distribución X.
- Tenemos $\mathrm{Var}(\overline{X}) = \frac{\sigma^2}{n}$, es decir, la dispersión de la distribución muestral de \overline{X} es \sqrt{n} veces más pequeña que la dispersión inicial de X.

Ilustración: X inicial, \overline{X} con $n=3, \overline{X}$ con n=10.

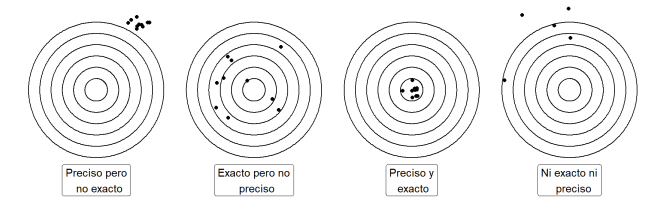


1.14) Consecuencia práctica

Aparato de medición

- Experimento: llevar a cabo una medición con un aparato.
- \bullet Variable aleatoria X: "valor propocionado por el aparato".
- \bullet E[X]: centro de la distribución de los valores proporcionados por el aparato.
 - \rightarrow Lo deseable: E[X]=valor exacto de la cantidad que buscamos medir.
 - \rightarrow En este caso, decimos: el aparato es exacto.
- \bullet σ_X : dispersión de la distribución de los valores proporcionados por el aparato.
 - \rightarrow Lo deseable: σ_X pequeño.
 - \rightarrow En este caso, decimos: el aparato es preciso.

1.14.1) Analogía con una diana



1.15) Varianza muestral

Si (X_1, X_2, \dots, X_n) es una muestra aleatoria simple de X, definimos la varianza muestral S_n^2 como

$$S_n^2 = \frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^n (X_i - \overline{X}_n)^2.$$

Fórmula alternativa para S_n^2 :

$$S_n^2 = \frac{n}{n-1} \left(\overline{X^2}_n - (\overline{X}_n)^2 \right),$$

donde
$$\overline{X^2}_n = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i^2$$
.

1.15.1) Dos apuntes

En algunos textos en castellano:

Se suele llama S_n^2 cuasi-varianza muestra, reservando el término varianza muestral para la cantidad $\frac{1}{n}\sum_{i=1}^n \left(X_i - \overline{X}_n\right)^2$.

7

En estas fórmulas:

Omitimos, si no hay confusión posible, el subíndice n, escribiendo S^2 , $\overline{X} = \sum_{i=1}^n X_i$ y $\overline{X^2} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i^2$.

Esperanza de la varianza muestral 1.16)

Proposición

Si (X_1, X_2, \ldots, X_n) es una muestra aleatoria simple de X con varianza σ_X^2 ,

$$E[S_n^2] = \sigma_X^2$$
.

Distribuciones muestrales de \overline{X} y S^2 1.17)

Tened en cuenta

- Los resultados anteriores sobre $E[\overline{X}]$ y $\sigma_{\overline{X}}$ son válidos sea cual sea el modelo escogido para la distribución de
- \bullet Si queremos decir algo más preciso sobre la distribución de \overline{X} (densidad, etc...) necesitamos especificar la distribución de X.
- \bullet En el caso en que la variable X siga una distribución normal, el **teorema de Fisher** analiza cómo se comportan los estadísticos anteriores y nos permiten establecer una serie de consecuencias que serán utilizadas posteriormente en los temas de intervalos de confianza y de constrastes de hipótesis.

Distribución de \overline{X} y S^2 para una m.a.s. de una distribución normal 1.18)

Teorema de Fisher

Consideramos una muestra aleatoria simple de una variable aleatoria X con distribución normal $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, entonces se verifica:

- 1) \overline{X}_n y S_n^2 son dos variables aleatorias independientes.
- 2) $\frac{\overline{X}_n \mu}{\sigma/\sqrt{n}} \sim \mathcal{N}(0, 1)$ 3) $\frac{(n-1)S_n^2}{\sigma^2} \sim \chi_{n-1}^2.$

Recordatorio: distribución χ^2 con p grados de libertad 1.19)

La distribución χ^2 .

Para $p \in \mathbb{N}^+$, la función de densidad de la distribución χ^2 es igual a

$$\frac{1}{\Gamma(\frac{p}{2})2^{\frac{p}{2}}} \cdot x^{\frac{p}{2}-1}e^{\frac{x}{2}}, \quad \text{si } x > 0,$$

donde Γ denota la función Gamma (Nota: para cualquier real $\alpha > 0$, $\Gamma(\alpha) = \int_{0}^{+\infty} t^{\alpha-1} e^{-t} dt$).

Caracterización de la χ^2

Si Z_1, \ldots, Z_p son p variables aleatorias independientes, con $Z_i \sim \mathcal{N}(0,1)$, entonces la variable aleatoria X definida como

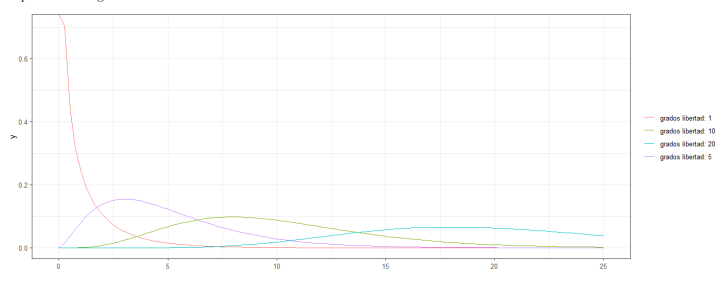
$$X = Z_1^2 + \dots + Z_p^2 = \sum_{i=1}^p Z_i^2$$

8

tiene una distribución χ^2 con p grados de libertad.

• ¿Cómo es su función de densidad?

Depende de los grados de libertad



1.20) Distribución t-Student

Hemos visto, si X es Normal:

$$\frac{\overline{X}_n - \mu}{\sigma/\sqrt{n}} \sim \mathcal{N}(0, 1).$$

Si queremos centrarnos en μ es natural sustituir en ella σ por S_n .

Proposición

Sea (X_1, \ldots, X_n) una muestra aleatoria simple de una población $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$,

$$T = \frac{\overline{X} - \mu}{S/\sqrt{n}}$$

tiene por densidad

$$f_{n-1}(t) \propto \frac{1}{\left(\frac{1+t^2}{n-1}\right)^{\frac{n}{2}}}, \quad -\infty < t < \infty,$$
 (1)

La distribución que admite esta densidad se llama distribución t-Student con n-1 grados de libertad. Escribimos $T \sim t_{n-1}$.

Su densidad

La función de densidad de un t-Student con k grados de libertad:

$$f_k(t) = \frac{\Gamma\left(\frac{k+1}{2}\right)}{\Gamma\left(\frac{k}{2}\right)} \cdot \frac{1}{\sqrt{k\pi}} \cdot \frac{1}{\left(\frac{1\tau^2}{k}\right)^{\frac{k+1}{2}}}, \quad -\infty < t < \infty,$$

donde Γ denota la función Gamma.

Caracterización de la t-Student como cociente

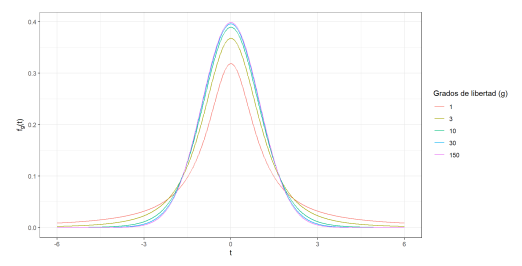
Si Z e Y son dos variables aleatorias independientes, con $Z \sim \mathcal{N}(0,1)$ e $Y \sim \chi_p^2$, el cociente

$$T = \frac{Z}{\sqrt{\frac{Y}{p}}} \sim t_p,$$

donde t_p denota la t-Student con p grados de libertad.

• ¿Cuál es la forma de la densidad de una t-Student?

Tiene colas más pesadas que una normal



1.21) Distribución F de Snedecor para el cociente de varianzas

Proposición

Consideremos U_1 y U_2 dos variables aleatorias independientes con distribución χ^2 con p_1 y p_2 grados de libertad, respectivamente.

El cociente $F = \frac{\frac{U_1}{p_1}}{\frac{U_2}{p_2}}$ admite la densidad

$$f_F(x) = \frac{\Gamma\left(\frac{p_1 + p_2}{2}\right)}{\Gamma(p_1)\Gamma(p_2)} \left(\frac{p_1}{p_2}\right)^{p_1} \frac{x^{\frac{p_1}{2} - 1}}{\left(1 + \frac{p_1}{p_2}x\right)^{\frac{p_1 + p_2}{2}}}.$$

Esta distribución se llama F de Snedecor p_1 y p_2 grados de libertad y escribimos $F \sim F_{p_1,p_2}$.

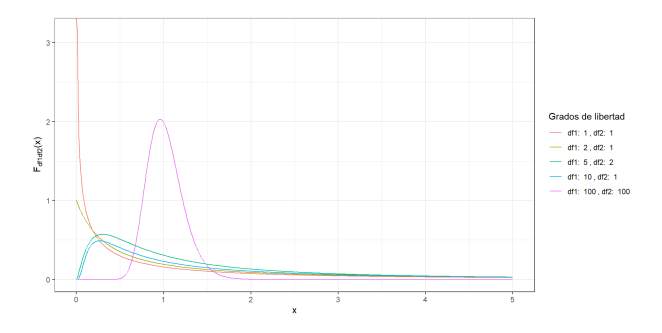
Consecuencia

Consideremos X e Y variables aleatorias normales independientes con varianzas σ_X^2 y σ_Y^2 , así como X_1, \ldots, X_{n_x} e Y_1, \ldots, Y_{n_Y} dos muestras aleatorias simples de X e Y, respectivamente. Deducimos que

$$\frac{\frac{S_X^2}{\sigma_X^2}}{\frac{S_Y^2}{\sigma_Y^2}} \sim F_{n_X-1,n_Y-1}.$$

• ¿Cuál es la forma de la densidad de una F de Snedecor?

Depende mucho de los grados de libertad



1.22) Si la distribución de X no es Normal

No podemos decir nada en general, excepto si n es grande...

Teorema Central del Límite

Si n es "suficientemente" grande, se puede aproximar la distribución de \overline{X} por una Normal con media μ y varianza $\frac{\sigma^2}{n}$:

 $\overline{X} \sim \mathcal{N}\left(\mu, \frac{\sigma^2}{n}\right) \text{ aproximadamente.}$

Formulación matemática

El resultado anterior se taduce por una convergencia de la sucesión de las variables aleatorias $(\overline{X}_n)_n$ en distribución cuando $n \to \infty$.

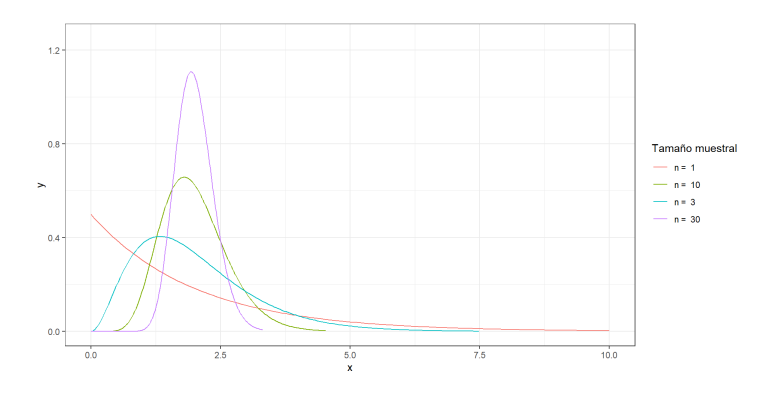
 \bullet ¿Cuándo considerar que n es grande?

Depende de la forma de la distribución de X:

- ullet Si X casi Normal: n pequeño es suficiente.
- ullet Si X es muy asimétrico: n mucho más grande necesario.

En general, se suele considerar $n \geq 30$ suficiente...

Ilustración, X inicial $\sim \text{Exp}(\lambda = 0.5)$, \overline{X} con n = 3, 10 y n = 30



1.23) Distribución muestral de la proporción muestral

Contexto

- ullet Hay situaciones donde X toma el valor 0 o 1, con probabilidades 1-p y p, respectivamente.
- ullet Por ejemplo, el siguiente experimento: escoger una pieza en la producción. X=1 si es defectuosa, X=0 si es correcta.
- ullet Repetimos n veces el experimento. Obtenemos

$$x_1 = 1, x_2 = 0, x_3 = 0, x_4 = 1, x_5 = 0, \dots, x_n$$

Contamos N el número de "1"s.

• La proporción muestral es:

$$\hat{p} = \frac{N}{n}.$$

Distribución exacta de \hat{p}

¿Cuál es la distribución de N?

 \bullet Experimento simple con situación dicotómica, repetimos n veces \dots

$$N = \mathcal{B}(n, p)$$
.

• POdemos usar esta distribución para hacer cálculos exactos...

Distribución aproximada de \hat{p}

Tenemos que $N = X_1 + X_2 + \cdots + X_n$, por lo tanto

$$\hat{p} = \frac{N}{n} = \frac{X_1 + X_2 + \dots + X_n}{n} = \overline{X}.$$

Por el Teorema Central del Límite:

$$\hat{p} \sim \mathcal{N}\left(p, \frac{p(1-p)}{n}\right)$$
 aproximadamente.

Podemos usar esta distribución para hacer cálculos aproximados.

1.24) Simulación y método de Monte-Carlo

Motivación

En muchas situaciones, la capacidad de simular valores de las distribuciones de interés puede resultar útil calcular o estimar cantidades relevantes para la inferencia sobre la distribución de X_1, X_2, \ldots, X_n .

¿Qué es ser capaz de simular valores de una distribución f?

- Se refiere a la posibilidad de producir, para cualquier tamaño k, conjuntos de valores u_1, u_2, \ldots, u_k , cuyo comportamiento imita el de k realizaciones aleatorias independientes de la distribución f.
- Quiere ecir que las propiedades del conjunto generado lo hacer indistinguible, si le aplicamos tests de independencia o de bondad de ajuste, de k realizaciones independientes de f.

Simulación y método de Monte-Carlo

- Como hemos visto en los primeros ejemplos, gráficos como el histograma de frecuencias se comportan como la función de densidad de la variable de la que provienen las observaciones. También se pueden utilizar gráficos como la función de distribución empírica que veremos más adelante.
- Como consecuencia, dado un estadístico, si podemos obtener un número grande de observaciones del mismo podemos a través de alunos gráficos obtener información sobre su distribución.
- Podemos generar esas observaciones a través de lo que se conoce como simulaciones, observaciones generadas mediante algún algoritmo.
- Esta metodología que se puede aplicar en muchas otras situaciones se conoce como el método de Monte-Carlo.

1.24.1) Muestreo de Monte-Carlo para aproximar esperanzas

Ley de los grandes números

Consideremos una muestra aleatoria simple X_1, X_2, \dots, X_n de una distribución X. Para cualquier función g que cumple $E[g^2(X)] < +\infty$, tenemos que, con probabilidad 1,

$$\lim_{n \to \infty} \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} g(X_i) = E[g(X)].$$

13

Ejemplos

•
$$g(x) = x : \lim_{n \to \infty} \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} X_i = E[X]$$
, es decir $\overline{X}_n \longrightarrow E[X] = \mu_X$.

•
$$g(x) = (x - \mu_X)^2 : \lim_{n \to \infty} \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (X_i - \mu_X)^2 = E[(X - \mu_X)^2] = Var(X).$$

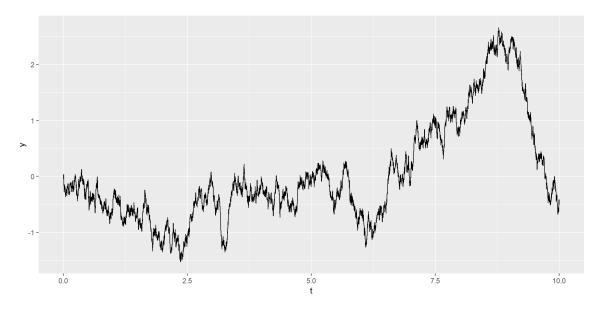
- Si combinamos las dos convergencias anteriores: $\lim_{n\to\infty} \frac{1}{n} (X_i \overline{X}_n)^2 = \text{Var}(X)$, es decir, $S_n^2 \longrightarrow \text{Var}(X)$.
- $g(x) = 1_{x \le q} : \lim_{n \to \infty} \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} 1_{X_i \le q} = P(X \le q)$, es decir, que las frecuencias acumuladas relativas convergen hacia la probabilidad asociada.

Aplicaciones

Ejemplo: el movimiento Browniano

- Es proceso muy usado en la predicción de precios (opciones) en matemáticas financieras.
- Una caracterización simplificada: es la suma infinitesimal de pequeñas contribuciones normales independientes.
- Para cualquier $t, W_t \sim \sum_{i=1}^{\frac{\pi}{h}} \sqrt{h} \cdot Z_i$, donde h es el paso infinitesimal y Z_i son normales estándares independientes e idénticamente distribuidos

1.25) Movimiento Browniano



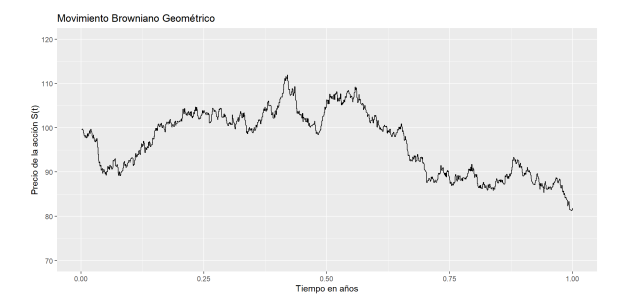
1.26) En finanzas, el modelo de Black-Scholes

El movimiento Browniano Geométrico:

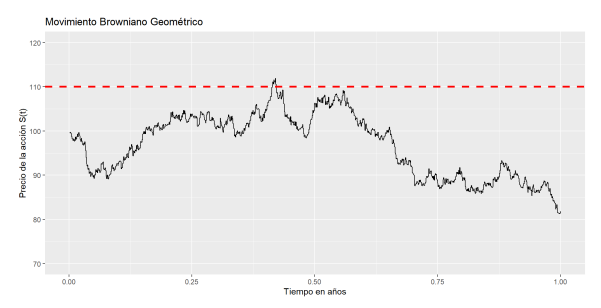
Lo propusieron Merton, Scholes y Black como modelo teórico para precios de acciones:

$$S_t = S_0 \exp\left(\left(\mu - \frac{1}{2}\sigma^2\right)t + \sigma W_t\right).$$

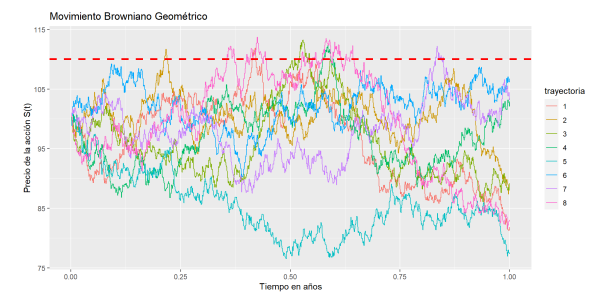
- S_0 : precio inicial de la acción.
- μ : el drift.
- σ^2 : la volatilidad



¿Cuán observaremos $S(t) \ge 110$ €?



- Podemos simular muchas trayectorias del Movimiento Browniano Geométrico y observa qué pasa con el tiempo en el que supera el umbral 110.
- Esto es Monte-Carlo.
- Luego podremos obtener indicadores de la distribución de este tiempo.
- Representamos las 8 primeras



• ¿Cuál es la probabilidad de que alcance el umbral antes de un año?

Por Monte-Carlo:

Simulamos 1000 trayectorias hata el año y aproximamos la probabilidad que nos interesa por la porporción de trayectorias que alcanzan los 110 euros.

1.27) Simulación y método de Monte-Carlo

Simulación de variables aleatorias

- Lo que nos planteamos ahora es qué algoritmo podemos utilizar para generar observaciones (simulaciones) de una variable aleatoria.
- Para un gran número de varaibles aleatorias y modelos probabilísticos, estas simulaciones ya están incorporadas en los paquetes y lenguajes de programación con enfoque matemático y estadístico, como R.
- Aquí describiremo uno de los métodos más básicos, basado en la inversa de la función de distribución.
- El método de la función inversa es uno de los principales métodos de simulación de variables aleatorias.
- Está basado en la inversa de la función de distribución de una variable aleatoria.
- No todas las funciones de distribucion admiten inversa, como la conocemos usualmente. Para ello es necesaria que sea continua y estrictamente creciente.

Inversa generalizada de la función de distribución o función cuantil

Dada una función de distribución F, su función cuantil (inversa generalizada) se define como

$$F^{-1}(p) = \inf\{x | F(x) \ge p\}, \text{ para todo } p \in (0, 1).$$

Propiedades de la función cuantil

- 1) $F(F^{-1}(p)) \ge p$, para todo $p \in (0, 1)$.
- 2) $F^{-1}(F(x)) \le x$, para todo x donde F(x) > 0.
- 3) Si $U \sim U(0,1)$ entonces $F^{-1}(U)$ tiene como distribución F.
- 4) Dada una variable aleatoria X, con media finita y función de distribución F se verifica que

$$E[X] = \int_0^1 F^{-1}(u) \, \mathrm{d}u.$$

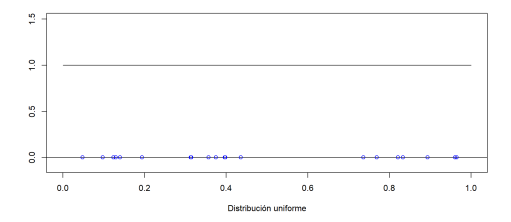
Método de la función inversa

• Dada una variable aleatoria X con función de distribución F, si generamos observaciones independientes $U \sim U(0,1), u_1, u_2, \ldots, u_n$, entonces los valores

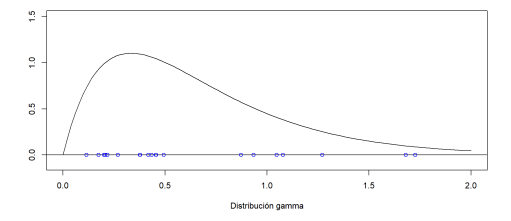
$$x_1 = F^{-1}(u_1), x_2 = F^{-1}(u_2), \dots, x_n = F^{-1}(u_n)$$

constituyen una observación de la muestra aleatoria simple de tamaño n de la variable aleatoria X.

Generación de valores de una distribución uniforme



Generación de valores de una distribución gamma



Transformación de una variable aleatoria

Planteamiento del problema

En muchas ocasiones, tenemos una variable aleatoria continua X, de la que conocemos la función de densidad, pero nos interesa conocer cómo se comporta una transformación de X, $Y = \varphi(X)$.

Teorema

Sea X una viarble aleatoria con función de densidad f_X definida en un intervalo abierto $(a, b) \subseteq \mathbb{R}$. Sea $\varphi : (a, b) \to \mathbb{R}$ tal que:

- Es continua.
- Es estrictamente creciente o decreciente.
- φ^{-1} es diferenciable.

Entonces, la variable aleatoria $Y = \varphi(X)$ tiene función de densidad

$$f_Y(y) = \begin{cases} f_X(\varphi^{-1}(y)) \left| \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}(\varphi^{-1}(y)) \right|, & \text{si } y \in \varphi(a, b) \\ 0 & \text{en otro caso} \end{cases}$$

Función característica

Definición

Sea X una variable aleatoria cualquiera. La función característica de X se define como

$$\phi(t) = E[e^{itX}] = \int_{-\infty}^{\infty} e^{itx} dF(x)$$

en donde $i = \sqrt{-1}$

Nota:
$$\phi(t) = \int_{-\infty}^{\infty} xos(tx) dF(x) + i \int_{-\infty}^{\infty} \sin(tx) dF(x)$$
.

Propiedades

- Existencia: $|\phi(t)| \leq 1$, para todo $t \in \mathbb{R}$.
- \bullet Si X e Y son variables aleatorias independientes, entonces

$$\phi_{X+Y}(t) = \phi_X(t)\phi_Y(t),$$

para todo $t \in \mathbb{R}$.

Desigualdades

Desigualdad de Markov

Si Z es una variable aleatoria no negativa con medi finita E[Z] y $\varepsilon > 0$, entonces

$$\varepsilon \Pr[Z \ge \varepsilon] = \varepsilon \int_{[\varepsilon, \infty)} dF_Z(x) \le \int_{[\varepsilon, \infty)} x dF_Z(x) \le \int_{[0, \infty)} x dF_Z(x) = E(Z)$$

(donde $F_Z(x) = \Pr[Z \le x]$ es su función de distribución), es decir

$$\Pr[Z \ge \varepsilon] \le \frac{E[Z]}{\varepsilon}.$$

Desigualdad de Chebyshev

Si X es una variable aleatoria con media finita $\mu=E[X]$ y varianza $\sigma^2={\rm Var}(X)>0$, entonces tomando $Z=\frac{(X-\mu)^2}{\sigma^2}\geq 0$ y aplicando la desigualdad de Markov, tenemos

$$\Pr\left[\frac{(X-\mu)^2}{\sigma^2} \ge \varepsilon\right] \le \frac{1}{\varepsilon}$$

para todo $\varepsilon > 0$.

También se puede escribir como

$$\Pr[(X - \mu)^2 < \varepsilon \sigma^2] \ge 1 - \frac{1}{\varepsilon}$$

o como

$$\Pr[|X - \mu| < r] \ge 1 - \frac{\sigma^2}{r^2},$$

para todo r > 0.

Hoja de ejercicios Tema 1: Muestreo y distribuciones muestrales

- 1) Sea X variable aleatoria con distribución Bernoulli, de parámetro $p(X \sim b(p))$ y sea X_1, X_2, X_3 una muestra aleatoria simple (m.a.s) de X. Se pide:
 - a) Estudiar la distribución del vector (X_1, X_2, X_3) .

Dado que X_1, X_2, X_3 son una muestra aleatoria simple de $X \sim \text{Bernoulli}(p)$, entonces las siguientes propiedades son ciertas:

- 1) X_1, X_2, X_3 son independientes e idénticamente distribuidas.
- 2) Cada $X_i \sim \text{Bernoulli}(p)$, es decir, la probabilidad de éxito $P(X_i = 1) = p$ y $P(X_i = 0) = 1 p$.

El vector (X_1, X_2, X_3) tiene una **distribución multinomial** con 2 posibles resultados (0 o 1) para cada componente. La distribución conjunta es:

$$P(X_1 = x_1, X_2 = x_2, X_3 = x_3) = p^{x_1 + x_2 + x_3} (1 - p)^{3 - (x_1 + x_2 + x_3)},$$

donde $x_1, x_2, x_3 \in \{0, 1\}.$

Esto corresponde a la distribución conjunta de 3 variables Bernoulli independientes.

b) Estudiar la distribución en el muestreo del estadístico $\frac{X_1 + X_2 + X_3}{3}$

Es estidístico $\overline{X} = \frac{X_1 + X_2 + X_3}{3}$ es el **promedio muestral** de las 3 variables. Para analizar su distribución:

1) $S = X_1 + X_2 + X_3$ sigue una **distribución binomial** porque es la suma de n = 3 variables Bernoulli independientes:

$$S \sim B(n=3,p)$$
.

La función de probabilidad de S es:

$$P(S=k) = {3 \choose k} p^k (1-p)^{3-k}, \quad k = 0, 1, 2, 3.$$

2) El estadístico $\overline{X} = \frac{S}{3}$ simplemente escala los valores posibles de S dividiéndolos por 3. Los valores posibles de \overline{X} son:

$$\overline{X} \in \left\{0, \frac{1}{3}, \frac{2}{3}, 1\right\}.$$

3) La probabilidad de cada valor de \overline{X} es proporcional a la probabilidad de los valores correspondientes de S:

$$P\left(\overline{X} = \frac{k}{3}\right) = P(S = k) = \binom{3}{k} p^k (1-p)^{3-k}, \quad k = 0, 1, 2, 3.$$

Por lo tanto, la distribución de \overline{X} es discreta y está determinada por la distribución binomial de S.

2) Sea X variable aleatoria con distribución $\operatorname{Exp}(\lambda)$. Sea (X_1,\ldots,X_n) una m.a.s de X, estudiar la distribución en el muestre de $S=\sum_{i=1}^n X_i$.

Dado que $X \sim \text{Exp}(\lambda)$ (exponencial con parámetro $\lambda > 0$), y que (X_1, \dots, X_n) es una muestra aleatoria simple (m.a.s) de X, podemos analizar la distribución del estadístico $S = \sum_{i=1}^{n} X_j$.

Propiedades relevantes:

1) Distribución de la suma de variables exponenciales independientes: Si X_1, \ldots, X_n son variables aleatorias

20

independientes e idénticamente distribuidas $(X_i \sim \text{Exp}(\lambda))$, entonces la suma:

$$S = \sum_{j=1}^{n} X_j$$

sigue una distribución **Gamma** con parámetros n y λ . Esto se denota como:

$$S \sim \text{Gamma}(n, \lambda),$$

donde:

- \bullet n es el parámetro de forma.
- λ es el parámetro de escala.

Distribución Gamma:

La función de densidad de probabilidad de una variables aleatoria $S \sim \text{Gamma}(n, \lambda)$ está dada por:

$$f_S(s) = \begin{cases} \frac{\lambda^n}{\Gamma(n)} s^{n-1} e^{-\lambda s} & s > 0\\ 0 & s \le 0 \end{cases}$$

donde:

- $\Gamma(n)$ es la función gamma (para $n \in \mathbb{N}, \Gamma(n) = (n-1)!$).
- s^{n-1} y $e^{-\lambda s}$ controlan la forma y decaimiento de la densidad.

Propiedades del estadístico S:

1) Esperanza (E[S]):

Si $S \sim \text{Gamma}(n, \lambda)$, entonces:

$$E[S] = \frac{n}{\lambda}.$$

2) Varianza (Var(S)):

La varianza de S está dada por:

$$Var(S) = \frac{n}{\lambda^2}.$$

3) Caso especial (n = 1):

Cuando n=1, la distribución Gamma coincide con la distribución exponencial. Es decir:

$$Gamma(1, \lambda) = Exp(\lambda).$$

3) Sea X variable aleatoria con distribución $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$. Sea (X_1, \dots, X_n) una m.a.s de X, estudiar la distribución en el muestreo de $S = \sum_{j=1}^{n} X_j$.

Dado que $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, y que (X_1, \dots, X_n) es una muestra aleatoria simple (m.a.s) de X, las X_i son independientes e idénticamente distribuidas con $X_i \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$. Queremos analizar la distribución en el muestreo de $S = \sum_{i=1}^n X_i$.

Propiedades relevantes:

1) Suma de variables normales independientes: Si X_1, \ldots, X_n son independientes y $X_i \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, entonces la suma:

$$S = \sum_{j=1}^{n} X_j$$

sigue una distribución normal:

$$S \sim N(n\mu, n\sigma^2)$$
.

Derivación:

1) **Esperanza** (E[S]): La esperanza de S es la suma de las esperanzas de las X_i :

$$E[S] = E\left[\sum_{j=1}^{n} X_j\right] = \sum_{j=1}^{n} E[X_j] = \sum_{j=1}^{n} \mu = n\mu.$$

2) Varianza (Var(S)): La varianza de S es la suma de las varianzas de las X_i , ya que son independientes:

$$\operatorname{Var}(S) = \operatorname{Var}\left(\sum_{j=1}^{n} X_j\right) = \sum_{j=1}^{n} \operatorname{Var}(X_j) = \sum_{j=1}^{n} \sigma^2 = n\sigma^2.$$

3) **Distribución:** Dado que una combinación lineal de variables normales independientes también sigue una distribución normal, se concluye que:

$$S \sim N(n\mu, n\sigma^2).$$

4) Sea X una variable aleatoria con función de densidad:

$$f(x,\theta) = \frac{2x}{\theta} \exp\left(-\frac{x^2}{\theta}\right) \chi_{(0,+\infty)}(x).$$

Obtener la distribución en el muestreo estadístico:

$$T(X_1, X_2, \dots, X_n) = \sum_{j=1}^{n} X_j^2.$$

Obtener su media y su varianza.

Paso 1: Verificar la distribución de X

La función de densidad de X es:

$$f(x;\theta) = \frac{2x}{\theta} \exp\left(-\frac{x^2}{\theta}\right) \chi_{(0,\infty)}(x).$$

Esta densidad corresponde a una distribución Rayleigh generalizada con parámetro de escala θ . Para esta distribución:

• X^2 sigue una distribución exponencial con parámetro $\lambda = \frac{1}{\theta}$.

Entonces:

$$Y = X^2 \sim \operatorname{Exp}\left(\lambda = \frac{1}{\theta}\right).$$

Paso 2: Distribución del estadístico $T = \sum_{j=1}^{n} X_{j}^{2}$

Dado que $Y_j = X_j^2 \sim \operatorname{Exp}\left(\frac{1}{\theta}\right)$, y las Y_j son independientes, la suma de n variables exponenciales independientes sigue una distribución **Gamma**.

Por lo tanto, el estadístico:

$$T = \sum_{j=1}^{n} X_j^2 = \sum_{j=1}^{n} Y_j$$

sigue la distribución:

$$T \sim \operatorname{Gamma}\left(n, \lambda = \frac{1}{\theta}\right),$$

donde:

- ullet n es el parámetro de forma.
- $\lambda = \frac{1}{\theta}$ es el parámetro de escala.

La densidad de la distribución Gamma es:

$$f_T(t; n, \lambda) = \frac{\lambda^n t^{n-1} e^{-\lambda t}}{\Gamma(n)}, \quad t > 0.$$

Paso 3: Esperanza y Varianza del estadístico T

Para una distribución Gamma con parámetros (n, λ) , las propiedades son:

1) Esperanza:

$$E[T] = \frac{n}{\lambda}.$$

2) Varianza:

$$Var(T) = \frac{n}{\lambda^2}.$$

En este caso, como $\lambda = \frac{1}{\theta}$:

$$E[T] = \frac{n}{\frac{1}{\theta}} = n\theta,$$
$$Var(T) = \frac{n}{\left(\frac{1}{\theta}\right)^2} = n\theta^2.$$

5) Sea X una variable aleatoria con función de densidad:

$$f(x,\theta) = \frac{\theta}{(1+x)^{1+\theta}} \chi_{(0,+\infty)}(x).$$

Obtener la distribución en el muestreo del estadístico:

$$T(X_1, X_2, \dots, X_n) = \frac{\sum_{j=1}^n \ln(1 + X_j)}{n}.$$

Obtener su media y su varianza.

1) Identificación de la distribución de X

La función de densidad de X viene dada por:

$$f(x,\theta) = \frac{\theta}{(1+x)^{1+\theta}} \chi_{(0,+\infty)}(x), \quad \theta > 0.$$

Observemos que, para x>0, la forma $\frac{1}{(1+x)^{1+\theta}}$ sugiere una transformación logarítmica conveniente:

$$Y = \ln(1 + X).$$

Vamos a encontrar la distribución de Y.

- 2) Transformación $Y = \ln(1+X)$
 - 1) Relación entre X y Y:

$$Y = \ln(1+X) \longleftrightarrow X = e^Y - 1.$$

2) Soporte:

Dado que x > 0, entonces 1 + x > 1 y por ende $Y > \ln(1) = 0$. De modo que $Y \in (0, +\infty)$.

3) Derivada $\frac{\mathrm{d}x}{\mathrm{d}y}$:

$$\frac{\mathrm{d}x}{\mathrm{d}y} = \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}y}(e^Y - 1) = e^Y.$$

4) Función de densidad de Y:

Partiendo de que $f_X(x,\theta)$ es la densidad de X, la densidad de Y se obtiene mediante:

$$f_X(y) = F_X(x(y)) \cdot \left| \frac{\mathrm{d}x}{\mathrm{d}y} \right|.$$

Sustituyendo $x = e^Y - 1$, obtenemos:

$$f_X(e^Y - 1, \theta) = \frac{\theta}{(1 + (e^Y - 1))^{1+\theta}} = \frac{\theta}{(e^Y)^{1+\theta}} = \theta e^{-(1+\theta)Y}.$$

Por último, multiplicamos por $\frac{\mathrm{d}x}{\mathrm{d}y} = e^Y$:

$$f_Y(y) = \left[\theta e^{-(1+\theta)Y}\right] \cdot e^Y = \theta e^{-(1+\theta)Y} e^Y = \theta e^{-\theta Y}, \quad y > 0.$$

Esta es precisamente la densidad de una Exponencial con parámetro θ . Por tanto,

$$Y = \ln(1+X) \sim \text{Exp}(\theta).$$

3) Distribución del estadístico

$$T(X_1, \dots, X_n) = \frac{1}{n} \sum_{j=1}^n \ln(1 + X_j).$$

Definamos

$$Y_j = \ln(1 + X_j).$$

Cada Y_j es $\text{Exp}(\theta)$ y son independientes e idénticamente distribuidas al provenir de una muestra aleatoria simple de X. Entonces

$$T = \frac{1}{n} \sum_{j=1}^{n} Y_j.$$

- La suma $S = \sum_{j=1}^{n} Y_j$ sigue una $Gamma(n, \theta)$.
- El estadístico $T = \frac{1}{n}S$ es simplemente la suma escalada por $\frac{1}{n}$.
- 1) Si $S \sim \Gamma(n, \theta)$, entonces $T = \frac{1}{n}S$ tiene parámetro de forma n y de **tasa** $n\theta$. En otras palabras,

$$T \sim \Gamma(n, n\theta)$$
.

Explícitamente, su función de densidad es:

$$f_T(t) = \frac{(n\theta)^n}{\Gamma(n)} t^{n-1} e^{-n\theta t}, \quad t > 0.$$

4) Media y varianza de T

Para una $\Gamma(k,\lambda)$, se sabe que:

$$E[W] = \frac{k}{\lambda}, \quad Var(W) = \frac{k}{\lambda^2}.$$

En nuestro caso, $T \sim \Gamma(n, n\theta)$. Luego:

1) Media de T:

$$E[T] = \frac{n}{n\theta} = \frac{1}{\theta}$$

2) Varianza de T:

$$\operatorname{Var}(T) = \frac{n}{(n\theta)^2} = \frac{1}{n\theta^2}.$$

6) Sea X una variable aleatoria con función de densidad en todo \mathbb{R} :

$$f(x,\theta) = \exp(-(x-\theta))\exp(-\exp(-(x-\theta))).$$

Obtener la distribución en el muestreo del estadístico:

$$T(X_1, X_2, \dots, X_n) = \frac{\sum_{j=1}^n \exp(-X_j)}{n}.$$

Obtener su media y su varianza.

1) Identificar la distribución de X

La función de densidad que se nos da es, para todo $x \in \mathbb{R}$,

$$f(x,\theta) = \exp(-(x-\theta)) \exp(-\exp(-(x-\theta))).$$

Obsérvese que si definimos

$$Z = X - \theta$$
.

la densidad Z queda

$$f_Z(z) = \exp(-z) \exp(-e^{-z}), \quad z \in \mathbb{R}.$$

Esta es la distribución Gumbel estándar (con parámetro de localización 0 y escala 1) pa el máximo. Por lo tanto, X se distribuye como una Gumble $(\theta, 1)$ con localización θ y escala 1.

En resumen:

$$X \sim \text{Gumble}(\theta, 1) \longleftrightarrow Z = X - \theta \sim \text{Gumble}(0, 1).$$

2) Analizar el estadístico

$$T(X_1, ..., X_n) = \frac{1}{n} \sum_{j=1}^n \exp(-X_j).$$

Definamos

$$Y_i = \exp(-X_i).$$

El objetivo es estudiar la distribución de

$$T = \frac{1}{n} \sum_{j=1}^{n} Y_j = \frac{1}{n} \sum_{j=1}^{n} e^{-X_j}.$$

2.1) Distribución de $Y_j = e^{-X_j}$

Usaremos el hecho de que $Z_j = X_j - \theta$ es Gumbel estándar. Entonces

$$X_i = Z_i + \theta \longrightarrow e^{-X_j} = e^{-\theta}e^{-Z_j}.$$

Definamos $W_j = e^{-Z_j}$. Veamos la distribución de W_j :

 $\bullet\,$ Si $Z_j \sim \operatorname{Gumbel}(0,1),$ la función de distribución acumulativa (CDF) de Z_j es

$$F_{Z_j}(z) = e^{-e^{-z}}, z \in \mathbb{R}.$$

• Entonces

$$W_j = e^{-Z_j} > 0.$$

Para w > 0,

$$\{W_j \le w\} \equiv \{e^{-Z_j} \le w\} \equiv \{Z_j \ge -\ln w\}.$$

Por tanto,

$$F_{W_j}(w) = \Pr(Z_j \ge -\ln w) = 1 - \Pr(Z_j < -\ln w) = 1 - F_{Z_j}(-\ln w).$$

Usando $F_{Z_j}(z) = e^{-e^{-z}}$, se obtiene

$$F_{Z_j}(-\ln w) = e^{-\exp(-(-\ln w))} = e^{-w}.$$

Por lo tanto,

$$F_{W_i}(-\ln w) = e^{-w}, \quad w > 0,$$

que es la función de distribución acumulativa de una Exponencial.

En consecuencia,

$$W_i \sim \text{Exp}(1)$$

Como

$$Y_j = e^{-\theta} W_j,$$

entonces Y - j es simplemente W_j escalada por $e^{-\theta}$.

- Si $W_j \sim \text{Exp}(1)$, entonces la variable $c \cdot W_j$ con c > 0 es $\text{Exp}\left(\frac{1}{c}\right)$.
- Aquí $c = e^{-\theta} \longrightarrow \frac{1}{c} = e^{\theta}$.

Por tanto:

$$Y_j = e^{-\theta} W_j \sim \operatorname{Exp}(e^{\theta}).$$

Es decir, cada Y_j tiene tasa e^{θ} .

2.2) Distribución de la media muestral T

Dado que los Y_j son independientes e idénticamente distribuidos $\operatorname{Exp}(e^{\theta})$, la suma

$$S = \sum_{j=1}^{n} Y_j$$

sigue una distribución **Gamma** con forma n y tasa e^{θ} ; escribimos

$$S \sim \Gamma(n, e^{\theta}).$$

El estadístico

$$T = \frac{S}{n}$$

es simplemente la suma S escalada por $\frac{1}{n}$. Se conoce la siguiente propiedad de la distribución Gamma:

• Si $S \sim \Gamma(n, \lambda)$, entonces $\alpha S \sim \Gamma\left(n, \frac{\lambda}{\alpha}\right)$.

En nuestro caso, $\alpha = \frac{1}{n}$. Por tanto,

$$T = \frac{S}{n} \sim \Gamma\left(n, ne^{\theta}\right).$$

3) Media y varianza de T

Sea $T \sim \Gamma(k, \lambda)$ con k = n y $\lambda = ne^{\theta}$. Recordemos que:

$$E[\Gamma(k,\lambda)] = \frac{k}{\lambda}, \quad Var[\Gamma(k,\lambda)] = \frac{k}{\lambda^2}.$$

Por tanto:

1) Media de T:

$$E[T] = \frac{n}{ne^{\theta}} = \frac{1}{e^{\theta}}.$$

2) Varianza de T:

$$Var(T) = \frac{n}{(ne^{\theta})^2} = \frac{n}{n^2 e^{2\theta}} = \frac{1}{ne^{2\theta}}.$$

- 7) Sea X_1, X_2, \ldots, X_n una m.a.s de una variable X con distribución $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$. Sean \overline{X} y S^2 su media y cuasi-varianzas muestrales, respectivamente. Sea X_{n+1} una nueva observación de X independiente de X_1, X_2, \ldots, X_n . Obtener la distribución en el muestreo del estadístico: $\frac{X_{n+1} \overline{X}}{S} \sqrt{\frac{n}{n+1}}.$
 - 1) Distribución de $X_{n+1} \overline{X}$
 - 1) La media muestral $\overline{X} = \frac{1}{n} \sum_{j=1}^{n} X_j$ es independiente de X_{n+1} (porque X_{n+1} es una nueva observación independiente).
 - 2) Cada X_i (incluyendo X_{n+1}) se distribuye como $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$.
 - 3) Se sabe que

$$\overline{X} \sim \mathcal{N}\left(\mu, \frac{\sigma^2}{n}\right), \quad X_{n+1} \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2),$$

y son independientes. Por ende,

$$X_{n+1} - \overline{X} \sim \mathcal{N}\left(0, \sigma^2 + \frac{\sigma^2}{n}\right) = \mathcal{N}\left(0, \sigma^2 \cdot \frac{n+1}{n}\right).$$

Es decir,

$$\operatorname{Var}(X_{n+1} - \overline{X}) = \sigma^2 \cdot \frac{n+1}{n}.$$

2) Relación con el cociente Normal-Chi-cuadrado

Sabemos además que la cuasi-varianza S^2 satisface

$$(n-1)\frac{S^2}{\sigma^2} \sim \chi_{n-1}^2,$$

y es independiente de \overline{X} (y por tanto también independiente de X_{n+1}).

Para simplicar la notación, definamos

$$Y = X_{n+1} - \overline{X}.$$

Entonces $Y \sim \mathcal{N}\left(0, \sigma^2 \cdot \frac{n+1}{n}\right)$. Podemos escribir

$$T = \frac{Y}{S} \sqrt{\frac{n}{n+1}} = \underbrace{\frac{\frac{Y}{\sigma}}{\sqrt{\frac{n+1}{n}}}}_{=U \sim \mathcal{N}(0,1)} / \underbrace{\frac{S}{\sigma}}_{\sqrt{\frac{\chi^2_{n-1}}{n-1}}}.$$

- La variable $U = \frac{\frac{Y}{\sigma}}{\sqrt{\frac{n+1}{n}}} \sim \mathcal{N}(0,1).$
- $\frac{S^2}{\sigma^2}$ es $\frac{1}{n-1}$ veces una χ^2 con n-1 grados de libertad.
- U y $\frac{S^2}{\sigma^2}$ son independientes.

La razón

$$\frac{U}{\sqrt{\frac{\chi_{n-1}^2}{n-1}}}$$

sigue una distribución \mathbf{t} de Stuent con n-1 grados de libertad.

Por lo tanto,

$$T = \frac{Y}{S} \sqrt{\frac{n}{n+1}} = \frac{U}{\frac{S}{\sigma}} = \frac{U}{\sqrt{\frac{\chi_{n-1}^2}{n-1}}} \sim t_{n-1}.$$

8) Sean $X_1, X_2, \ldots, X_{n_1}$ e $Y_1, Y_2, \ldots, Y_{n_2}$ muestras aleatorias simples independientes de dos poblaciones $X \sim \mathcal{N}(\mu_1, \sigma^2)$ e $Y \sim \mathcal{N}(\mu_2, \sigma^2)$, respectivamente. Obtener la distribución en el muestreo estadístico:

$$\frac{\alpha(\overline{X} - \mu_1) + \beta(\overline{Y} - \mu_2)}{\sqrt{\frac{(n_1 - 1)S_1^2 + (n_2 + 1)S_2^2}{n_1 + n_2 - 2}} \sqrt{\frac{\alpha^2}{n_1} + \frac{\beta^2}{n_2}}},$$

siendo α y β dos números reales fijos.

Tenemos dos muestras aleatorias simples e independientes:

- $X_1, X_2, \ldots, X_{n_1}$ de una población $X \sim \mathcal{N}(\mu_1, \sigma^2)$.
- Y_1, Y_2, \dots, Y_{n_2} de otra población $Y \sim \mathcal{N}(\mu_2, \sigma^2)$.

Se denotan:

- $\overline{X} = \frac{1}{n_1} \sum_{i_{01}}^{n_1} X_i$ la media muestral de la primera población.
- $\overline{Y} = \frac{1}{n_2} \sum_{j=1}^{n_2} Y_j$ la media muestral de la segunda población.
- S_1^2 la cuasi-varianza muestral de la primera muestra.
- S_2^2 la cuasi-varianza muestral de la segunda muestra.

Sabemos que ambas poblaciones comparten la misma varianza σ^2 .

El estadístico a estudiar es:

$$T = \frac{\alpha(\overline{X} - \mu_1) + \beta(\overline{Y} - \mu_2)}{\sqrt{\frac{(n_1 - 1)S_1^2 + (n_2 - 1)S_2^2}{n_1 + n_2 - 2}} \sqrt{\frac{\alpha^2}{n_1} + \frac{\beta^2}{n_2}}},$$

donde $\alpha, \beta \in \mathbb{R}$ son constantes dadas.

1) Distribución del numerador

Sea

$$Z = \alpha(\overline{X} - \mu_1) + \beta(\overline{Y} - \mu_2).$$

1) Propiedad de $\overline{X} - \mu_1$:

$$\overline{X}$$
 es $\mathcal{N}\left(\mu_1, \frac{\sigma^2}{n_1}\right)$. Por lo tanto,

$$\overline{X} - \mu_1 \sim \mathcal{N}\left(0, \frac{\sigma^2}{n_1}\right).$$

2) Propiedad de $\overline{Y} - \mu_2$:

$$\overline{Y}$$
 es $\mathcal{N}\left(\mu_2, \frac{\sigma^2}{n_2}\right)$. Entonces

$$\overline{Y} - \mu_2 \sim \mathcal{N}\left(0, \frac{\sigma^2}{n_2}\right).$$

3) Independencia de las dos muestras:

Como las dos muestras (de X y de Y) son independientes, también lo son $\overline{X} - \mu_1$ y $\overline{Y} - \mu_2$.

Por consiguiente, la variable

$$Z = \alpha(\overline{X} - \mu_1) + \beta(\overline{Y} - \mu_2)$$

es normal de media 0 y varianza

$$Var(Z) = \alpha^2(\overline{X} - \mu_1) + \beta^2 Var(\overline{Y} - \mu_2) = \alpha^2 \frac{\sigma^2}{n_1} + \beta^2 \frac{\sigma^2}{n_2}.$$

Por tanto,

$$Z \sim \mathcal{N}\left(0, \sigma^2 \left(\frac{\alpha^2}{n_1} + \frac{\beta^2}{n_2}\right)\right).$$

2) Distribución de la varianza combinada en el denominador

En el denominador aparece el factor

$$\sqrt{\frac{(n_1-1)S_1^2+(n_2-1)S_2^2}{n_1+n_2-2}}.$$

Este es el **estimador combinado** de la desviación típica σ . Recordemos que si las dos muestras provienen con la **misma** varianza σ^2 , entonces

$$\frac{(n_1-1)S_1^2+(n_2-1)S_2^2}{\sigma^2}\sim \chi^2_{n_1+n_2-2}.$$

Además, este estimador combinado de la varianza es independiente e las medias muestrales \overline{X} y \overline{Y} , y por ende, es independiente del numerador Z.

3) El estadístico T

Reescribimos el estadístico:

$$T = \frac{\alpha(\overline{X} - \mu_1) + \beta(\overline{Y} - \mu_2)}{\sqrt{\frac{(n_1 - 1)S_1^2 + (n_2 - 1)S_2^2}{n_1 + n_2 - 2}} \sqrt{\frac{\alpha^2}{n_1} + \frac{\beta^2}{n_2}}} = \frac{\frac{Z}{\sigma}}{\sqrt{\frac{(n_1 - 1)S_1^2 + (n_2 - 1)S_2^2}{\sigma^2(n_1 + n_2 - 2)} \sqrt{\frac{\alpha^2}{n_1} + \frac{\beta^2}{n_2}}}}.$$

• La variable

$$\frac{Z}{\sigma} = \frac{Z}{\sqrt{\operatorname{Var}(Z)}} \cdot \sqrt{\frac{\operatorname{Var}(Z)}{\sigma^2}} \sim \mathcal{N}\left(0, \frac{\operatorname{Var}(Z)}{\sigma^2}\right) \quad \text{con} \quad \operatorname{Var}(Z) = \sigma^2\left(\frac{\alpha^2}{n_1} + \frac{\beta^2}{n_2}\right).$$

Dividiendo Z por $\sigma\sqrt{\frac{\alpha^2}{n_1}+\frac{\beta^2}{n_2}}$ se obtiene un $\mathcal{N}(0,1)$.

• La parte

$$\frac{(n_1-1)S_1^2 + (n_2-1)S_2^2}{\sigma^2} \sim \chi^2_{n_1+n_2-2} \text{ e independiente de } Z.$$

Por la definición de la distribución t de Student con k grados de libertad,

$$t_k = \frac{\mathcal{N}(0,1)}{\sqrt{\frac{\chi_k^2}{k}}},$$

29

nuestro estadístico T encaja exactamente con esta forma, con $k = n_1 + n_2 - 2$.

4) Conclusión

El estadístico

$$T = \frac{\alpha(\overline{X} - \mu_1) + \beta(\overline{Y} - \mu_2)}{\sqrt{\frac{(n_1 - 1)S_1^2 + (n_2 - 1)S_2^2}{n_1 + n_2 - 2}} \sqrt{\frac{\alpha^2}{n_1} + \frac{\beta^2}{n_2}}}$$

sigue, en el muestreo, una distribución ${\bf t}$ de Student con n_1+n_2-2 grados de libertad. Es decir,

$$T \sim t_{n_1 + n_2 - 2}.$$

- 9) Una empresa de agua produce botellas que deberían contener 300ml pero que presentan en la práctica una variabilidad modelada por una distribución Normal con media $\mu = 298$ ml y desviación típica $\sigma = 3$ ml.
 - a) ¿Cuál es la probabilidad de que una botella elegida al azar de la producción contenga menos de 295ml?

Tenemos botellas cuyo contenido (X) está modelado por una distribución normal con media $\mu = 298$ ml y desviación típica $\sigma = 3$ ml. Es decir,

$$X \sim \mathcal{N}(298, 3^2).$$

Queremos calcular

Definimos la variable tipificada

$$Z = \frac{X - \mu}{\sigma} = \frac{X - 298}{3}.$$

Entonces,

$$P(X < 295) = P\left(Z < \frac{295 - 298}{3}\right) = P(Z < -1) = P(Z > 1) = 1 - P(Z < 1) = 1 - 0.8413 = 0.1587.$$

b) ¿Cuál es la probabilidad de que el contenido medio de un paquete de seis botellas sea inferior a 295ml?

Sea \overline{X}_6 la media muestral de 6 botellas independientes.

$$\overline{X}_6 = \frac{1}{6} \sum_{i=1}^6 X_i.$$

Dado que cada $X_i \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ y son independientes, la media \overline{X}_6 sigue una distribución normal con:

- Media $\mu_{\overline{X}_6} = \mu = 298$.
- Desviación típica $\sigma_{\overline{X}_6} = \frac{\sigma}{\sqrt{6}} = \frac{3}{\sqrt{6}}$

Por lo tanto,

$$\overline{X}_6 \sim \mathcal{N}\left(298, \left(\frac{3}{\sqrt{6}}\right)^2\right).$$

Queremos

$$P(\overline{X}_6 < 295) = P\left(Z < \frac{295 - 298}{\frac{3}{\sqrt{6}}}\right) = P\left(Z < \frac{-3}{\frac{3}{\sqrt{6}}}\right) = P(Z < -\sqrt{6})$$
$$= P(Z > \sqrt{6}) = 1 - P(Z < \sqrt{6}) \simeq 1 - P(Z < 2.45) = 1 - 0.9929 = 0.0071.$$

10) Se realiza una medición de peso en un laboratorio, sabiendo que la desviación típica de las mediciones es $\sigma = 10$ mg. La medición se repite 3 veces, se calcula la media \overline{x} , y este es el resultado proporcionado como estimación del peso.

a) ¿Cuál es la desviación típica del resultado calculado?

Si cada una de las mediciones X_i tiene varianza $\sigma^2 = 10^2 \text{mg}^2$, y las mediciones son independientes, entonces la varianza de la **media muestral** de n mediciones es

$$\operatorname{Var}(\overline{X}) = \frac{\sigma^2}{n}.$$

En consecuencia, la desviación típica de la media (o error estándar de la media) es

$$\sqrt{\operatorname{Var}(\overline{X})} = \frac{\sigma}{\sqrt{n}}.$$

Para n = 3 mediciones,

$$\sqrt{\operatorname{Var}(\overline{X})} = \frac{10}{\sqrt{3}} \approx 5.77 \text{mg}.$$

b) ¿Cuántas veces se debe repetir la medición para que la desviación típica del valor medio se reduzca a 5?

Queremos que la desviación típica de \overline{X} sea 5 mg.

Usando

$$\sqrt{\operatorname{Var}(\overline{X})} = \frac{10}{\sqrt{n}} = 5,$$

resolvemos para n:

$$\frac{10}{\sqrt{n}} = 5 \longrightarrow \sqrt{n} = 2 \longrightarrow n = 4.$$

Por lo tanto, necesitamos 4 mediciones para reducir la desviación típica de la media a 5 mg.

11) El resultado de una encuesta fue que el 59% de la población española opina que el contexto económico es bueno o muy bueno. Supongamos que, extrapolando al conjunto de la población, efectivamente la proporción de todos los españoles que piensan que la situación es buena o muy buena es del 0.59.

Tenemos una población en la que la proporción real de persobas que piensan que la situación económica es buena o muy buena es p = 0.59.

Cuando el tamaño de la muestra n es suficientemente grande, podemos aproximar la distribución de \hat{p} mediante una Normal con media p y desviación típica

 $\sqrt{\frac{p(1-p)}{n}}$.

En este problema:

- p = 0.59
- q = 1 p = 0.41
- Desviación típica de \hat{p} :

$$\sigma(\hat{p}) = \sqrt{\frac{pq}{n}} = \sqrt{\frac{0.59 \cdot 0.41}{n}}.$$

Nos interesa

$$P(0.56 \le \hat{p} \le 0.62) = P(\hat{p} - 0.59 \in [-0.03, 0.03]).$$

Definamos la variable tipificada

$$Z = \frac{\hat{p} - p}{\sqrt{\frac{pq}{n}}} \sim \mathcal{N}(0, 1).$$

Entonces

$$P(|\hat{p} - 0.59| \le 0.03) = P(-0.03 \le \hat{p} - 0.59 \le 0.03) = P(-z_0 \le Z \le z_0),$$

donde

$$z_0 = \frac{0.03}{\sqrt{\frac{0.59 \cdot 0.41}{n}}}$$

- a) Sabemos que las encuentas incluyen márgenes de error que son aproximadamente ± 3 puntos. ¿Cuál es la probabilidad de que una muestra aleatoria de 300 españoles presente una proporción muestral que caiga dentro del intervalo 0.59 ± 0.03 ?
 - 1) Cálculo de la desviación típica de \hat{p} :

$$\sqrt{\frac{0.59 \cdot 0.41}{300}} = \sqrt{\frac{0.2419}{300}} \simeq 0.0284.$$

2) Cálculo de z_0 :

La amplitud del intervalo es 0.03. Dividimos por la desviación típica:

$$z_0 = 0.\frac{03}{0.0284} \simeq 1.06$$

3) Probabilidad asociada:

 $Z \sim \mathcal{N}(0,1)$. Entonces

$$P(-1.06 \le Z \le 1.06).$$

Usando tablas o función de distribución normal,

$$\Phi(1.06) \simeq 0.8554$$
,

de modo que

$$P(-1.06 \le Z \le 1.06) = \Phi(1.06) - (1 - \Phi(1.06)) = 0.8554 - (1 - 0.8554) = 0.8554 - 0.1446 = 0.7108 \approx 0.71$$

Por lo tanto, la probabilidad es aproximadamente 0.71 (un 71%).

b) Contesta a la pregunta anterior en el caso en que la muestra consta de 600 personas y cuando la muestra consta de 1200 personas. ¿Cuál es el efecto de aumentar el tamaño de la muestra?

Caso n = 600:

1) Desviación típica de \hat{p} :

$$\sqrt{\frac{0.2419}{600}} \simeq 0.0201.$$

2) Cálculo de z_0 :

$$z_0 = \frac{0.03}{0.0201} \simeq 1.49$$

3) Probabilidad:

$$P(-1.49 \le Z \le 1.49).$$

Tenemos que $\Phi(1.49) \approx 0.9319$. Por lo tanto,

$$P(-1.49 \le Z \le 1.49) = 0.9319 - (1 - 0.9319) = 0.9319 - 0.0681 = 0.8638 \approx 0.86$$

Por lo tanto, la probabilidad es aproximadamente 0.86 (un 86%).

Caso n = 1200:

1) Desviación típica de \hat{p} :

$$\sqrt{\frac{0.2419}{1200}} \approx 0.0142.$$

2) Cálculo de z_0 :

$$z_0 = \frac{0.03}{0.0142} \approx 2.11$$

3) Probabilidad:

$$P(-2.11 \le Z \le 2.11).$$

Tenemos que $\Phi(2.11) \approx 0.9826$. Entonces,

$$P(-2.11 \le Z \le 2.11) = 0.9826 - (1 - 0.9826) = 0.9826 - 0.0174 = 0.9652 \approx 0.965.$$

Por tanto, la probabilidad es aproximadamente 0.965 (un 96.5%).

12) Un aparato de medición es exacto (el valor proporcionado medio es el valor auténtico de la señal) y la desviación típica del valor medido es 0.1 unidades. La distribución del valor medido es aproximadamente normal. ¿Cuál es la probabilidad de que el valor de una medición se aleje de la señal auténtica en más de 0.1 unidades? ¿Y si se repite la medición 5 veces y se toma la media de los 5 valores obtenidos?

Tenemos un aparato de medición que, al medir una señal (valor esperado μ), proporciona un valor X que es:

- Exacto en promedio: $E[X] = \mu$.
- Normalmente distribuido con desviación típica $\sigma = 0.1$. Es decir,

$$X \sim \mathcal{N}(\mu, 0.1^2).$$

Queremos calcular:

- 1) $P(|X \mu| > 0.1)$, es decir, la probabilidad de que **una medición individual** se aleje más de 0.1 unidades de la señal real.
- 2) $P(\overline{X}_5 \mu | > 0.1)$, donde \overline{X}_5 es la media de 5 mediciones independientes.
- 1) Probabilidad de que una sola medición difiera de μ es más de 0.1

Sea X la lectura, $X \sim \mathcal{N}(\mu, 0.1^2)$. Entonces

$$P(|X - \mu| > 0.1) = P(X - \mu > 0.1 \text{ o } X - \mu < -0.1).$$

Tipificamos usando $Z = \frac{X - \mu}{0.1}$, que sigue $\mathcal{N}(0, 1)$. Así,

$$P(|X - \mu| > 0.1) = P(|Z| > 1) = 2(1 - \Phi(1)).$$

Tenemos que $1 - \Phi(1) \approx 0.1587$. Por tanto,

$$P(|Z| > 1) = 2 \cdot 0.1587 = 0.3174.$$

2) Probabilidad de que la media de 5 mediciones difiera que μ en más de 0.1

Sea $\overline{X}_5 = \frac{1}{5} \sum_{i=1}^5 X_i$. Dado que cada $X_i \sim \mathcal{N}(\mu, 0.1^2)$ y son independientes, se tiene

- $E[\overline{X}_5] = \mu$
- $\operatorname{Var}(\overline{X}_5) = \frac{\sigma^2}{5} = \frac{0.1^2}{5}$
- $\sigma(\overline{X}_5) = \frac{0.1}{\sqrt{5}}$

La probabilidad de interés es

$$P(|\overline{X}_5 - \mu| > 0.1).$$

33

Tipificamos con

$$Z = \frac{\overline{X}_5 - \mu}{\frac{0.1}{\sqrt{5}}} \sim \mathcal{N}(0, 1).$$

Entonces,

$$P(|\overline{X}_5 - \mu| > 0.1) = P\left(|Z| > \frac{0.1}{\frac{0.1}{\sqrt{5}}}\right) = P(|Z| > \sqrt{5}) \approx 1 - \Phi(Z < 2.24) = 0.0127.$$

De modo que

$$P(|Z| > 2.24) = 2 \cdot (1 - \Phi(2.24)) \approx 2 \cdot 0.0127 = 0.0254.$$

13) En condiciones normales, una máquina produce piezas con una tasa de defectuosas del 1%. Para controlar que la máquina sigue bien ajustada, se escogen al azar cada día 100 piezas en la producción y se somete a un test. ¿Cuál es la probabilidad de que, si la máquina está bien ajustada, haya, en una de esas muestras, más del 2% de piezas defectuosas? Si un día, 3 piezas resultan defectuosas, ¿cuáles son las conclusiones que sacaríamos sobre el funcionamiento de la máquina?

Bajo el supuesto de que la máquina está bien ajustada, X (número de piezas defectuosas en la muestra) sigue una distribución **Binomial** con parámetros n = 100 y p = 0.01.

$$X \sim \mathcal{B}(n = 100, p = 0.01).$$

1) Probabilidad de obtener más del 2% de piezas defectuosas si la máquina está bien

El 2% de 100 piezas son 2 piezas. Por tanto, "más del 2%" significa que en la muestras salen $\bf 3$ o más defectuosas. Queremos

$$P(X > 2) = 1 - P(X \le 2).$$

1.1) Aproximación con distribución Poisson

Dado que p = 0.01 es bastante pequeño y n = 100 moderado, podemos usar la **aproximación Poisson** con $\lambda = np = 1$.

Entonces $X \approx \text{Poisson}(\lambda = 1)$. Se calcula

$$P(X < 2) = P(X = 0) + P(X = 1) + P(X = 2),$$

donde, para Poisson($\lambda = 1$):

$$P(X = k) = \frac{e^{-1}1^k}{k!}.$$

- $P(X=0) = e^{-1} \approx 0.3679$
- $P(X=1) = e^{-1} \cdot \frac{1}{1!} = 0.3679$
- $P(X=2) = e^{-1} \cdot \frac{1^2}{2!} = 0.1839$

Sumamos:

$$P(X \le 2) = 0.3679 + 0.3679 + 0.1839 = 0.9197$$

Por tanto,

$$P(X > 2) = 1 - 0.9197 = 0.0803 \approx 0.08.$$

Esto indica que, si la máquina está bien, hay alrededor de un 8% de probabilidad de observar 3 o más piezas defectuosas en una muestra de 100

2) Interpretación en un día con 3 defectuosas observadas

Si en la muestra diaria (de 100 piezas) aparecen **3 defectuosas**, podemos preguntarnos si esto sugiere que la máquina se ha desajustado.

- Hemos visto que, si realmente la máquina sigue produciendo al 1% de defectos, la probabilidad de ver 3 o más defectuosas es alrededor de un 8%.
- Un 8% no es un suceso extremadamente raro. En un test de hipótesis con un nivel de significación típico del 5%, podríamos decir que la **p-value**≈ 0.08 es **mayor** que 0.05, de modo que no **no** rechazariamos la hipótesis de que la máquina está bien.

En otras palabras, **3 piezas defectuosas no es una evidencia suficientemente fuerte** para concluir que la máquina está mal ajustada.

Tema 2: Estimación

2.1) Introducción

- ullet Hemos modelizado un experimento con una variable aleatoria X.
- La estimación hace referencia al proceso de conseguir información sobre la distribución de X a partir de los valores de una muestra, aproximando valores asociados a la distribución mediante el valor de un estadístico en una muestra concreta.

Dos situaciones

- Nuestro modelo supone que la distribución de X pertence a una familia paramétrica de distribuciones: tienen una determinada forma con unos parámetros variables.
 - → Buscamos información sobre el valor de los parámetros. Estimación paramétrica.
- No limitados la familia de distribuciones a la que pertence nuestro modelo.
 - → Buscamos información sobre la distribución en sí (función de distribución, de densidad o función puntual de probabilidad). Estimación no paramétrica.
- A lo largo de las prácticas veremos también la estimación de parámetros que no necesitan de una familia paramétrica, como es el caso de la mediana.

2.2) Ejemplos de estimación paramétrica

Sondeo sobre intención de participación en una elecciones

- Queremos estimar la tasa de participación antes de unas elecciones generales.
- Formulamos un modelo: experimento: "escoger una persona al azar en el censo". X: variable dicotómica ("Sí", o "No"). p = P(X = Si)
- El modelo pertenece a la familia paramétrica de Bernoulli.

Determinación de la concentración de un producto

- Quiero determinar la concentración.
- Formulo el modelo: experimento="llevar a cabo una medición". X: "valor proporcionado por el aparato". $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$.
- El modelo pertence a la familia paramétrica de las distribuciones normales

2.3) Estimación paramétrica: estimación puntual

Ingredientes del modelo

- Experimento aleatoria
- Variable aleatoria X con una distribución f que pertence a una familia paramétrica $\{f_{\theta}, \theta \in \Theta\}$.
- \bullet Disponemos de una muestra de la distribución de X.

Definición

Cualquier estadístico diseñado para aproximar el valor de un parámetro θ del modelo, se llama estimador puntual del parámetro θ .

Ejemplos de estimadores paramétricos

| θ | Estimador |
|------------|---------------------------------|
| μ | \overline{X} , media muestral |
| σ^2 | S^2 , varianza muestral |
| p | \hat{p} , proporción muestral |

A tener en cuenta:

- Un estimador es una variable aleatoria, su valor depende de la muestra concreta escogida.
- Para controlar bondad de nuestra estimación, nos basaremos en el estudio de la distribución del estimador.

2.4) Métodos de construcción de estimadores

Para μ, σ^2 o p, es fácil pensar en estimadores naturales, pero para modelos o parámetros más sofisticados, vamos a ver métodos generales.

Veremos dos métodos en este tema:

- El método de los momentos
- El método de la máxima verosimilitud

2.5) Método de los momentos

Contexto

- Experimento con una variable aleatoria X, suponemos $f_X \in \{x \longmapsto f_{\theta}(x), \theta \in \Theta\}$.
- $\bullet\,$ El parámetro θ tiene dimensión p.
- Consideramos una muestra aleatoria simple X_1, \ldots, X_n de X.

Si θ tiene dimensión p, igualamos los p primeros momentos de f_{θ} con los equivalentes muestrales.

Sea $\mu_k(\theta)$ el momento de orden k de la distribución $f_{\theta}, \mu_k = E[X^k]$. Resolvemos:

$$\mu_1(\theta) = \overline{X},$$

$$\mu_2(\theta) = \overline{X^2},$$

$$\mu_p(\theta) = \overline{X^p}.$$

Ejemplos

Calculad los estimadores usando el método de los momentos en los dos casos:

• Modelo normal: $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, donde $\theta = (\mu, \sigma^2)$.

$$\begin{split} X & \leadsto \mathcal{N}(\mu, \sigma^2) & \mu = E[X] \\ \theta &= (\mu, \sigma^2), \quad p = 2 & \sigma^2 = \mathrm{Var}[X] = E[X^2] - (E[X])^2 \longrightarrow E[X^2] = \sigma^2 + \mu^2 \\ \mu_1(\theta) &= E[X] = \overline{x} & \hat{\mu} = \overline{x} \\ \mu_2(\theta) &= E[X^2] = \overline{x^2} & \hat{\sigma}^2 = \overline{x^2} - (\overline{x})^2 \end{split}$$

• Modelo de Bernoulli: $X \sim \text{Bernoulli}(p)$, donde desconocemos p.

$$X \sim \text{Bernoulli}(p), \quad 0
$$\theta = p$$

$$\mu(\theta) = E[X] = \overline{x} = p$$

$$\hat{p} = \overline{x} \text{ (proporción muestral)}$$$$

2.6) Método de máxima verosimilitud

- El método más utilizado de construicción de un estimador puntual.
- Se basa en lo que se conoce como función de verosimilitud.

Definición

- Sea X una variable aleatoria, con distribución $x \mapsto f_X(x;\theta)$ (función de densidad o función puntual de probabilidad), donde θ es de dimensión $p:\theta\in\Theta\subset\mathbb{R}^p$.
- Para un valor concreto de una muestra aleatoria simpl (X_1, \ldots, X_n) , que denotamos por (x_1, \ldots, x_n) , consideramos la función de θ :

$$L_n: \begin{cases} \Theta \subset \mathbb{R}^p \longrightarrow \mathbb{R}^+ \\ \theta \longmapsto L_n(\theta) = f_{X_1, \dots, X_n}(x_1, \dots, x_n; \theta) = \prod_{i=1}^n f_X(x_i; \theta). \end{cases}$$

• La función L_n es la función de verosimilitud. Nos dice lo creíblles (verosímiles) que son las observaciones para ese valor del parámetro.

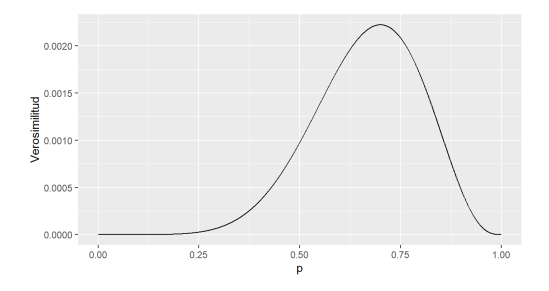
Ejemplo de cálculo de la verosimilitud

- \bullet Tiramos 10 veces una moneda (1 es cara, 0 es cruz), y obtenemos: 0,0,1,0,1,1,1,1,1,1.
- \bullet La verosimilitud asocia a cada p el valor de

$$Pr(X_1 = 0, X_2 = 0, X_3 = 1, X_4 = 0, X_5 = 1, X_6 = 1, X_7 = 1, X_8 = 1, X_9 = 1, X_{10} = 1),$$

por lo que

$$L_n(p) = (1-p)(1-p)p(1-p)p^6 = (1-p)^3 \cdot p^7.$$



2.7) Estimador de máxima verosimilitud

Definición

El estimación de máxima verosimilitud $\hat{\theta}$ de θ es cualquier valor de θ que maximiza $\theta \longmapsto L_n(\theta)$, es decir,

$$\hat{\theta} \underset{\theta \in \Theta}{\operatorname{argmax}} L_n(\theta).$$

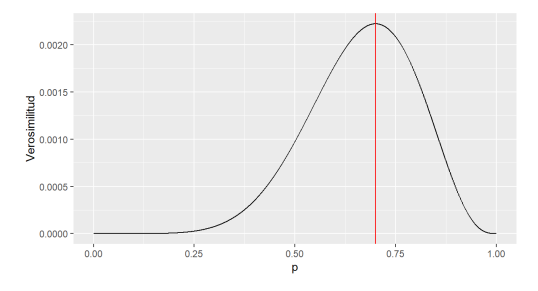
Nota

- \bullet La maximización se realiza sobre todos los valores admisibles para el parámetro $\theta.$
- Podría haber de un máximo.

Estimación de la proporción

Retomamos el ejemplo de las 10 monedas:

$$p \longmapsto L_n(p) = (1-p)(1-p)p(1-p)p^6 = (1-p)^3 \cdot p^7.$$



Ejemplos

Ejemplos de estimación por máxima verosimilitud

Calculad los estimadores usando el método de máxima verosimilitud en los dos casos:

- $X \sim \text{Bernoulli}(p)$, donde desconocemos p.
- $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, donde desconocemos $\theta = (\mu, \sigma^2)$.
- \bullet En el primer caso anterior, calcular la distribución de Bernoulli, donde desconocemos p.

$$X \sim \text{Bernoulli}(p), \quad 0$$

 (X_1, \ldots, X_n) m.a.s de tamaño n

$$L_n(\theta) = f_{X_1,...,X_n}(x_1,...,x_n,\theta) = \prod_{i=1}^n f_X(x_i;\theta)$$

$$L_n(p) = \prod_{i=1}^n f_X(x_i; p) = \prod_{i=1}^n p^{x_i} (1-p)^{1-x_i}$$

$$\log L_n(p) = \log p^{\sum_i x_i} + \log(1-p)^{n-\sum_{i=1}^n x_i} = \left(\sum_i x_i\right) \cdot \log p + \left(n - \sum_{i=1}^n x_i\right) \cdot \log(1-p)$$

$$\frac{\partial L_n(p)}{\partial p} = \left(\sum_{i=1}^n x_i\right) \cdot \frac{1}{p} + \left(n - \sum_{i=1}^n x_i\right) \cdot \left(-\frac{1}{1-p}\right)$$
$$= (1-p) \cdot \sum_{i=1}^n x_i - \left(n - \sum_{i=1}^n x_i\right) \cdot p$$
$$= \sum_{i=1}^n x_i - p \cdot \sum_{i=1}^n x_i - np + p \cdot \sum_{i=1}^n x_i = 0$$

$$\hat{p} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x_i = \overline{x}$$

• En el segundo caso anterior, calculad la esperanza del estimador de máxima verosimilitud de σ^2

La función de densidad de una varaible aleatoria X con distribución normal es:

$$f(x|\mu,\sigma^2) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \exp\left(-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}\right)$$

Si tenemos una muestra de tamaño n, es decir, X_1, X_2, \ldots, X_n que son obervaciones independientes y distribuidas como $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, entonces la función de verosimilitud $L(\mu, \sigma^2)$ es el producto de las funciones de densidad de cada observación

$$L(\mu, \sigma^2) = \prod_{i=1}^{n} f(x_i | \mu, \sigma^2) = \prod_{i=1}^{n} \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \exp\left(-\frac{(x_i - \mu)^2}{2\sigma^2}\right)$$

Para simplificar los cálculos, se toma el logaritmo de la función de verosimilitud, lo que da la función de log-verosimilitud $\ell(\mu, \sigma^2)$:

$$\ell(\mu, \sigma^2) = \log L(\mu, \sigma^2) = \sum_{i=1}^n \log \left(\frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \right) + \sum_{i=1}^n \log \left(\exp\left(-\frac{(x_i - \mu)^2}{2\sigma^2} \right) \right)$$

$$= \sum_{i=1}^n \log \left((2\pi\sigma^2)^{-\frac{1}{2}} \right) + \sum_{i=1}^n -\frac{(x_i - \mu)^2}{2\sigma^2} = \sum_{i=1}^n -\frac{1}{2} \log(2\pi\sigma^2) - \frac{1}{2\sigma^2} \sum_{i=1}^n (x_i - \mu)^2$$

$$= -\frac{n}{2} \cdot \log(2\pi) - \frac{n}{2} \cdot \log(\sigma^2) - \frac{1}{2\sigma^2} \sum_{i=1}^n (x_i - \mu)^2$$

Para encontrar los estimadores de máxima verosimilitud, derivamos $\ell(\mu, \sigma^2)$ con respecto a μ y σ^2 , e igualamos a cero:

$$\frac{\partial \ell(\mu, \sigma^2)}{\partial \mu} = \frac{2}{2\sigma^2} \sum_{i=1}^n (x_i - \mu) = 0 \longrightarrow \sum_{i=1}^n (x_i - \mu) = 0 \longrightarrow \hat{\mu} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n x_i = \overline{x}$$

$$\frac{\partial \ell(\mu, \sigma^2)}{\partial \sigma^2} = -\frac{n}{2\sigma^2} + \frac{1}{2\sigma^4} \sum_{i=1}^n (x_i - \mu)^2 = 0 \longrightarrow -n\sigma^2 + \sum_{i=1}^n (x_i - \mu)^2 = 0 \longrightarrow \hat{\sigma}^2 = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (x_i - \hat{\mu})^2$$

2.8) Métodos para evaluar un estimador

Recordad

- Un estimador es una variable aleatoria.
- Es valioso disponer de conocimiento sobre la distribución del estimador (su distribución en el muestreo) \longrightarrow permite manejar el riesgo y el error que podemos cometer al aproximar θ por $\hat{\theta}$ asociado.

Consideramos dos aspectos de la distribución muestral de $\hat{\theta}$

- Su localización: sesgo.
- Su variabilidad: error cuadrático medio.
- Mencionaremos su comportamiento cuando $n \to \infty$.

2.9) Sesgo

Definición

Consideramos para un estimador $\hat{\theta}$ de un parámetro θ : $E_{\theta}[\hat{\theta}] - \theta$.

Esta diferencia se llama el sesgo.

Una propiedad deseable para un estimador

Si el sesgo de un estimador es nulo para todo valor de θ , decimos que el estimador **inesgado**.

2.10) Error cuadrático medio

Para medir la variabilidad en el muestreo de un estimador.

Definición

El error cuadrático medio del estimador $\hat{\theta}$ es la función de θ definida por

$$\theta \longmapsto E_{\theta}[(\hat{\theta} - \theta)^2]$$

Para practicar

Calculad el error cuadrático medio del estimador de máxima verosimilitud (e.m.v.) de μ para una muestra aleatoria simple de $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$.

$$X \rightsquigarrow \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$$

 $\hat{\mu} = \overline{x}$ (estimador basado en los movimientos)

 $E[\overline{X}] = \mu \longrightarrow \hat{\mu} = \overline{X}$ es un estimador insesgado para μ

$$\operatorname{Var}[\overline{X}] = \frac{\sigma^2}{n} \\
\operatorname{Var}[\overline{X}] = E[(\overline{X} - \mu)^2] \\
\longrightarrow E[(\overline{X} - \mu)^2] = \frac{\sigma^2}{n} \text{ (E.C.M)}$$

2.11) Balance entre sesgo y varianza

Sesgo y varianza

El error cuadrático medio se puede descomponer

$$E_{\theta}[(\hat{\theta} - \theta)^2] = \operatorname{Var}(\hat{\theta}) + [\operatorname{sesgo}(\hat{\theta})]^2$$

En ocasiones, se consigue un menor error cuadrático medio con un estimador sesgado y estamos dispuestos a sacrificar el sesgo, por conseguir una menor varianza.

Demostración

$$E_{\theta}[(\hat{\theta} - \theta)^{2}] = E_{\theta}[(\hat{\theta} - E_{\theta}[\hat{\theta}] + E_{\theta}[\hat{\theta}] - \theta)^{2}]$$

$$= E_{\theta}[(\hat{\theta}) - E_{\theta}[\hat{\theta}] + (E_{\theta}[\hat{\theta}] - \theta)^{2} + 2(\hat{\theta} - E_{\theta}[\hat{\theta}])(E_{\theta}[\hat{\theta}] - \theta)]$$

$$= \operatorname{Var}[\hat{\theta}] + [\operatorname{sesgo}(\hat{\theta})]^{2}$$

2.12) Comportamiento asintótico de un estimador

Cuando el tamaño muestral crece

Muchos de los resultados en inferencia se obtienen en un contexto asintótico: nos interesa comprobar el comportamiento de nuestro estimador cuando crece el número de observaciones.

- ¿Converge $\hat{\theta}$ hacia el verdadero valor del parámetro?
- ¿Cómo se comporta el error $\hat{\theta} \theta$?

2.13) Consistencia

Definición

UNsa sucesión de estimadores $(\hat{\theta}_n)_n$ es consistente si converge hacia θ en probabilidad, para todo θ . Es decir:

$$\forall \epsilon > 0, \quad P_{\theta} \left[|\hat{\theta}_n - \theta| > \epsilon \right] \xrightarrow[n \to \infty]{} 0$$

Nota

Si el error cuadrático medio de una sucesión de estimadores tiende a cero, esta sucesión es consistente.

2.14) Normalidad asintótica

- Cuando un estimador es consistente, $(\hat{\theta}_n \theta)$ converge hacia cero en probabilidad.
- Se busca entonces la velocidad de convergencia hacia cero.

Un resultado que se puede demostrar para muchos modelos, para el e.m.v:

$$\sqrt{n}(\hat{\theta} - \theta) \xrightarrow[n \to \infty]{\mathcal{L}} \mathcal{N}(0, \Lambda)$$

(la distribución de $\sqrt{n}(\hat{\theta}_n - \theta)$ se aproxima a la distribución $\mathcal{N}(0, \Lambda)$).

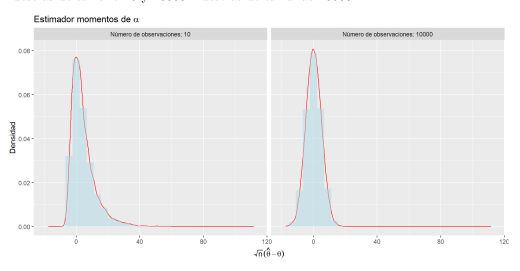
Ejemplo: distribución gamma (α, β)

En práctica, veremos que los estimadores de los momentos para (α, β) son

$$\hat{\alpha} = \frac{(\overline{X})^2}{\overline{X^2} - (\overline{X})^2}$$

$$\hat{\beta} = \frac{\overline{X^2} - (\overline{X})^2}{\overline{X}}$$

Simulamos 10000 muestras de tamaño 10 y 10000 muestras de tamañao 10000.



2.15) Estimación no paramétrica

Estimación de funciones asociadas a una variable aleatoria

En muchas ocasiones no interesa suponer un modelo específico para la variable aleatoria, y por lo tanto, no necesitamos conocer el valor de los parámetros que los caracterizan, sino que nos interesa aproximar el valor de alguna función asociada a la variable. Estas funciones suelen ser:

- Función de distribución: $F(x) = P(X \le x)$ para todo $x \in \mathbb{R}$.
- Función puntual de probabilidad: p(x) = P(X = x), para todo x en el soporte de X (en el caso discreto).
- Función de densidad: f(x) = F'(x), para todo x en el soporte de X (en el caso continuo).
- En estas situaciones es posible considerar lo que se conoce como estimadores no paramétricas de las funciones anteriores en un valor concreto de x.
- En los dos pimeros casos, puesto que se trata de estimar probabilidades, podremos usar la proporción muestral para hacer aproximaciones (lo veremos a continuación).
- En el caso de la función de densidad recurriremos a lo que se conoce como estimadores tipo núcleo.

Estimación de la función de distribución

Dado que la función de distribución en un punto x es una probabilidad, $F(x) = P(X \le x)$, tenemos como estimador la correspondiente proporción muestral que vendrá dada por

$$F_n(x) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n I_{(\infty,x]}(X_i),$$

que se conoce como la función de distribución empírica.

Estimación de la función puntual de probabilidad

De la misma forma que antes el estimador de p(x) = P(X = x) vendrá dado por

$$\hat{p}(x) = \frac{\text{número de veces que aparece el valor } x \text{ en la muestra}}{n}$$

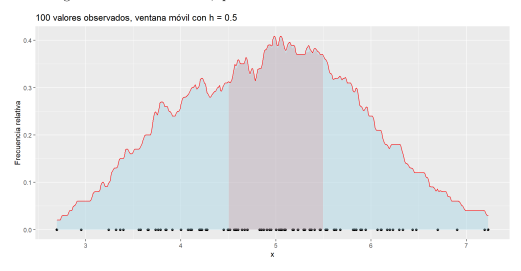
Primera opción: nos basamos en frecuencias relativas

- La estimación de la función de densidad no es tan sencilla.
- A partir de la expresión de la función de densidad como derivada de la función de distribución, y dada una muestra aleatoria simple X_1, \ldots, X_n de una variable aleatoria X, para cada x, estimaciones $F_X(x)$ por la frecuencia relativa de un vecindario de x.

$$\hat{f}_n(x) = \frac{1}{2nh} \sum_{i=1}^n I_{(x-h,x+h)}(x_i),$$

h es la mitad del ancho del vecindario, "suficientemente pequeño".

Es una una especie de histograma con ventana móvil, que se va deslizando.



2.16) Estimación tipo núcleo

Podemos escribir

$$\hat{f}_n(x) = \frac{1}{2nh} \sum_{i=1}^n I_{(x-h,x+h)}(x_i),$$

como

$$\hat{f}_n(x) = \frac{1}{nh} \sum_{i=1}^n K\left(\frac{x - x_i}{h}\right), \text{ con } K(z) = \frac{1}{2} I_{(-1,1)}(z).$$

$$\hat{f}_n(x) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n K_h(x - x_i), \text{ con } K_h(z) \frac{1}{h} K\left(\frac{z}{h}\right) = \frac{1}{2h} I_{(-h,h)}(z)$$

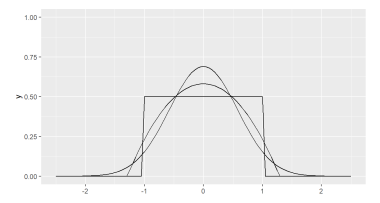
- En la expresión anterior hay dos elementos principales, la función K, que en el ejemplo es la función de densidad de una distribución uniforma, y el parámetro h, que hemos dijado en 0.5 en el ejemplo, y en función de su valor tiene en cuenta valores de la muestra cercanos o alejados al valor x.
- En el primer caso hablamos sobre la función núcleo (kernel) y en el segundo caso del ancho de banda (bandwidth) .
- La principal característica de la función K es que al ser la densidad de una distribución uniforme da el mismo peso a todos los puntos de la muestra que se encuentran en un entorno de valor x donde estimamos la densidad.
- Podríamos pensar en otra función K con la propiedad de ser simétrica y unimodal en el 0, como en el caso anterior, pero con distintos pesos para las observaciones.

2.16.1) Podemos variar el núcleo

Función núcleo

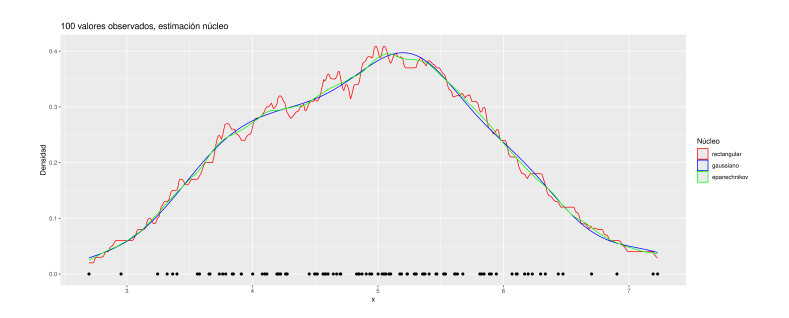
- ullet En la literatura hay distintas propuestas de la función K, función núcleo.
- \bullet Cualquier estimador de la densidad en la forma anterior, con una función núcleo K, recibe el nombre de estimador tipo núcleo.
- Los casos más usados de función núcleo son los siguientes:
 - \rightarrow Núcleo normal: K es la función de densidad de una distribución normal estándar. Suele ser el núcleo que más se utiliza.
 - \rightarrow Núcleo de Epanechnikov: $K(z)=(1-z^2)I_{(-1,1)}.$ Se considera que es el núcleo más eficiente.
- El caso considerado en la introducción se conoce como el núcleo rectangular

Por ejemplo que tenga más peso cuando el valor muestral esté cerca del valor x. Este argumento parece bastante razonable, es decir, que en la estimación tengan más influencia los valores muestrales cercanos a valor x en el intervalo $x \pm h$.



- \bullet K uniforme.
- \bullet K gaussiano.
- $\bullet~K$ Kernel Epanechnikov:

$$K(z) = \frac{3}{4}(1 - z^2)I_{(-1,1)}(z)$$



2.16.2) Se pueden demostrar resultados asintóticos

Función núcleo

Vamos a justificar, mediante el comportamiento asintótico, que los valores del estimador tipo núcleo dan buenas aproximaciones de la función de densidad.

Para el principal resultado se supodrán las siguientes condiciones sobre la función de densidad, la función núcleo y el ancho de banda:

- La densidad al cuadrado es integrable, admite derivada continua de segundo orden y esta al cuadrado es integrable. Seguiremos la notación $R(f'') = \int (f''(x))^2 dx$.
- El núcelo es una función de densidad simétrica y acotada, con momento de orden dos finito y al cuadrado es integrable. Seguiremos en este caso la notación $R(K) = \int (K(x))^2 dx$, y por $\mu_2(K) = \int x^2 K(x) dx$ el valor del momento de orden 2 asociada a la densidad K.
- Conforme aumentamos el tamaño de muestra el ancho de banda, h_n , es una secuencia de valores positivos con límite 0 y nh_n tienda a $+\infty$.

Si suponemos:

- f_X es L^2 , es derivable dos veces y f_X'' es L^2 .
- K es simétrica, acotada, K es L^2 y admite momento de orden 2.
- Consideramos $h_n \to 0$ cuando $n \to \infty$, y además $nh_n \to \infty$.

Resultado

Para todo x,

$$E\left[\hat{f}_n(x) - f(x)\right] = \frac{1}{2}\mu_2(K)f''(x)h_n^2 + o(h_n^2) \quad \text{y} \quad \text{Var}\left[\hat{f}_n(x)\right] = \frac{R(K)}{nh_n}f(x) + o((nh_n)^{-1}).$$

• Este resultado junto con las suposiciones que hemos hecho anteriormente nos lleva a concluir a que se producen buenas aproximaciones en términos del sesgo y la varianza, pues ambos tienden a 0 cuando aumentamos el tamaño de muestra.

2.17) Ancho de banda

Si variamos el ancho de banda:

- Cuánto maupr es la vetana o vecindario, la curva estimada es más suavizada.
- Si la ventana es pequeña, la curva estimada es "wiggly".
- Puesto que el ancho de banda se puede hacer tan grande como queramos nos planteamos cómo elegir un ancho de banda que sea óptimo en algún sentido.
- En general el problema de la selección del ancho de banda no es sencillo.
- Se han propuesto elecciones óptima del ancho de banda, que minimicen la distancia entre la función de densidad f_X y el estimador \hat{f}_X .

Elección óptima del ancho de banda

$$h_n = \left(\frac{R(K)}{\mu_2^2(K)R(f'')n}\right)^{\frac{1}{5}}.$$

2.17.1) Elección óptima del ancho de banda

En la fórmula

$$h_n = \left(\frac{R(K)}{\mu_2^2(K)R(f'')n}\right)^{\frac{1}{5}},$$

aparece R(f'') que es deconocida.

Veremos dos maneras de aproximar R(f''):

- Aproximación Gaussiana de f_X .
- \bullet Estimar f_X de manera no paramétrica.

2.17.1.1) Aproximación gaussiana para el cálculo de R(f'')

Suponemos que f es la función de densidad de una distribución normal con desviación típica σ :

$$h_n = \left(\frac{8\pi^{\frac{1}{2}}R(K)}{3\mu_2^2(K)n}\right)^{\frac{1}{5}} \sigma$$

En la práctica, si la desviación típica σ es desconocida la aproximamos por la cuasi-desviación típica muestral S:

$$\hat{h}_n = \left(\frac{8\pi^{\frac{1}{2}}R(K)}{3\mu_2^2(K)n}\right)^{\frac{1}{5}}S. \quad \text{Normal scales bandwidth selector}$$

Si además consideramos que el núcleo K es gaussiano:

$$\hat{h}_{n,RP} = \left(\frac{4}{3n}\right)^{\frac{1}{5}} S.$$

Se llama la "rule of thumb" (la regla del pulgar)

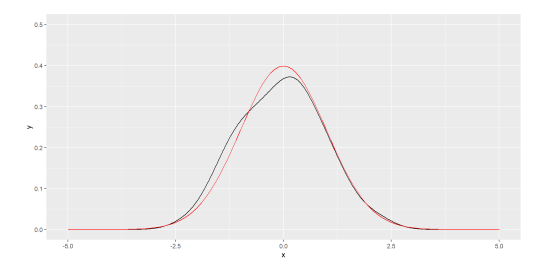
La forma más complicada es dar una estimación no paramétrica de R(f''). La metodología va más allá de los contenidos de esta asignatura y no veremos los detalles, solo indicar que podemos seleccionarla con \mathbb{R} y lo veremos en prácticas.

Implementación en R

```
# mas de una distribucion normal de tamaño 100
set.seed(314159)
muestra <- rnorm(100, 0, 1)
# valor del ancho de banda segun la regla del pulgar
bw.nrd(x = muestra)
```

[1] 0.4047312

```
# grafica del estimador de la función de densidad
tibble(x = muestra) |>
ggplot(aes(x = x)) +
geom_density(kernel = "gaussian", bw = "nrd", from = -4, to = 4) +
geom_function(fun = dnorm, col = "red") +
xlim(-5, 5) + ylim(0, 0.5)
```



2.17.1.2) Aproximación no paramétrica para el cálculo de R(f''), implementación en R

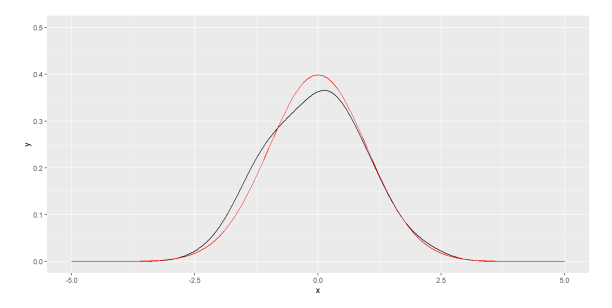
Se usa la especificación "SJ" (Sheather & Jones, 1991) para el bandwidth.

```
# valor del ancho de banda con estimación no paramétrica

bw.SJ(x = muestra)
```

[1] 0.442874

```
# grafica del estimador de la función de densidad
tibble(x = muestra) |>
ggplot(aes(x = x)) +
geom_density(kernel = "gaussian", bw = "SJ", from = -4, to = 4) +
geom_function(fun = dnorm, col = "red") +
xlim(-5, 5) + ylim(0, 0.5)
```



2.18) Introducción al Bootstrap

Bootstrap: una manera de evaluar la incertidumbre asociada a un estimador

Permite obtener información acerca de la distribución muestral de un estadístico relevante, usando remuestreo de la muestra disponible, es decir, submuestras de la muestra original.

- Permite estimar la distribución de un estimador (como la media, mediana, varianza, etc.) a partir de muestras obtenidas de los datos disponibles.
- Se utiliza especialmente cuando la distribución poblacional es deconocida o cuando el tamaño de la muestra es pequeño.
- Es muy útil para hacer inferencias estadísticas sin hacer suposiciones sobre la distribución subyaciente de los datos
- Se aplica incluso cuando el modelo no permite obtener la distribución muestral.
- Nos permite aproximar el error estándar el estimador, lo que nos da una idea de su precisión.

¿De dónde viene el nombre?

Está asociado a la expresión: "To pull oneself up by one's bootstraps", que hace referencia a situaciones en la que uno cuenta con sus propios medios para sair de una dificultad, sin contar con ayuda externa.

- Se basa en la aproximación de la función de distribución mediante la función de distribución empírica y los métodos de simulación.
- Para utilizar el método de simulación necesitamos conocer la distribución F. Como en muchas situaciones no conocemos F, lo que vamos a hacer es generar muestras a partir de F_n .

Determinación del error muestral de un estadístico

- Recordamos que el error estándar asociado a un estadístico es su desviación típica muestral.
- Para un estimador, nos indica la variabilidad de los valores que toma respecto a todas las muestras posibles. Es, por lo tanto un indicador valioso de su precisión.
- Por ejemplo, para una población normal, σ desconocida, el error estándar de \overline{X} es $\frac{\sigma}{\sqrt{n}}$.
- En general, dado un parámetro θ y un estadístico $\hat{\theta}$ que aproxima (estima) el valor de θ , su error muestral viene dado por

$$E[(\hat{\theta} - \theta)^2].$$

- ullet La idea es simular muestras de F_n para obtener en cada una de ellas al valor del estadístico.
- Con cada una de ellas calculamos el equivalente empírico de $E[(\hat{\theta}-\theta)^2]$, mediante el promedio de las desviaciones al cuadrado de los valores del estadístico respecto del promedio de todas las estimaciones.

La distribución empírica asociada a una muestra

- Consideramos una muestra concreta $\mathbf{x} = (x_1, \dots, x_n)$, asociada a una distribución F en una población.
- La distribución empírica \hat{F} se construye únicamente a partir de esos valores observados y es la distribución que asigna una probabilidad $\frac{1}{n}$ a cada valor $x_i, i = 1, 2, \dots, n$.
- Es por lo tanto una distribución discreta, sus valores posibles son los de x_1, \ldots, x_n .
- Es decir \hat{F} asocia a cualquier evento A, la probabilidad *empírica*:

$$\hat{\text{Prob}}(A) = \frac{\#\{x_i \in A\}}{n}.$$

Tened en cuenta

Se pueden repetir los valores en la muestra $\mathbf{x} = (x_1, \dots, x_n)$.

La distribución empírica asociada a una muestra

- Es una distribución discreta, sus valores posibles son los de x_1, \ldots, x_n .
- Es decir \hat{F} asocia a cualquier evento A, la probabilidad $emp\'{irica}$: \hat{P} rob $(A) = \frac{\#\{x_i \in A\}}{n}$.
- \bullet Podemos calcular la esperanza de cualquier función $g\colon$

$$\hat{E}[g] = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} g(x_i).$$

• Por ejemplo:

La esperanza de
$$\hat{F} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x_i = \overline{x}$$

La varianza de $\hat{F} = \frac{(n-1)}{n} s^2$.

El principio de plug-in:

- Es un método simple para estimar parámetros a partir de una muestra.
- Estimamos un parámetro θ que se puede calcular como una función t(F) de la distribución F, a través de su equivalente empírico:

$$\hat{\theta} = t(\hat{F}).$$

Nota

- Por ejemplo, estimamos μ_F usando la esperanza de \hat{F} , que es \overline{x} .
- Es la idea que usamos en el método de los momentos también.

Muestra Bootstrap

Extraer una muestra Bootstrap es extraer una muestra de la distribución empírica \hat{F} .

- Consiste en extraer al azar, de manera equiprobable y con reemplazo, n elementos del vector $\mathbf{x} = (x_1, \dots, x_n)$.
- Denotamos la muestra extraída por $\mathbf{x}^* = (x_1^*, \dots, x_n^*)$.
- \bullet Al ser con reemplazo, algunos elementos de \mathbf{x} pueden aparecer repetidos y otros pueden no aparecer.

2.18.1) El error estándar Bootstrap

Recordad:

- El error estándar asociado a un estadístico es su desviación típica muestral
- Para un estimador, nos indica la variabilidad de los valores que toma respecto a todas las muestras posibles, es por lo tanto un indicador valioso de su precisión.
- Por ejemplo, para una población normal, σ desconocida, el error estándar de \overline{X} es $\frac{S}{\sqrt{n}}$.

Idea del error estándar Bootstrap:

- Consideramos un estimador $\hat{\theta}$ que se expresa como $T(\mathbf{x})$.
- Vamos a aplicar el prinicipio plug-in para aproximar el error estándar de $\hat{\theta}$, usando \hat{F} .
- El principio plug-in en este caso se describe como:
 - \rightarrow Consideramos el proceso de extraer una muestra de $\hat{F}: \mathbf{x}^*$.
 - \rightarrow Consideramos el estimador $T(\mathbf{x}^*)$.
 - \rightarrow Calculamos la desviación típica de la distribución muestral del estimador anterior, respecto a todas las muestras de \hat{F} que podría extraer.
- Consideramos una variable aleatoria X y una muestra x_1, \ldots, x_n de X.
- Hemos observado \mathbf{x} , hemos calculado el estadístico $\hat{\theta} = T(\mathbf{x})$. Procederemos de la manera siguiente:
 - \rightarrow Extraemos B muestras Bootstrap $\mathbf{x}^{*1}, \dots, \mathbf{x}^{*n}$. Estas muestras son muestras independientes con reemplazamiento (pueden aparecer valores repetidos) de tamaño n de x_1, \dots, x_n .
 - \rightarrow Para cada muestra Bootstrap, calculamos el valor del estadístico y lo denotamos por $\hat{\theta}^{*b} = T(\mathbf{x}^{*b})$, para $b = 1, \dots, B$.
- Aproximamos el error estándar de $\hat{\theta}$, que denotamos por \hat{se} , como la desviación típica muestral de $\hat{\theta}^{*1}, \dots, \hat{\theta}^{*B}$, esto es, como

$$\hat{se} = \sqrt{\sum_{b=1}^{B} \frac{\left(\hat{\theta}^{*b} - \sum_{i=1}^{B} \frac{\hat{\theta}^{*b}}{B}\right)}{B - 1}}$$

Hoja de ejercicios Tema 2: Estimación

- 1) Sea X variable aleatoria con distribución Bernoulli, de parámetro $p(X \sim b(p))$ y sea X_1, X_2, \ldots, X_n una muestra aleatoria simple (m.a.s) de X
 - a) Obtener el estimador de los momentos y el estimador de máxima verosimilitud de p.
 - 1) Estimador de momentos

Sea $X \sim \text{Bernoulli}(p)$, entonces

$$E[X] = p$$

Si X_1, X_2, \dots, X_n es una muestra aleatoria simple, el estimador de momentos \hat{p} se obtiene igualando E[X] a la media muestral:

$$\hat{p} = \overline{X} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} X_i.$$

2) Estimador de máxima verosimilitud

La función de verosimilitud para una muestra de tamaño n es:

$$L(p) = \prod_{i=1}^{n} p^{X_i} (1-p)^{1-X_i}$$

Tomando logaritmos:

$$\ell(p) = \ln(L(p)) = \sum_{i=1}^{n} [X_i \ln(p) + (1 - X_i) \ln(1 - p)]$$

Derivamos respecto a p e igualamos a cero:

$$\frac{\partial \ell(p)}{\partial p} = \frac{\sum_{i=1}^{n} X_i}{p} - \frac{n - \sum_{i=1}^{n} X_i}{1 - p} = 0$$

Simplificamos:

$$\sum_{i=1}^{n} x_i (1-p) = \sum_{i=1}^{n} p$$

$$\sum_{i=1}^{n} x_i - p \sum_{i=1}^{n} x_i = p \sum_{i=1}^{n} (1-x_i)$$

$$\sum_{i=1}^{n} x_i = p \sum_{i=1}^{n} x_i + p \sum_{i=1}^{n} (1-x_i)$$

$$\sum_{i=1}^{n} x_i = p \sum_{i=1}^{n} 1$$

$$p = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x_i = \overline{X}.$$

- b) Calcular el sesgo y el error cuadrático medio de ambos estimadores.
 - 1) Sesgo

El sesgo de un estimador \hat{p} es:

$$\operatorname{Sesgo}(\hat{p}) = E[\hat{p}] - p = p - p = 0$$

Dado que $\overline{X} \sim \mathcal{B}(n,p)/n$:

$$E[\overline{X}] = E\left[\frac{\sum_{i=1}^{n} X_i}{n}\right] = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} E[X_i] = \frac{1}{n} \cdot n \cdot p = p$$

Por lo tanto, tanto el estimador de momentos como el estimador de máxima verosimilitud son insesgados.

52

2) Error Cuadrático Medio (ECM)

El ECM de un estimador \hat{p} es:

$$ECM(\hat{p}) = E[(\hat{p} - p)^2]$$

Usano la relación $ECM(\hat{p}) = Var(\hat{p}) + (Sesgo(\hat{p}))^2$, y como los estimadores son insesgados, el ECM coincide con la varianza:

$$ECM(\hat{p}) = Var(\hat{p})$$

La varianza de \overline{X} es:

$$\operatorname{Var}(\overline{X}) = \operatorname{Var}\left(\frac{1}{n}\sum_{i=1}^{n}X_{i}\right) = \frac{1}{n^{2}}\sum_{i=1}^{n}\operatorname{Var}(X_{i})$$

Dado que $X_i \sim \text{Bernoulli}(p)$, la varianza de X_i es $\text{Var}(X_i) = p(1-p)$. Por lo tanto:

$$Var(\overline{X}) = \frac{1}{n^2}(n \cdot p(1-p)) = \frac{p(1-p)}{n}$$

Por lo tanto, el ECM de ambos estimadores es:

$$ECM(\hat{p}) = \frac{p(1-p)}{n}$$

2) Sea X variable aleatoria con distribución exponencial, de parámetro $\lambda(X \sim P(\lambda))$ y sea X_1, X_2, \dots, X_n una muestra aleatoria simple (m.a.s) de X. Obtener el estimador de los momentos y el estimador de máxima verosimilitud de λ .

Dado que $X \sim \text{Exp}(\lambda)$, su función de densidad de probabilidad es:

$$f_X(x;\lambda) = \begin{cases} \lambda e^{-\lambda x}, & x \ge 0\\ 0, & x < 0 \end{cases}$$

Donde $\lambda > 0$ es el parámetro de la distribución.

1) Estimador de los momentos

Para el método de los momentos, igualamos el momento teórico con el momento muestral. El primero momento de X, es decir, la media esperada, es:

$$E[X] = \frac{1}{\lambda}.$$

La media muestra \overline{X} es:

$$\overline{X} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} X_i.$$

Igualamos la media teórica con la media muestral para estimar λ :

$$E[X] = \overline{X} \longrightarrow \frac{1}{\lambda} = \overline{X}$$

Por lo tanto, el **estimador de los momentos** para λ es:

$$\hat{\lambda} = \frac{1}{\overline{X}}$$

2) Estimador de máxima verosimilitud

La función de verosimilitud para la muestra X_1, X_2, \dots, X_n es el producto de las densidades:

$$L(\lambda) = \prod_{i=1}^{n} f_X(X_i; \lambda) = \prod_{i=1}^{n} \lambda e^{-\lambda X_i}.$$

Romando logaritmos naturales para simplificar:

$$\ell(\lambda) = \ln L(\lambda) = \sum_{i=1}^{n} \ln(\lambda) - \lambda \sum_{i=1}^{n} X_{i}.$$

Derivamos respecto a λ e igualamos a cero para encontrar el máximo:

$$\frac{\partial \ell(\lambda)}{\partial \lambda} = \frac{n}{\lambda} - \sum_{i=1}^{n} X_i = 0 \longrightarrow \lambda = \frac{n}{\sum_{i=1}^{n} X_i}.$$

Dado que $\sum_{i=1}^{n} X_i = n\overline{X}$, esto puede reescribirse como:

$$\hat{\lambda} = \frac{1}{\overline{X}}.$$

3) Demostrar que, si $\theta \mapsto L_n(\theta)$ es una verosimilitud, maximizar $\theta \mapsto L_n(\theta)$ es equivalente a maximizar $\theta \mapsto \log(L_n(\theta))$.

Para demostrar que maximizar $\theta \mapsto L_n(\theta)$ es equivalente a maximizar $\theta \mapsto \log(L_n(\theta))$, analizaremos la relación entre ambas funciones.

1) Propiedad de la función logaritmo

La función logaritmo natural, $\log(x)$, es estrictamente creciente para x > 0. Esto significa que si $x_1 > x_2 > 0$, entonces $\log(x_1) > \log(x_2)$. Por lo tanto, maximizar una función positiva $L_n(\theta) > 0$ es equivalente a maximizar su logaritmo natural $\log(L_n(\theta))$.

2) Relación entre $L_n(\theta)$ y $\log(L_n(\theta))$

Supongamos que θ^* maximiza $L_n(\theta)$. Esto implica que para todo θ :

$$L_n(\theta^*) \ge L_n(\theta)$$
.

Dado que log(x) es estrictamente creciente, tomar logaritmos no altera la relación:

$$\log(L_n(\theta^*)) > \log(L_n(\theta)).$$

Esto muestra que θ^* también maximiza $\log(L_n(\theta))$.

4) Sea X variable aleatoria con distribución de Poisson, de parámetro $\lambda(X \sim P(\lambda))$ y sea X_1, X_2, \dots, X_n una muestra aleatoria simple (m.a.s) de X. Obtener el estimador de los momentos y el estimador de máxima verosimilitud de λ .

Para estimar el parámetro λ de una distribución de Poisson, analizamos los dos métodos de estimación: **método de** los momentos y máxima verosimilitud.

1) Función de probabilidad de Poisson

La función de probabilidad de una variable aleatoria $X \sim \text{Poisson}(\lambda)$ es:

$$P(X = k) = \frac{\lambda^k e^{-\lambda}}{k!}, \quad k = 0, 1, 2, \dots$$

2) Estimador de los momentos

El momento teórico de primer orden de X es su esperanza:

$$E[X] = \lambda.$$

Por el método de los momentos, igualamos la media teórica con la media muestral:

$$E[X] = \overline{X} \longrightarrow \lambda = \overline{X}.$$

Por lo tanto, el **estimador de los momentos** para λ es:

$$\hat{\lambda} = \overline{X}.$$

3) Estimador de máxima verosimilitud

La función de verosimilitud para una muestra aleatoria simple X_1, X_2, \dots, X_n es el producto de las probabilidades individuales:

$$L(\lambda) = \prod_{i=1}^n \frac{\lambda^{X_i} e^{-\lambda}}{X_i!} = \lambda^{\sum_{i=1}^n X_i} e^{-n\lambda} \prod_{i=1}^n \frac{1}{X_i!}.$$

Tomamos el logaritmo natural para facilitar el cálculo:

$$\ell(\lambda) = \ln L(\lambda) = \left(\sum_{i=1}^{n} X_i\right) \ln(\lambda) - n\lambda - \sum_{i=1}^{n} \ln(X_i!).$$

Derivamos respecto a λ e igualamos a cero para encontrar el máximo:

$$\frac{\partial \ell(\lambda)}{\partial \lambda} = \frac{\sum_{i=1}^{n} X_i}{\lambda} - n = 0 \longrightarrow \lambda = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} X_i = \overline{X}.$$

Por lo tanto, el estimador de máxima verosimilitud para lambda es:

$$\hat{\lambda} = \overline{X}$$
.

- 5) Sea X variable aleatoria con distribución normal, de parámetros μ y $\sigma^2(X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2))$ y sea X_1, X_2, \dots, X_n una muestra aleatoria simple (m.a.s.) de X. Obtener el estimador de máxima verosimilitud de (μ, σ^2) . ¿Cuál es el sesgo y el error cuadrático medio para el estimador de máxima verosimilitud de μ ?
 - 1) Planteamiento del problema

Dado que $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, la función de densidad de probabilidad es:

$$f_X(x;\mu,\sigma^2) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} e^{-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}}.$$

Para una muestra aleatoria simple X_1, X_2, \dots, X_n necesitamos encontrar los estimadores de máxima verosimilitud para μ y σ^2 .

2) Función de verosimilitud

La función de verosimilitud es:

$$L(\mu, \sigma^2) = \prod_{i=1}^n f_X(X_i; \mu, \sigma^2) = \prod_{i=1}^n \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} e^{-\frac{(X_i - \mu)^2}{2\sigma^2}} = (2\pi\sigma^2)^{-\frac{n}{2}} e^{-\frac{1}{2\sigma^2} \sum_{i=1}^n (X_i - \mu)^2}.$$

3) Logaritmo de la verosimilitud

Tomamos el logaritmo natural para facilitar los cálculos:

$$\ell(\mu, \sigma^2) = \ln L(\mu, \sigma^2) = -\frac{n}{2} \ln(2\pi) - \frac{n}{2} \ln(\sigma^2) - \frac{1}{2\sigma^2} \sum_{i=1}^{n} (X_i - \mu)^2.$$

4) Derivadas y estimadores

a) Para μ :

Derivamos respecto a μ e igualamos a cero:

$$\frac{\partial \ell(\mu,\sigma^2)}{\partial \mu} = \frac{1}{\sigma^2} \sum_{i=1}^n (X_i - \mu) = 0 \longrightarrow \sum_{i=1}^n (X_i - \mu) = 0 \longrightarrow \sum_{i=1}^n X_i = n\mu \longrightarrow \hat{\mu} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i = \overline{X}$$

Por tanto, el estimador de máxima verosimilitud de μ es la media muestral, \overline{X} .

b) Para σ^2 :

Derivamos respecto a σ^2 e igualamos a cero:

$$\frac{\partial \ell(\mu, \sigma^2)}{\partial \sigma^2} = -\frac{n}{2} \frac{1}{\sigma^2} + \frac{1}{2(\sigma^2)^2} \sum_{i=1}^n (X_i - \overline{X})^2 = 0 \longrightarrow -\frac{n}{2\sigma^2} + \frac{1}{2(\sigma^2)^2} \sum_{i=1}^n (X_i - \overline{X})^2 = 0 \longrightarrow \sum_{i=1}^n (X_i - \overline{X})^2 = n\hat{\sigma}^2$$

$$\longrightarrow \hat{\sigma}^2 = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (X_i - \overline{X})^2$$

Este estimador de máxima verosimilitud de σ^2 es **no** insesgado.

- 5) Sesgo y ECM del estimador de μ
 - a) Sesgo

El sesgo de un estimador $\hat{\mu}$ es:

$$\operatorname{Sesgo}(\hat{\mu}) = E[\hat{\mu}] - \mu.$$

Como $\hat{\mu} = \overline{X}$ y sabemos que $E[\overline{X}] = \mu$, se tiene:

$$Sesgo(\hat{\mu}) = \mu - \mu = 0$$

El estimador de μ es **insesgado**.

b) Error cuadrático medio (ECM)

El ECM de $\hat{\mu}$ es:

$$ECM(\hat{\mu}) = Var(\hat{\mu}) + (Sesgo(\hat{\mu}))^2 = Var(\hat{\mu}) = Var(\overline{X}) = \frac{\sigma^2}{n}.$$

Por lo tanto:

$$ECM(\hat{\mu}) = \frac{\sigma^2}{n}.$$

6) Sea X una variable aleatoria con función de densidad

$$f(x,\theta) = \frac{2x}{\theta} \exp\left(-\frac{x^2}{\theta}\right) \chi_{(0,+\infty)}(x).$$

Sea X_1, X_2, \ldots, X_n una muestra aleatoria simple (m.a.s) de X. Obtener el estimador de máxima verosimilitud de θ .

1) Función de verosimilitud

La función de verosimilitud para la muestra X_1, X_2, \dots, X_n es el producto de las densidades individuales:

$$L(\theta) = \prod_{i=1}^{n} f(X_i, \theta) = \prod_{i=1}^{n} \frac{2X_i}{\theta} \exp\left(-\frac{X_i^2}{\theta}\right) = \left(\frac{2}{\theta}\right)^2 \prod_{i=1}^{n} X_i \cdot \exp\left(-\frac{1}{\theta} \sum_{i=1}^{n} X_i^2\right).$$

2) Logaritmo de la función de verosimilitud

$$\ell(\theta) = \ln L(\theta) = n \ln 2 - n \ln \theta + \sum_{i=1}^{n} \ln X_i - \frac{1}{\theta} \sum_{i=1}^{n} X_i^2.$$

56

3) Derivada y condición de máximo

Para maximizar $\ell(\theta)$, derivamos respecto a θ e igualamos a cero:

$$\frac{\partial \ell(\theta)}{\partial \theta} = -\frac{n}{\theta} + \frac{1}{\theta^2} \sum_{i=1}^n X_i^2 = 0 \longrightarrow -n\theta + \sum_{i=1}^n X_i^2 = 0 \longrightarrow \theta = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i^2.$$

4) Estimador de máxima verosimilitud

El estimador de máxima verosimilitud para θ es:

$$\hat{\theta} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} X_i^2,$$

es decir, el promedio de los cuadrado de las observaciones.

7) Sea X una variable aleatoria con función de densidad

$$f(x,\theta) = \frac{\theta}{(1+x)^{1+\theta}} \chi_{(0,+\infty)}(x).$$

Sea X_1, X_2, \ldots, X_n una muestra aleatoria simple (m.a.s) de X. Obtener el estimador de máxima verosimilitud de θ .

1) Función de verosimilitud

La función de verosimilitud para una muestra X_1, X_2, \dots, X_n es:

$$L(\theta) = \prod_{i=1}^{n} f(X_i, \theta) = \prod_{i=1}^{n} \frac{\theta}{(1+X_i)^{1+\theta}} = \theta^n \prod_{i=1}^{n} (1+X_i)^{-(1+\theta)} = \theta^n \prod_{i=1}^{n} (1+X_i)^{-1} \prod_{i=1}^{n} (1+X_i)^{-\theta}.$$

2) Logaritmo de la función de verosimilitud

Tomamos el logaritmo natural para facilitar el cálculo:

$$\ell(\theta) = \ln L(\theta) = n \ln \theta - (1+\theta) \sum_{i=1}^{n} \ln(1+X_i)$$

3) Derivada e igualación a cero

Para encontrar el valor de θ que maximiza la función de verosimilittd, derivamos $\ell(\theta)$ respecto a θ e igualamos a cero:

$$\frac{\partial \ell(\theta)}{\partial \theta} = \frac{n}{\theta} - \sum_{i=1}^{n} \ln(1 + X_i) = 0 \longrightarrow \frac{n}{\theta} = \sum_{i=1}^{n} \ln(1 + X_i) \longrightarrow \theta = \frac{n}{\sum_{i=1}^{n} \ln(1 + X_i)}.$$

4) Estimador de máxima verosimilitud

El estimador de máxima verosimilitud para θ es:

$$\hat{\theta} = \frac{n}{\sum_{i=1}^{n} \ln(1 + X_i)}.$$

- 8) Sea X una variable aleatoria con distribución uniforme en el intervalo (a, 5) con $a < 5(X \sim U(a, 5))$. Sea X_1, X_2, \ldots, X_n una muestra aleatoria simple (m.a.s.) de X. Obtener el estimador de máxima verosimilitud de a. Estudiar su distribución en el muestreo.
 - 1) Planteamiento

Dada la variable aleatoria $X \sim U(a,5)$ con a < 5, la función de densidad de probabilidad es:

$$f(x; a) = \begin{cases} \frac{1}{5 - a} & \text{si } a < x < 5\\ 0 & \text{en otro caso} \end{cases}$$

2) Función de verosimilitud

La función de verosimilitud para la muestra es el producto de las densidades:

$$L(a) = \prod_{i=1}^{n} f(X_i; a).$$

Sustituyendo f(x; a):

$$L(a) = \begin{cases} \left(\frac{1}{5-a}\right)^n & \text{si } a < \min(X_1, X_2, \dots, X_n) \\ 0 & \text{en otro caso} \end{cases}$$

Para que f(x;a) > 0, se requiere que $a < \min(X_i)$. De lo contrario, L(a) = 0.

Por lo tanto, la función de verosimilitud se expresa como:

$$L(a) = \left(\frac{1}{5-a}\right)^n$$
, para $a < \min(X_i)$.

3) Estimador de máxima verosimilitud

El estimador de máxima verosimilitud es el valor de a que maximiza L(a). Observamos que L(a) decrece conforme a aumenta. Por lo tanto, para maximizar L(a), a debe ser los más grande posible mientras satisface $a < \min(X_i)$.

Así, el estiador de máxima verosimilitud es:

$$\hat{a} = \min(X_1, X_2, \dots, X_n).$$

4) Distribución del estimador en el muestreo

Sabemos que para una muestra aleatoria simple X_1, X_2, \dots, X_n de una distribución uniforme U(a, 5), la función de distribución acumulada de X_i es:

$$F_{X_i}(x) = \begin{cases} 0 & \text{si } x < a \\ \frac{x - a}{5 - a} & \text{si } a \le x \le 5 \\ 1 & \text{si } x > 5 \end{cases}$$

El estimador $\hat{a} = \min(X_1, X_2, \dots, X_n)$ es el mínimo de n observaciones independientes, cuya función de distribución acumulada es:

$$F_{\hat{a}}(x) = P(\hat{a} \le x) = 1 - P(\hat{a} > x) = 1 - P(X_1 > x, X_2 > x, \dots, X_n > x).$$

Dado que las observaciones son independientes:

$$P(\hat{a} > x) = P(X_1 > x)^n = (1 - F_{X_i}(x))^n.$$

Sustituyendo $F_{X_i}(x)$ para $a \le x \le 5$:

$$1 - F_{X_i}(x) = 1 - \frac{x - a}{5 - a} = \frac{5 - x}{5 - a}.$$

Por lo tanto:

$$F_{\hat{a}}(x) = \begin{cases} 0 & \text{si } x < a \\ 1 - \left(\frac{5 - x}{5 - a}\right)^n & \text{si } a \le x \le 5 \\ 1 & \text{si } x > 5 \end{cases}$$

La densidad \hat{a} se obtiene derivando la función de distribución acumulada:

$$f_{\hat{a}}(x) = \begin{cases} n \frac{(5-x)^{n-1}}{(5-a)^{n-1}} & \text{si } a \le x \le 5\\ 0 & \text{en otro caso} \end{cases}$$

- 9) Sea X variable aleatoria con distribución $Gamma(\alpha, \beta)$, de parámetros α y $\beta(X \sim Gamma(\alpha, \beta))$ y sea X_1, X_2, \dots, X_n una muestra aleatoria simple (m.a.s.) de X.
 - a) Obtener los estimadores de α y β usando el método de los momentos.

La distribución $X \sim \text{Gamma}(\alpha, \beta)$ tiene los siguientes momentos teóricos:

1) La media es:

$$E[X] = \frac{\alpha}{\beta}.$$

2) La varianza es:

$$Var(X) = \frac{\alpha}{\beta^2}$$

Para el método de los momentos, igualamos estos momentos teóricos a los momentos muestrales:

• Media muestral:

$$\overline{X} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} X_i.$$

• Varianza muestral:

$$S^2 = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (X_i - \overline{X})^2.$$

Igualamos los momentos:

1) De la media:

$$E[X] = \frac{\alpha}{\beta} \longrightarrow \frac{\alpha}{\beta} = \overline{X}$$

2) De la varianza:

$$\operatorname{Var}(X) = \frac{\alpha}{\beta^2} \longrightarrow \frac{\alpha}{\beta^2} = S^2.$$

De la primera ecuación:

$$\alpha = \beta \overline{X}$$
.

Sustituimos en la segunda ecuación de la varianza:

$$\frac{\beta \overline{X}}{\beta^2} = S^2 \longrightarrow \frac{\overline{X}}{\beta} = S^2 \longrightarrow \beta = \frac{\overline{X}}{S^2}.$$

Finalmente, sustituimos este valor de β en $\alpha = \beta \overline{X}$:

$$\alpha = \frac{\overline{X}}{Ss^2} \cdot \overline{X} = \frac{\overline{X}^2}{S^2}.$$

59

Estimadores de los momentos:

$$\hat{\alpha} = \frac{\overline{X}^2}{S^2}, \quad \beta = \frac{\overline{X}}{S^2}.$$

b) Obtener la log-verosimilitud como función de (α, β)

La función de densidad de la distribución gamma es:

$$f(x; \alpha, \beta) = \frac{\beta^{\alpha}}{\Gamma(\alpha)} x^{\alpha - 1} e^{-\beta x}, \quad x > 0,$$

donde $\Gamma(\alpha)$ es la función gamma. Para una muestra aleatoria simple X_1, X_2, \dots, X_n , la función de verosimilitud es:

$$L(\alpha,\beta) = \prod_{i=1}^n \frac{\beta^\alpha}{\Gamma(\alpha)} X_i^{\alpha-1} e^{-\beta X_i} = \frac{\beta^{n\alpha}}{\Gamma(\alpha)^n} \prod_{i=1}^n X_i^{\alpha-1} e^{-\beta \sum_{i=1}^n X_i}.$$

La log-verosimilitud es el logaritmo de esta función:

$$\ell(\alpha, \beta) = \ln L(\alpha, \beta) = n\alpha \ln \beta - n \ln \Gamma(\alpha) + (\alpha - 1) \sum_{i=1}^{n} \ln X_i - \beta \sum_{i=1}^{n} X_i.$$

c) Demostrar que, para un valor α fijado, el valor de β que maximiza la log-verosimilitud es:

$$\hat{\beta} = \frac{\overline{x}}{\alpha}.$$

Paso 1: Derivada respecto a β

Derivamos $\ell(\alpha, \beta)$ respecto a β :

$$\frac{\partial \ell(\alpha, \beta)}{\partial \beta} = -n\alpha \frac{1}{\beta} + \frac{1}{\beta^2} \sum_{i=1}^n X_i = -n\alpha\beta + \sum_{i=1}^n X_i = 0.$$

Paso 2: Igualamos la derivada a cero

Para maximizar $\ell(\alpha, \beta)$, igualamos la derivada a cero:

$$n\alpha\beta = \sum_{i=1}^{n} X_i \longrightarrow \beta = \frac{\sum_{i=1}^{n} X_i}{n\alpha}.$$

Paso 3: Relación con la media muestral

Recordemos que la media muestral es:

$$\overline{X} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} X_i.$$

Sustituyendo $\sum_{i=1}^{n} X_i = n\overline{X}$ en la ecuación para β :

$$\beta = \frac{n\overline{X}}{n\alpha} = \frac{\overline{X}}{\alpha}$$

Por lo tanto, el valor de β que maximiza la log-vero similitud para un α fijo es:

$$\hat{\beta} = \frac{\overline{X}}{\alpha}$$

60

Tema 3: Estimación por intervalor

3.1) Introducción

Estimación paramétrica

En el contecto e la estimación paramétrica, queremos aprovechar nuestro conocimiento sobre la distribución muestral de estimador, para proporcionar margen de error y riesgo.

Bootstrap

También construiremos intervalos de confianza basados en percentiles Bootstrap.

Idea básica

Supongamos:

- $X \sim \mathcal{N}(\mu, 4)$.
- Consideramos una muestra aleatoria simple X_1, \ldots, X_4 , estimamos μ con \overline{X} .

Deducimos:

- Sabemos que $\overline{X} \sim \mathcal{N}(\mu, 1)$.
- Implica: el 95% de los valores de \overline{X} está aproximadamente entre $\mu \pm 2$.
- Si sé dónde está μ , sé que, con probabilidad 0.95, \overline{X} se encuentre a menos de 2 unidades.
- Ahora al revés: si he observado un valor de \overline{X} , ¿dónde está μ ? la probabilidad de que μ se encuentre a menos de 2 unidades de \overline{X} es 0.95.

La probabilidad de que, habiendo observado un valor de \overline{X} , μ se encuentre a menos de 2 unidades es 0.95.

$$\mu \in \overline{X} \pm 2$$
, con probabilidad 0.95

- $\overline{X} \pm 2$ es un intervalo aleatorio.
- Para una muestra concreta que extraigamos, será $\overline{x} \pm 2$.
- \bullet ±2 expresa el margen de error.
- \bullet " con probabilidad 0.95" expresa la confianza que tenemos en que nuestra información sea cierta.
- Corremos un riesgo de error de 0.05 al afirmar, $\mu \in \overline{X} \pm 2$.

Definición

- (X_1, \ldots, X_n) una muestra asociada a f_{θ} .
- Un intervalo de estimación está asociado por dos estadísticos $I(X_1, ..., X_n)$ (extremo inferior) y $D(X_1, ..., X_n)$ (extremo superior) y persigue capturar el valor del parámetro θ .

Un intervalo de estimación es aleatorio

- Sus extremos dependen de la muestra concreta escogida.
- $\theta \in [I(X_1, \dots, X_n), D(X_1, \dots, X_n)]$ define un suceso aleatorio.
- La probabilidad de este suceso $\mathbb{P}_{\theta}[\theta \in [I(X_1, \dots, X_n), D(X_1, \dots, X_n)]]$ se llama **nivel de cobertura** del intervalo para este valor de θ .
- El nivel de cobertura depende de θ .

3.2) Nivel de confianza

• Nivel de cobertura

$$\theta \longmapsto \mathbb{P}_{\theta}[\theta \in [I(X_1, \dots, X_n), D(X_1, \dots, X_n)]]]$$

El nivel de confianza es el valor mínimo del nivel de cobertura calculado cuando varía θ .

Confianza vs Precisión

Deberemos buscar una alta confianza pero sin sacrificar en exceso la precisión.

3.3) Un procedimiento general de construcción

Se aplica en muchas situaciones de modelización.

Procedimiento

- Nos fijamos el "nivel de riesgo", $0 < \alpha < 1$, por ejemplo, 0.1, 0.05, o 0.01.
- Buscamos $T(X_1, \ldots, X_n)$ que se pivotal, es decir, que su distribución no depende de θ .
- Escogemos dos cotas a y b:

$$\mathbb{P}_{\theta}[a \le T(X_1, \dots, X_n) \le b] = 1 - \alpha, \quad \forall \theta \in \Theta.$$

• Procuramos despejar θ :

$$\mathbb{P}_{\theta}[I(X_1,\ldots,X_n) \le \theta \le D(X_1,\ldots,X_n)] = 1 - \alpha.$$

Nota

- T es pivotal \longrightarrow el nivel de cobertura $1-\alpha$ de $[I(X_1,\ldots,X_n),D(X_1,\ldots,X_n)]$ no depende de θ .
- 1α es el nivel de confianza.

3.4) Intervalo de confianza para la media μ de $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2), \sigma$ conocida

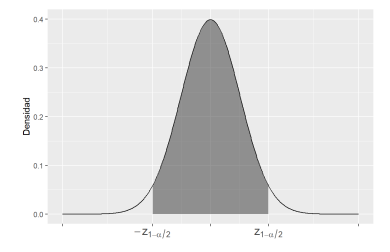
Consideramos una muestra aleatoria simple de una distribución $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$. El valor de σ^2 es conocido

• Usaremos \overline{X} para estimar μ .

Estadístico pivotal:

$$T(X_1, \dots, X_n; \theta) = \frac{\overline{X} - \mu}{\sigma / \sqrt{n}} \sim \mathcal{N}(0, 1).$$

• Dibujamos en la densidad del estadístico pivotal $\frac{\overline{X} - \mu}{\sigma/\sqrt{n}}$, una región central que represente el $100(1 - \alpha)\%$ del área total.



Cuantil

Para $0 \le u \le 1, z_u$ es el **cuantil** u de una $\mathcal{N}(0,1)$, es decir, el valor que cumple $\mathbb{P}(Z \le z_u) = u$.

$$\mathbb{P}\left[-z_{1-\alpha/2} \le \frac{\overline{X} - \mu}{\sigma/\sqrt{n}} \le z_{1-\alpha/2}\right] = 1 - \alpha.$$

Despejamos μ :

•
$$\mathbb{P}\left[\overline{X} - z_{1-\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}} \le \mu \le \overline{X} + z_{1-\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}\right] = 1 - \alpha$$

• El intervalo de confianza al $100(1-\alpha)\%$ para μ es:

$$\mu \in \left(\overline{X} - z_{1-\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}; \overline{X} + z_{1-\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}\right).$$

• De forma equivalente: $\mu \in \overline{X} \pm z_{1-\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}$.

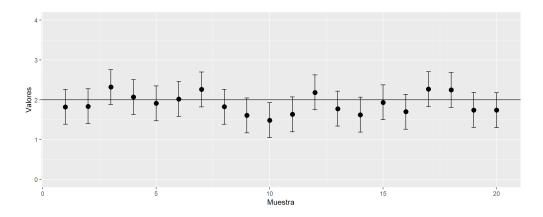
Margen de error

 $z_{1-\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}$ se llama **término de error**.

3.4.1) Interpretación

Importante

- El intervalo de confianza $\left[\overline{X} z_{1-\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}; \overline{X} + z_{1-\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}\right]$ es un intervalo **aleatorio**. Al extraer una muestra, tengo una probabilidad α de que, al afirmar que μ se encuentra en $\left[\overline{X} z_{1-\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}; \overline{X} z_{1-\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}\right]$, me equivoque.



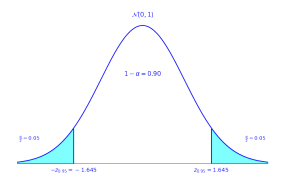
Ejemplo:

- Queremos estimar la longitud media de un artículo producido por una máquina.
- Por experiencia, sabemos que es razonable modelizar la distribución de los valores de la longitud de los artículos producidos por una distribución Normal con media μ y desviación típica a 0.05.
- \bullet Para estimar μ extraemos una muestra de 5 artículos:

20.1, 20.05, 19.95, 19.99.

63

• Construir un intervalo de confianza al 90%.



$$\overline{x} = 20.02$$

$$1 - \alpha = 0.09$$

$$\alpha = 0.1$$

$$\frac{\alpha}{2} = 0.05$$

$$\left(20.2 \mp 1.645 \frac{0.05}{\sqrt{5}}\right) = (20.02 \mp 0.0367) = (19.9833, 20.0588)$$

3.5) Comentarios importantes

Si X no es Normal

- Hemos trabajado con la hipótesis de que X es Normal para encontrar el estadístico pivotal $\frac{\overline{X} \mu}{\sigma/\sqrt{n}} \sim \mathcal{N}(0, 1)$.
- $\bullet\,$ Si X no es Normal, no podemos garantizar la confianza especificada.
- ullet Sin embargo, si n grande, tenemos por el Teorema Central del Límite

$$\frac{\overline{X} - \mu}{\sigma/\sqrt{n}} \sim \mathcal{N}(0, 1)$$
, aproximiadamente,

entonces la confianza especificada no será exacta pero casi...

3.5.1) Factores que afectan a la precisión de la estimación

 $ext{El margen de error es } z_{1-lpha/2} rac{\sigma}{\sqrt{n}}.$

- $n \uparrow \longrightarrow$ precisión \uparrow
- $\sigma \uparrow \longrightarrow$ precisión \downarrow
- Confianza $\uparrow \longrightarrow$ precisión \downarrow

3.5.2) Determinación del tamaño muestral

Contexto

Antes de extraer la muestra:

- Tenemos decidido el valor de σ .
- Tenemos decidido la confianza con la que trabajamos.
- \bullet Tenemos decidio el margen de error máximo max que estamos dispuestos a comenter.

¿Qué tamaño de la muestra debemos escoger?

Margen de error: $z_{1-\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}} \leq max. \longrightarrow \text{Despejamos } n$

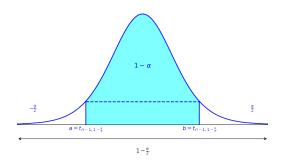
3.5.3) Otros modelos, estadísticos pivotales

 $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, estimamos μ, σ desconocida

Estadístico pivotal:

$$T = \frac{\overline{X} - \mu}{S/\sqrt{n}} \sim t_{n-1}$$

Debemos encontrar valores a y b tales que:



$$P\left[a \le \frac{\overline{X} - \mu}{S/\sqrt{n}} \le b\right]$$

$$P\left[-t_{n-1,1-\frac{\alpha}{2}} \le \frac{\overline{X} - \mu}{S/\sqrt{n}} \le t_{n-1,1-\frac{\alpha}{2}}\right]$$

$$P\left[X - t_{n-1,1-\frac{\alpha}{2}} \frac{S}{\sqrt{n}} \le \frac{\overline{X} - \mu}{S/\sqrt{n}} \le X + t_{n-1,1-\frac{\alpha}{2}} \frac{S}{\sqrt{n}}\right] = 1 - \alpha$$

Obteniendo como I.C aleatorio a nivel $100(1-\alpha)\%$

$$X - t_{n-1,1-\frac{\alpha}{2}} \frac{S}{\sqrt{n}}$$

$X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, estimamos σ^2

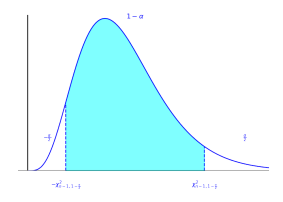
Estadístico pivotal:

$$\frac{(n-1)S_n^2}{\sigma^2} \sim \chi_{n-1}^2$$

I.C para σ^2 al nivel de confianza $(1-\alpha)100\%$

$$T = \frac{(n-1)s^2}{\sigma^2} \leadsto \chi_{n-1}^2$$

Debemos encontrar valores a y b tales que: $P\left[a \leq \frac{(n-1)s^2}{\sigma^2} \leq b\right] = 1-\alpha$



$$P\left[-\chi_{n-1,\frac{1-\alpha}{2}}^{2} \le \frac{(n-1)s^{2}}{\sigma^{2}} \le \chi_{n-1,1-\frac{\alpha}{2}}^{2}\right] = 1 - \alpha$$

$$P\left[-\frac{1}{\chi_{n-1,1-\frac{\alpha}{2}}} \le \frac{\sigma^{2}}{(n-1)s^{2}} \le \frac{1}{\chi_{n-1,1-\frac{\alpha}{2}}^{2}}\right] = 1 - \alpha$$

$$P\left[-\frac{(n-1)s^{2}}{\chi_{n-1,1-\frac{\alpha}{2}}^{2}} \le \sigma^{2} \le \frac{(n-1)s^{2}}{\chi_{n-1,1-\frac{\alpha}{2}}^{2}}\right] = 1 - \alpha$$