Zürcher Hochschule für Angewandte Wissenschaften



# Stochastische Prozesse

StoP im Studiengang Wirtschaftsingenieurwesen

FS 2016

Stand: 22. Februar 2016

Das Kapitel über MCMC wird gerade aktualiert und nachgetragen.

#### Oliver Dürr

Autoren Peter Biller, Oliver Dürr, Christop Heitz und Thoralf Mildenberger

# Inhaltsverzeichnis

1	Einf	ührung	4
	1.1	Allgemeines	4
	1.2	Stochastische Prozesse	5
2	Mar	kov-Ketten	10
	2.1	Zeit- und zustandsdiskrete stochastische Prozesse	10
	2.2	Markov-Ketten	11
	2.3	Zustandsverteilungen	17
	2.4	Klassifikation von Zuständen	21
	2.5	Kostenmodelle für endlichen Zeithorizont	27
	2.6	Asymptotisches Verhalten	33
	2.7	Stationäre Verteilungen und Eigenwerte	39
	2.8	Asymptotische Besetzung	43
	2.9	Asymptotische Kostenmodelle	45
	2.10		51
3	Pun	ktprozesse	56
	3.1	Einführung	56
	3.2	Poisson-Prozesse	58
	3.3	Lebensdauerverteilungen	63
	3.4	Erneuerungsprozesse	70
	3.5	Kumulative Prozesse	75
4			
4	Zeit	kontinuierliche Markov-Prozesse	80
4	<b>Zeit</b> 4.1	kontinuierliche Markov-Prozesse  Definition	<b>80</b>
4	<b>Zeit</b> 4.1 4.2	Ekontinuierliche Markov-Prozesse  Definition	<b>80</b> 80 82
4	<b>Zeit</b> 4.1 4.2 4.3	kontinuierliche Markov-Prozesse  Definition	80 80 82 83
4	<b>Zeit</b> 4.1 4.2 4.3 4.4	Ckontinuierliche Markov-Prozesse  Definition  Aufenthaltsdauer- und Wartezeitverteilung eines Markov-Prozesses  Raten- und Generatorenmatrizen  Zustandsverteilungen	80 80 82 83 85
4	<b>Zeit</b> 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5	Ekontinuierliche Markov-Prozesse  Definition	80 80 82 83 85 87
4	<b>Zeit</b> 4.1 4.2 4.3 4.4	Ckontinuierliche Markov-Prozesse  Definition  Aufenthaltsdauer- und Wartezeitverteilung eines Markov-Prozesses  Raten- und Generatorenmatrizen  Zustandsverteilungen	80 80 82 83 85

# 1.1 Allgemeines

Der Kurs "Stochastische Prozesse" befasst sich mit der Analyse von dynamischen Prozessen, deren zeitliche Entwicklung nicht vollständig festgelegt ist, sondern eine Zufallskomponente beinhaltet. Im Gegensatz dazu stehen deterministische Prozesse (oder Systeme) wie Masseblöcke, Pendel, Planeten, Billardkugeln, usw. Bei den deterministischen Prozessen reicht (im Prinzip) die Kenntnis des Anfangszustandes aus, um das weitere zeitliche Verhalten des Systems vorherzusagen. Betrachten wir das Federpendel in Abbildung 1. Kennen wir seine Auslenkung und seine Geschwindigkeit zu einem Zeitpunkt, so können wir die Auslenkung und Geschwindigkeit zu allen weiteren Zeitpunkten t vorhersagen.

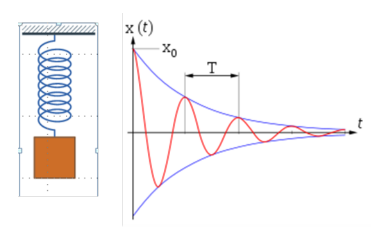


Abbildung 1.1: Ein deterministischer Prozess

Bei den stochastischen Prozessen hingegen kann man nur Wahrscheinlichkeitsaussagen machen. Würde zusätzlich eine zufällige Kraft auf das Pendel wirken, so wüssten wir nicht mehr genau, wohin sich das Pendel in der Zukunft bewegt. Wir wären dann nur noch zu Wahrscheinlichkeitsaussagen fähig. Ein typisches Beispiel für so einen stochastischen Prozess ist ein Aktienkurs. Kennen wir den Wert einer Aktie zu einem Zeitpunkt, so können wir für die Zukunft nur Wahrscheinlichkeitsaussagen machen.

Wir nehmen an, dass sich in der nächsten Minute der Wert nicht bedeutend ändert, aber den genauen Wert kennen wir nicht. Man beachte allerdings, dass einem die Kenntnis der Vergangenheit schon etwas nützt: Der Kurs in den unmittelbar darauffolgenden Zeitpunkten hängt vom momentanen Kurs und im Allgemeinen noch von früheren Kursen ab, aber eben nicht "zu 100%".

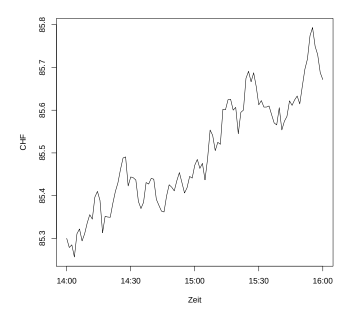


Abbildung 1.2: Eine Realisierung eines stochastischen Prozesses

### 1.2 Stochastische Prozesse

Stochastische Prozesse sind Familien von Zufallsvariablen  $(X_t)_{t\in\mathcal{T}}$  (andere Schreibweise:  $\{X_t:t\in\mathcal{T}\}$ ), d.h. für jedes  $t\in\mathcal{T}$  haben wir eine Zufallsvariable. Dies ist eine sehr allgemeine Definition, wir werden uns hier auf die Fälle  $\mathcal{T}=\mathbb{N}_0$  und  $\mathcal{T}=[0,\infty)$  beschränken. Die Interpretation ist dann meistens, dass t einen Zeitpunkt angibt, wobei die Zeit entweder diskret (z.B. in Tagen oder in Schritten) oder kontinuierlich gemessen wird<sup>1</sup>.  $\mathcal{T}$  ist dann die Menge der betrachteten Zeitpunkte.  $X_t$  gibt dann den Zustand eines Systems zum Zeitpunkt t an. Dieser Zustand ist in der Regel nicht deterministisch, d.h. meist können wir keine exakten Aussagen darüber machen, in welchen Zustand sich das System zu einem in der Zukunft liegenden Zeitpunkt befinden wird, sondern höchstens, mit welcher Wahrscheinlichkeit es in welchem Zustand sein wird. Die Zustände sind auch – im Gegensatz zu den Stichprobenvariablen  $X_1, \ldots, X_n$  aus WaSt 3 – in der Regel nicht unabhängig.

Wir gehen davon aus, dass alle  $X_t$  Werte in der selben Menge S annehmen. S wird auch als Zustandsraum bezeichnet und gibt die Menge der möglichen Zustände des Systems an. S kann zum Beispiel eine Teilmenge von  $\mathbb{R}^3$  sein, wenn die Zustände dreidimensionale Korrdinaten sind, aber auch z.B. eine endliche Menge wie  $S = \{defekt, funktionsfähig\}$ .

Im Fall  $\mathcal{T} = \mathbb{N}_0$  erhalten wir eine Folge von (im Allgemeinen abhängigen) Zufallsvariablen  $X_0, X_1, X_2, \ldots$  Eine konkrete *Realisation* des Prozesses besteht dann in einer Folge  $x_0, x_1, x_2, \ldots$  von Zuständen (z.B. Zahlen). Im Fall  $T = [0, \infty)$  haben wir für jeden der

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Z.B. in der räumlichen Statistik kann der Index aber auch räumliche Koordinaten enthalten

überabzählbar vielen Zeitpunkte eine Zufallsvariable. Jede Realisation ist dann eine Funktion x(t), die jedem  $t \in [0, \infty)$  einen Zustand zuordnet. Natürlich erhält man für verschiedene Realisationen verschiedene Funktionen. Der stochastische Prozess  $(X_t)_{t \in [0,\infty)}$  kann also als zufällige Funktion interpretiert werden. Man beachte die Grossschreibung von  $X_t$ .  $X_t$  ist also eine Zufallsvariable, welche man durch Verteilungen beschreibt. Besonders im stetigen Fall bezeichnet man eine Realisierung des gesamten Prozesses (wie den Aktienkursverlauf in Abb. 1.2) auch als Trajektorie.

#### **Beispiele**

- 1.  $X_t$  sei die Temperatur in °C um 6:00 Uhr jeden Tages an einer meteorologischen Wetterstation. Der Index t bezeichne den Tag der Messung. Dann ist  $\{X_t, t = 0, 1, 2, \ldots\}$  ein stochastischer Prozess. Der Zustandsraum S besteht aus dem Temperaturbereich [-40 °C, 60 °C]. Dies impliziert, dass niemals Temperaturen höher als 60 °C oder tiefer als -40 °C gemessen werden können. (Theoretisch können natürlich auch tiefere oder höhere Temperaturen auftreten, aber es ist in der Praxis üblich, einen begrenzten Wertebereich anzugeben, der unter normalen Umständen nicht verlassen wird.)
- 2. Sei  $X_t$  die Herzfrequenz eines Patienten, die jede Minute gemessen wird. Der Index t zählt dann die Minuten. Ein sinnvoller Zustandsraum wäre etwa S = [0, 300].
- 3. Sei  $X_t$  die Menge von Fahrzeugen, die pro Stunde den Gotthardtunnel durchqueren. Der Index t zähle dabei die Stunden. Der Zustandsraum ist  $S = \{0, 1, 2, 3, \ldots\}$ .
- 4. Sei  $X_t$  die Anzahl von Versicherungsfällen, die einer Versicherungsgesellschaft in der tten Woche gemeldet werden. Der Zustandsraum dieses Prozesses ist  $S = \{0, 1, 2, \ldots\}$ .
- 5. Sei  $Y_t$  die Gesamtschadenshöhe aller Schadensfälle der Versicherung, die in der t-ten Woche gemeldet werden. Der Zustandsraum dieses Prozesses ist  $S = [0, \infty)$ .
- 6. Sei  $X_t$  die Geldmenge, die ein Spieler in der t-ten Runde im Roulette gewinnt oder verliert. Da nur ganze Geldeinheiten gesetzt werden können, ist  $S = \{\ldots, -3, -2, -1, 0, 1, 2, \ldots\}$ , wobei negative Zahlen einen Verlust bedeuten, und positive einen Gewinn.
- 7. Sei  $Y_t$  das Kapital des Roulettespielers nach der t-ten Runde. Es dürfen nur ganzzahlige Beträge gesetzt werden, und der Spieler hat keinen Kredit, muss also sein Spiel beenden, wenn er kein Geld mehr hat. Der Zustandsraum des Prozesses ist  $S = \{0, 1, 2, 3, \ldots\}$ .
- 8. Ein kleines Teilchen schwimmt auf der Oberfläche einer Flüssigkeit in einem Behälter. Die Koordinaten des Teilchens zum Zeitpunkt t können durch Zufallsvektoren  $X_t = (X_{1,t}, X_{2,t})$  beschrieben werden. Der Zustandsraum ist  $S = \mathbb{R}^2$  (oder eine Teilmenge davon.)

- 9. Sei  $X_t$  der Zustand einer Maschine. Der Zustandsraum besteht aus der Menge  $S = \{$  "in Ordnung", "defekt", "in Reparatur" $\}$ . Zu jedem Zeitpunkt ist das System in einem genau definierten Zustand, also ist  $X_t$  für alle  $t \in [0, \infty)$  definiert.
- 10.  $X_t$  bezeichne den Tabellenstand eines Fussballclubs in der Super League, die aus 10 Mannschaften besteht. Der Zustandsraum ist dann  $S = \{1, 2, ..., 10\}$ . Die Zeit t ist wieder nicht diskret, sondern kontinuierlich. Zu jeder Zeit  $t \in [0, \infty)$  ist der Tabellenplatz  $X_t$  eindeutig definiert. Änderungen gibt es nur bei den Spielen. Verwendet man allerdings anstelle der Zeit den Spieltag, so hat man wieder diskrete Zeitschritte.
- 11. Sie surfen im Internet. Ihren Browserverlauf können Sie als einen stochastischen Prozess ansehen, bei dem zu jedem Zeitpunkt t  $X_t$  die von Ihnen gerade aufgerufene Webseite angibt. Die Zustandsmenge S besteht hier aus allen Webseiten im Internet, was sicherlich eine diskrete, endliche (wenn auch unüberschaubar grosse) Menge ist. Ausserdem könnte man noch einen Zustand für "keine Internetverbindung" einführen.
- 12. Kunden eines Telekomunikationsunternehmens können einen Vertrag für Telefon, Internet, TV oder eine Kombination dieser Produkte haben, und im Verlaufe der Zeit weitere Produkte hinzubestellen oder einzelne (bzw. alle) Angebote kündigen. Für einen festen Kunden beschreibe  $X_t$  die von diesem Kunden bezogene Produktkombination. Der Zustandraum ist dann

$$S = \{\emptyset, \{Tel.\}, \{Int.\}, \{TV\}, \{Tel., Int.\}, \{Tel., TV\}, \{Int., TV\}, \{Tel., Int., TV.\}\}.$$

13. Die DNA einer zufällig ausgewählten Person wird betrachtet. Sei  $X_t$  für  $t \in \mathcal{T} = \{0, 1, \ldots, \approx 3 \cdot 10^9\}$  die Base an der t-ten Stelle. Hier ist  $S = \{C, G, A, T\}$ . t ist kein Zeitpunkt, auch wenn es eine feste Ordnung in der DNA gibt.

Wir sehen an diesen Beispielen, dass es bezüglich des Zustandsraumes zwei verschiedene Prozesstypen gibt:

- Zustandsdiskrete Prozesse: Hier ist der Zustandsraum zu jedem Zeitpunkt t diskret, d.h. die einzelnen Zufallsvariablen  $X_t$  besitzen eine diskrete Verteilung. Diese kann man durch die Wahrscheinlichkeiten  $p_{t,k}$ ,  $k=1,2,\ldots$  für die verschiedenen Zustände  $x_k$  beschreiben. S kann hier eine Teilmenge  $\mathbb{N}$  oder  $\mathbb{N}$  sein, oder eine andere endliche bzw. höchstens abzählbar unendliche Menge.
- Zustandskontinuierliche Prozesse: Hier ist der Zustandsraum ein Intervall oder  $\mathbb{R}$  bzw.  $\mathbb{R}^p$ . Die Zufallsvariablen  $X_t$  sind (für jedes t) stetige Zufallsvariablen. Sie werden für jedes t durch eine Wahrscheinlichkeitsdichte  $f_t(x)$  beschrieben.

Wie bereits oben gesehen, können wir Prozesse aber auch nach der Zeit unterscheiden:

• Zeitdiskrete Prozesse: Hier ist der Zustand des Systems nur zu bestimmten diskreten Zeitpunkten t definiert. Anstelle von t verwendet man dann oft den Index n oder k und schreibt  $X_n$  bzw.  $X_k$ , um diese Diskretheit anzuzeigen. Hier ist meist  $\mathcal{T} = \mathbb{N}$ ,  $\mathcal{T} = \mathbb{N}_0$  oder  $\mathcal{T} = \{1, \ldots, T\}$ .

• Zeitkontinuierliche Prozesse: Hier ist der Zustand des Prozesses zu jedem Zeitpunkt  $t \in [0, \infty)$  definiert. Manchmal ist auch  $\mathcal{T} = \mathbb{R}$  oder  $\mathcal{T} = [a, b]$ .

Insgesamt kann man also vier verschiedene Typen von stochastischen Prozessen unterscheiden:

- Zeitdiskret und zustandsdiskret
- Zeitdiskret und zustandskontinuierlich
- Zeitkontinuierlich und zustandsdiskret
- Zeitkontinuierlich und zustandskontinuierlich

Wir werden in diesem Kurs nur zustandsdiskrete Prozesse betrachten, zunächst im einfachsten Fall, in dem auch die Zeit diskret ist, später dann auch für kontinuierliche Zeit.

Anders als z.B. in WaSt 2 und 3 sind die verschiedenen Zufallsvariablen  $X_t$  im Allgemeinen nicht unabhängig voneinander. Ganz im Gegenteil: der (Zufalls-)Prozess wird gerade durch die Art der Abhängigkeit beschrieben. Ein Beispiel für eine solche Abhängigkeit ist

$$X_{t+1} = X_t + \varepsilon_{t+1}$$

wobei die  $\varepsilon_t$  unabhängig identisch standardnormalverteilte Zufallsvariable seien. Für einen gegebenen Wert  $x_t$  ist dann  $X_{t+1}$  eine Zufallsvariable, die um den Wert  $x_t$  streut. Damit sind die zwei Zufallsvariablen nicht mehr unabhängig voneinander (obwohl die *Innovationen*  $\varepsilon_t$  unabhängig sind!). Die Gleichung definiert die Dynamik des Prozesses. Dieser stochastische Prozess ist zeitdiskret, aber zustandskontinuierlich. Es handelt sich um einen Spezialfall eines sogenannten Autoregressiven Prozesses der Ordnung 1 (AR(1)-Prozess). Diese Prozesse spielen in der Zeitreihenanalyse eine grosse Rolle, wir werden sie aber in dieser Vorlesung nicht behandeln.

Ein anderes Beispiel für einen zustandsdiskreten Prozess sei der folgende: Der Zustandsraum sei gegeben durch die Menge  $S = \{-1, 0, 1\}$ . Das dynamische Gesetz, das den Prozess definiert, sei gegeben durch die folgende Vorschrift:

$$X_{t+1} = \operatorname{sign}\left(X_t + X_{t-1} + 6(\varepsilon_{t+1} - 0.5)\right),$$

wobei die  $\varepsilon_t$  nun unabhängig identisch gleichverteilte Zufallsvariable im Intervall [0, 1] seien. Die Anfangsbedingung sei gegeben durch  $x_0 = -1, x_1 = -1$ .

Auch in diesem Fall ist klar, dass es eine stochastische Abhängigkeit des Wertes  $X_{t+1}$  von vergangenen Werten geben muss. In diesem Beispiel hängt der Wert  $X_{t+1}$  von zwei Zeitpunkten (t und t-1) ab, wohingegen  $X_{t+1}$  im vorherigen Beispiel nur vom letzten Zeitpunkt t abhängt.

Die Modellierung eines stochastischen Prozesses besteht häufig in der Formulierung von Gleichungen, die die Dynamik des Prozesses beschreiben. Hat man einmal eine solche Formulierung gefunden, die die relevanten Eigenschaften des Prozesses genau genug abbildet,

kann man den Prozess anhand des Modells analysieren, simulieren, wichtige Prozessgrössen berechnen, optimieren, etc..

Dabei können sehr unterschiedliche Fragen an einen Prozess gestellt werden. Betrachten wir etwa das Beispiel 2 (Herzfrequenz). Hier könnte es ein Ziel sein, den Verlauf der Herzfrequenz in der nächsten Minute vorherzusagen. Diese Vorhersage kann verschiedene Formen annehmen. Man kann etwa den Erwartungswert der Herzfrequenz vorhersagen, oder aber die Wahrscheinlichkeit, dass die Frequenz unter 30 sinkt.

Im Beispiel 9 (Zustand einer Maschine) wird man nicht so sehr an einer Vorhersage des Maschinenzustandes in der nächsten Stunde interessiert sein. Hier sind eher Fragen wichtig wie: "Welchen Anteil der Zeit ist die Maschine auf lange Sicht nicht verfügbar?", "Wie oft muss die Maschine während eines Jahres repariert werden?" oder "Wie lange ist sie durchschnittlich in Reparatur?". Hier interessieren also asymptotische Eigenschaften des Prozesses bzw. das Langzeitverhalten.

In der Theorie der stochastischen Prozesse sind eine Reihe von Methoden entwickelt worden, in der Fragen dieser Art beantwortet werden können. Einige dieser Methoden werden wir im vorliegenden Kurs kennenlernen. Da viele stochastische Prozesse nicht mehr oder nur asymptotisch analytisch behandelt werden können, sind auch Simulationen ein unverzichtbares Hilfsmittel in der Analyse stochastischer Prozesse.

### 2.1 Zeit- und zustandsdiskrete stochastische Prozesse

Wir betrachten in diesem Kapitel ausschliesslich zeit- und zustandsdiskrete stochastische Prozesse, wobei wir die Indexmenge als  $\mathcal{T} = \mathbb{N}_0$  annehmen. Statt  $(X_t)_{t \in \mathbb{N}_0}$  schreibt man dann manchmal auch  $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ . Wir beginnen bei der Nummerierung der Zeitpunkte mit t = 0, dies ist aber in der Literatur nicht einheitlich, teilweise wird mit t = 1 begonnen. Auch muss t nicht unbedingt im strengen Sinne ein Zeitpunkt sein, es kann auch z.B. ein Arbeitsschritt, die Position eines Buchstabens oder Wortes in einem Text oder die Position einer Base im Genom sein. Wichtig ist, dass es eine Reihenfolge gibt, d.h. mathematisch gesprochen, dass die Indexmenge  $\mathcal{T}$  (total) geordnet ist.

Wir haben bereits in den Beispielen im letzten Kapitel gesehen, dass der Zustandsraum S aus Objekten ziemlich unterschiedlicher Art bestehen kann. Wir nehmen hier an, dass der Zustandsraum entweder endlich oder höchstens abzählbar unendlich ist. In jedem Fall können wir die Zustände durchnummerieren, wobei wir mit 1 beginnen. Es reicht also, die Zustandsräume  $S = \{1, 2, \ldots, N\}$  (für endlich viele Zustände) und  $S = \mathbb{N}$  (für abzählbar unendlich viele Zustände) zu betrachten. Auch dies ist in der Literatur nicht einheitlich, manchmal wird z.B. die Nummerierung der Zustände mit 0 begonnen.

Betrachten wir nun eine konkrete Realisation eines stochastischen Prozesses mit 3 Zuständen, also mit  $S = \{1, 2, 3\}$ . Eine Realisation bezeichnet man oft auch als eine Trajektorie. Die Trajektorie startet z. B. zum Zeitpunkt t = 0 in dem Zustand  $x_0 = 3$  und folgt einer zeitlichen Entwicklung, wie sie in Abbildung 2.1 durch die rote durchgezogene Linie dargestellt ist. Würden wir das ganze Experiment wiederholen und zum Zeitpunkt t = 0 wieder im Zustand  $x_0 = 3$  starten, so würde, da es sich um einen stochastischen Prozess handelt, eine neue Trajektorie entstehen (z.B. die blaue gepunktete Kurve).

Wir stellen uns nun vor, dass wir eine Realisation des Prozesses bis zum Zeitpunkt t=5

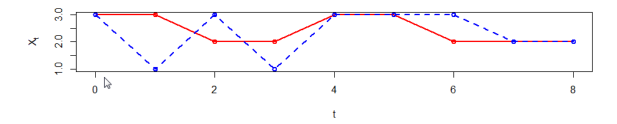


Abbildung 2.1: Zwei Trajektorien eines zeitdiskreten Prozesses mit drei Zuständen

beobachtet haben, wir kennen also  $x_0, x_1, \ldots, x_5$ . Können wir daraus nun eine (probabilistische) Aussage über den Zustand  $X_6$  zum Zeitpunkt t = 6 machen? Im Allgemeinen werden die Wahrscheinlichkeiten für  $X_6$  von der ganzen Vorgeschichte  $x_0, \ldots, x_5$  abhängen.

Wir müssen hier sauber zwischen bedingten und unbedingten Wahrscheinlichkeiten unetrscheiden, da die Zufallsvariablen in der Regel nicht unabhängig sind. So bezeichnet

$$P(X_6 = 1)$$

die Wahrscheinlichkeit, dass sich der Prozess zum Zeitpunkt t=6 im Zustand 1 befindet. Dies ist eine unbedingte Wahrscheinlichkeit, in die keine Information über die bisherigen tatsächlich realisierten Zustände zu den Zeitpunkten  $t=0,1,\ldots,5$  eingeht. Haben wir ein vollständig spezifiziertes Modell des Prozesses, so kann  $P(X_6=1)$  schon vor dem Start des Prozesses berechnet werden. Haben wir nun die Zustände  $x_0, x_1, \ldots, x_5$  bereits beobachtet, so sind wir vermutlich eher an Wahrscheinlichkeiten

$$P(X_6 = 1 | X_5 = x_5, X_4 = x_4, \dots, X_0 = x_0)$$
 (2.1)

interessiert, also an der bedingten Wahrscheinlichkeit, dass sich der Prozess zum Zeitpunkt t=6 im Zustand 1 befindet, wenn man bereits weiss, in welchen Zuständen er sich zu allen vorherigen Zeitpunkten befunden hat. Wissen wir hingegen nur, dass der momentane Zustand  $x_5$  ist und kennen die vorherigen Zustände  $x_0, x_1, \ldots, x_4$  nicht, so können wir statt (2.1) nur

$$P(X_6 = 1 | X_5 = x_5) (2.2)$$

berechnen, also eine bedingte Wahrscheinlichkeit für den nächsten Zustand gegeben den aktuellen Zustand. In der Regel stimmen (2.1) und (2.2) nicht überein. Vorhersagen, in die mehr relevante Informationen eingeht, werden natürlich nicht schlechter sein als Vorhersagen auf Basis von weniger Informationen. Wenn wir also die gesamte Vergangenheit kennen, wird (2.1) in der Regel nützlicher sein als (2.2). Allerdings ist die Berechnung von (2.1) meist auch wesentlich aufwändiger, ausserdem muss man für Prognosen die gesamte Vergangenheit des Prozesses speichern.

Glücklicherweise lassen sich viele Systeme und Phänomene (zumindest in guter Näherung) durch stochastische Prozesse beschreiben, bei denen (2.1) und (2.2) gleich sind, d.h. bei denen die vollständige Kenntnis aller vergangenen Zustände gegenüber der blossen Kenntnis des gegenwärtigen Zustands keine zusätzliche Information über die Zukunft bringt.

## 2.2 Markov-Ketten

**Definition** (Markov-Kette) Ein zeitdiskreter stochastischer Prozess  $(X_t)_{t \in \mathbb{N}_0}$  mit diskretem Zustandsraum S heisst (diskrete) Markov-Kette, (englisch: Discrete Time Markov Chain, kurz: DTMC) wenn gilt:

$$P(X_{t+1} = x_{t+1} | X_t = x_t, X_{t-1} = x_{t-1}, \dots, X_0 = x_0) = P(X_{t+1} = x_{t+1} | X_t = x_t)$$

Die bedingte Verteilung gegeben die komplette Vergangenheit ist also stets gleich der bedingten Verteilung gegeben den aktuellen Zustand. Dies kann man auch so ausdrücken, dass die zukünftige Entwicklung des Prozesses nur vom augenblicklichen Zustand abhängt, aber nicht von irgendwelchen vergangenen Zuständen: Der Prozess hat kein Gedächtnis. Oder noch anders ausgedrückt: Die Zukunft des Prozesses hängt davon ab, in welchem Zustand er sich gerade befindet – aber nicht mehr davon, wie er dort hingekommen ist.

Nehmen wir nun an, der oben dargestellten Prozess sei eine Markov-Kette, und fragen wieder nach der Wahrscheinlichkeit, dass wir uns im Zeitschritt t=6 im Zustand 1 befinden. Auch wenn wir die komplette Vergangenheit kennen, so hängt diese bedingte Wahrscheinlichkeit nur von der letzten Realisation  $x_5$  ab. Da diese bei beiden Trajektorien, der gestrichelten blauen und der durchgezogenen roten, denselben Wert hat  $(x_5=3)$ , hat die Zufallsvariable  $X_6$  die den Zustand im 6-ten Zeitschritt (1, 2 oder 3) beschreibt, für beide Fälle dieselben (bedingten) Wahrscheinlichkeiten für die drei möglichen Zustände.

#### Beispiel (Markov-Ketten) Einige Beispiele für Markov-Ketten:

- Betrachten wir einen betrunkenen Seiltänzer, der mit der gleichen Wahrscheinlichkeit einen Schritt nach rechts oder links torkelt, aber nie herunterfällt. Wir interessieren uns für die Position des Seiltänzers auf dem Seil nach dem n-ten Schritt. Solche Prozesse sind als "Random Walk" bekannt. Wir nehmen vereinfachend an, dass die Schrittweite immer gleich lang ist. Wir können so die Zufallsvariable  $X_n$  als Anzahl Schritte nach rechts minus Anzahl der Schritte nach links zum t-ten Zeitschritt auffassen, wenn wir die Startposition mit 0 bezeichnen.
- Wir betrachten das Spiel eines Roulettespielers, der nur Schwarz oder Rot setzt. Sei  $X_n$  der Besitz des Spielers (in Einheiten Jetons) nach der n-ten Spielrunde. Der Einsatz sei in jeder Runde 1 Jeton. Der Besitz  $X_{n+1}$  bei der nächsten Runde ist nun eine Zufallsvariable. Ihr Wert bzw. die Wahrscheinlichkeiten für die verschiedenen möglichen Werte hängt aber nur vom gegenwärtigen Wert  $X_n$ , nicht aber von der Geschichte, d. h. den Werten  $X_{n-1}, X_{n-2}, \ldots$  ab.
- Wir betrachten die Anzahl von Versicherungsfällen, die einer Versicherung im Laufe einer Woche gemeldet werden. Sei  $X_t, t = 0, 1, 2, \ldots$ , wobei t die Wochen durchnummeriert, der zugehörige stochastische Prozess. Der Zustandsraum ist  $S = \{0, 1, 2, \ldots\}$ . Die Anzahl von gemeldeten Fällen ist in jeder Woche unabhängig von der Anzahl der Fälle in der vorherigen Woche. Also handelt es sich auch hier um einen Markov-Prozess. Unabhängige Prozesse sind also Spezialfälle von Markov-Prozessen.
- Wir betrachten die Anzahl von Pannen, die ein Auto in Abhängigkeit von seiner Lebenszeit erlebt. Der Prozess  $X_t, t = 0, 1, 2, 3, \ldots$  bezeichne die Anzahl von Pannen bis zur Woche t. Es ist  $X_0 = 0$  (Auslieferungszustand). Dann ist der Zustandsraum  $S = \{0, 1, 2, 3, \ldots\}$ . Von einer Woche zur anderen kann  $X_t$  steigen, und zwar mit einer bestimmten Wahrscheinlichkeit um 1, mit einer deutlich kleineren Wahrscheinlichkeit um 2, usw. Dies ist ein Markov-Prozess, weil der Wert  $X_{t+1}$  nur von  $X_t$  abhängt, nicht aber von vorherigen Werten.

Vorsicht: Die Aussage, dass der Zustand  $X_{n+1}$  nur vom Zustand  $X_n$  abhängt, aber nicht von vorherigen Zuständen, bedeutet nicht, dass etwa die Zufallsvariablen  $X_{n+1}$  und  $X_{n-1}$  unabhängig voneinander sind. Denn  $X_{n+1}$  ist abhängig von  $X_n$ ,  $X_n$  ist aber wiederum abhängig von  $X_{n-1}$ . Deshalb ist in der Regel auch  $X_{n+1}$  abhängig von  $X_{n-1}$ . Unabhängig sind  $X_{n+1}$  und  $X_{n-1}$  gegeben  $X_n$ , d.h. wenn  $X_n$  bekannt ist, liefert  $X_{n-1}$  keine weiteren Informationen über  $X_{n+1}$  mehr. Die Markov-Eigenschaft bedeutet also nicht, dass  $X_{n+1}$  unabhängig ist von  $X_{n-1}$ , sondern sie bedeutet, dass  $X_n$  alle benötigte Infromation über  $X_{n+1}$  enthält, und die Kenntnis der Realisationen von  $X_{n-1}, X_{n-2}, \ldots$  keinen Gewinn bringt. Kurz: Es reicht zu wissen, in welchem Zustand sich der Prozess gerade befindet, um Aussagen über seine Zukunft zu machen. Zu wissen, wie er dort hingekommen ist, liefert keinerlei Verbesserung.

#### Gegenbeispiel (kein Markov-Prozess):

• Ein Kunde geht jede Woche  $n=1,2,\ldots,52$  in einem Jahr in eines von zwei möglichen Lebensmittelgeschäften. Sei  $X_n$  der zugehörige stochastische Prozess,  $S=\{1,2\}$ , wobei  $X_n=1$  bedeutet, dass der Kunde in der Woche n ins Geschäft 1 geht. Je öfter er in einem der beiden Geschäfte war, desto grösser ist die Wahrscheinlichkeit, dass er wieder in dieses Geschäft geht. Dieser Prozess ist kein Markov-Prozess. Um für die nächste Woche die Wahrscheinlichkeit für Geschäft 1 bzw. 2 zu berechnen reicht es nicht aus zu wissen, in welchem Geschäft der Kunde in der aktuellen Woche n war. Hier ist die gesamte Vergangenheit wichtig (wie oft war der Kunde schon im Geschäft 1 bzw. 2?).

Dieses Beispiel könnte man so umformulieren, dass man eine Markov-Kette erhält. Dazu führt man die Anzahl der bisherigen Besuche in den Geschäften 1 und 2 als neue Zustände ein. Man erhält dann den Zustandsraum

$$S = \{(0,0), (1,0), (0,1), (2,0), (1,1), \dots, (1,50), (0,51)\}$$

Insgesamt hat man in dieser Formulierung dann  $1+2+\cdots+52=\frac{52\cdot53}{2}=1378$  verschiedene Zustände. Natürlich kann man sich in jedem Zustand nur in einer bestimmten Woche befinden, da der Zustand (3,17) ja angibt, dass man insgesamt bisher genau 20 mal einkaufen gegangen sein muss. Ob man allerdings erst 3 mal in Geschäft 1 und dann 17 mal in Geschäft 2 war oder die Geschäfte in einer anderen Reihenfolge besucht hat, ist (zumindest in diesem Modell) dann egal. Die Wahrscheinlichkeiten für den nächsten Besuch hängen nur von den Anzahlen der bisherigen Besuche ab, nicht von der Reihenfolge. Es kommt also auf die genaue Formulierung eines Problems an, ob es sich um eine Markov-Kette handelt oder nicht. Wie das Beispiel zeigt, kann man manchmal zunächst nicht markovsche Prozesse markovsch machen, indem man den Zustandsraum vergrössert bzw. einen Teil der Vergangenheit in die Definition der Zustände aufnimmt.

Bisher haben wir nur vorausgesetzt, dass die Übergangswahrscheinlichkeiten nicht davon abhängen, ob man nur den aktuellen Zustand oder die vollständige Vergangenheit kennt. Das schliesst nicht aus, dass die Übergangswahrscheinlickeiten vom Zeitpunkt t abhängen.

Zum Glück ist es so, dass häufig über die Zeit konstante Übergangswahrscheinlichkeiten angenommen werden können.

**Definition** (homogene Markov-Kette) Eine Markov-Kette heisst homogen, wenn für alle t gilt:

$$P(X_{t+1} = j | X_t = i) = P(X_1 = j | X_0 = i).$$

Das bedeutet, dass die Übergangswahrscheinlichkeiten nicht von der Zeit abhängen.

Wir werden im Weiteren nur homogene Markov-Ketten betrachten. Zur Vereinfachung bezeichnen wir die Ein-Schritt-Übergangswahrscheinlichkeit vom i-ten zum j-ten Zustand mit  $p_{ij}$ , also

$$p_{ij} = P(X_{t+1} = j | X_t = i) = P(X_1 = j | X_0 = i).$$

Für  $i, j \in S$  gibt  $p_{ij}$  also die Wahrscheinlichkeit an, zum Zeitpunkt t+1 den Zustand j zu beobachten, wenn der Zustand i beim vorherigen Schritt gegeben war, bzw. die Wahrscheinlichkeit, im nächsten Schritt vom Zustand i in den Zustand j zu springen. Für nicht homogene Markovketten würden die  $p_{ij}$  nicht nur von i und j, sondern auch noch von t abhängen.

Haben wir einen endlichen Zustandsraum mit N Zuständen, so gibt es  $N^2$  mögliche Übergänge (auch das Verweilen in einem Zustand wird als Übergang gezählt). Wir können diese in einer quadratischen Matrix  ${\bf P}$  zusammenfassen:

$$\mathbf{P} = \begin{pmatrix} p_{11} & p_{12} & \dots & p_{1N} \\ p_{21} & p_{22} & \dots & p_{2N} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ p_{N1} & p_{N2} & \dots & p_{NN} \end{pmatrix}$$

Diese Matrix bezeichnet man auch als  $\ddot{U}bergangsmatrix$ . Dabei steht die Zeile~i für den augenblicklichen Zustand, die Spalte~j für den (potenziellen) nächsten Zustand. Bei abzählbar unendlichem S können wir die Übergangswahrscheinlichkeiten in einer "unendlichen" Matrix (mit unendlich vielen Zeilen und Spalten) anordnen. Rein mathematisch kann man mit solchen Objekten in vielen Fällen ähnlich rechnen wie mit gewöhnlichen Matrizen. Wir werden im folgenden aber nur Beispiele mit endlichem S betrachten.

Eine konkrete Übergangsmatrix für eine Markov-Kette mit 3 Zuständen könnte zum Beispiel so aussehen:

$$\mathbf{P} = \begin{pmatrix} 0.1 & 0.9 & 0 \\ 0.7 & 0 & 0.3 \\ 1 & 0 & 0 \end{pmatrix} \tag{2.3}$$

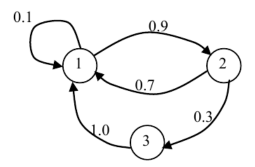


Abbildung 2.2: Der durch die Matrix (2.3) definierte Übergangsgraph

Mit dieser Matrix **P** und der Angabe eines Anfangszustandes ist der Markov-Prozess vollständig beschrieben. Startet man zum Beispiel zum Zeitpunkt t=0 im Anfangszustand 1, so ist man zum Zeitpunkt t=1 mit der Wahrscheinlichkeit  $p_{11}=0.1$  immer noch im Zustand 1; mit der Wahrscheinlichkeit  $p_{12}=0.9$  befindet man sich im Zustand 2. Den Zustand 3 kann man im ersten Zeitschritt nicht erreichen ( $p_{13}=0$ ). Der Anfangzustand kann als fest angenommen werden, oder er kann selbst stochastisch sein, d.h. man kann verschiedenen Wahrscheinlichkeiten in verschiedenen Zuständen starten.

Eine andere (vollkommen äquivalente) Möglichkeit, einen Markov-Prozess zu visualisieren, besteht im Aufstellen eines Übergangsdiagramms oder Übergangsgraphen. Jeder Zustand wird durch einen Kreis symbolisiert. Die Übergangswahrscheinlichkeiten werden an den Pfeilen von einem zum anderen Zustand angeschrieben. Es sind auch Pfeile von einem Zustand auf sich selbst möglich. Pfeile werden weggelassen, wenn die zugehörige Wahrscheinlichkeit 0 beträgt. Das Übergangsdiagramm ist also ein gerichteter und gewichteter Graph. Man bezeichnet diese Darstellung auch als Zustandsraumdarstellung. Abbildung 2.2 zeigt den zur Matrix (2.3) gehörenden Übergangsgraphen.

Nach der Definition muss jede Übergangsmatrix für eine Markov-Kette mit Zustandsraum  $S = \{1, 2, ..., N\}$  folgende beiden Eigenschaften besitzen:

• Da alle Einträge Wahrscheinlichkeiten sind, muss gelten:

$$0 \le p_{ij} \le 1$$
 für alle  $i, j \in S$ 

• Da sich die Wahrscheinlichkeiten, zum nächsten Zeitpunkt im Zustand 1, 2, ..., N zu sein, zu 1 aufsummieren müssen, gilt:

$$\sum_{j=1}^{N} p_{ij} = 1 \quad \text{für alle } i \in S.$$
 (2.4)

Die Einträge der Übergangsmatrix sind liegen also alle zwischen 0 und 1 und summieren

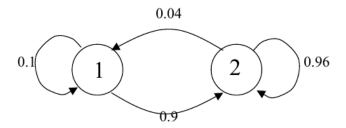


Abbildung 2.3: Der Übergangsgraph für das Beispiel zur Maschinenzuverlässigkeit

sich zeilenweise zu 1 (spaltenweise muss dies keineswegs gelten!). Jede Matrix mit diesen Eigenschaften bezeichnet man als  $stochastische\ Matrix^1$ .

Beispiel (Beispiele für Übergangsmatrizen)

1. Maschinenzuverlässigkeit: Wir betrachten eine Maschine, die entweder funktionsfähig ist oder defekt. Wenn sie am Anfang eines Tages funktioniert, dann funktioniert sie am nächsten Tag wieder mit einer Wahrscheinlichkeit von 0.96. Wenn die Maschine defekt ist, wird sie von der Herstellerfirma repariert. Eine Maschine, die am Morgen eines Tages defekt ist, ist am Morgen des nächsten Tages mit einer Wahrscheinlichkeit von 0.90 repariert. Eine reparierte Maschine ist genauso zuverlässig wie eine neue. Dieses System soll als Markov-Kette modelliert werden.

Sei  $X_n$  der Zustand der Maschine am Morgen des Tages n. Dann hat  $X_n$  zwei Zustände:

$$X_n = \begin{cases} 1, & \text{wenn die Maschine defekt ist} \\ 2, & \text{wenn die Maschine funktioniert} \end{cases}.$$

Die Folge  $(X_n)_{n\in\mathbb{N}_0}$  ist dann eine Markov-Kette. Die Übergangsmatrix ist gegeben durch

$$\mathbf{P} = \left(\begin{array}{cc} p_{11} & p_{12} \\ p_{21} & p_{22} \end{array}\right) = \left(\begin{array}{cc} 0.1 & 0.9 \\ 0.04 & 0.96 \end{array}\right)$$

Der Übergangsgraph des Prozesses ist in Abbildung 2.3 angegeben.

2. Wetter: Wir betrachten das Wetter. Es sei beschrieben durch einen stochastischen Prozess  $(X_n)_{n\in\mathbb{N}_0}$ , wobei  $n=0,1,2,\ldots$  die Tage zählt. Der Zustandsraum sei S=

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Damit ist nicht gemeint, dass die Matrix selbst zufällig ist. Die Terminologie ist historisch begründet.

 $\{1, 2, 3\}$ , mit

$$X_n = \begin{cases} 1, & \text{Sonne} \\ 2, & \text{bew\"olkt} \\ 3, & \text{Regen} \end{cases}$$

Aus langjähriger Beobachtung wissen wir, dass es nach einem sonnigen Tag mit einer Wahrscheinlichkeit von 0.3 bewölkt ist, und mit einer Wahrscheinlichkeit von 0.5 wieder sonnig ist. Wenn es bewölkt ist, ist die Wahrscheinlichkeit für Regen am folgenden Tag 0.3. Die Wahrscheinlichkeit für Sonne ist ebenfalls 0.3. Falls es regnet, ist die Wahrscheinlichkeit für Sonne am folgenden Tag 0.1, für Wolken 0.4. Dieses System soll (näherungsweise) als Markov-Kette modelliert werden.

Aus den Angaben kann man schliessen:

$$p_{12} = 0.3, \quad p_{11} = 0.5$$
  
 $p_{23} = 0.3, \quad p_{21} = 0.3$   
 $p_{31} = 0.1, \quad p_{32} = 0.4$ 

Die fehlenden Wahrscheinlichkeiten erhält man aus (2.4). Die resultierende Übergangsmatrix ist:

$$\mathbf{P} = \left(\begin{array}{ccc} 0.5 & 0.3 & 0.2 \\ 0.3 & 0.4 & 0.3 \\ 0.1 & 0.4 & 0.5 \end{array}\right)$$

Damit ist der Markov-Prozess vollständig bestimmt.

# 2.3 Zustandsverteilungen

Bisher haben wir uns für die Wahrscheinlichkeit von Übergängen aus einem Zustand i in einen Zustand j interessiert, d.h. für die bedingte Wahrscheinlichkeit  $P(X_t = j | X_{t-1} = 1)$ . Natürlich ist es häufig auch von Interesse, mit welcher Wahrscheinlichkeit sich der Prozess zu einem Zeitpunkt im Zustand j befindet, ohne dass man den vorherigen Zustand kennt.

Betrachten wir als Beispiel wieder die Markov-Kette, die durch die Übergangsmatrix (2.3) bzw. den Übergangsgraphen in Abb. 2.2 gegeben ist. Falls wir bei t = 0 im Zustand 1 starten, sind wir zum Zeitpunkt t = 1 mit der Wahrscheinlichkeit  $p_{11} = 0.1$  immer noch im Zustand 1 und mit der Wahrscheinlichkeit  $p_{12} = 0.9$  im Zustand 2.

Wir bezeichnen nun die Wahrscheinlichkeit, mit der sich der Prozess zum Zeitpunkt t im Zustand i befindet, als

$$\pi_i(t) = P(X_t = i).$$

Wir fassen  $\pi_1(t), \dots, \pi_N(t)$  in einem Zeilenvektor<sup>2</sup>

$$\vec{\pi}(t) = (\pi_1(t), \dots, \pi_N(t))$$

zusammen.  $\vec{\pi}(t)$  bezeichnen wir auch als Zustandsverteilung zum Zeitpunkt t bzw. als Zustandsvektor.  $\vec{\pi}(t)$  gibt genau die Verteilung der diskreten Zufallsvariable  $X_t$  an. Es handelt sich hier nicht um eine bedingte Verteilung, allerdings hängt sie vom Startzustand ab, der deterministisch sein kann oder selbst stochastisch mit einer bestimmten Verteilung.

Für das obige Beispiel ist der Anfangszustand deterministisch, nämlich immer gleich 1. Damit ist die Zustandsverteilung zum Zeitpunkt 0 gegeben durch:

$$\vec{\pi}(0) = (\pi_1(0), \pi_2(0), \pi_3(0)) = (1, 0, 0).$$

Für den Zeitpunkt t=1 erhalten wir die Zustandsverteilung

$$\vec{\pi}(0) = (\pi_1(1), \pi_2(1), \pi_3(1)) = (0.1, 0.9, 0).$$

Auch wenn der Startzeitpunkt bekannt ist, befindet sich der Prozess bereits zum folgenden Zeitpunkt im Allgemeinen in einem Zustand, über den man nur noch eine Wahrscheinlichkeitsaussage machen kann.

Im Folgenden werden wir uns mit der zeitlichen Entwicklung von  $\vec{\pi}(t)$  für eine bekannte Anfangsverteilung befassen. So könnten wir uns z. B. fragen, wie wahrscheinlich es ist, dass es nach 5 Tagen regnet, wenn am Tag 0 die Sonne geschienen hat.

Später im Kapitel 2.6 werden wir dann sehen, dass  $\vec{\pi}(t)$  unter gewissen Bedingungen (Aperiodizität und Irreduzibilität) für grosse Zeiten t konstant wird, d.h. nach einer gewissen "Einschwingzeit" nicht mehr von der Zeit abhängt. Zum Beispiel hängt die Wahrscheinlichkeit, dass es nach 1000 Tagen regnet, extrem vernachlässigbar vom heutigen Wetter ab.

Wir interessieren uns nun zunächst für die Zeitentwicklung von  $\vec{\pi}(t)$  zu endlichen Zeiten. Gegeben sei eine homogene Markov-Kette  $\{X_t, t = 0, 1, 2, 3...\}$  mit Zustandsraum  $S = \{1, 2, ..., N\}$ . Die Anfangsverteilung sei gegeben durch den Vektor

$$\vec{\pi}(0) = (\pi_1(0), \dots, \pi_N(0)).$$

Der Anfangszustand muss also nicht deterministisch sein, aber wir setzen seine Verteilung als bekannt voraus. Die Übergangsmatrix des Markov-Prozesses sei  $\mathbf{P}$ .

Zunächst betrachten wir den Zustand zum Zeitpunkt t=1. Aus dem Satz von der totalen Wahrscheinlichkeit

$$\pi_i(1) = P(X_1 = i) = \sum_{j=1}^N P(X_0 = j) \cdot P(X_1 = i | X_0 = j) = \sum_{j=1}^N \pi_j(0) p_{ji}$$

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Dies ist die in der Theorie der Markov-Ketten übliche Schreibweise. Vektoren sind im gesamten Skript – im Gegensatz zur Standardkonvention der linearen Algebra – Zeilenvektoren und keine Spaltenvektoren, wenn nichts anderes gesagt wird.

ergibt sich sofort die Gleichung

$$\vec{\pi}(1) = (\pi_1(1), \pi_2(1), \dots, \pi_N(1))$$

$$= \left(\sum_{j=1}^N \pi_j(0) p_{j1}, \sum_{j=1}^N \pi_j(0) p_{j2}, \dots, \sum_{i=1}^N \pi_j(0) p_{jN}\right)$$

$$= (\pi_1(0), \pi_2(0), \dots, \pi_N(0)) \begin{pmatrix} p_{11} & p_{12} & \dots & p_{1N} \\ p_{21} & p_{22} & \dots & p_{2N} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ p_{N1} & p_{N2} & \dots & p_{NN} \end{pmatrix}$$

$$= \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}$$

Auf die selbe Weise erhält man auch

$$\vec{\pi}(2) = \vec{\pi}(1) \cdot \mathbf{P}$$
$$= (\vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}) \cdot \mathbf{P}$$
$$= \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}^{2}$$

und allgemein

$$\vec{\pi}(t) = \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}^t \tag{2.5}$$

Die Matrix  $\mathbf{P}^t$  heisst auch die t-Schritt-Übergangsmatrix, denn sie gibt die Übergangswahrscheinlichkeiten aus einem Zustand zum Zeitpunkt 0 zu einem Zustand zum Zeitpunkt t an. Sie kann durch einfache Potenzierung der 1-Schritt-Übergangsmatrix gewonnen werden. Wegen der Homogenität der Markovkette gilt dies auch für den Übergang vom Zeitpunkt s zum Zeitpunkt s+t für alle  $s \in \mathbb{N}_0$ . Man beachte, dass auch der Spezialfall t=0 richtig wiedergegeben wird, denn wie für jede Matrix ergibt

$$\mathbf{P}^0 = I$$

die Einheitsmatrix. Gleichung (2.5) ist die grundlegende Gleichung für die Dynamik einer homogenen Markov-Kette mit endlichem Zustandsraum. Aus dieser Gleichung lassen sich alle wesentlichen Eigenschaften eines Markov-Prozesses ableiten.

Beispiel Wir betrachten wieder die Markov-Kette, die durch die Übergangsmatrix (2.3) gegeben ist. Wir interessieren uns nun für die Verteilung der Zustände zum Zeitpunkt t=5, gegeben eine beliebige Anfangsverteilung. Da wir nicht 5 Matrixmultiplikationen ausführen wollen, überlassen wir das R. Matrizenmultiplikationen können in R mit %% durchgeführt werden<sup>3</sup>. Potenzen einer Matrix können mit %% berechnet werden, wenn zuvor das Paket expm geladen wird.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Nur so erhält man eine Matrixmultiplikation im Sinne der linearen Algebra. Der Operator \* multipliziert Matrizen komponentenweise, genauso wie ^ komponentenweise Potenzen bildet.

Wir können ausserdem mit rowSums() überprüfen, dass  $\mathbf{P}^5$  eine stochastische Matrix ist:

```
> rowSums(P5)
[1] 1 1 1
```

Das gilt natürlich auch für höhere Potenzen von P:

Wollen wir nun die Zustandsverteilung für t=5 bei Start im Zustand 1 zum Zeitpunkt t=0 berechnen, so müssen wir eine Vektor-Matrix-Multiplikation durchführen. Dazu empfiehlt es sich, den Vektor zunächst mit t() zu transponieren, um einen Zeilenvektor zu erhalten<sup>4</sup>.

Es ist wichtig zu bemerken, dass die grundlegende Gleichung (2.5) die zeitliche Entwicklung einer Wahrscheinlichkeitsverteilung beschreibt, nicht aber die zeitliche Entwicklung einer Realisierung (Trajektorie).

Gleichung (2.5) hat die Form

 $Zeilenvektor = Zeilenvektor \cdot Matrix,$ 

während man sonst (zum Beispiel in der linearen Algebra) meistens Gleichungen des Typs

 $Spaltenvektor = Matrix \cdot Spaltenvektor$ 

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Vektoren sind in R ein eigener Datentyp und zunächst kein Spezialfall einer Matrix. Sie werden jedoch bei Verwendung in Matrixoperationen automatisch in Matrizen umgewandelt, normalerweise in Spaltenvektoren. Wenn die Matrixoperation nur für einen Zeilenvektor definiert ist, wird allerdings teilweise auch eine Konvertierung in einen Zeilenvektor vorgenommen. Im folgenden Beispiel führt die Rechnung ohne t() zum selben Ergebnis. Da automatische Typenkonvertierungen auch unerwartete Effekte haben können, empfiehlt es sich, lieber eine explizite Konvertierung mit t() durchzuführen.

behandelt. In der Theorie der Markov-Ketten ist es allerdings üblich, mit Zeilenvektoren zu arbeiten. Transponieren von (2.5) liefert

$$(\vec{\pi}(t))' = (\vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}^t)'$$

bzw.

$$\vec{\pi}(t)' = \left(\mathbf{P}^t\right)' \cdot \vec{\pi}(0)'$$

oder

$$\vec{\pi}(t)' = (\mathbf{P}')^t \cdot \vec{\pi}(0)',$$

d.h. man könnte genausogut auch die Übergangsmatrix transponieren und dann wie gewohnt mit von Rechts mit der Zustandsverteilung multiplizieren, die man dann als Spaltenvektor definieren würde. Wir folgen hier – wie auch die meisten Bücher zum Thema – der üblichen Konvention und arbeiten mit Zeilenvektoren und Multiplikation von links.

### 2.4 Klassifikation von Zuständen

Wir wollen nun die einzelnen Zustände einer Markov-Kette nach ihrer Erreichbarkeit klassifizieren. Dazu betrachten wir die durch den Übergangsgraphen in Abbildung 2.4 gegebene Markov-Kette. Man sieht sofort, dass der Übergangsgraph in zwei Teile zerfällt – startet die Kette in einem der Zustände 1-4, so wird sie niemals einen der Zustände 5-8 erreichen, und umgekehrt. Schaut man genauer hin, sieht man auch, dass man den Zustand 1 höchstens ein einziges Mal besuchen kann, nämlich nur, wenn die Kette dort startet. Im nächsten Schritt springt die Kette dann zu 2, und es gibt keine Möglichkeit, jemals wieder zum Zustand 1 zurückzukehren. Zwischen den Zuständen 3 und 4 kann die Kette hingegen beliebig oft hin- und herspringen, voraussgesetzt sie erreicht überhaupt einen der beiden Zustände (was bei einem Start in Zustand 5 zum Beispiel nicht der Fall ist). Zustand 8 kann, wenn er einmal erreicht wurde, niemals wieder verlassen werden.

**Definition** (*Erreichbarkeit*) Sei  $(X_n)_{n\in\mathbb{N}}$  eine homogene Markov-Kette mit Zustandsraum S. Ein Zustand  $j\in S$  heisst vom Zustand  $i\in S$  aus *erreichbar*, wenn ein  $t\in\mathbb{N}_0$  existiert, so dass die Wahrscheinlichkeit, sich nach t Schritten im Zustand j zu befinden, wenn man sich aktuell im Zustand i befindet, grösser als 0 ist. Mathematisch: Es existiert ein  $t\in\mathbb{N}_0$ , so dass

$$P(X_t = j | X_0 = i) > 0,$$

bzw. äquivalent dazu, es existiert ein  $t \in \mathbb{N}_0$  mit

$$(\mathbf{P}^t)_{ij} > 0.$$

Wir schreiben kurz auch  $i \to j$ , wenn j von i erreichbar ist und  $i \not\to j$ , wenn j nicht von i aus erreichbar ist.

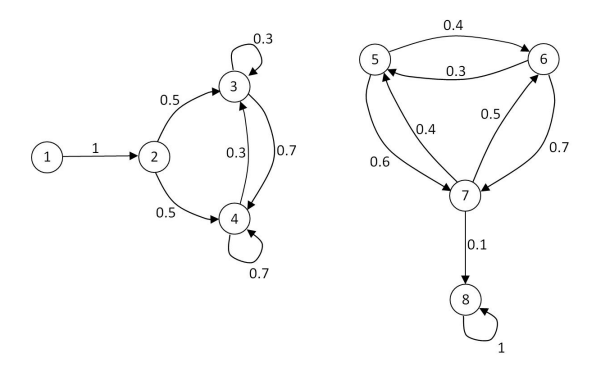


Abbildung 2.4: Übergangsgraph einer Markov-Kette

Es ist zu beachten, dass t=0 zugelassen ist, d.h. es gilt wegen

$$P(X_s = i | X_s = i) = 1$$

auch stets  $i \to i$ . Jeder Zustand ist also von sich selbst aus erreichbar. Wir verlangen auserdem nicht, dass j von i aus in einem Schritt erreichbar sein muss, d.h. es muss im Übergangsgraphen nicht unbedingt einen Pfeil von i nach j geben, damit  $i \to j$ . Es reicht, dass man j von i aus über andere Zustände erreichen kann. Es gilt für  $i \to j$  und  $j \to k$  auch  $i \to k$ .  $i \to j$  gilt also, wenn Zustände  $i_1, i_2, \ldots, i_\ell$  exisiteren mit

$$i \to i_1 \to i_2 \to \cdots \to i_\ell \to j$$
.

Dies gilt wiederum dann, wenn

$$p_{i,i_1} > 0, \quad p_{i_1,i_2} > 0, \quad \dots, \quad p_{i_\ell,j} > 0$$

gilt.

**Definition** (Wechselseitige Erreichbarkeit) Gilt für  $i, j \in S$   $i \to j$  und  $j \to i$ , so nennt man i und j wechselseitig erreichbar und schreibt kurz  $i \leftrightarrow j$ . Auch hier gilt mit  $i \leftrightarrow j$  und  $j \leftrightarrow k$  auch  $i \leftrightarrow k$ .

**Definition** (Absorbierender Zustand) Gilt für ein  $i \in S$ 

$$i \not\rightarrow j$$

für alle  $j \neq i$ , so nennt man i einen absorbierenden Zustand.

Ein absorbierender Zustand ist also ein Zustand, den man niemals wieder verlässt, wenn man ihn einmal erreicht hat. Ein Zustand i ist also genau dann absorbierend, wenn

$$p_{ii} = 1$$

gilt.

Der Zustandsraum S einer Markovkette lässt sich eindeutig in Klassen von Zuständen aufteilen, so dass zwei Zustände i, j genau dann in der selben Klasse liegen, wenn  $i \leftrightarrow j$  gilt<sup>5</sup>. Jeder Zustand ist dabei genau in einer Klasse, wobei auch Klassen aus nur einem Zustand bestehen oder alle Zustände in einer einzigen Klasse sein können. Ein absorbierender Zustand bildet immer eine Klasse für sich allein, da man von ihm aus keinen weiteren Zustand erreichen kann.

**Definition** (Irreduzibilität) Gilt für alle  $i, j \in S$ 

$$i \leftrightarrow j$$
,

ist also jeder Zustand von jedem anderen aus erreichbar, so nennt man die Markov-Kette irreduzibel, ansonsten reduzibel.

Irreduzibilität bedeute also genau, dass der Zustandraum S nur aus einer Äquivalenzklasse von Zuständen besteht. Die Markov-Kette ist reduzibel, wenn es Zustände i, j gibt, für die  $i \rightarrow j$  gilt bzw. für die

$$P(X_t = j | X_0 = i) = 0$$

für alle  $t \in \mathbb{N}$ . Die Markov-Kette in Abbildung 2.5 ist reduzibel, da man z.B. nicht von 1 nach 2 gelangt.

Da man von einem absorbierenden Zustand aus keinen anderen Zustand mehr gelangen kann, sind Markov-Ketten mit mindestens einem absorbierenden Zustand automatisch reduzibel. Abbildung 2.6 zeigt zwei Markov-Ketten mit einem bzw. zwei absorbierenden Zuständen, die daher ebenfalls reduzibel sind.

Irreduzibilität ist eine wichtige Eigenschaft für die Untersuchung des Langzeitverhaltens einer Markov-Kette. Wir gehen in Kapitel 2.6 näher darauf ein.

Ein weitere Eigenschaft eines Zustands ist seine *Periode*. Da wir es hier mit stochastischen Prozessen zu tun haben, ist die Periode eines Zustands nicht definiert als Anzahl Schritte, nach denen jeweils sicher eine Rückkehr in einen Zustand stattfindet, sondern als Anzahl Schritte, nach denen dies minimal möglich ist. Formal:

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Mathematisch handelt es sich bei der gegenseitigen Erreichbarkeit um eine  $\ddot{A}$  quivalenzrelation, was die Zerlegung von S in  $\ddot{A}$  quivalenzklassen impliziert.

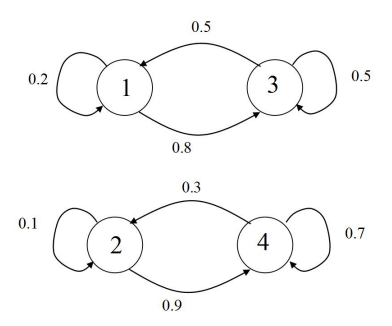


Abbildung 2.5: Reduzible Markov-Kette

**Definition** (Periode eines Zustands) Ist  $d \in \mathbb{N}$  die grösste Zahl, für die gilt, dass

$$P(X_n = i | X_0 = i) = 0$$

bzw. (äquivalent)

$$(\mathbf{P}^n)_{ii} = 0$$

für alle n, die nicht durch d teilbar sind, so nennt man d die Periode des Zustands i. Ist d = 1, so nennt man den Zustand i aperiodisch, ist d > 1, so heisst der Zustand periodisch.

Ein Zustand i ist genau dann aperiodisch, wenn  $p_{ii} > 0$  ist. Ist ein Zustand periodisch, so gilt stets  $p_{ii} = 0$ , da eine Rückkehr nach 1 Zeitschritt nicht möglich ist. Peridoizität bedeutet nicht, dass man von i ausgehend alle d Schritte i wieder besucht, sondern nur, dass dies höchstens nach  $d, 2d, 3d, \ldots$  Schritten überhaupt möglich ist.

Alle Zustände in einer Klasse haben die selbe Periode. Ist die Markov-Kette irreduzibel, d.h. fallen alle Zustände in eine Klasse, so spricht man auch von der Periode der Markov-Kette bzw. bezeichnet die Kette als periodisch oder aperiodisch. Eine irreduzible Markov-Kette ist also automatisch aperiodisch, wenn ein i existiert mit  $p_{ii} > 0$ . Bei reduziblen Markov-Ketten ist die Lage etwas komplizierter, da hier unterschiedliche Klassen Zustände mit unterschiedlichen Perioden haben können bzw. Zustände in einigen Klassen aperiodisch, in anderen periodisch sein können.

Wie erkennt man periodische Prozesse? Am einfachsten geht das im Übergangsgraphen. Man verfolgt die Übergangspfeile von einem Zustand über die anderen Zustände zu sich

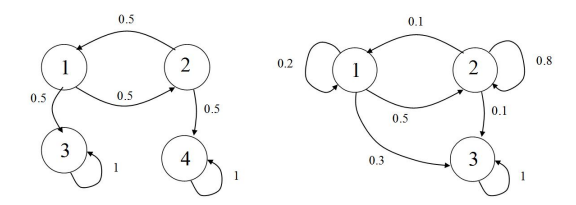


Abbildung 2.6: Zwei reduzible Markov-Ketten mit einem bzw. zwei absorbierenden Zuständen

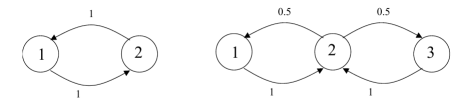


Abbildung 2.7: Übergangsgraphen für zwei periodische Markov-Ketten

selbst zurück. Dies sind gerichtete Zyklen. Falls die Längen aller diese Zyklen ein Vielfaches einer Zahl d>1 sind, ist der Prozess periodisch. In Abbildung 2.7 sind die Übergangsgraphen von Markov-Ketten mit Übergangsmatrizen

$$\mathbf{P} = \left(\begin{array}{cc} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{array}\right)$$

bzw.

$$\mathbf{P} = \left(\begin{array}{ccc} 0 & 1 & 0 \\ 0.5 & 0 & 0.5 \\ 0 & 1 & 0 \end{array}\right)$$

dargestellt. Die Zyklen mit d=2 sind einfach zu erkennen.

Eine andere Möglichkeit ist es, die Diagonalelemente von  ${\bf P}$  zu betrachten. Falls irgendeines dieser Elemente ungleich Null ist, dann ist eine irreduzible Markov-Kette sicher aperiodisch. Für eine irreduzible Markov-Kette mit der Periode d müssen alle Diagonalelemente

der Matrizen  $\mathbf{P}, \mathbf{P}^2, \mathbf{P}^3, \ldots, \mathbf{P}^{d-1}$  gleich Null sein. Ausserdem müssen alle Diagonalelemente der Matrizen  $\mathbf{P}^{d+1}, \mathbf{P}^{d+2}, \mathbf{P}^{d+3}, \ldots, \mathbf{P}^{2d-1}$  gleich Null sein, usw.

Beispiel (Ehrenfest-Modell) Paul und Tatjana Ehrenfest veröffentlichten 1909 ein sehr einfaches Modell aus der Thermodynamik: Zwei Gefässe sind durch eine dünne Membran verbunden. In beiden Gefässen befinden sich zusammen m Teilchen. In jedem (diskreten) Zeitschritt wird eines der Teilchen zufällig ausgewählt. Es wandert in das jeweils andere Gefäss. Wir betrachten die Markov-Kette  $(X_t)_{t\in\mathbb{N}_0}$  mit Zustandsraum  $S=\{0,1,\ldots,m\}$ .  $X_t$  gebe dabei die Anzahl zum Zeitpunkt t im ersten Gefäss befindlichen Teilchen an.

Befindet sich im ersten Gefäss zum Zeitpunkt t genau ein Teilchen, so wird es beim Übergang zum Zeitpunkt t+1 mit Wahrscheinlichkeit  $\frac{1}{m}$  ausgewählt. In diesem Fall hat man zum Zeitpunkt t+1 kein Teilchen mehr im ersten Gefäss. Mit Wahrscheinlichkeit  $\frac{m-1}{m}$  wird jedoch eines der Teilchen aus dem zweiten Gefäss ins erste verschoben. Allgemeiner hat man für  $i=1,\ldots,m-1$  Teilchen im t-ten Schritt mit Wahrscheinlichkeit  $\frac{i}{m}$  im nächsten Schritt i-1 Teilchen im ersten Gefäss und mit Wahrscheinlichkeit  $\frac{m-i}{m}$  im nächsten Schritt i+1 Teilchen. Im Fall i=0 wird in jedem Fall eines der Teilchen aus dem zweiten Gefäss in das erste versetzt, und man hat im nächsten Schritt 1 Teilchen. Genauso wird bei i=m in jedem Fall ein Teilchen vom ersten ins zweite Gefäss verschoben, also verbeliben dann m-1 Teilchen im ersten Gefäss. Wir erhalten also eine Übergangsmatrix mit Einträgen.

$$p_{ij} = \begin{cases} 1, & i = 0, j = 1\\ \frac{i}{m} & i = 1, \dots, m - 1, j = i - 1\\ \frac{m - i}{m} & i = 1, \dots, m - 1, j = i + 1\\ 1, & i = m, j = m - 1\\ 0, & \text{sonst} \end{cases}$$

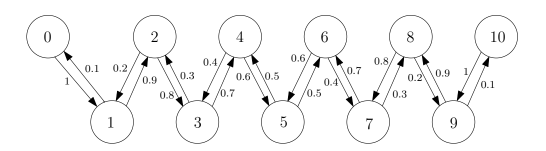


Abbildung 2.8: Übergangsgraph für das Ehrenfest-Modell mit m=10

Zur Veranschaulichung gehen wir von m = 10 aus. Wir erhalten dann  $S = \{0, 1, \dots, 10\}$ 

und die folgende Übergangsmatrix

Der Übergangsgraph ist in Abbildung 2.8 dargestellt. Die Kette besitzt keine absorbierenden Zustände, und alle Zustände sind rekurrent. Die Markov-Kette ist auch irreduzibel, denn jeder Zustand kann von jedem anderen aus erreicht werden.

Startet man mit einer gerade Anzahl Teilchen im ersten Gefäss, so hat man im nächsten Schritt stets eine ungerade Anzahl Teilchen, da ja immer genau eines verschoben wird. Erst im übernächsten Schritt hat man wieder eine gerade Anzahl. Eine Rückkehr in genau den selben Zustand ist also (frühestens) in zwei Schritten möglich, ansonsten nur nach vier, sechs, acht usw. Schritten. Analog hat man bei Start mit einer ungeraden Anzahl Teilchen nach zwei, vier, sechs, acht usw. Schritten erreichen. Alle Zustände haben also die Periode 2. Dies sieht man auch am Übergangsgraphen in Abbildung 2.8 – man springt immer zwischen dem "oberen" (gerade Anzahl) und dem "unteren" Teil (ungerade Anzahl) hin- und her, man kann also nicht in einem Schritt in einen Zustand zurückkehren. Dies sieht man auch daran, dass die Übergangsmatrix auf der Diagonale nur Nullen hat. Am Übergangsgraphen sieht man aber auch, dass man in jeden Zustand nach 2 zurückkehren kann (wegen der Irreduzibilität reicht es, das für einen Zustand zu überprüfen!).

## 2.5 Kostenmodelle für endlichen Zeithorizont

Oft sind Prozesse mit bestimmten Prozesskosten gekoppelt. Die Aufgabe der Prozessbeschreibung ist dann, die Prozesskosten zu bestimmen. Eine Prozessoptimierung versucht, die Prozesskosten zu minimieren, indem beeinflussbare Parameter des Prozesses entsprechend festgelegt werden. Wir beschäftigen uns in diesem Abschnitt nur mit der Berechnung der erwarteten Kosten bei endlichem Zeithorizont, wobei wir unterscheiden zwischen zustandsabhängigen und übergangsabhängigen Kosten. Die selben Überlegungen kann man statt für Kosten auch für Gewinne oder sonstige Bewertungen durchführen, weshalb man manchmal auch von bewerteten Markov-Ketten spricht.

Wir betrachten zunächst ein Kostenmodell für zustandsabhängige Kosten: Zu jedem Zeitpunkt  $t = 0, 1, 2, \ldots$  fallen Kosten  $K_t$  an, die nur vom Zustand des Prozesses zur Zeit t abhängen. Zu jedem Zustand j des Zustandsraumes gehört dabei eine Kostenzahl  $c_j$ , die

Kosten angibt, die für jeden Zeitschritt anfallen, in dem der Prozess im Zustand j ist. Die Gesamtkosten K setzen sich aus der Summe der Einzelkosten zusammen:

$$K = \sum_{t=0}^{T} K_t.$$

Kostenmodelle dieses Typs können in häufig angewendet werden.

Wir fassen die Kosten der einzelnen Zustände zu einem Kostenvektor  $\vec{c}$  zusammen:

$$\vec{c} = (c_1, c_2, \dots, c_N)$$

wobei der Zustandsraum durch  $S = \{1, 2, ..., N\}$  gegeben sei.

Im Folgenden interessieren wir uns für die Gesamtkosten K in der Laufzeit 0, ..., T bei gegebener Anfangsverteilung  $\vec{\pi}(0)$ . K ist eine Zufallsvariable und für jede Prozessrealisierung unterschiedlich. Wir fragen uns, wie gross der Erwartungswert dieser Zufallsvariablen ist.

Wir betrachten zunächst die erwarteten Kosten zum Zeitpunkt t:

$$E(K_t) = \sum_{j=1}^{N} c_j \cdot P(X_t = j)$$
$$= \sum_{j=1}^{N} \pi_j(t) \cdot c_j$$
$$= \vec{\pi}(t) \cdot \vec{c}'$$

 $\vec{\pi}(t)$  kann wiederum als

$$\vec{\pi}(t) = \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}^t$$

berechnet werden. Wir erhalten damit:

$$E(K_t) = \vec{\pi}(t) \cdot \vec{c}'$$
$$= \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}^t \cdot \vec{c}'$$

Die erwarteten Gesamtkosten ergeben sich dann durch Addition der erwarteten Einzel-

schrittkosten:

$$E(K) = E\left(\sum_{t=0}^{T} K_{t}\right)$$

$$= \sum_{t=0}^{T} E(K_{i})$$

$$= \sum_{t=0}^{T} \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}^{t} \cdot \vec{c}'$$

$$= \vec{\pi}(0) \cdot \left(\sum_{t=0}^{T} \mathbf{P}^{t}\right) \cdot \vec{c}'$$

$$= \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{M}(T) \cdot \vec{c}'$$

Hier tritt die Matrix  $\mathbf{M}(T)$  auf. Diese Matrix bezeichnet man als Aufenthaltsdauermatrix. Diese Bezeichnung wird klar, wenn man sich einen Prozess vorstellt, bei dem eine Geldeinheit für den Aufenthalt im Zustand j bezahlt wird und man im Zustand i started. In diesem Fall ist  $\vec{c}' = \vec{e_j}$  und  $\vec{\pi}(0) = \vec{e_i}'$ , wobei  $\vec{e_j}$  und  $\vec{e_i}$  die Einheitsvektoren sind.  $M_{ij}$  sind in also die erwarteten Kosten beim Start im Zustand i, die durch Aufenthalte im Zustand j entstehen, falls ein Aufenthalt im Zustand j eine Einheit kostet- oder anders ausgedrückt die mittlere Anzahl der Aufenthalte im Zustand j. Zusammengefasst beschreibt  $M_{ij}(T)$  die Anzahl der Aufenthalte bis zum Zeitschritt T im Zustand j, wenn man im Zustand i zum Zeitpunkt t=0 gestartet ist.

Beispiel Eine Versicherung plant, eine Reiseversicherung anzubieten. Die Versicherung soll während einer Reisezeit von 7 Tagen 100 CHF pro Krankheitstag bezahlen. Die Bedingung ist, dass der Versicherungsnehmer gesund ist am Tage vor Reiseantritt. Wie teuer muss die Police sein, damit die Versicherung keinen Verlust macht?

Wir setzen folgendes markovsches Krankheitsmodell voraus: Eine Person, die heute gesund ist, ist morgen krank mit einer Wahrscheinlichkeit von 0.05. Eine kranke Person ist mit einer Wahrscheinlichkeit von 0.6 am folgenden Tag wieder gesund. Der Prozess hat den Zustandsraum  $S = \{1, 2\}$ , wobei 1 bedeute, dass der Versicherungsnehmer gesund ist, und 2 dass er krank ist. Die Übergangsmatrix ist dann

$$\mathbf{P} = \left( \begin{array}{cc} 0.95 & 0.05 \\ 0.6 & 0.4 \end{array} \right).$$

Der Kostenvektor ist:

$$\vec{c} = (c_1 \quad c_2) = (0 \quad 100).$$

Die Anfangsverteilung ist gegeben durch  $\vec{\pi}(0) = (1,0)$ , denn die Versicherung soll ja nur für Personen gelten, die vor Antritt der Reise gesund sind. Wir können den Tag vor Reiseantritt

(t=0) mit in den Betrachtungszeitraum miteinbeziehen, denn an diesem Tag entstehen für die Versicherung mit Sicherheit keine Kosten. Der Erwartungswert der Gesamtkosten für den Zeitraum  $\{0,1,2,...,7\}$  ist dann gegeben durch

$$\begin{aligned} \mathsf{E}(K) &= \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{M}(T) \cdot \vec{c}' \\ &= \begin{pmatrix} 1 & 0 \end{pmatrix} \cdot \mathbf{M}(T) \cdot \begin{pmatrix} 0 \\ 100 \end{pmatrix} \end{aligned}$$

Mit

$$\mathbf{M}(T) = \sum_{t=0}^{7} \mathbf{P}^{t} = \begin{pmatrix} 7.5029 & 0.4971 \\ 5.9648 & 2.0352 \end{pmatrix}$$

ergibt sich:

$$\mathsf{E}(K) = \left(\begin{array}{cc} 1 & 0 \end{array}\right) \cdot \left(\begin{array}{cc} 7.5029 & 0.4971 \\ 5.9648 & 2.0352 \end{array}\right) \cdot \left(\begin{array}{c} 0 \\ 100 \end{array}\right) = 49.71$$

Die Versicherung muss also mindestens 49.7 CHF für die Police verlangen, wenn sie keinen Verlust machen will.

Bisher haben wir Kosten betrachtet, die in Abhängigkeit vom Zustand in jedem Zeitschritt auflaufen. Nun betrachten wir dagegen Kosten, die bei  $\ddot{U}berg\ddot{a}ngen$  von einem Zustand in den anderen entstehen: Immer dann, wenn der Prozess von Zustand i in den Zustand j wechselt, mögen die Kosten  $u_{ij}$  anfallen. Dabei kann man natürlich auch Übergänge vom Zustand i in sich selbst betrachten.

Die Kosten für alle Übergänge ordnen wir in der Übergangskostenmatrix U an:

$$\mathbf{U} = \begin{pmatrix} u_{11} & u_{12} & \dots & u_{1N} \\ u_{21} & u_{22} & \dots & u_{2N} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ u_{N1} & u_{N2} & \dots & u_{NN} \end{pmatrix}$$

Sofern bei einem Übergang keine Kosten auftreten, ist das entsprechende Matrixelement Null zu setzen.

Die bei einem solchen Modell während einer endlichen Laufzeit  $t=0,1,2,\ldots,T$  anfallenden Kosten sind natürlich wieder eine Zufallsvariable, die davon abhängt, wie die jeweilige Trajektorie des Prozesses verläuft. Im Folgenden werden wir den Erwartungswert der anfallenden Kosten berechnen.

Wir betrachten zunächst einen Übergang von t nach t+1. Sei zunächst der Zustand des Systems zum Zeitpunkt t als bekannt vorausgesetzt, also etwa  $X_t = i$ . Was ist nun der Erwartungswert der im nächsten Zeitschritt anfallenden Kosten? Prinzipiell sind Übergänge in alle Zustände  $j=1,\ldots,N$  möglich. Die Wahrscheinlichkeiten werden durch die Matrixelemente  $p_{ij}$  der Übergangsmatrix gegeben. Der Erwartungswert der Kosten (gegeben den

Zustand zum Zeitpunkt t) berechnet sich damit als mit den Wahrscheinlichkeiten gewichtete Summe der möglichen Kosten:

$$\mathsf{E}(K_{t,t+1}|X_t = i) = \sum_{i=1}^{N} u_{ij} p_{ij}$$

Damit gilt nun

$$\begin{split} \mathsf{E}(K_{t,t+1}) &= \sum_{i=1}^{N} \mathsf{E}(K_{t,t+1}|X_t = i) P(X_t = i) \\ &= \sum_{i=1}^{N} \pi_i(t) \mathsf{E}(K_{t,t+1}|X_t = i) \\ &= \sum_{i=1}^{N} \pi_i(t) \left( \sum_{j=1}^{N} u_{ij} p_{ij} \right) \end{split}$$

Mit

$$\vec{c} = \left(\sum_{j=1}^{N} u_{1j} p_{1j}, \sum_{j=1}^{N} u_{2j} p_{2j}, \dots, \sum_{j=1}^{N} u_{Nj} p_{Nj}\right)$$

können wir dies schreiben als:

$$\mathsf{E}(K_{t,t+1}) = \sum_{i=1}^{N} \pi_i(t) \left( \sum_{j=1}^{N} u_{ij} p_{ij} \right)$$
$$= \vec{\pi}(t) \cdot \vec{c}'$$

Die übergangsabhängigen Kosten können wir also auch als zustandsabhängige Kosten interpretieren, wobei die Kosten eines Zustandes dann der Summe der mit den Übergangswahrscheinlichkeiten gewichteten Kosten der von diesem Zustand aus möglichen Übergänge entsprechen.

Die Komponenten von  $\vec{c}$  entsprechen den Zeilensummen der Matrix, die entsteht, wenn man P und U komponentenweise miteinander multipliziert<sup>6</sup>.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>Dies wird manchmal auch als *Hadamard*- oder *Schur-Produkt* der Matrizen bezeichnet und als  $P \circ U$  geschrieben. In R entspricht dies der Multiplikation von zwei Matrizen mit \* statt mit %\*%.

Für die erwarteten Gesamtkosten erhalten wir:

$$\mathsf{E}(K) = \mathsf{E}\left(\sum_{i=0}^{T-1} K_{t,t+1}\right)$$

$$= \sum_{t=0}^{T-1} \mathsf{E}\left(K_{t,t+1}\right)$$

$$= \sum_{t=0}^{T-1} \vec{\pi}(t) \cdot \vec{c}'$$

$$= \sum_{t=0}^{T-1} \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}^t \cdot \vec{c}'$$

$$= \vec{\pi}(0) \cdot \left(\sum_{t=0}^{T-1} \mathbf{P}^t\right) \cdot \vec{c}'$$

$$= \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{M}(T-1) \cdot \vec{c}'$$

Dies entspricht fast genau den erwarteten Gesamtkosten für zustandsabhängige Kosten, nur dass die Kosten jedes Zustands als Summe der mit den Übergangswahrscheinlichkeiten gewichteten Kosten der von diesem Zustand aus möglichen Übergänge gebildet werden. Da der Übergang von T zu T+1 nicht mehr betrachtet wird, fallen bei dieser Interpretation im letzten Zustand keine Kosten mehr an, d.h. die Summe geht nur bis T-1.

Die Struktur der zustandsabhängigen oder übergangsabhängigen Kosten kann ausser zur konkreten Berechnung von Kosten auch dazu verwendet werden, bestimmte Eigenschaften des Prozesses zu bestimmen. Zum Beispiel kann man die erwarteten Anzahl Aufenthalte in einem bestimmten Zustand i berechnen, indem man formal  $c_i = 1$  und  $c_k = 0$  für  $k \neq i$  setzt. Die erwarteten Kosten sind dann gleich der Anzahl der erwarteten Aufenthalte in i.

Ebenso kann man die erwartete Anzahl Sprünge von einem Zustand i in einen anderen Zustand j berechnen, indem man  $u_{ij}=1$  setzt und die Kosten für alle anderen Übergänge auf 0. Interessiert man sich beispielsweise bei einem Prozess mit vier Zuständen für die Anzahl von Sprüngen von Zustand 2 in Zustand 3, verwendet man die Kostenmatrix

$$\mathbf{U} = \left( \begin{array}{cccc} 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 \end{array} \right).$$

Die Berechnung der erwarteten Anzahl Sprünge in Zustand j unabhängig vom Ausgangszustand kann analog durchgeführt werden, indem alle Elemente  $u_{ij}$ , i = 1, 2, ..., N auf 1

gesetzt werden. Im obigen Beispiel mit dem interessierenden Zustand j=3 erhielte man<sup>7</sup>:

$$\mathbf{U} = \left( \begin{array}{cccc} 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \end{array} \right).$$

Zur Berechnung der erwarteten Anzahl Sprünge von einem Zustand in einen anderen verwendet man eine Kostenmatrix, die aus lauter Einsen besteht mit Ausnahme der Hauptdiagonalen:

$$\mathbf{U} = \left(\begin{array}{cccc} 0 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & 0 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 0 & 1 \\ 1 & 1 & 1 & 0 \end{array}\right).$$

Man sieht also, dass mit den Konzepten von zustands- und übergangsabhängigen Kosten eine ganze Reihe von interessierenden Prozesseigenschaften behandelt werden können, zumindest was deren Erwartungswert angeht.

# 2.6 Asymptotisches Verhalten

Häufig interessiert das Verhalten eines Prozesses auf lange Sicht. Interessant sind dann nicht mehr transiente Eigenschaften, also solche die das Einschwingverhalten des Prozesses (engl. burn in) betreffen, sondern stationäre Eigenschaften des Prozesses, also solche die das "normale" Verhalten des Prozesses nach der Einschwingphase betreffen.

Insbesondere intessieren die folgenden Fragen:

- 1. Gibt es eine Grenzverteilung  $\vec{\pi}(\infty)$ ?
- 2. Falls diese Grenzverteilung existiert, ist diese eindeutig? Wird sie unabhängig von den Startwerten erreicht?
- 3. Wie kann man die Grenzverteilung berechnen?

Es wird sich herausstellen, dass die Berechnung einer Grenzverteilung einfach ist, aber die Fragen nach Existenz und Eindeutigkeit schwerer sind. Zur Beantwortung dieser Fragen müssen wir erst einige neue Begriffe einführen.

**Definition** (Asymptotische Verteilung) Gibt es eine Zustandsverteilung  $\vec{\pi}(\infty)$ , so dass unabhängig vom Anfangszustand gilt, dass:

$$\pi_j(\infty) = \lim_{t \to \infty} \pi_j(t)$$

für alle  $j \in S$ , so bezeichnet man  $\vec{\pi}(\infty)$  als asymptotische Verteilung oder (eindeutige) Grenzverteilung.

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>Dies ist nicht ganz genau dasselbe wie die Anzahl Besuche in j. Ein Start in j zählt als Besuch in j, aber nicht als Sprung nach j.

In der Literatur werden Markov-Ketten mit eindeutiger Grenzverteilung auch als *ergo-disch* bezeichnet.

**Definition** (Stationäre Verteilung) eine Zustandsverteilung  $\vec{\pi}^*$  heisst stationär, wenn gilt:

$$\vec{\pi}^* = \vec{\pi}^* \cdot \mathbf{P}.$$

Für stationäre Verteilungen gilt für alle  $s \in \mathbb{N}_0$ :

$$\vec{\pi}^* \cdot \mathbf{P}^s = (\vec{\pi}^* \cdot \mathbf{P}) \cdot \mathbf{P}^{s-1} = \vec{\pi}^* \cdot \mathbf{P}^{s-1} = \dots = \vec{\pi}^* \cdot \mathbf{P}^2 = \vec{\pi}^* \cdot \mathbf{P} = \vec{\pi}^*$$

D.h., wenn die Verteilung zu einem Zeitpunkt t stationär ist, so ändert sie sich in den weiteren Schritten nicht mehr. Wählt man eine stationäre Verteilung als Startveretilung  $\vec{\pi}(0)$ , so gilt  $\vec{\pi}(t) = \vec{\pi}(0)$  für alle t.

Da sich eine asymptotische Verteilung auch zumindest für sehr grosse t nicht mehr ändern darf, müssen asymptotische Verteilungen stets stationär sein. Leider ist nicht in allen Fällen eine stationäre Verteilung auch eine asymptotische Verteilung – für eine solche fordern wir ja, dass sie für alle Startwerte (uns somit auch für *alle* Startverteilungen) erreicht wird, was nicht immer gewährleistet ist.

Beispiel (Grenzverteilung existiert und ist eindeutig) Wir betrachten wieder die Markov-Kette, die durch die Übergangsmatrix (2.3)

$$\mathbf{P} = \left(\begin{array}{ccc} 0.1 & 0.9 & 0\\ 0.7 & 0 & 0.3\\ 1 & 0 & 0 \end{array}\right)$$

bzw. den Übergangsgraphen in Abbildung 2.2 gegeben ist. Wir betrachten die zeitliche Entwicklung eines Zustands für grösser werdende Zeiten t. Wegen  $\vec{\pi}(t) = \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}^t$  genügt es daher,  $\mathbf{P}^t$  zu betrachten. Wir berechnen einige Potenzen:

```
> P
     [,1] [,2] [,3]
[1,]
           0.9 0.0
      0.1
[2,]
      0.7
            0.0
                 0.3
[3,]
           0.0 0.0
      1.0
> P%^%4
       [,1]
               [,2]
                       [,3]
[1,] 0.4699 0.3573 0.1728
[2,] 0.4699 0.4302 0.0999
[3,] 0.3970 0.5760 0.0270
> P%^%34
           [,1]
                     [,2]
                                [,3]
```

Wie wir sehen, ändert sich zwischen t=34 und t=35 nichts mehr. Wir können also davon ausgehen, dass der Grenzwert nahe an (0.4608, 0.4147, 0.1244) liegt, und zwar unabhängig vom Ausgangszustand. In diesem Fall existiert also eine eindeutige Grenzverteilung.

**Beispiel** (Stationäre Verteilung ist keine Grenzverteilung) Betrachten wir die Markov-Kette mit der Übergangsmatrix

$$\mathbf{P} = \left( \begin{array}{ccc} 0 & 1 & 0 \\ \frac{1}{2} & 0 & \frac{1}{2} \\ 0 & 1 & 0 \end{array} \right).$$

Der zugehörige Übergangsgraph ist in Abb. 2.7 (rechts) dargestellt.

$$\vec{\pi}^* = \left(\begin{array}{ccc} \frac{1}{4} & \frac{1}{2} & \frac{1}{4} \end{array}\right)$$

ist eine stationäre Verteilung, denn:

```
> P \leftarrow rbind(c(0,1,0), c(0.5,0,0.5), c(0,1,0))
> P
     [,1] [,2] [,3]
[1,]
      0.0
                 0.0
              1
[2,]
      0.5
                 0.5
              0
[3,]
      0.0
              1
                 0.0
> v < -c(1/4,1/2,1/4)
[1] 0.25 0.50 0.25
> t(v)%*%P
     [,1] [,2] [,3]
[1,] 0.25 0.5 0.25
```

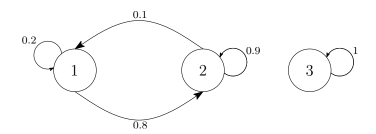


Abbildung 2.9: Übergangsgraph einer reduziblen Markov-Kette

Wir bilden Potenzen von **P**:

$$\mathbf{P}^{2} = \begin{pmatrix} \frac{1}{2} & 0 & \frac{1}{2} \\ 0 & 1 & 0 \\ \frac{1}{2} & 0 & \frac{1}{2} \end{pmatrix}$$
$$\mathbf{P}^{3} = \begin{pmatrix} 0 & 1 & 0 \\ \frac{1}{2} & 0 & \frac{1}{2} \\ 0 & 1 & 0 \end{pmatrix}$$

Also ist  $\mathbf{P}^3 = \mathbf{P}$  und damit

$$\mathbf{P}^4 = \mathbf{P}^3 \cdot \mathbf{P} = \mathbf{P} \cdot \mathbf{P} = \mathbf{P}^2.$$

Analog erhält man

$$\mathbf{P}^t = \begin{cases} \mathbf{P}, & t \text{ ungerade} \\ \mathbf{P}^2, & t \text{ gerade} \end{cases}$$

Allerdings existiert keine Grenzverteilung, denn  $\mathbf{P}^t$  oszilliert zwischen zwei Matrizen. Es gilt damit zwar

$$\vec{\pi}(t+2) = \vec{\pi}(t),$$

aber ein Grenzwert existiert nicht.

Die in diesem Beispiel betrachtete Markov-Kette ist periodisch mit d=2, d.h. man kann jeden Zustand nur zu den geraden oder ungeraden Zeitpunkten erreichen (je nachdem, wo man gestartet ist).

**Beispiel** (keine eindeutige Grenzverteilung) Wir betrachten die Markov-Kette mit der Übergangsmatrix

$$\mathbf{P} = \begin{pmatrix} \frac{1}{5} & \frac{4}{5} & 0\\ \frac{1}{10} & \frac{9}{10} & 0\\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

36

und dem Übergangsgraphen in Abb. 2.9. Wir können numerisch verifizieren, dass  $P^t$  für grosse Zeiten gegen:

$$P^{\infty} = \begin{pmatrix} \frac{1}{9} & \frac{8}{9} & 0\\ \frac{1}{9} & \frac{8}{9} & 0\\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

konvergiert. Wir können dies auch analystisch zeigen, dazu verwenden wir die sogenannte Spektralzerlegung von P.

Anmerkung: Der folgende Beweis dient nur zur Illustration und kann beim ersten Lesen wegelassen werden.

Spektralzerlegung Die Übergangsmatrix ist diagonalisierbar, und es gilt:

$$\mathbf{P} = \mathbf{S} \cdot \mathbf{D} \cdot \mathbf{S}^{-1},$$

wobei  $\mathbf{D}$  eine Diagonalmatrix mit den Eigenwerten von  $\mathbf{P}$  ist und die Spalten von  $\mathbf{S}$  die zugehörigen Eigenvektoren enthalten. Konkret ergibt sich hier:

$$\begin{pmatrix} \frac{1}{5} & \frac{4}{5} & 0\\ \frac{1}{10} & \frac{9}{10} & 0\\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 1 & 0\\ -\frac{1}{8} & 1 & 0\\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \frac{1}{10} & 0 & 0\\ 0 & 1 & 0\\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \frac{8}{9} & -\frac{8}{9} & 0\\ \frac{1}{9} & \frac{8}{9} & 0\\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}.$$

Wegen

$$\mathbf{P}^{t} = \left(\mathbf{S} \cdot \mathbf{D} \cdot \mathbf{S}^{-1}\right)^{t}$$

$$= \mathbf{S} \cdot \mathbf{D} \cdot \mathbf{S}^{-1} \cdot \mathbf{S} \cdot \mathbf{D} \cdot \mathbf{S}^{-1} \cdot \dots \cdot \mathbf{S} \cdot \mathbf{D} \cdot \mathbf{S}^{-1}$$

$$= \mathbf{S} \cdot \mathbf{D} \cdot \mathbf{I} \cdot \mathbf{D} \cdot \mathbf{I} \cdot \dots \cdot \mathbf{D} \cdot \mathbf{S}^{-1}$$

$$= \mathbf{S} \cdot \mathbf{D}^{t} \cdot \mathbf{S}^{-1}$$

gilt

$$\lim_{t \to \infty} \mathbf{P}^t = \lim_{t \to \infty} \mathbf{S} \cdot \mathbf{D}^t \cdot \mathbf{S}^{-1}$$
$$= \mathbf{S} \cdot \underbrace{\left(\lim_{t \to \infty} \mathbf{D}^t\right)}_{=:D^{\infty}} \cdot \mathbf{S}^{-1}.$$

Wir erhalten

$$\mathbf{D}^{\infty} = \lim_{t \to \infty} \mathbf{D}^{t} = \lim_{t \to \infty} \begin{pmatrix} \frac{1}{10} & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}^{t} = \lim_{t \to \infty} \begin{pmatrix} \left(\frac{1}{10}\right)^{t} & 0 & 0 \\ 0 & 1^{t} & 0 \\ 0 & 0 & 1^{t} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}.$$

Damit gilt:

$$\begin{split} \mathbf{P}^{\infty} &:= \lim_{t \to \infty} \mathbf{P}^t \\ &= \mathbf{S} \cdot \mathbf{D}^{\infty} \cdot \mathbf{S}^{-1} \\ &= \begin{pmatrix} 1 & 1 & 0 \\ -\frac{1}{8} & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \frac{8}{9} & -\frac{8}{9} & 0 \\ \frac{1}{9} & \frac{8}{9} & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \\ &= \begin{pmatrix} \frac{1}{9} & \frac{8}{9} & 0 \\ \frac{1}{9} & \frac{8}{9} & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \end{split}$$

Für eine beliebigen Startverteilung  $\vec{\pi}(0) = (a_1, a_2, a_3)$  gilt nun:

$$\vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}^{\infty} = \begin{pmatrix} \frac{1}{9}(a_1 + a_2) & \frac{8}{9}(a_1 + a_2) & a_3 \end{pmatrix}$$

Es existiert also eine Grenzverteilung, die allerdings von der Anfangsverteilung  $\vec{\pi}(0)$  abhängt und daher nicht eindeutig ist. Betrachten wir den Übergangsgraphen (Abb. 2.9), so ist auch direkt ersichtlich, dass die Markov-Kette reduzibel ist und die Zustände in die zwei Klassen  $\{1,2\}$  und  $\{3\}$  zerfallen. Starten wir sicher in 3  $(\vec{\pi}(0) = (0,0,1))$ , so erhalten wir als Grenzverteilung

$$\vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}^{\infty} = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 1 \end{pmatrix},$$

starten wir sicher in einem der beiden Zustände 1 und 2 ( $\vec{\pi}(0) = (a_1, a_2, 0)$  mit  $a_1 + a_2 = 1$ ), so erhalten wir als Grenzverteilung

$$\vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}^{\infty} = \begin{pmatrix} \frac{1}{9}(a_1 + a_2) & \frac{8}{9}(a_1 + a_2) & 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \frac{1}{9} & \frac{8}{9} & 0 \end{pmatrix}.$$

Bei einer Anfangsverteilung, die einen Start in beiden Klassen zulässt, erhalten wir eine Mischung dieser beiden Grenzverteilungen. Für eine reduzible Markov-Kette kann es also mehrere Grenzverteilungen geben. Es gilt aber

$$\left(\begin{array}{cc} \frac{1}{9}(a_1+a_2) & \frac{8}{9}(a_1+a_2) & a_3 \end{array}\right) \cdot \mathbf{P} = \left(\begin{array}{cc} \frac{1}{9}(a_1+a_2) & \frac{8}{9}(a_1+a_2) & a_3 \end{array}\right),$$

d.h. alle möglichen Grenzverteilungen sind auch stationäre Verteilungen.

Es gilt: Jede Markov-Kette hat mindestens eine stationäre Verteilung. Diese ist dann ein potenzieller Kandidat für die asymptotische Verteilung. Die Frage ist nur noch, ob die Zustandsverteilung  $\vec{\pi}(t)$  für  $t \to \infty$  auch tatsächlich gegen diese Verteilung konvergiert. Wir haben in zwei der drei Beispiele gesehen, dass dies nicht der Fall sein muss. Die Markov-Ketten ohne eindeutige Grenzverteilung waren dabei periodisch (2. Beispiel) bzw. reduzibel (3. Beispiel)<sup>8</sup>, während die Markov-Kette aus Beispiel 1 aperiodisch und irreduzibel ist, wie man sich leicht überlegt.

Der folgende Satz ist die zentrale Aussage über die Existenz einer asymptotischen Verteilung:

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup> Für Markov-Prozesse mit kontinuierlichem oder abzählbar unendlichem Zustandsraum gibt es weitere Situationen, in denen keine oder keine eindeutige Grenzverteilung existiert. Dies wird hier aber nicht weiter betrachtet.

Satz 2.6.1. (Eindeutige Grenzverteilung) Sei  $(X_t)_{t\in\mathbb{N}_0}$  eine aperiodische, irreduzible Markov-Kette mit endlichem Zustandsraum. Dann gilt:

- 1.  $(X_t)_{t\in\mathbb{N}_0}$  besitzt eine eindeutige stationäre Verteilung,
- 2.  $(X_t)_{t\in\mathbb{N}_0}$  besitzt eine eindeutige Grenzverteilung und diese ist gleich der stationären Verteilung.

Jede aperiodische und irreduzible Markov-Kette konvergiert also gegen ihre (eindeutige) stationäre Verteilung, und zwar unabhängig von ihrer Startverteilung.

# 2.7 Stationäre Verteilungen und Eigenwerte

Der Satz im letzten Abschnitt besagt, dass jede aperiodische irreduzible Markov-Kette ein eindeutige Grenzverteilung besitzt, und dass diese mit der – in diesem Falle ebenfalls eindeutigen – stationären Verteilung übereinstimmt. In diesem Abschnitt wollen wir einige Methoden aus der linearen Algebra benutzen, um stationäre Verteilungen zu berechnen. Stationäre Verteilungen sind – wie oben eingeführt – definiert als Zustandsverteilungen  $\vec{\pi}^*$  mit der Eigenschaft

$$\vec{\pi}^* = \vec{\pi}^* \cdot \mathbf{P}$$

oder

$$1 \cdot \vec{\pi}^* = \vec{\pi}^* \cdot \mathbf{P},\tag{2.6}$$

d.h. eine stationäre Verteilung  $\vec{\pi}^*$  ist ein linker Eigenvektor zum Eigenwert 1. In der linearen Algebra werden üblicherweise rechte Eigenvektoren betrachtet. Transponieren wir (2.6), so erhalten wir

$$1 \cdot (\vec{\pi}^*)' = \mathbf{P}'(\vec{\pi}^*)',$$

d.h. ein linker Eigenvektor von  $\mathbf{P}$  ist ein (trasnponierter) rechter Eigenvektor von  $\mathbf{P}'$  zum selben Eigenwert. Suchen wir eine stationäre Verteilung, so müssen wir also einen rechten Eigenvektor zum Eigenwert 1 von  $\mathbf{P}'$  berechnen. Allerdings ist ein solcher Eigenvektor ( $\vec{\pi}^*$ )' nur dann eine stationäre Verteilung, wenn

1. 
$$\sum_{i=1}^{N} \pi_i^* = 1$$
 und

2. 
$$\pi_i^* \ge 0$$
 für alle  $i = 1, ..., N$ .

Haben wir einen Eigenvektor zum Eigenwert 1 mit nur nichtnegativen Komponenten, so können wir stets die erste Bedingung erzwingen, in dem wir durch die Summe der Komponenten teilen, denn skalare Vielfache von Eigenvektoren sind wieder Eigenvektoren. Aus dem selben Grund können wir auch aus einem Eigenvektor mit nichtpositiven Komponenten einen mit nichtnegativen Komponenten machen, indem wir ihn mit -1 multiplizieren.

Eigenvektoren mit wechselnden Vorzeichen lassen sich nicht zu einer Zustandsverteilung machen, da man nicht erreichen kann, dass alle Komponenten nichtnegativ werden!

Die Suche nach einer stationären Verteilung reduziert sich also auf die Berechnung einer linken Eigenvektors von  $\mathbf{P}$  bzw. rechten Eigenvektors von  $\mathbf{P}'$  zum Eigenwert 1, der nur Komponenten mit dem selben Vorzeichen hat.

Dass jede Markov-Kette eine stationäre Verteilung besitzt, kann man wie folgt einsehen: Der Spaltenvektor  $\vec{1}'$ , bei dem alle Komponenten 1 sind, ist ein rechter Eigenvektor von  $\bf P$  zum Eigenwert 1, denn

$$\mathbf{P} \cdot \vec{1}' = \begin{pmatrix} p_{11} & p_{12} & \dots & p_{1N} \\ p_{21} & p_{22} & \dots & p_{2N} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ p_{N1} & p_{N2} & \dots & p_{NN} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ \vdots \\ 1 \end{pmatrix}$$

$$= \begin{pmatrix} p_{11} + p_{12} + \dots + p_{1N} \\ p_{21} + p_{22} + \dots + p_{2N} \\ \vdots \\ p_{N1} + p_{N2} + \dots + p_{NN} \end{pmatrix}$$

$$= \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ \vdots \\ 1 \end{pmatrix}$$

$$= 1 \cdot \vec{1}'.$$

Jeder Eigenwert zu einem rechten Eigenvektor von  $\mathbf{P}$  ist auch Eigenwert zu einem linken Eigenvektor, also muss  $\vec{\pi}^*$  existieren, mit

$$1 \cdot \vec{\pi}^* = \vec{\pi}^* \cdot \mathbf{P}$$
.

Damit ist nicht ausgeschlossen, dass 1 ein mehrfacher Eigenwert ist und mehrere linear unabhängige Eigenvektoren existieren. Man kann allerdings zeigen, dass mindestens ein Eigenvektor  $\vec{\pi}^*$  existiert, dessen Komponenten keine gemischten Vorzeichen haben. Man kann ausserdem zeigen, dass **P** keine Eigenwerte mit Betrag grösser als 1 haben kann.

Übergangsmatrizen von irreduziblen, aperiodischen Markov-Ketten mit endlichem Zustandsraum besitzen (bis auf skalare Vielfache) nur einen Eigenvektor zum Eigenwert 1, und (nach Normierung auf die Komponentensumme 1) erhalten wir aus diesem die die (einzige) stationäre Verteilung, die nach dem Satz im letzten Abschnitt dann auch die eindeutige Grenzverteilung ist. Erhalten wir beim Berechnen der Eigenwerte von **P** einen mehrfachen Eigenwert 1, so kann die Markov-Kette nicht mehr (gleichzeitig) irreduzibel und aperiodisch sein.

Irreduzibilität ist allerdings nicht notwendig für die Existenz einer eindeutigen Grenzverteilung. Wir betrachten die Übergangsmatrix

$$\mathbf{P} = \left(\begin{array}{cc} 0 & 1 \\ 0 & 1 \end{array}\right)$$

Die Eigenwerte dieser Matrix sind 0 und 1, 1 ist also einfacher Eigenwert. (0,1) ist linker Eigenvektor zum Eigenwert 1 und ausserdem die (einzige) stationäre Verteilung. Da 1 ein transienter und 2 ein absorbierender Zustand ist, ist (0,1) auch unabhängig von der Ausgangsverteilung die Grenzverteilung. Da 2 absorbierend ist, ist die Markov-Kette allerdings nicht irreduzibel. Reduzible Markov-Ketten können also durchaus eine eindeutige Grenzverteilung haben<sup>9</sup>.

**Beispiel** Wir betrachten die Markov-Kette mit der Übergangsmatrix  $\mathbf{P} = \begin{pmatrix} 0.4 & 0.6 \\ 0.9 & 0.1 \end{pmatrix}$ .

Da alle Einträge von  $\mathbf{P}$  strikt positiv sind, ist die Markov-Kette aperiodisch und irreduzibel, besitzt also genau eine stationäre Verteilung, die gleichzeitig die eindeutige Grenzverteilung ist. Wir berechnen die Eigenwerte und zugehörigen (rechten) Eigenvektoren der Matrix  $\mathbf{P}'$  in  $\mathbf{R}$  mit der Funktion eigen():

```
> P <- rbind(c(0.4, 0.6), c(0.9, 0.1))
> eigen(t(P))
$values
[1] 1.0 -0.5
```

## \$vectors

Die Komponenten des Eigenvektors zum Eigenwert 1 sind beide positiv, addieren sich aber nicht zu 1. Dies können wir beheben, indem wir durch ihre Summe teilen:

```
> v <- eigen(t(P))$vectors[,1]
> v <- v/sum(v)
> v
[1] 0.6 0.4
```

Wir erhalten also  $\begin{pmatrix} 0.6\\0.4 \end{pmatrix}$  als rechten Eigenvektor von  ${\bf P}'$  zum Eigenwert 1, was wir noch transponieren müssen, um einen linken Eigenvektor von  ${\bf P}$  zu erhalten. Die stationäre

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>Irreduzibilität bedeutet ja, dass die Zustände alle wechselseitig erreichbar sind, bzw. dass die Zustände alle in der selben Klasse liegen. In unserem Beispiel zerfallen die Zustände zwar in die Klassen {1} und {2}, aber nur die Klasse {2} enthält rekurrente Zustände (bzw. einen rekurrenten Zustand). Wichtig für die Existenz einer eindeutigen Grenzverteilung ist, dass nur eine Klasse mit rekurrenten Zuständen existiert, was im Falle nur einer Klasse immer gegeben ist

Verteilung bzw. eindeutige Grenzverteilung ist also

$$\vec{\pi}^* = (0.6, 0.4).$$

Bei einer numerischen Eigenwertanalyse muss beachtet werden, dass aufgrund der endlichen Rechengenauigkeit auch ein Eigenwert auftauchen kann, der nicht exakt 1 ist, sondern vielleicht 1.000001. Die Suche nach einem Eigenwert 1 durch Programmzeilen wie

# eigenwert == 1

sollte also vermieden werden. Da alle Eigenwerte kleiner gleich eins sind, reicht es in der Regel, den grössten Eigenwert zu nehmen. In R gibt es auch die Funktion all.equal(), die Vergleiche innerhalb einer Toleranz durchführen kann.

Wir nehmen für den Rest des Abschnittes an, dass  $\mathbf{P}'$  diagonalsierbar ist<sup>10</sup>. Dann bilden die zu den Eigenwerten  $\lambda_1, \lambda_2, \dots, \lambda_N^{11}$  gehörenden (rechten) Eigenvektoren  $\vec{v}'_1, \dots, \vec{v}'_N$  eine Basis des  $\mathbb{R}^N$ , und wir können insbesondere jede Startverteilung  $\vec{\pi}(0)$  darstellen als

$$\vec{\pi}(0) = \sum_{i=1}^{N} \alpha_i \vec{v}_i. \tag{2.7}$$

Die  $\alpha_i$  erhalten wir als

$$\begin{pmatrix} \alpha_1 \\ \alpha_2 \\ \vdots \\ \alpha_N \end{pmatrix} = \mathbf{S}^{-1} \left( \vec{\pi}(0) \right)',$$

wobei S die Matrix ist, die spaltenweise die Eigenvektoren von P' enthält. Im Falle mehrfach auftretender Eigenwerte muss diese Darstellung nicht eindeutig sein. Da ein rechter Eigenvektor  $v'_i$  ein linker Eigenvektor zu P ist, gilt

$$\vec{v}_i \cdot \mathbf{P} = \lambda_i \cdot \vec{v}_i$$

und damit auch

$$\vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P} = \sum_{i=1}^{N} \alpha_i \cdot \vec{v}_i \cdot \mathbf{P} = \sum_{i=1}^{N} \alpha_i \cdot \lambda_i \cdot \vec{v}_i$$

$$P = \left( \begin{array}{ccc} 5/12 & 1/4 & 1/3 \\ 5/12 & 1/4 & 1/3 \\ 1/6 & 1/2 & 1/3 \end{array} \right).$$

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup>Dies ist durchaus nicht immer der Fall – die geometrsiche und algebraische Vielfachheit von Eigenwerten muss nicht die selbe sein, in diesem Fall gibt es dann keien Diagonalform der Matrix sondern nur eine Jordan-Form. Ein Beispiel für eine nicht diagonalisierbare stochastische Matrix ist

 $<sup>^{11}</sup>$ P und  $\dot{P}'$  besitzen die selben Eigenwerte, aber im Allgemeinen nicht die selben Eigenvektoren.

bzw. für  $t \in \mathbb{N}$ 

$$\vec{\pi}(t) = \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P} = \sum_{i=1}^{N} \alpha_i \cdot \vec{v}_i \cdot \mathbf{P}^t = \sum_{i=1}^{N} \alpha_i \cdot \lambda_i^t \cdot \vec{v}_i.$$
 (2.8)

Wir erhalten also die gesamte zeitliche Entwicklung der Zustandsverteilung  $\vec{\pi}(t)$  aus der Eigenwertdarstellung (2.7) von  $\vec{\pi}(0)$ , wobei wir noch mit Potenzen der Eigenwerte multiplizieren müssen. Wie bereits oben erwähnt, kann eine stochastische Matrix keine Eigenwerte mit Betrag grösser als 1 besitzen, während 1 mindestens einfacher Eigenwert ist. Ist die zugehörige Markov-Kette aperiodisch und irreduzibel, so ist 1 nur einfacher Eigenwert und aus dem zugehörigen Eigenvektor lässt sich die eindeutige stationäre Verteilung gewinnen. Die Terme, die zu den Eigenwerten mit Betrag kleiner als 1 gehören, verschwinden auf der rechten Seite von (2.8) für grosse t. Ist 1 also einfacher Eigenwert, so bleibt auf der rechten Seite für grosse t nur noch die stationäre Verteilung stehen. Ist die Markov-Kette nicht irreduzibel, so kann 1 mehrfacher Eigenwert sein und die Darstellung (2.7) ist nicht mehr eindeutig. Der Grenzwert von (2.8) muss dann auch nicht mehr existieren, wie wir bereits gesehen haben bzw. man kann für verschiedene Startverteilungen unterschiedliche Grenzwerte erhalten. Eigenwerte  $\lambda_i \neq 1$  mit  $|\lambda_i| = 1$  (die Eigenwerte können auch komplex sein!) können bei periodischen Ketten auftreten, und führen zu Oszillationen auf der rechten Seite von (2.8). In diesem Fall existiert gar keine Grenzverteilung, wenn für die Startverteilung die mindestens ein zu so einem  $\lambda_i$  gehörendes  $\alpha_i$  nicht 0 ist.

# 2.8 Asymptotische Besetzung

Bisher haben wir uns mit der asymptotischen Entwicklung von

$$\vec{\pi}(t)$$

für  $t \to \infty$  beschäftigt, und haben gesehen, dass zumindest für aperiodische und irreduzible Markov-Ketten ein Grenzwert existiert, der auch nicht mehr von  $\vec{\pi}(0)$  abhängt. Für grosse t sollte bei irreduziblen und aperiodischen Markov-Ketten  $\vec{\pi}(t)$  ja gegen die eindeutige Grenzverteilung  $\vec{\pi}(\infty)$  konvergieren, d.h. wenn t gross genug ist, sollte sich  $\vec{\pi}(t)$  kaum noch ändern. Es ist wichtig, zu verstehen, dass  $\vec{\pi}(t)$  eine Wahrscheinlichkeitsverteilung ist, d.h. wir können uns vorstellen, dass wir den gesamten Prozess bis zum einem (weit in der Zukunft liegenden) Zeitpunkt t sehr häufig simulieren (n mal, zum Beispiel n=10000) und für jede Realisierung feststellen, in welchem Zustand wir uns zum Zeitpunkt t befinden. Wir erhalten damit eine Stichprobe vom Umfang n der Zustände zum Zeitpunkt t. Ist n gross, sollten die relativen Häufigkeiten ungefähr den durch  $\vec{\pi}(t)$  angegebenen Wahrscheinlichkeiten entsprechen.  $\vec{\pi}(t)$  gibt also Wahrscheinlichkeiten für verschiedene Zustände bei einem Querschnitt an, d.h. bei der Beobachtung vieler Realisationen zum selben Zeitpunkt t.

Etwas anderes ist eine Beobachtung im  $L\ddot{a}ngsschnitt$ , also bei Beobachtung vieler Zeitpunkte t für eine Realisation. Die Zufallsvariable

$$Z_j(T) = \#|\{t \in \{0, 1, \dots, T\} : X_t = j\}|$$

zählt die Anzahl der Zeitpunkte von 0 bis T, zu denen die Markov-Kette im Zustand j war.  $Z_j(T)$  ist eine Zufallsvariable, denn zwei Realisationen des Prozesses werden im Allgemeinen bis zum Zeitpunkt T unterschiedlich viele Besuche in den einzelnen Zuständen aufweisen. Wir definieren weiter die asymtotische Besetzung

$$\widehat{\pi}_j = \lim_{T \to \infty} \frac{Z_j(T)}{T+1},$$

also den Anteil der Besuche in Zustand j für die gesamte Realisation. Wir fassen nun die  $\widehat{\pi}_j$  zu einem Vektor

$$\vec{\widehat{\pi}} = (\widehat{\pi}_1, \dots, \widehat{\pi}_N)$$

zusammen.

Für aperiodische und irreduzible Markov-Ketten kann man nun zeigen, dass mit Wahrscheinlichkeit 1

$$\vec{\hat{\pi}} = \vec{\pi}(\infty)$$

gilt, d.h. für fast jede Realisation des Prozesses ist die asymptotische Besetzung gleich der eindeutigen Grenzverteilung. Diese Aussage ist auch als Ergodensatz für Markov-Ketten bekannt, und man nennt manchmal auch aperiodische und irreduzible Markov-Ketten ergodisch, da sie diese Eigenschaft besitzen. Bei solchen Ketten gilt also, dass die Zustandshäufigkeiten einer Trajektorie (und zwar fast jeder) den Wahrscheinlichkeiten der Grenzverteilung entsprechen. Wir können also eine Betrachtung im Querschnitt (Beobachtung oder Simulation vieler Trajektorien und Auswertung an einem festen, weit in der Zukunft liegenden, Zeitpunkt t) durch eine Betrachtung im Längsschnitt, also Beobachtung einer einzigen (allerdings genügend langen) Trajektorie ersetzen.

Dies lässt sich noch verallgemeinern: Bildet man den Mittelwert einer Funktion g, die von den Zuständen abhängt, so kann man entweder eine einzelne Trajektorie verfolgen und die relevante Grösse über einen sehr langen Zeithorizont mitteln (Zeitmittel) oder aber die Grösse zu einem festen Zeitpunkt (nachdem die Kette sich eingeschwungen hat) als Mittelwert über sehr viele Trajektorien bestimmen (Scharmittel). Für aperiodische und irreduzible Ketten gilt mit Wahrscheinlichkeit 1

$$\lim_{T \to \infty} \frac{1}{T+1} \sum_{t=0}^{T} g(X_t) = \sum_{i=1}^{N} g(i) \pi_i(\infty),$$

oder kurz der Lehrsatz

"Zeitmittel = Scharmittel",

der als Ergodenhypothese für Fragestellungen der statistischen Physik von Bolzmann 1887 formuliert wurde.

# 2.9 Asymptotische Kostenmodelle

Wir haben bisher Kostenmodelle nur für einen endlichen Zeithorizont betrachtet. In diesem Abschnitt werden Kostenmodelle für Prozesse mit unendlicher Laufzeit behandelt. Da man bei unendlich langer Laufzeit in der Regel auch einige Zustände unendlich oft besucht, macht es in diesem Fall keinen Sinn, nach den Gesamtkosten zu fragen, die in der Regel unendlich sein werden. Bei unendlicher Laufzeit kann man sich aber durchaus für die durchschnittlichen Kosten pro Zeitschritt interessieren. Am Ende des Abschnittes werden wir noch eine alternative Möglichkeit kennenlernen, bei der später anfallende Kosten geringer gewichtet werden als früher anfallende.

Zur Betrachtung der durchschnittlichen Kosten setzen wir voraus, dass eine eindeutige Besetzungsverteilung  $\hat{\pi}$  existiert, die unabhängig vom Anfangszustand ist. Dies ist bei aperiodischen und irreduziblen Markov-Ketten immer gegeben. Bei diesen entsprechen die Anteile der Zustände in einer genügend langen Trajektorie genau den durch die (eindeutige) stationäre Verteilung vorgegebenen Wahrscheinlichkeiten.

Wir betrachten zunächst wieder zustandabhängige Kosten, die durch einen Vektor

$$\vec{c} = (c_1, c_2, \dots, c_N)$$

gegeben seien, wobei  $c_j$  jeweils die Kosten, die bei einem Aufenthalt in  $j \in S$  anfallen, angebe. Die konkret für den t-ten Zeitschritt anfallenden Kosten sollen wieder mit  $K_t$  bezeichnet werden. Wir interessieren uns nun für die durchschnittlich pro Zeitschritt anfallenden Kosten

$$\widetilde{K} = \lim_{T \to \infty} \frac{1}{T+1} \sum_{t=0}^{T} K_t.$$

 $\widetilde{K}$ ist – wie die  $K_t$  – eine Zufallsvariable. Definieren wir die Funktion gals

$$q(i) = c_i$$

so gilt

$$K_t = g(X_t),$$

d.h. g bildet jeden Zustand auf die anfallenden Kosten ab. Nach dem Ergodensatz gilt nun mit Wahrscheinlichkeit 1:

$$\lim_{T \to \infty} \frac{1}{T+1} \sum_{t=0}^{T} g(X_t) = \sum_{i=1}^{N} g(i) \pi_i(\infty),$$

also

$$\widetilde{K} = \lim_{T \to \infty} \frac{1}{T+1} \sum_{t=0}^{T} K_t$$

$$= \lim_{T \to \infty} \frac{1}{T+1} \sum_{t=0}^{T} g(X_t)$$

$$= \sum_{i=1}^{N} g(i)\pi_i(\infty)$$

$$= \overrightarrow{\pi}(\infty) \cdot \overrightarrow{c}'.$$

D.h., für (fast) jede Trajektorie gilt, dass die auf lange Sicht pro Schritt auflaufenden Kosten sich ergeben durch

$$\vec{\pi}(\infty) \cdot \vec{c}'$$

also als Produkt der stationären Verteilung mit dem Kostenvektor.

Zur Berechnung der erwarteten Kosten pro Zeitschritt bei übergangsabhängigen Kosten gehen wir analog vor wie in Abschnitt 2.5.

Die  $\ddot{U}bergangskostenmatrix$  U ist wieder definiert durch die Matrix aller möglichen  $\ddot{U}$ bergangskosten:

$$\mathbf{U} = \begin{pmatrix} u_{11} & u_{12} & \dots & u_{1N} \\ u_{21} & u_{22} & \dots & u_{2N} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ u_{N1} & u_{N2} & \dots & u_{NN} \end{pmatrix}.$$

Wir können wieder die übergangsabhängigen Kosten  $K_{t,t+1}$  als zustandsabhängige Kosten auffassen, wobei sich die Kosten im Zustand i ergeben als die mit den Übergangswahrscheinlichkeiten  $p_{ij}$  gewichteten Kosten  $u_{ij}$ . Wir setzen also

$$c_i = \mathsf{E}(K_{t,t+1}|X_t = i) = \sum_{j=1}^N u_{ij} p_{ij}$$

Dabei machen wir allerdings einen Übergang zu Erwartungswerten, d.h. die Summe der so definierten Zustandskosten ist für eine konkrete Trajektorie nicht mehr unbedingt gleich den tatsächlich aufgelaufenen Übergangskosten. Für den Erwartungswert der Übergangskosten erhalten wir

$$\mathsf{E}(K_{t,t+1}) = \sum_{i=1}^N \pi_i(t) \mathsf{E}(K_{t,t+1} | X_t = i) = \sum_{i=1}^N \pi_i(t) \sum_{j=1}^N u_{ij} p_{ij} = \vec{\pi}(t) \cdot \vec{c}'.$$

Für die durchschnittlichen Kosten

$$\widetilde{K} = \lim_{T \to \infty} \frac{1}{T+1} \sum_{i=0}^{T} K_{t,t+1}$$

erhalten wir dann im Erwartungswert wegen  $\lim_{t\to\infty} \vec{\pi}(t) = \vec{\pi}(\infty)^{12}$ 

$$\mathsf{E}\left(\widetilde{K}\right) = \mathsf{E}\left(\lim_{T \to \infty} \frac{1}{T+1} \sum_{i=0}^{T} K_{t,t+1}\right)$$

$$= \lim_{T \to \infty} \frac{1}{T+1} \sum_{i=0}^{T} \mathsf{E}\left(K_{t,t+1}\right)$$

$$= \lim_{T \to \infty} \frac{1}{T+1} \sum_{i=0}^{T} \vec{\pi}(t) \cdot \vec{c}'$$

$$= \lim_{T \to \infty} \frac{1}{T+1} \left(\sum_{i=0}^{T} \vec{\pi}(t)\right) \cdot \vec{c}'$$

$$= \vec{\pi}(\infty) \cdot \vec{c}'.$$

Die (erwarteten) Kosten pro Zeitschritt erhalten wir also wieder als Skalarprodukt aus der stationären Verteilung und dem Vektor der Zustandskosten, wobei die Kosten eines Zustands den erwarteten Übergangskosten von diesem Zustand aus entsprechen.

Statt Durchschnittskosten bei sehr langer Laufzeit zu betrachten, werden manchmal diskontierte Gesamtkosten betrachtet. Dazu müssen wir nicht voraussetzen, dass die Markov-Kette aperiodisch und irreduzibel ist! Einerseits wird man in vielen Fällen bei unendlich langer Laufzeit Zustände in einer Markov-Kette unendlich oft besuchen, wobei dann natürlich auch unedlich hohe Gesamtkosten auflaufen. Anderseits sind in vielen Anwendungen Kosten oder Gewinne in naher Zukunft relevanter als solche in ferner Zukunft. Eine Zahlung von einem Kunden über 1000 CHF jetzt ist mehr wert, als den selben Betrag in einem Jahr zu erhalten. Man könnte ja das Geld auf ein Konto legen, und Zinsen kassieren oder es produktiv reinvestieren und damit später seinen Gewinn steigern. Auch wenn das Geld konsumptiv verausgabt werden soll, wird man (zumindest solange die Inflationsrate positiv ist) in einem Jahr weniger für das Geld kaufen können als heute. Umgekehrt sind sofort anfallende Kosten schlechter als solche, die in einem Jahr fällig werden, auch hier kann man das Geld ja z.B. solange anderweitig anlegen und Zinsen kassieren. Es gibt also in vielen Anwendungen gute Gründe, spätere Zahlungen (Kosten oder Gewinne) herunterzugewichten (oder zu diskontieren). Im einfachsten Fall gewichtet man pro Zeitschritt jede Zahlung um einen konstanten Faktor  $0 < \alpha < 1$  (der z.B. Inflation, entgangene Zinsen oder ähnliches abbilden soll) herunter. Soll zum Beispiel nur die Inflation abgebildet werden und beträgt diese 2% p.a., so ist eine Auszahlung von 1000 CHF in einem Jahr gegenüber dem

<sup>12</sup> Aus  $\lim_{k\to\infty} a_k = a$  folgt  $\lim_{n\to\infty} \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n a_k = a$  (sog. Cesàro-Summe)

Erhalt der selben Summe heute nur

$$\frac{1}{1+0.02} \cdot 1000 \text{ CHF } \approx 0.980392 \cdot 1000 \text{ CHF } \approx 980.39 \text{ CHF}$$

wert, da man in einem Jahr für 1000 CHF nur so viel kaufen kann, wie heute für 980.39 CHF. In zwei Jahren sind die 1000 CHF nur noch soviel Wert wie heute

$$\left(\frac{1}{1+0.02}\right)^2 \cdot 1000 \text{ CHF } \approx 0.961169 \cdot 1000 \text{ CHF } \approx 961.16 \text{ CHF}$$

und nach t Jahren

$$\left(\frac{1}{1+0.02}\right)^t \cdot 1000 \text{ CHF} .$$

In diesem Fall ist also  $\alpha = \frac{1}{1.02} \approx 0.980392$ .

Betrachten wir nun wieder zustandsabhängige Kosten<sup>13</sup> (oder Gewinne), die durch einen Vektor

$$\vec{c} = (c_1, c_2, \dots, c_N)$$

gegeben sind. Wir interessieren uns für die mit dem Faktor  $\alpha \in (0,1)$  diskontierten Gesamtkosten  $K_{\alpha}$ , also für

$$K_{\alpha} = \sum_{t=0}^{\infty} \alpha^t K_t.$$

Betrachten wir nun wieder den Erwartungswert (mit Startverteilung  $\vec{\pi}(0)$ ), so erhalten wir

$$\mathsf{E}(K_{\alpha}) = \sum_{t=0}^{\infty} \alpha^{t} \mathsf{E}(K_{t})$$

$$= \sum_{t=0}^{\infty} \alpha^{t} \cdot \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{P}^{t} \cdot \vec{c}'$$

$$= \vec{\pi}(0) \cdot \left(\sum_{t=0}^{\infty} \alpha^{t} \cdot \mathbf{P}^{t}\right) \cdot \vec{c}'$$

Die *i*-te Komponente des Vektors  $\vec{v_{\alpha}}$  mit

$$\vec{v_{\alpha}}' = \sum_{t=0}^{\infty} \alpha^t \cdot \mathbf{P}^t \cdot \vec{c}'$$
 (2.9)

 $<sup>^{13}</sup>$ Man kann übergangsabhängige Kosten ähnlich behandeln, aber wir verzichten darauf.

gibt also die erwartenen diskontierten Gesamtkosten bei Start in i an. Wie erhält man nun  $\vec{v_{\alpha}}$ ? Aus (2.9) erhält man direkt:

$$\vec{v_{\alpha}}' = \sum_{t=0}^{\infty} \alpha^{t} \cdot \mathbf{P}^{t} \cdot \vec{c}'$$

$$= \alpha^{0} \cdot \mathbf{P}^{0} \cdot \vec{c}' + \sum_{t=1}^{\infty} \alpha^{t} \cdot \mathbf{P}^{t} \cdot \vec{c}'$$

$$= 1 \cdot \mathbf{I} \cdot \vec{c}' + \sum_{t=1}^{\infty} \alpha^{t} \cdot \mathbf{P}^{t} \cdot \vec{c}'$$

$$= \vec{c}' + \sum_{t=1}^{\infty} \alpha^{t} \cdot \mathbf{P}^{t} \cdot \vec{c}'$$

$$= \vec{c}' + \alpha \cdot \mathbf{P} \cdot \sum_{t=1}^{\infty} \alpha^{t-1} \cdot \mathbf{P}^{t-1} \cdot \vec{c}'$$

$$= \vec{c}' + \alpha \cdot \mathbf{P} \cdot \sum_{t=0}^{\infty} \alpha^{t} \cdot \mathbf{P}^{t} \cdot \vec{c}'$$

$$= \vec{c}' + \alpha \cdot \mathbf{P} \cdot \nabla_{\alpha}'$$

und damit

$$\vec{v_{\alpha}}' - \alpha \cdot \mathbf{P} \cdot \vec{v_{\alpha}}' = \vec{c}'$$

bzw.

$$(\mathbf{I} - \alpha \cdot \mathbf{P}) \vec{v_{\alpha}}' = \vec{c}'$$

bzw.<sup>14</sup>

$$\vec{v_{\alpha}}' = (\mathbf{I} - \alpha \cdot \mathbf{P})^{-1} \vec{c}'.$$

Wir erhalten also für eine beliebige Startverteilung  $\vec{\pi}(0)$  die erwarteten diskontierten Gesamtkosten als

$$\mathsf{E}(K_{\alpha}) = \vec{\pi}(0) \cdot \vec{v_{\alpha}}' = \vec{\pi}(0) \cdot (\mathbf{I} - \alpha \cdot \mathbf{P})^{-1} \vec{c}'. \tag{2.10}$$

Beispiel (Customer Lifetime Value) Im Marketing ist das sog. Customer Lifetime Value (kurz: CLV) eine wichtige Kenngrösse, die messen soll, wie viel Umsatz oder Gewinn ein Kunde in der Zukunft noch beitragen wird. Es gibt zahlreiche Varianten des CLV, wir werden nur eine sehr einfache betrachten. In dem Modell geht man davon aus, dass ein Kunde

<sup>&</sup>lt;sup>14</sup>Man kann zeigen, dass für jede stochastische Matrix **P** und jedes  $\alpha \in (0,1)$  die Matrix  $(\mathbf{I} - \alpha \cdot \mathbf{P})$  invertierbar ist

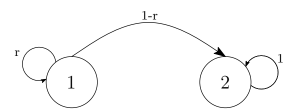


Abbildung 2.10: Übergangsgraph für das CLV-Modell

in der nächsten Periode mit einer festen Wahrscheinlichkeit  $r \in (0,1)$  immer noch Kunde ist und mit Wahrscheinlichkeit 1-r kündigt. r wird auch als retention rate bezeichnet. Ein Kunde, der einmal gekündigt hat, kann nicht wieder zurückgewonnen werden. Das Verhalten des Kunden kann also durch eine Markov-Kette mit Zustandsraum  $S = \{1,2\}$  modelliert werden, wobei 1 bedeutet, dass die Person noch Kunde ist und 2, dass sie es nicht mehr ist. Die Übergangsmatrix ist dann

$$\mathbf{P} = \left( \begin{array}{cc} r & 1 - r \\ 0 & 1 \end{array} \right)$$

und der Übergangsgraph ist in Abb. (2.10) dargestellt.

Wir gehen weiter davon aus, dass wir in jeder Periode von diesem Kunden einen festen Betrag C erhalten (Umsatz oder Gewinn). Zukünftige Gewinne werden mit einem (ebenfalls konstanten) Faktor  $\alpha \in (0,1)$  diskontiert; häufig hat  $\alpha$  die Form

$$\alpha = \frac{1}{1+z},$$

wobei z die Infaltionsrate, die bei Anlage des Geldes am Kapitalmarkt zu erreichenden Zinsen o.ä. angibt. Während  $\alpha$  für alle Kunden gleich gewählt wird, können sich C und r für einzelne Kunden individuell oder zumindest für unterschiedliche Kundensegmente unterscheiden.

Das CLV eines Kunden ist nun der erwartete diskontierte Gewinn, also (unter Verwendung von (2.10)):

$$CLV = \vec{\pi}(0) \cdot \left(\sum_{t=0}^{\infty} \alpha^{t} \cdot \mathbf{P}^{t}\right) \cdot \vec{c}'$$
$$= \vec{\pi}(0) \cdot \vec{v_{\alpha}}'$$
$$= \vec{\pi}(0) \cdot (\mathbf{I} - \alpha \cdot \mathbf{P})^{-1} \vec{c}'.$$

Da die Person zu Beginn (t = 0) sicher Kunde ist, ist die Startverteilung

$$\vec{\pi}(0) = (1,0),$$

und da die Gewinne nur anfallen, solange die Person Kunde ist, ist

$$c = (C, 0).$$

Weiter ist

$$(\mathbf{I} - \alpha \mathbf{P}) = \begin{pmatrix} 1 - \alpha r & -\alpha (1 - r) \\ 0 & 1 - \alpha \end{pmatrix}$$

und damit $^{15}$ 

$$(\mathbf{I} - \alpha \mathbf{P})^{-1} = \frac{1}{(1 - \alpha r)(1 - \alpha)} \begin{pmatrix} 1 - \alpha & \alpha(1 - r) \\ 0 & 1 - \alpha r \end{pmatrix}$$

$$= \begin{pmatrix} \frac{1}{1 - \alpha r} & \frac{\alpha(1 - r)}{(1 - \alpha r)(1 - \alpha)} \\ 0 & \frac{1}{1 - \alpha} \end{pmatrix}.$$

Wir erhalten dann:

$$CLV = \vec{\pi}(0) \cdot (\mathbf{I} - \alpha \cdot \mathbf{P})^{-1} \vec{c}'$$

$$= \begin{pmatrix} 1 & 0 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \frac{1}{1 - \alpha r} & \frac{\alpha(1 - r)}{(1 - \alpha r)(1 - \alpha)} \\ 0 & \frac{1}{1 - \alpha} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} C \\ 0 \end{pmatrix}$$

$$= C \cdot \frac{1}{1 - \alpha r}$$

Man sieht direkt, dass das CLV gross wird, wenn  $(1-\alpha r)$  klein ist, d.h. wenn  $\alpha$  nahe 1 liegt (zukünftige Zahlungen werden nicht stark heruntergewichtet) und r möglichst gross ist (d.h. der Kunde bleibt mit hoher Wahrscheinlichkeit Kunde). Das CLV ist sogar noch dann definiert, wenn entweder  $\alpha=1$  oder r=1 ist, d.h. wenn entweder zukünftige Zahlungen nicht diskontiert werden aber Kunden irgendwann abspringen ( $\alpha=1$  und r<1) oder wenn der Zahlungsstrom nicht abbricht aber zukünftige Zahlungen diskontiert werden (r=1 und  $\alpha<1$ ). Gilt gleichzeitig  $\alpha=1$  und r=1, so ist das CLV unendlich, da unendlich oft eine konstante, nicht diskontierte Summe gezahlt wird.

# 2.10 First-Passage-Probleme

Häufig stellt man sich die Frage, wie lange es – ausgehend von einem Startzustand i – dauert, bis eine Markov-Kette zum ersten Mal im Zustand j ist. Fragen dieser Art bezeichnet man als First-Passage-Probleme. Eine solche First-Passage-Zeit ist natürlich nicht deterministisch, sondern ist bei jeder Prozessrealisation anders. Sie ist damit eine Zufallsvariable. Meist interessiert nur der Erwartungswert dieser Zufallsvariable.

<sup>&</sup>lt;sup>15</sup>Man kann hier die *Cramersche Regel* in der Form  $\begin{pmatrix} a & b \\ c & d \end{pmatrix}^{-1} = \frac{1}{ad-bc} \begin{pmatrix} d & -b \\ -c & a \end{pmatrix}$  anwenden

Wir betrachten das Problem des ersten Besuchs in einem Zustand j gegeben den Zustand i. Wir betrachten hier nur irreduzible Ketten, denn die Berechnung ist nur sinnvoll, wenn sichergestellt ist, dass man von i überhaupt irgendwann nach j kommt. Die Eintrittszeit in den Zustand j (engl. first passage time) ist

$$T(j) = \min\{t > 0 : X_t = j\}.$$

T(j) ist eine Zufallsvariable. Ihr Wert ist mindestens 1. Wir interessieren uns nun für

$$m_i(j) = \mathsf{E}\left(T(j)|X_0 = i\right),\,$$

also die erwartete Eintrittszeit in j bei Start in i. Für i=j ist die Bedeutung folgendermassen:  $m_j(j)$  bezeichnet die erwartete Anzahl der Schritte, um bei einem Anfangszustand j das erste Mal wieder in den Zustand j zu kommen (den Anfangszeitpunkt t=0 natürlich nicht mitgerechnet). Diese Zahl ist typischerweise grösser als 1, weil es meist eine positive Wahrscheinlichkeit gibt, im nächsten Schritt in einem anderen Zustand als j zu landen.

Wir können  $m_i(j)$  wie folgt berechnen:

**Satz 2.10.1.** (erwartete First-Passage-Zeit): Sei  $j \in S$  ein gegebener Zielzustand, und  $m_i(j)$  die mittlere First-Passage-Zeit für Anfangszustand i. Dann gilt:

$$m_i(j) = 1 + \sum_{k \neq j} p_{ik} m_k(j).$$
 (2.11)

Beweis. Wir betrachten einen festen Anfangszustand  $X_0 = i$  und einen Zielzustand j (der Zielzustand i = j ist mit inbegriffen). Nun gibt es zwei Fälle:

- 1. Entweder, der Prozess springt direkt von i nach j, d. h.  $X_1 = j$ . In diesem Fall ist T(j) = 1.
- 2. Oder es ist  $X_1 \neq j$ . Sei der Zustand zum Zeitpunkt t = 1 mit k bezeichnet (d. h.  $k \neq j$ ). Die erwartete Zeit, um von diesem Zustand k zum gewünschten Zielzustand k zum gewünsc

$$E(T(j)|X_0 = i, X_1 = k) = 1 + E(T(j)|X_1 = k) = 1 + m_k(j).$$

Zusammengefasst:

$$E(T(j)|X_0 = i, X_1 = k) = \begin{cases} 1, & k = j \\ 1 + m_k(j) & k \neq j. \end{cases}$$

Wir erhalten dann insgesamt:

$$\begin{split} m_i(j) &= \mathsf{E}(T(j)|X_0 = i) \\ &= \sum_{k=1}^N \mathsf{E}(T(j)|X_0 = i, X_1 = k) P(X_1 = k|X_0 = i) \\ &= 1 \cdot p_{ij} + \sum_{k \neq j} (1 + m_k(j)) p_{ik} \\ &= p_{ij} + \sum_{k \neq j} \pi_{ik} + \sum_{k \neq j} m_k(j) p_{ik} \\ &= 1 + \sum_{k \neq j} p_{ik} m_k(j). \end{split}$$

Die Rekursionsgleichung (2.11) kann man mit

$$\vec{m}(j) = (m_1(j), m_2(j), \dots, m_N(j))$$
  
 $\vec{1} = (1, 1, \dots, 1)$ 

vektoriell schreiben als:

$$\vec{m}(j)' = \vec{1}' + \mathbf{P}(j) \cdot \vec{m}(j)',$$
 (2.12)

wobei  $\mathbf{P}(j)$  die Matrix ist, die aus  $\mathbf{P}$  hervorgeht, wenn man die j-te Spalte gleich 0 setzt<sup>16</sup> Durch Umformen der Gleichung (2.12) ergibt sich:

$$(\mathbf{I} - \mathbf{P}(j)) \cdot \vec{m}(j)' = \vec{1}'$$

bzw.

$$\vec{m}(j)' = (\mathbf{I} - \mathbf{P}(j))^{-1} \cdot \vec{1}'$$

Dies kann in R einfach brechnet werden<sup>17</sup>.

Beispiel Wir betrachten zwei Maschinen des selben Typs. Für jede der beiden Maschinen gilt, dass sie, wenn sie an einem Tag funktioniert, am nächsten Tag mit Wahrscheinlichkeit 0.98 immer noch funktioniert. Wenn sie defekt ist, funktioniert sie am nächsten Tag mit Wahrscheinlichkeit 0.97. Die beiden Maschinen seien unabhängig. Wir betrachten nun beide Maschinen, und der Zustandsraum unserer Markov-Kette sei  $S = \{1, 2, 3\}$  mit

 $<sup>^{16}</sup>$ In R: P[,j] <- 0.

 $<sup>^{17}</sup>$  Wie oben erwähnt, setzen wir voraus, dass die Markov-Kette irreduzibel ist. Ansonsten kann  $(\mathbf{I} - \mathbf{P}(j))^{-1}$  singulär sein!

- 1: beide Maschinen defekt
- 2: eine Maschine funktioniert, die andere ist defekt
- 3: beide Maschinen funktionieren

Sind an einem Tag beide Maschinen defekt, so sind mit Wahrscheinlichkeit

$$p_{11} = (1 - 0.97)(1 - 0.97) = 0.0009$$

beide am nächsten Tag noch defekt. Sind an einem Tag beide defekt, so ist die Wahrscheinlichkeit, dass am nächsten Tag genau eine der beiden wieder läuft, gleich der Wahrscheinlichkeit, dass Maschine 1 läuft und Maschine 2 noch defekt ist plus die Wahrscheinlichkeit, dass Maschine 2 läuft und Maschine 1 noch defekt ist, also

$$p_{12} = 0.97 \cdot (1 - 0.97) + (1 - 0.97) \cdot 0.97 = 0.0582.$$

Die Wahrscheinlichkeit, das beide wieder funktionieren, ist

$$p_{13} = 0.97 \cdot 0.97 = 0.9409.$$

Ist eine der beiden Maschinen defekt, so ist für unsere Betrachtung nicht relevant, welche dies ist. Wir nehmen also an, dass heute Maschine 1 defekt ist und Maschine 2 funktioniert. Die Wahrscheinlichkeit, dass morgen beide defekt sind, ergibt sich als:

$$p_{21} = (1 - 0.97) \cdot (1 - 0.98) = 0.0006.$$

Die Wahrscheinlichkeit, dass morgen wieder genau eine Maschine defekt ist, setzt sich zusammen aus den Möglichkeiten, dass 1 immer noch defekt ist und 2 immer noch funktioniert, oder 1 wieder funktioniert und dafür 2 defekt ist.

$$p_{22} = (1 - 0.97) \cdot 0.98 + 0.97 \cdot (1 - 0.98) = 0.0488.$$

Die Wahrscheinlichkeit, dass beide Maschinen funktionieren, ergibt sich als:

$$p_{23} = 0.97 \cdot 0.98 = 0.9506.$$

Die restlichen Wahrscheinlichkeiten erhält man mit ähnlichen Überlegungen. Insgesamt ergibt sich folgende Übergangsmatrix:

$$\mathbf{P} = \begin{pmatrix} 0.0009 & 0.0582 & 0.9409 \\ 0.0006 & 0.0488 & 0.9506 \\ 0.0004 & 0.0392 & 0.9604 \end{pmatrix}$$

Der Anfangszustand sei  $X_0 = 3$ . Wie lange dauert es im Mittel, bis beide Maschinen zum ersten Mal gleichzeitig defekt sind? Wir sind also am ersten Besuch im Zustand 1 bei Start in Zustand 3 interessiert. Wir berechnen den Vektor  $\vec{m}(1)$ :

$$\vec{m}(1)' = (\mathbf{I} - \mathbf{P}(1))^{-1} \cdot \vec{1}'.$$

 $\mathbf{P}(1)$  ergibt sich durch Nullsetzen der ersten Spalte in  $\mathbf{P}$ :

$$\mathbf{P}(1) = \left(\begin{array}{ccc} 0 & 0.0582 & 0.9409 \\ 0 & 0.0488 & 0.9506 \\ 0 & 0.0392 & 0.9604 \end{array}\right).$$

Damit erhalten wir:

$$\vec{m}(1) = (2450.250 \ 2450.990 \ 2451.485).$$

Die erste Komponente gibt dabei die First-Passage-Zeit ausgehend vom Zustand 1, die zweite ausgehend von Zustand 2 und die dritte ausgehend vom Zustand 3 an. Sind zu Beginn beide Maschinen funktionsfähig, so dauert es im Mittel also 2451.485 Tage (= ungefähr 6 Jahre und achteinhalb Monate), bis die Maschinen zum ersten Mal gleichzeitig defekt sind. Man sieht auch, dass es hier (da eine defekte Maschinen mit hoher Wahrscheinlichkeit am nächsten Tag wieder funktioniert) selbst bei Start mit zwei defekten Maschinen im Mittel fast genauso lange dauert, bis wieder beide defekt sind.

# 3.1 Einführung

In diesem Kapitel werden Prozesse betrachtet, die die Abfolge von einzelnen Ereignissen (engl. events) beschreiben. Manchmal nennt man eine solche Abfolge auch einen Strom von Ereignissen. Dabei werden wir zunächst davon ausgehen, dass es nur eine Sorte von (gleichartigen) Ereignissen gibt.

Beispiele für solche Prozesse sind etwa:

- Das Eintreffen von Kunden an einem Postschalter. Dieser Prozess besteht aus einer Folge von Ankunftsereignissen, d. h. das Ereignis, das diesem Prozess zugrunde liegt, ist das Ereignis "Ankunft eines Kunden".
- Das Ausfallverhalten einer Maschine, die nach einem Ausfall wieder repariert wird. Das interessierende Ereignis ist hier "Ausfall der Maschine".

Ein Ereignis ist gekennzeichnet durch seinen Eintrittszeitpunkt. Jedes Ereignis hat genau einen solchen Zeitpunkt.

Wir setzen im Folgenden immer voraus, dass nie zwei Ereignisse gleichzeitig auftreten können<sup>1</sup> Dies ist eine vernünftige Voraussetzung, wenn man eine kontinuierliche Zeit betrachtet. Die Wahrscheinlichkeit, dass zwei Ereignisse *exakt* zum gleichen Zeitpunkt eintreffen, ist hier in der Regel gleich Null.

Punktprozesse kann man beschreiben, indem man Aussagen über die Zeit zwischen zwei aufeinanderfolgenden Ereignissen trifft, die sogenannte Zwischenankunftszeit (engl. interarrival time). Ein anderer gebräuchlicher Ausdruck ist Wartezeit. Gegeben sei also eine Folge von Ereignissen. Mit  $S_n$  bezeichnen wir den Eintrittszeitpunkt des n-ten Ereignisses (für n = 1, 2, ...). Wir setzen weiterhin formal  $S_0 = 0$ . Die Wartezeiten zwischen den Ereignissen sind damit durch

$$T_n = S_n - S_{n-1}$$

bezeichnet. Man beachte, dass die Zwischenankunftszeit eine Zufallsvariable ist. Es können also in der Regel nur Aussagen über die Wahrscheinlichkeitsverteilung der Zwischenankunftszeit gemacht werden.

Abbildung 3.1 (a) zeigt eine typische Realisation eines Zählprozeses mit Eintrittszeiten  $S_1, S_2, \ldots$  und Zwischenankunftszeiten  $T_1, T_2, \ldots$ 

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> In der mathematischen Literatur werden solche Punktprozesse auch als *einfache Punktprozesse* bezeichnet.

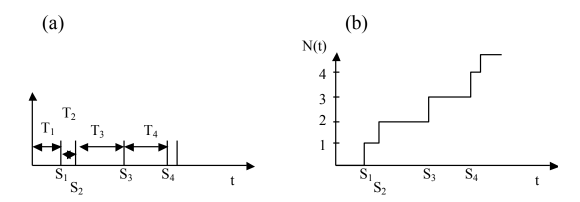


Abbildung 3.1: Typische Realisation eines Punktprozesses (a) und des zugehörigen Zählprozesses (b)

Alternativ kann man Punktprozesse auch beschrieben, indem man zählt, wie oft eine Ankunft stattgefunden hat. Wir betrachten also den Prozess N(t), wobei N(t) die Anzahl der Ereignisse im Intervall (0,t] ist. Normalerweise sind die Zwischenankunftszeiten stetig verteilt, d.h. die Wahrscheinlichkeit für  $T_1 = 0$  ist 0, d.h. es gilt mit Wahrscheinlichkeit 1 N(0) = 0. Man bezeichnet N(t) auch als den zum Punktprozess zugehörigen Zählprozess. In Abbildung 3.1 (b) ist eine typische Trajektorie eines Zählprozesses gezeigt. Ein Zählprozesse ist monoton steigend. Seine Werte sind ganzzahlig. Man beachte, dass Zähl- und Punktprozesse äquivalente Beschreibungen sind.

Es gibt Prozesse, bei denen eine stochastische Abhängigkeit zwischen verschiedenen Zwischenankunftszeiten besteht. Betrachtet man etwa einen Prozess, bei dem jede Sekunde eine Folge von zwei kurz nacheinander auftretenden Ereignissen produziert wird (1 ms), dann besteht dieser Prozess aus einer Folge von Zwischenankunftszeiten, die durch einen Wechsel zwischen sehr kurzen (1 ms) und längeren Wartezeiten (etwas unter einer Sekunde) gekennzeichnet ist. Wir werden in diesem Kapitel zunächst nur Prozesse betrachten, bei denen keine stochastische Abhängigkeit zwischen den verschiedenen Wartezeiten auftritt. In Abschnitt 3.5 lassen wir dann Abhängigkeiten zu, beschäftigen uns aber hauptsächlich mit dem asymptotischen Verhalten. Die Zufallsvariablen, die die einzelnen Wartezeiten beschreiben, sind also zunächst unabhängig voneinander. Weiter nehmen wir an, dass die Zufallsvariablen immer die selbe Verteilung haben. Die Wartezeiten sind also iid (independent identically distributed). Solche speziellen Prozesse heissen Erneuerungsprozesse. Poisson-Prozesse sind spezielle Erneuerungsprozesse, bei denen die Wartezeiten iid exponentialverteilt sind. Es gilt also folgende Hierarchie:

Punktprozesse: Werden durch eine Folge von zufälligen Wartezeiten beschrieben.

Erneuerungsprozesse: Die Wartezeiten sind iid.

Poisson-Prozesse: Die Wartezeiten sind iid-exponentialverteilt.

Poisson-Porzesse werden in Abschnitt 3.2, allgemeine Erneuerungsprozesse in Abschnitt

3.4 behandelt. Versieht man Erneuerungsprozesse mit einer speziellen Kostenstruktur, erhält man die sogenannten Kumulativen Prozesse. Diese werden in Abschnitt 3.5 behandelt. Da Punkt- und Zählprozesse äquivalente Beschreibungen sind, verzichten wir hier auf die in manchen Lehrbüchern gemachte Unterscheidung von Erneuerungspunktprozess und Erneuerungszählprozess bzw. Poisson-Punktprozess und Poisson-Zählprozess und sprechen allgemein von Erneuerungsprozess und Poisson-Prozess.

# 3.2 Poisson-Prozesse

Eine besonders häufig verwendete Art von Erneuerungsprozessen sind die sogenannten *Poissonprozesse*. Diese Prozesse sind dadurch charakterisiert, dass die Zeiten zwischen den Ereignissen iid-exponentialverteilt sind. Im Folgenden werden wir diese Art von Prozess genauer studieren und einige wichtige Eigenschaften kennenlernen.

**Definition** (Poisson-Prozess) Ein Punktprozess heisst Poisson-Prozess mit Rate  $\lambda > 0$  (kurz:  $PP(\lambda)$ ), wenn die Wartezeiten  $T_n$  zwischen den Ereignissen eine Folge von iid-Exp( $\lambda$ ) verteilten Zufallsvariablen bilden.

Ein Poisson-Prozess ist also ein Zählprozessen bei dem die Wartezeiten zwischen den Sprüngen unabhängig exponentialverteilt sind, und zwar alle Wartezeiten mit derselben Verteilung  $\operatorname{Exp}(\lambda)$ . Es ist wichtig sich klarzumachen, dass die Exponentialverteilung eine sehr starke Annahme über den Ereignisstrom darstellt. Es gilt nämlich, dass eine exponentialverteilte Wartezeit gleichbedeutend ist mit der  $\operatorname{Ged\"{a}chtnislosigkeit}$  des Prozesses: Das zukünftige Auftreten eines Ereignisses hängt nicht davon ab, wie lange man schon gewartet hat.

Nicht alle Prozesse haben diese Eigenschaft. So ist etwa die Ankunft von Bussen an einer Bushaltestelle, zumindest in der Schweiz, kein Poisson-Prozess. Hier ist die Wartezeit zwischen zwei Ankünften zwar im Prinzip eine stochastische Grösse, aber diese ist nicht exponentialverteilt, sondern etwa normalverteilt um den Mittelwert 30 Minuten mit einer Standardabweichung von geschätzt 3 Minuten. Wenn der Bus gerade angekommen ist, dann ist die Wahrscheinlichkeit, dass der nächste Bus sofort folgt gering. Hier handelt es sich also nicht um einen Poisson-Prozess.

Die Poisson-Eigenschaft ist aber für viele Ereignisströme in der Praxis erfüllt und kann auch relativ einfach erkannt werden. In der Regel kommt die Gedächtnislosigkeit daher, dass das nächste Ereignis von vielen gleichartigen und unabhängigen Individuen erzeugt werden kann, oder dadurch, dass das Eintreten eines Ereignisses nicht von der Vorgeschichte abhängt.

Beispiele 1. Wir betrachten den Eingang eines Supermarktes. Das Eintreten von Kunden in den Supermarkt kann in der Regel als Poisson-Prozess angenommen werden, weil jeder Kunde unabhängig von anderen Kunden in den Supermarkt geht (einkaufende Familien oder Paare sind natürlich ausgenommen; solche Gruppen können für die meisten Betrachtungen als ein Kunde betrachtet werden).

- 2. Telefonzentrale eines telefonischen Auskunftssystems oder einer Hotline. Das Eintreffen von Anrufen kann als Poisson-Prozess angenommen werden, weil die einzelnen Kunden unabhängig voneinander anrufen. Aus diesem Grund sind die Wartezeiten zwischen aufeinanderfolgenden Anrufen exponentialverteilt.
- 3. Das Auftreffen von Regentropfen auf einer Platte kann als Poisson-Prozess angenommen werden, weil die einzelnen Regentropfen sich unabhängig voneinander bewegen und unabhängig voneinander auf der Platte aufkommen. Deshalb wird sich hier eine exponentialverteilte Wartezeit zwischen zwei aufeinanderfolgenden Ereignissen ergeben.
- 4. Das Eintreffen von Bestellungen in einer Firma kann oft als Poisson-Prozess angenommen werden, weil die unterschiedlichen Kunden ihre Bestellungen nicht miteinander koordinieren. Deshalb gibt es zu jedem Zeitpunkt eine konstante Wahrscheinlichkeitsdichte für das Auftreten eines Ereignisses.

Wir sehen schon an diesen wenigen Beispielen, dass die Bedeutung der Poisson-Prozesse in technischen, wirtschaftlichen, sozialen und weiteren Zusammenhängen enorm ist.

Die Wartezeiten  $T_i$  bei den Poisson-Prozessen sind, nach ihrer Definition, iid-exponentialverteilt. Da alle  $T_i$  aus der selben Verteilung stammen, lassen wir den Index weg und bezeichnen die Wartezeiten allgemein als T. Wir betrachten als erstes die Verteilungsfunktion der Zufallsvariable T. Die Verteilungsfunktion beschreibt die Wahrscheinlichkeit, dass eine Zufallsvariable X einen Werte kleiner gleich x annimmt. Auf Wartezeiten bezogen ist die Verteilungsfunktion also die Wahrscheinlichkeit, dass die Wartezeit T kleiner oder gleich einem gewissen Wert t ist bzw. die Wahrscheinlichkeit, dass das nächste Ereignis bis zum Zeitpunkt t eingetreten ist, falls das letzte bei t=0 war. Die Verteilungsfunktion einer  $Exp(\lambda)$ -Verteilung ist gegeben als

$$F_T(t) = P(T \le t) = \begin{cases} 1 - e^{-\lambda t}, & t \ge 0 \\ 0, & t < 0 \end{cases}.$$

Ihre Ableitung, die *Dichtefunktion* ist gegeben durch:

$$f_T(t) = \begin{cases} \lambda e^{-\lambda t}, & t \ge 0\\ 0, & t < 0 \end{cases}.$$

Der Erwartungswert ist

$$\mathsf{E}(T) = \int_{-\infty}^{\infty} t f(t) dt = \dots = \frac{1}{\lambda}.$$

Eine zentrale Eigenschaft der Poisson-Prozesse ist ihre Gedächtnislosigkeit. Wir stellen uns vor, wir haben eine Zeit t gewartet (und es sei nichts passiert) und wollen wissen

wie wahrscheinlich es dann ist, dass innerhalb nächsten kleinen Zeitschritt  $\Delta t$  das nächste Ereignis stattfindet. Wir fragen uns also nach der bedingten Wahrscheinlichkeit, dass das Ereignis im Intervall  $(t, t + \Delta t]$  liegt  $(t < T \le t + \Delta t)$ , falls bis t nichts passiert ist (T > t). Gesucht ist also

$$P(t < T \le t + \Delta t | T > t).$$

nach der Definition der bedingten Wahrscheinlichkeit ergibt sich

$$P(t < T \le t + \Delta t | T > t) = \frac{P(\{t < T \le t + \Delta t\} \cap \{T > t\})}{P(T > t)}$$

$$= \frac{P(t < T \le t + \Delta t)}{P(T > t)}$$

$$= \frac{F_T(t + \Delta t) - F_T(t)}{1 - F_T(t)}$$

Bis hierhin gilt die Umformung allegemein. Speziell für die Exponentialverteilung erhalten wir:

$$P(t < T \le t + \Delta t | T > t) = \frac{F_T(t + \Delta t) - F_T(t)}{1 - F_T(t)}$$

$$= \frac{1 - e^{-\lambda(t + \Delta t)} - (1 - e^{-\lambda t})}{1 - (1 - e^{-\lambda t})}$$

$$= \frac{-e^{-\lambda(t + \Delta t)} + e^{-\lambda t}}{e^{-\lambda t}}$$

$$= \frac{e^{-\lambda t}(1 - e^{-\lambda \Delta t})}{e^{-\lambda t}}$$

$$= 1 - e^{-\lambda \Delta t}$$

$$= P(T \le \Delta t)$$

Dieser Ausdruck hängt nicht von der Zeit t ab. Für  $\Delta t \to 0$  gilt<sup>2</sup>:

$$\lim_{\Delta t \to 0} \frac{P(t < T \le t + \Delta t | T > t)}{\Delta t} = \lim_{\Delta t \to 0} \frac{1 - e^{-\lambda \Delta t}}{\Delta t}$$

$$= \lim_{\Delta t \to 0} \frac{\frac{d}{d\Delta t} (1 - e^{-\lambda \Delta t})}{\frac{d}{d\Delta t} (\Delta t)}$$

$$= \lim_{\Delta t \to 0} \frac{\lambda e^{-\lambda \Delta t}}{1}$$

$$= \lambda.$$

d.h. für kleine  $\Delta t$  gilt:

$$P(t < T \le t + \Delta t | T > t) \approx \lambda \Delta t.$$

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Nach der Regel von l'Hospital

Die Konstante  $\lambda$  beschreibt also die Rate mit der etwas passiert, falls bis jetzt noch kein Ereignis stattgefunden hat.

Der Poisson-Prozess ist ein stochastischer Prozess. Deshalb ist N(t) eine Zufallsvariable für jedes t. Da der Prozess charakterisiert ist durch den Parameter  $\lambda$  der Wartezeitverteilung, hängt also die Verteilung der Zufallsvariablen N(t) von t und der Rate  $\lambda$  ab. Dies wird in folgendem Satz näher spezifiziert:

Satz 3.2.1. (Poisson-Prozess: Verteilung) Sei  $(N(t))_{t\geq 0}$ , ein Poisson-Prozess mit Parameter  $\lambda$ . Dann gilt: Für jedes t ist N(t) eine Poisson-verteilte Zufallsvariable mit Parameter  $\lambda t$ , d.h. für  $k \in \mathbb{N}_0$  gilt:

$$P(N(t) = k) = e^{-\lambda t} \frac{(\lambda t)^k}{k!}$$

Aus diesem Satz wird die Bezeichnung Poisson-Prozess klar.

Beispiel Auf eine Internetseite wird zugegriffen mit einer Rate von durchschnittlich 10 Zugriffen pro Minute. Da die Zugriffe als unabhängig voneinander und unabhängig von der Vorgeschichte betrachtet werden können, kann man diese Zugriffe als Poisson-Prozess mit Rate 10/min bzw.  $\frac{1}{6}/sec$  modellieren. Der Server bearbeitet die Zugriffe im Sekundentakt. Er stürzt ab, wenn innerhalb einer Sekunde mehr als 3 Zugriffe erfolgen. Wie gross ist die Wahrscheinlichkeit, dass der Server innerhalb der nächsten Sekunde abstürzt? Wie gross ist die Wahrscheinlichkeit, dass er innerhalb des nächsten Tages abstürzt?

Die Wahrscheinlichkeit für einen Absturz innerhalb der nächsten Sekunde ist gegeben durch

$$P(N(1) > 3) = 1 - \sum_{k=0}^{3} P(N(1) = k)$$

$$= 1 - \sum_{k=0}^{3} e^{-\lambda t} \frac{(\lambda t)^{k}}{k!}$$

$$= 1 - \sum_{k=0}^{3} e^{-\frac{1}{6} \cdot 1} \frac{(\frac{1}{6} \cdot 1)^{k}}{k!}$$

$$= 1 - \sum_{k=0}^{3} e^{-\frac{1}{6}} \frac{(\frac{1}{6})^{k}}{k!}$$

$$= 2.814753 \cdot 10^{-5}.$$

Die Wahrscheinlichkeit, dass es einen Absturz innerhalb der nächsten 24 Stunden gibt, ergibt sich aus der Wahscheinlichkeit, dass es innerhalb der nächsten  $24 \cdot 60 \cdot 60 = 86400$ 

Ein-Sekunden-Intervalle niemals mehr als 3 Zugriffe in einem Intervall gibt<sup>3</sup>:

$$P ext{ (Absturz innerhalb 24 Stunden)} = 1 - P ext{ (kein Absturz innerhalb 24 Stunden)}$$

$$= 1 - (P ext{ (kein Absturz innerhalb 1 Sekunde)})^{24 \cdot 60 \cdot 60}$$

$$= 1 - (1 - P ext{ (Absturz innerhalb 1 Sekunde)})^{24 \cdot 60 \cdot 60}$$

$$= 1 - (1 - 2.814753 \cdot 10^{-5})^{86400}$$

$$= 0.9121373$$

Der Server stürzt also mit 91.2% Wahrscheinlichkeit ab.

Man hat oft die Situation, dass man eine Addition verschiedener Ereignisströme hat. Beispielsweise betrachte man eine Warteschlange, an die Männer oder Frauen treten können. Beide Ankunftsprozesse seien Poisson-Prozesse mit bekannten Parametern. Wenn nun das Geschlecht nicht interessiert, dann würde man gerne die beiden Ströme zusammenfassen zu einem einzigen Strom. Der folgende Satz zeigt diese Addition:

Satz 3.2.2. (Addition unabhängiger Poisson-Prozesse) Seien  $(N_1(t))_{t\geq 0}$  und  $(N_2(t))_{t\geq 0}$  zwei unabhängige Poisson-Prozesse mit Raten  $\lambda_1$  und  $\lambda_2$ . Sei weiter

$$N(t) = N_1(t) + N_2(t)$$

der Zählprozess, der durch die Addition der beiden Poisson-Prozesse entsteht. Dann gilt:  $(N(t))_{t\geq 0}$  ist ein Poisson-Prozess mit Rate  $\lambda=\lambda_1+\lambda_2$ .

Beweis. Wir werden zeigen, dass die Wartezeit zwischen zwei Ereignissen  $Exp(\lambda_1 + \lambda_2)$ verteilt ist. Sei nun zu einem Zeitpunkt s ein Ereignis aufgetreten, egal ob vom Typ 1
oder 2. Nun ist die Wartezeit  $T_1$  für das nächste Ereignis von Prozess 1  $Exp(\lambda_1)$ -verteilt,
und zwar (da  $N_1(t)$  gedächtnislos ist) unabhängig davon, ob zum Zeitpunkt s ein Ereignis
vom Typ 1 oder 2 aufgetreten ist. Ebenso ist die Wartezeit  $T_2$  für das nächste Ereignis
vom Typ 2  $Exp(\lambda_2)$ -verteilt. Die Wartezeit auf das nächste überhaupt auftretende Ereignis
bezeichnen wir mit T, und es gilt

$$T = \min\{T_1, T_2\}.$$

Im Folgenden berechnen wir die Verteilungsfunktion von T:

$$F_{T}(t) = P(T \le t)$$

$$= 1 - P(T > t)$$

$$= 1 - P(\min\{T_{1}, T_{2}\} > t)$$

$$= 1 - P(T_{1} > t, T_{2} > t)$$

$$= 1 - P(T_{1} > t) \cdot P(T_{2} > t)$$

$$= 1 - \exp(-\lambda_{1}t) \cdot \exp(-\lambda_{2}t)$$

$$= 1 - \exp(-(\lambda_{1} + \lambda_{2})t)$$

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Wichtig ist hier die Annahme, dass der Server im Sekundentakt arbeitet – sonst würden z.B. auch zwei Zugriffe am Ende eines 1-Sekunden-Intervalls und einer direkt am Beginn des nächsten Intervalls zu einem Absturz führen!

Die Verteilungsfunktion der Wartezeit auf das nächste Ereignis ist also die Verteilungsfunktion einer  $Exp(\lambda_1 + \lambda_2)$ -Verteilung.

Zwei unabhängige Poisson-Prozesse können also addiert werden, indem man einfach die zugehörigen Raten miteinander addiert. Die Eigenschaft der exponentialverteilten Wartezeiten überträgt sich auf den addierten Prozess.

Beispiel An einer stark frequentierten Haltestelle treffen Busse und S-Bahnen ohne Fahrplan ein. Die Ankunftsprozesse können als Poisson-Prozesse mit den Raten 0.3/min und 0.1/min modelliert werden. Ein Passagier hat eine Fahrkarte, die zur Fahrt mit beiden Verkehrsmitteln berechtigt. Wie lange muss er im Mittel an der Haltestelle warten? Wie hoch ist die Wahrscheinlichkeit, dass er länger als 1 Minute warten muss? Wie hoch ist die Wahrscheinlichkeit, dass innerhalb einer Minute mindestens zwei Busse fahren?

Die Addition der beiden Poisson-Prozesse ergibt wieder einen Poisson-Prozess mit Rate  $\lambda = \lambda_1 + \lambda_2 = 0.1/min + 0.3/min = 0.4/min$ . Damit folgt eine mittlere Wartezeit von  $\frac{1}{\lambda} = 1/0.4min = 2.5min$ .

Die Wahrscheinlichkeit, länger als 1 Minute warten zu müssen, ist identisch mit der Wahrscheinlichkeit, dass N(1)=0. Diese Wahrscheinlichkeit ergibt sich aus der Poisson-Verteilung mit Parameter  $\lambda t=0.4\cdot 1=0.4$ :

$$P(N(1) = 0) = e^{-0.4} \frac{0.4^0}{0!} = e^{-0.4} = 0.67032.$$

Die Wahrscheinlichkeit, dass innerhalb einer Minute mindestens zwei Busse fahren, ergibt sich als:

$$\begin{split} P\,(\text{mehr als zwei Busse}) &= 1 - P\,(\text{kein Bus}) - P\,(\text{ein Bus}) \\ &= 1 - e^{-0.3} \frac{0.3^0}{0!} - e^{-0.3} \frac{0.3^1}{1!} \\ &= 1 - e^{-0.3} - e^{-0.3} \cdot 0.3 \\ &= 0.03693631. \end{split}$$

# 3.3 Lebensdauerverteilungen

Im folgenden Abschnitt werden wir allgemeinere Prozesse als den Poisson-Prozess, nämlich sogenannte Erneuerungsprozesse, betrachten. Diese Prozesse werden häufig dazu benutzt, die Erneuerung ausgefallener Bauteile zu beschreiben. Auch hier kann man mit einem Punktprozess zählen, wie viele Teile beisher defekt waren und ausgetauscht wurden. Die Wartezeiten für das nächste Ereignis entsprechen dann der Lebensdauer des jeweiligen Bausteils. Was allerdings unrealistisch ist, ist die Annahme, dass die Lebensdauer exponentialverteilt ist. Die erwartete Restlebensdauer eines Bauteils hängt nämlich in der Regel sehr wohl davon ab, wie lange es schon arbeitet – die Expontialverteilung hingegen ist gedächtnislos.

Aus diesem Grund wollen wir in diesem Abschnitt Verteilungen einführen, die häufig zur Modellierung der Lebensdauer von Bauteilen verwendet werden. Auch in der Biologie und Medizin werden diese Verteilungen häufig verwendet, um die Lebensdauer von Menschen und anderen Lebewesen zu beschreiben. Wir denken hier aber hauptsächlich an die Lebensdauer von Bauteilen, Geräten etc.

Betrachtet man sehr viele Bauteile, so ist man daran interessiert, welcher Anteil zum Zeitpunkt t noch funktioniert. Dieser Anteil als Funktion der Zeit wird als  $\ddot{U}$ berlebensfunktion (engl. survival function oder survivor function) S(t) bezeichnet. Da die Verteilungsfunktion der Lebensdauer F(t) ja die Wahrscheinlichkeit angibt, dass ein Bauteil bis zum Zeitpunkt t kaputt geht, ist

$$S(t) = 1 - F(t).$$

Häufig interessiert man für die Wahrscheinlichkeit, dass das Bauteil in einem kurzen Zeitintervall  $[t, \Delta t]$  kaputt geht, wenn bekannt ist, dass das Bauteil bis zum Zeitpunkt t gehalten hat. Wir bezeichnen die Lebensdauer (=Wartezeit bis zum Ausfall) mit T. Es gilt:

$$\begin{split} P\left(t < T \leq t + \Delta t | T > t\right) &= \frac{P\left(t < T \leq t + \Delta t, T > t\right)}{P\left(T > t\right)} \\ &= \frac{P\left(t < T \leq t + \Delta t\right)}{1 - P\left(T \leq t\right)} \\ &= \frac{F(t + \Delta t) - F(t)}{1 - F(t)}. \end{split}$$

Teilen wir nun die Wahrscheinlichkeit durch die Intervallbreite  $\Delta t$  und lassen diese gegen 0 gehen, erhalten wir

$$h(t) = \lim_{\Delta t \to 0} \frac{P(t < T \le t + \Delta t | T > t)}{\Delta t}$$

$$= \lim_{\Delta t \to 0} \frac{1}{\Delta t} \frac{F(t + \Delta t) - F(t)}{1 - F(t)}$$

$$= \frac{f(t)}{1 - F(t)}$$

$$= \frac{f(t)}{S(t)}.$$

h(t) bezeichnet man auch als Ausfallrate (engl. failure rate oder hazard rate). Dabei handelt es sich um die bedingte Dichte der Lebensdauer zum Zeitpunkt t gegeben Funktionsfähigkeit zum Zeitpunkt t. Für kleine  $\Delta t$  gilt:

$$h(t)\Delta t \approx P(t < T \le t + \Delta t | T > t),$$

d.h.,  $h(t)\Delta t$  ist ungefähr die Wahrscheinlichkeit, dass das Bauteil innerhalb der nächsten  $\Delta t$  Zeiteinheiten ausfällt, wenn es zum Zeitpunkt t noch funktioniert.

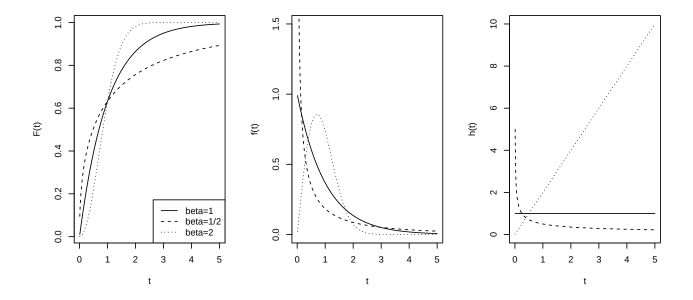


Abbildung 3.2: Verteilungsfunktion, Dichte und Ausfallrate für Weibullverteilungen mit  $\lambda = 1$  und verschiedenen Werten für  $\beta$ .

Für einen Poisson-Prozess gilt, dass die Wartezeiten exponentialverteilt sind mit Parameter  $\lambda$ . Die Ausfallrate der Exponentialverteilung ist gegeben durch

$$h(t) = \frac{f(t)}{1 - F(t)}$$

$$= \frac{\lambda \exp(-\lambda t)}{1 - (1 - \exp(-\lambda t))}$$

$$= \frac{\lambda \exp(-\lambda t)}{\exp(-\lambda t)}$$

$$= \lambda$$

Die Ausfallrate hängt also nicht von t ab, d.h. die Wahrscheinlichkeit, dass das Bauteil im nächsten kurzen Zeitintervall ausfällt, wenn es bis jetzt funktioniert hat, hängt nicht davon ab, wie lange es schon funktioniert. Das ist natürlich nur eine weitere Möglichkeit, die Gedächtnislosigkeit der Exponentialverteilung zu beschreiben.

Hat man es allerdings mit Bauteilen zu tun die Kinderkrankheiten oder Altersschwäche zeigen können, so ist die Ausfallrate nicht mehr konstant und eine Beschreibung durch die Exponentialverteilung nicht mehr angebracht.

Eine einfache Verallgemeinerung der Exponentialverteilung, die auch nicht konstante Ausfallraten erlaubt, ist die sogenannte Weibull-Verteilung. Diese Verteilung wird in der Analyse der Lebenszeit von Bauteilen sehr erfolgreich eingesetzt. Dazu führt man einen

weiteren Parameter  $\beta$  ein. Die Überlebensfunktion S(t) der Weibull-Verteilung mit Parametern  $\lambda$  und  $\beta$  ist gegeben durch:

$$S(t) = \exp\left(-(\lambda t)^{\beta}\right)$$

für  $t \ge 0$ . Die Verteilungsfunktion F(t) ist dann:

$$F(t) = 1 - S(t) = 1 - \exp(-(\lambda t)^{\beta}),$$

die Dichte ist dann durch

$$f(t) = \lambda \beta (\lambda t)^{\beta - 1} e^{-(\lambda t)^{\beta}}$$

und die Ausfallrate durch

$$h(t) = \frac{f(t)}{S(t)} = \lambda \beta (\lambda t)^{\beta - 1}$$

gegeben (jeweils für  $t \geq 0$ ). Die Exponentialverteilung ergibt sich als Spezialfall für  $\beta = 1$ . Für  $\beta > 1$  ist h(t) monoton steigend, d.h. die Bauteile altern und fallen mit der Zeit mit höherer Wahrscheinlichkeit aus. Für  $\beta < 1$  ist h(t) monoton fallend, d.h. die Ausfallrate nimmt mit der Zeit ab. Dieser Fall ist nützlich zur Modellierung von "Kinderkrankheiten" – das Bauteil hat am Anfang eine hohe Ausfallwahrscheinlichkeit, die jedoch mit der Zeit abnimmt. Die Weibull-Verteilung kann jedoch nicht gleichzeitig Alterung und Kinderkrankheiten abbilden – dazu sind weitere Verallgemeinerungen nötig, die wir hier nicht behandeln. Abbildung 3.2 zeigt Verteilungsfunktion, Dichtefunktion und Ausfallrate für 3 Weibull-Verteilungen mit  $\lambda = 1$  und verschiedene Werte von  $\beta$ .

In R sind Dichte, Verteilungsfunktion, Quantile und Zufallszahlen aus der Weibull-Verteilung implementiert als dweibull(), pweibull(), qweibull() und rweibull(). Die Parameter shape und scale entsprechen unseren  $\beta$  und  $1/\lambda$ .

Hat man nur eine Stichprobe  $T_1, T_2, \dots T_n$  von Lebensdauern von Bauteilen des selben Typs vorliegen, so möchte man häufig die Parameter der Weibull-Verteilung schätzen bzw. vielleicht erst einmal feststellen, ob die Lebensdauern überhaupt sinnvoll durch eine Weibull-Verteilung modelliert werden können. Ein häufig auftretendes Problem ist hierbei, dass zu Ende der Untersuchung einige Bauteile noch funktionieren, da man nicht warten kann, bis alle ausgefallen sind. Man spricht in diesem Fall von zensierten Daten, da von einigen Beobachtungen nur bekannt ist, dass sie nach einer bestimmten Zeit noch funktionierten, nicht wann sie ausfielen. Wir werden auf dieses Problem nicht weiter eingehen, und davon ausgehen, dass wir von allen Bauteilen den Ausfallzeitpunkt kennen.

Die Parameter der Weibull-Verteilung können mit der Maximum-Likelihood-Methode geschätzt werden, allerdings existieren hier keine geschlossenen Formeln, so dass die Likelihood numerisch maximiert werden muss. Eine alternative Methode verwendet einen Regressionsansatz; dies wollen wir hier kurz vorstellen.

Die Überlebensfunktion S(t) der Weibull-Verteilung hat eine sehr einfache Gestalt:

$$S(t) = \exp\left(-(\lambda t)^{\beta}\right).$$

Logarithmieren wir 1/S(t) zweimal, so erhalten wir:

$$\log (\log (1/S(t))) = \log (\log (1/\exp (-(\lambda t)^{\beta})))$$

$$= \log (\log (\exp ((\lambda t)^{\beta})))$$

$$= \log ((\lambda t)^{\beta})$$

$$= \beta \log (\lambda t)$$

$$= \beta (\log \lambda + \log t)$$

$$= \beta \log \lambda + \beta \log t$$

Die Punkte  $(\log t, \log (\log (1/S(t))))$  liegen also auf einer Geraden mit Steigung  $\beta$  und Achsenabschnitt  $\beta \log(\lambda)$ .

Nun ist die Überlebensfunktion S(t) nicht bekannt. Analog zur empirischen Verteilungsfunktion kann aber auch eine empirische Überlebensfunktion definiert werden. Dazu sortieren wir unsere beobachteten Lebenszeiten  $t_1, t_2, \ldots, t_n$  der Grösse nach, d.h., wir bilden die geordnete Stichprobe

$$t_{(1)}, t_{(2)}, \ldots, t_{(n)},$$

wobei  $t_{(1)}$  der kleinste und  $t_{(n)}$  der grösste Wert ist. Wir müssen die Überlebensfunktion in den Zeitpunkten schätzen, die wir tatsächlich beobachtet haben. Ein einfacher Weg wäre die Verwendung der empirischen Verteilungsfunktion  $\widehat{F}$ :

$$\widehat{S}(t_{(i)}) = 1 - \widehat{F}(t_{(i)})$$
$$= 1 - \frac{i}{n}$$

Man kann zeigen, dass man bessere Resultate erhält, wenn man die leicht korrigierte Version

$$\widehat{S}(t_{(i)}) = 1 - \frac{i - 0.3}{n + 0.4}$$

verwendet. Wir erhalten dann

$$\log\left(\log\left(\frac{1}{\widehat{S}(t_{(i)})}\right)\right) = \log\left(\log\left(\frac{1}{1 - \frac{i - 0.3}{n + 0.4}}\right)\right)$$

$$= \log\left(\log\left(\frac{1}{\frac{n + 0.4}{n + 0.4} - \frac{i - 0.3}{n + 0.4}}\right)\right)$$

$$= \log\left(\log\left(\frac{1}{\frac{n + 0.4 - i + 0.3}{n + 0.4}}\right)\right)$$

$$= \log\left(\log\left(\frac{n + 0.4}{n - i + 0.7}\right)\right)$$

Wir können nun also für alle tatsächlich beobachteten (und der Grösse nach geordneten) Ausfallzeiten die Punkte

$$\left(\log(t_{(1)}), \log\left(\log\left(\frac{n+0.4}{n-1+0.7}\right)\right)\right), \dots, \left(\log(t_{(n)}), \log\left(\log\left(\frac{n+0.4}{n-n+0.7}\right)\right)\right)$$

in ein Koordinatensystem einzeichnen. Stammen die Daten tatsächlich aus einer Weibull-Verteilung mit Parametern  $\beta$  und  $\lambda$ , so sollten die Punkte ungefähr auf einer Geraden mit Steigung  $\beta$  und Achsenabschnitt  $\beta \log \lambda$  liegen. Die Schätzungen für  $\beta$  und  $\lambda$  erhält man nun, indem man eine einfache linerare Regression für die erhaltenen Punkte durchführt und eine geschätzte Gerade

$$y = \widehat{a} + \widehat{b}x$$

erhält. Die Schätzungen für die Parameter sind dann:

$$\widehat{\beta} = \widehat{b}$$

$$\widehat{\lambda} = \exp\left(\frac{a}{b}\right).$$

Beispiel Wir simulieren eine Stichprobe vom Umfang n=50 aus einer Weibull-Verteilung mit  $\beta=2$  und  $\lambda=1.5$ . Dann sortieren wir die beobachteten Zeitpunkte der Grösse nach und berechnen

$$y_i = \log\left(\log\left(\frac{n+0.4}{n-i+0.7}\right)\right)$$

für alle i = 1, ..., 50.

```
> set.seed(0)
```

> n <- 50

> x <- rweibull(n, shape=beta, scale=1/lambda )</pre>

> x <- sort(x)

 $> y <- \log(\log((n+0.4)/(n-(1:n)+0.7)))$ 

> plot(log(x),y)

 $> lm.erg <- lm(y \sim log(x))$ 

> lm.erg

Call:

 $lm(formula = y \sim log(x))$ 

Coefficients:

<sup>&</sup>gt; beta <- 2

<sup>&</sup>gt; lambda <- 1.5

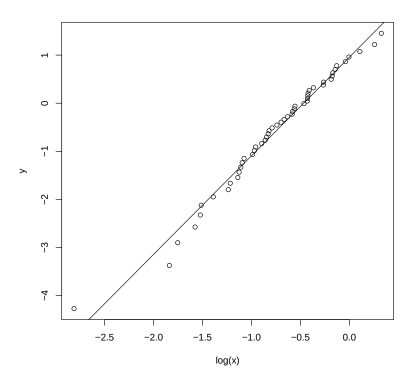


Abbildung 3.3: Schätzung der Weibull-Parameter mit Hilfe des Regressionsansatzes

```
(Intercept) log(x)
0.9578 2.0506
```

- > abline(lm.erg)
- > betahat <- coef(lm.erg)[2]</pre>
- > lambdahat <- exp(coef(lm.erg)[1]/coef(lm.erg)[2])</pre>
- > betahat

log(x)

- 2.050616
- > lambdahat

(Intercept)

1.5953

Wir erhalten vernünftige Schätzungen für  $\beta$  und  $\lambda$ . Abbildung 3.3 zeigt, dass die Punkte  $(x_{(i)}, y_i)$  gut auf der angepassten Gerade liegen.

Neben der Exponential- und Weibull-Verteilung können natürlich die Lebenszeiten T

auch aus weiteren Verteilungen stammen. Wichtig ist, dass diese iid-verteilt sind. Im folgenden Beispiel verwenden wir eine Gleichverteilung.

**Beispiel** (Autobatterie): Eine Autobatterie halte zwischen 1 und 5 Jahre. Wie gross ist der Erwartungswert von T und was ergibt sich für die Ausfallrate?

Wir nehmen  $T \sim Unif([1,5])$  an. Damit gilt

$$f(t) = \begin{cases} \frac{1}{4} & t \in [1, 5] \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

und

$$F(t) = \begin{cases} 0 & t < 1\\ \frac{1}{4}t - \frac{1}{4} & t \in [1, 5] \\ 1 & t > 5 \end{cases}$$

Für den Erwartungswert erhalten wir

$$\mathsf{E}(T) = \frac{1+5}{2} = 3\tag{3.1}$$

und für die Hazardrate h(t)  $(t \in [1, 5))$ :

$$h(t) = \frac{f(t)}{1 - F(t)}$$

$$= \frac{\frac{1}{4}}{1 - (\frac{1}{4}t - \frac{1}{4})}$$

$$= \frac{1}{4 - (t - 1)}$$

$$= \frac{1}{5 - t}.$$

Man beachte, dass h(t) für  $t \to 5$  divergiert.

# 3.4 Erneuerungsprozesse

In diesem Abschnitt werden wir nun allgemeine Erneuerungsprozesse betrachten, bei denen die Wartezeiten beliebig (aber iid) verteilt sein können. Wir werden einige wichtige Techniken zur Analyse solcher Prozesse kennenlernen. Alle diese Techniken sind natürlich auch auf Poisson-Prozesse (als Spezialfall von Erneuerungsprozessen) anwendbar.

Wir betrachten das zufällige Auftreten von Ereignissen zu Zeiten  $S_n > 0$ , n = 1, 2, .... Ausserdem sei  $S_0 = 0$  definiert. Wie bei den Poisson-Prozessen definiert man die Wartezeit zwischen zwei Ereignissen (engl. *inter arrival time*)  $T_n$ , wobei

$$T_n = S_n - S_{n-1}$$

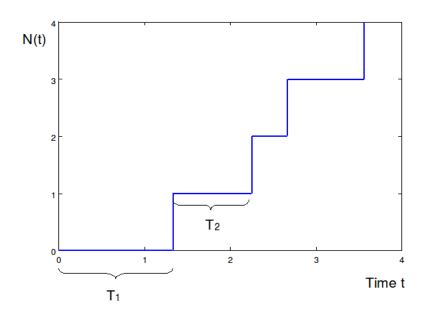


Abbildung 3.4: Typische Trajektorie eines Erneuerungsprozesses.

Damit ist  $T_n$  die Wartezeit zwischen Ereignis n und n-1. Man beachte, dass  $T_n$  eine Zufallsvariable ist.

Sei N(t) die Anzahl der Ereignisse, die im Intervall (0, t] gezählt werden<sup>4</sup>. Dann ist N(t) ein stochastischer Prozess.

**Definition** (Erneuerungsprozess): Ein Zählprozess  $(N(t))_{t\geq 0}$ , der durch die Wartezeitfolge  $(T_n)_{n\geq 1}$ , erzeugt wird, heisst ein Erneuerungsprozess, wenn die Folge  $(T_n)_{n\geq 1}$  der Wartezeiten eine Folge von nichtnegativen iid-Zufallszahlen ist.

In Abbildung 3.4 ist eine typische Trajektorie eines Erneuerungsprozesses gezeigt. Das Wichtige an den Erneuerungsprozessen ist, dass die Wartezeit zwischen zwei aufeinanderfolgenden Ereignissen iid-verteilt ist.

# Beispiele 1. Poisson-Prozess. Hier ist die Wartezeit exponentialverteilt.

- 2. Batteriewechsel: Wenn die Batterie kaputt geht, wird sie ausgewechselt.  $T_1, T_2, \ldots$  sind die Lebensdauern der ersten, zweiten, ... Batterie und N(t) die Anzahl der Batterieaustausche (Erneuerungen) bis zum Zeitpunkt t.
- 3. Batteriewechsel: Die Batterie wird ausgewechselt, wenn sie kaputt geht oder spätestens nach drei Jahren.
- 4. Austausch eines Bauteils mit Ausfallrate in Form einer "Badewannen-Kurve": Bauteile gehen am Anfang schnell kaputt (Kinderkrankheiten), dann halten Sie recht

 $<sup>^4</sup>$ Ein eventuell zum Zeitpunkt t=0 auftretendes Ereignis wird nicht mitgezählt.

lange, um am Ende wieder vermehrt kaputt zu gehen (Altersschwäche). Solche Verteilungen können mithilfe mehrerer Weibull-Verteilungen beschrieben werden.

5. Das Ticken einer Uhr. Dies ist auch ein Erneuerungsprozess. Die Wartezeit ist hier deterministisch, dies kann als Grenzfall einer Zufallsvariable gesehen werden.

Im Vergleich zu den Poisson-Prozessen (die ein Spezialfall von Erneuerungsprozessen sind) können allgemeine Erneuerungsprozesse also eine weit grössere Vielfalt von Ereignisströmen beschreiben. Die Poisson-Prozesse können als Prozesse mit einem hohen Anteil von Zufall gesehen werden; es können aber auch Prozesse modelliert werden, die vorwiegend deterministisch sind, etwa Wartezeiten, die "ungefähr" konstant sind. Auch ganz deterministische Prozesse lassen sich als Erneuerungsprozesse interpretieren, solange die Wartezeit zwischen aufeinanderfolgenden Ereignissen immer gleich ist.

Bei Erneuerungsprozessen ist meist das Langzeitverhalten von besonderer Wichtigkeit. Mit Langzeitverhalten ist die Rate von Ereignissen pro Zeiteinheit "auf lange Sicht" gemeint. Diese Rate ist grundsätzlich eine Zufallsvariable. Für den Grenzfall  $t \to \infty$  konvergiert diese allerdings gegen eine festen Zahl, welche mit dem Erwartungswert der Wartezeiten  $\mathsf{E}(T)$  zusammenhängt. Dies ist eine Anwendung des Gesetzes der grossen Zahlen:

Satz 3.4.1. (Starkes Gesetz der grossen Zahlen): Sei  $(T_n)_{n\geq 1}$  eine Folge von iid-Zufallsvariablen mit Erwartungswert  $\tau = \mathsf{E}(T_n)$  für alle n. Sei weiter

$$S_N = \sum_{n=1}^N T_n.$$

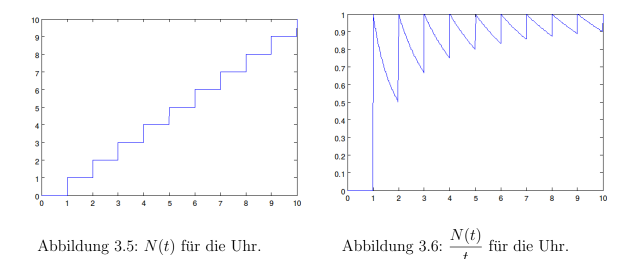
Dann gilt:

$$\lim_{N \to \infty} \frac{S_N}{N} = \tau$$

mit Wahrscheinlichkeit 1<sup>5</sup>.

Für den Beweis des Gesetzes der grossen Zahlen sei auf die statistische Literatur verwiesen. Wir können also die mittlere Wartezeit bestimmen, indem wir hinreichend lange warten und dann die Gesamtzeit  $S_N$  beim Eintreffen des N-ten Ereignisses durch die Anzahl der Ereignisse N teilen. Das starke Gesetz der grossen Zahlen kann nun auf die Wartezeiten eines Erneuerungsprozesses angewandt werden. Dies führt zu folgendem Satz:

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Der Ausdruck "konvergiert mit Wahrscheinlichkeit 1" bedeutet, dass in fast allen Fällen diese Konvergenz gegeben ist. Grundsätzlich kann es möglich sein, dass in einem konkreten Fall diese Konvergenz nicht vorhanden ist, aber die Wahrscheinlichkeit dafür ist Null. Man nennt eine solche Konvergenz auch "fast sichere Konvergenz". Für den Praktiker sind die mathematischen Feinheiten dieser Konvergenz irrelevant; man macht keinen Fehler, wenn man sich vorstellt, dass die Folge immer konvergiert. Allerdings muss man im Kopf behalten, dass dies ein asymptotisches Resultat ist. Im konkreten Einzelfall ist immer nachzuprüfen, ob die betrachtete Folge auch tatsächlich lang genug ist, damit man schon im asymptotischen Grenzfall ist.



Satz 3.4.2. (Asymptotische Erneuerungsrate): Im Gegensatz zum starken Gesetz der grossen Zahlen betrachten wir nicht mehr die Asymptotik der Anzahl N der Ereignisse, sondern wir betrachten den Grenzwert einer grossen Gesamtzeit t. Sei  $(N(t))_{t\geq 0}$  ein Erneuerungsprozess, der von einer iid Folge von nichtnegativen Wartezeiten  $(T_n)_{n\geq 1}$  mit Erwartungswert  $\tau$  erzeugt wird  $(0 < \tau < \infty)$ . Dann gilt:

$$\lim_{t \to \infty} \frac{N(t)}{t} = \frac{1}{\tau} \tag{3.2}$$

mit Wahrscheinlichkeit 1.

Für lange Zeiten ist also die Anzahl der Ereignisse geteilt durch die Gesamtlaufzeit gegeben durch den einfachen Ausdruck  $\frac{1}{\tau}$ , was als mittlere Rate interpretiert werden kann. Dies ist der Kehrwert der mittleren Wartezeit zwischen zwei aufeinanderfolgenden Ereignissen. Es sei noch einmal betont, dass dies ein asymptotisches Resultat ist. Für kurze Zeiten gilt dies nicht.

Um dies zu sehen, betrachten wir das Ticken einer Uhr im Sekundentakt. Die Zeit t=0 bezeichne einen Zeitpunkt direkt nach einem Ticken. Das erste Ticken für t>0 findet also bei t=1 statt, das zweite bei t=2, usw. Der Zählprozess N(t) ist ein regelmässiger Stufenprozess (siehe Abb. 3.5). Die Grösse  $\frac{N(t)}{t}$  ist in Abb. 3.6 gezeigt. Man sieht, dass für kleine t diese Grösse stark abweicht von der Rate 1. Erst für grosse t konvergiert diese Grösse gegen die Rate 1. Dies ist unabhängig davon, wie oft man das Experiment wiederholt.

Im Folgenden wollen wir einige Beispiele für dieses (asymptotische) Resultat betrachten.

Beispiele 1. Poisson-Prozess: Bei einem  $PP(\lambda)$ -Prozess ist die mittlere Wartezeit gegeben durch  $\tau=1/\lambda$ . Damit ist nach (3.2) die mittlere Rate auf lange Sicht  $\frac{1}{\tau}=\lambda$ . Dies ist natürlich ein bekanntes Ergebnis.

2. Erneuerungsprozess mit Weibull-Verteilung. Der Erwartungswert  $\mathsf{E}(T)$  einer Weibull-Verteilung ist

$$\mathsf{E}(T) = \frac{1}{\lambda} \Gamma \left( 1 + \frac{1}{\beta} \right)$$

wobei  $\Gamma$  die Gammafunktion ist.

3. Batterie-Wechsel: Die Autobatterie werde immer dann gewechselt, wenn sie defekt ist. Sei die Lebensdauer einer Batterie eine Zufallsvariable, die gleichverteilt ist im Intervall [1,5] Jahre. Dann definiert die Folge der Batteriewechsel einen Erneuerungsprozess. Wie gross ist die Ersetzungsrate? Dafür muss der Erwartungswert der Lebensdauer berechnet werden, der sich zu 3 Jahren ergibt (vgl. (3.1)). Damit ist die Ersetzungsrate 1/3 pro Jahr.

Oft möchte man nicht immer so lange warten bis ein Bauteil kaputt gegangen ist, da ungeplante Wechsel meist mit hohen Kosten verbunden sind. Man wechselt daher bei der vorbeugenden Instandhaltung (engl. preventive maintenance nach einer festgelegten Zeit das Bauteil aus.

**Beispiel** (Autobatterie) Wir betrachten noch einmal die Autobatterie mit auf [1, 5] gleichverteilter Lebensdauer. Die Batterie wird ausgewechselt, wenn sie defekt ist, aber spätestens nach drei Jahren. Wie gross ist die Erneuerungsrate?

Dazu muss der Erwartungswert der Funktionsdauer berechnet werden. Die Funktionsdauer endet entweder, wenn die Batterie defekt ist, oder wenn sie nach drei Jahren ausgebaut wird. Formal können wir die Funktionsdauer  $T_a$  als eine Funktion g(T) der Zufallsvariable T wie folgt definieren:

$$g(t) = \begin{cases} t, & t < 3 \\ 3, & t \ge 3 \end{cases}.$$

Sei f(t) die Dichtefunktion der Lebensdauer, d.h.

$$f(t) = \begin{cases} \frac{1}{4} & t \in [1, 5] \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}.$$

Damit ergibt sich der Erwartungswert der Funktionsdauer durch Mittelung über alle Lebenszeiten

$$E(g(T)) = \int_0^\infty g(t) \cdot f(t)dt = \int_1^3 \frac{t}{4}dt + \int_3^5 \frac{3}{4}dt = \frac{1}{4} \left(\frac{8}{2} + 3 \cdot 2\right) = 2.5$$

Damit ist die mittlere Erneuerungsrate  $\frac{1}{2.5}=0.4$  pro Jahr. Dies ist höher als die Erneuerungsrate bei der ersten Strategie (1/3). Wieso sollte man also eine solche Strategie anwenden? Der Grund liegt darin, dass man erwartet, dass sich die Anzahl der (teuren) ungeplanten Wechsel verringert und daher sich die erwarteten Kosten pro Zeit verringern. Dies werden wir im Folgenden berechnen.

## 3.5 Kumulative Prozesse

Wir betrachten Systeme, bei denen Kosten und Gewinne auflaufen. Wenn man Gewinne als negative Kosten interpretiert, kann man beides in einen generalisierten Kostenprozess K(t) integrieren, wobei K(t) die totalen aufgelaufenen Nettokosten (Kosten – Gewinn) im Intervall [0,t] sind. Da K(t) im Verlauf der Zeit sowohl steigen als auch fallen kann, können wir K(t) als einen zeitkontinuierlichen und wertekontinuierlichen stochastischen Prozess interpretieren.

Wir betrachten wieder die Wartezeiten  $T_n$ , die in diesem Kontext auch oft Zyklen (engl. cycles) genannt werden. Die Zyklen können konstant sein oder eine zufällige (aber immer nicht-negative) Länge haben. Wir definieren  $S_0 = 0$ , und

$$S_n = \sum_{i=1}^n T_i$$

Damit ist der n-te Zyklus durch das Intervall  $(S_{n-1}, S_n]$  definiert. Mit dieser Diskretisierung kann man auch den Kostenprozess diskretisieren:

$$K_n = K(S_n) - K(S_{n-1})$$

d.h.  $K_n$  bezeichnet gerade die im Zyklus n aufgelaufenen Kosten.

**Definition** (kumulativer Prozess) Der stochastische Prozess K(t),  $t \geq 0$ , heisst kumulativer Prozess, wenn die Folge  $(T_n, K_n)$ ,  $n \geq 1$ , eine Folge von iid-bivariaten Zufallsvariablen ist.

Dabei meint man mit iid-bivariat, dass die zwei Zufallsvariablen  $(T_n, K_n)$ , die zu jedem n gehören, unabhängig von den Zufallsvariablen zu anderen n sind, und die gleiche bivariate Verteilungsfunktion haben. Die beiden Zufallsvariablen für ein- und denselben Zyklus n können also stochastisch abhängig sein, sind aber unabhängig von den anderen Zyklen. Wegen dieser Möglichkeit der Abhängigkeit sind kumulative Prozesse ein starkes Werkzeug zur Modellierung. Dies soll im nächsten Beispiel klar werden. Kumulative Prozesse werden verwendet, um die Kosten-Gewinn-Bilanz für das Langzeitverhalten von nicht-Markov'schen Systemen zu studieren.

Beispiel (Autobatterie, Fortsetzung): Wir betrachten das Batterieaustauschproblem wie oben beschrieben, mit einer Erneuerung nach spätestens 3 Jahren. Wir nehmen an, dass eine geplante Erneuerung CHF 50 kostet, eine ungeplante dagegen CHF 150. Damit sind die Zusatzkosten bei einem nicht geplanten Austausch CHF 100. Seien K(t) die Gesamtaustauschkosten bis zur Zeit t. Ist K(t) ein kumulativer Prozess?

Sei die Zufallsvariable T die Lebensdauer der Batterien, und  $T_a = g(T)$  die Austauschzeit der Batterie. Mit  $T_n$  bezeichnen wir konkret die Austauschzeit im n-ten Zyklus.  $T_a$  ist 3 Jahre (wenn die realisierte Lebensdauer  $t \geq 3$ ) und gleich der realisierten Lebensdauer t, wenn die realisierte Lebensdauer t < 3 ist. Die Kosten sind K(t) = 150, falls ein

### 3 Punktprozesse

ungeplanter Austausch stattfindet, d.h. die realisierte Lebensdauer t < 3 Jahre ist und K(t) = 50, falls ein geplanter Austausch (nach drei Jahren) stattfindet (realisierte Lebensdauer  $t \geq 3$  Jahre). Damit ist K eine Zufallsvariable, die von der Zufallsvariable T, welche die Lebensdauer beschreibt, abhängig ist.

Die Variable T muss nun nicht unbedingt mit der physikalischen Zeit übereinstimmen. Das soll folgendes Beispiel verdeutlichen:

**Beispiel** (Garantie): Eine Reifenfirma verkauft Reifen zum Preis von 150 CHF pro Stück. Eine Lebensdauer von 50000 km wird garantiert in folgendem Sinne: Wenn der Reifen nach L km kaputtgeht, und L < 50000, dann erhält der Käufer eine Rückzahlung im Wert von

$$\frac{50000 - L}{50000} \cdot 150 \text{ CHF}$$

Wir nehmen an, dass der Käufer immer die gleiche Sorte Reifen kauft. Seien K(t) die aufgelaufenen Reifenkosten für die ersten t Kilometer (wir betrachten dabei nur einen Reifen, nicht mehrere).

Dann ist K(t) ein kumulativer Prozess. Wieder diskretisieren wir, wobei  $K_n$  die Kosten für den n-ten Reifen sind. Diese Kosten sind wieder abhängig von der Lebensdauer  $T_n$  dieses Reifens. Gleichzeitig ist die Austauschzeit  $T_a = g(T)$  abhängig von der Lebensdauer. Folglich sind die zwei Zufallsvariablen K und  $T_a$  stochastisch abhängig.

Im allgemeinen Fall ist es schwierig, den Kostenprozess K(t) eines kumulativen Prozesses zu berechnen. Wir werden uns auf das asymptotische Verhalten beschränken, d.h. wir fragen nach der *mittleren Rate*, *mit der Kosten auflaufen*, für den Grenzwert einer unendlich langen Laufzeit. In diesem Fall ist die Kostenrate unabhängig von eventuellen stochastischen Abhängigkeiten von Zykluskosten K und Zykluszeit  $T_a$ .

**Satz 3.5.1.** (Asymptotische Kostenrate eines kumulativen Prozesses): Sei  $K(t), t \geq 0$ , ein kumulativer Prozess mit einer entsprechenden Folge von iid-bivariaten Zufallsvariablen  $(T_n, K_n), n \geq 1$ . Dann gilt:

$$\lim_{t \to \infty} \frac{K(t)}{t} = \frac{E(K)}{E(T_a)} \tag{3.3}$$

mit Wahrscheinlichkeit 1.

Die asymptotische Kostenrate ergibt sich also aus dem Quotienten der (nicht-bedingten) Erwartungswerte der Zykluskosten und der Zykluszeiten. Eine eventuelle stochastische Abhängigkeit der beiden Grössen ist hier irrelevant. Da der Prozess homogen ist, reicht es, die Erwartungswerte des ersten Zyklus zu berechnen.

Beispiele 1. Wir kehren zum Batterieaustauschproblem zurück und wenden (3.3) an. Bei Erneuerung nach spätestens 3 Jahren ergibt sich wie bereits vorhin berechnet

### 3 Punktprozesse

 $E(T_a) = 2.5$  Jahre. Mit der Kostenstruktur von 150 CHF für einen ungeplanten Austausch (Lebensdauer kleiner 3 Jahre) und 50 CHF für einen geplanten Austausch (Lebensdauer grösser gleich 3 Jahre) ergibt sich:

$$E(K) = P(T \le 3) \cdot 150 \text{CHF} + P(T > 3) \cdot 50 \text{CHF}$$
  
=  $\frac{1}{2} \cdot 150 \text{CHF} + \frac{1}{2} \cdot 50 \text{CHF} = 100 \text{CHF}$ 

Damit werden (auf lange Sicht) die mittleren Kosten pro Zykluszeit  $\frac{E(K)}{E(T)} = 40$  CHF/Jahr. Dies ist besser, als wenn man nicht vorzeitig erneuern würde:  $\frac{E(K)}{E(T)} = 150$  CHF / 3 Jahre = 50 CHF/Jahr.

Mit der Theorie lässt sich auch der optimale Erneuerungszeitpunkt  $\xi$  bestimmen. Dazu wird die Funktion  $\frac{E(K)}{E(T_a)}$  für beliebige Werte des Erneuerungszeitpunkts  $1 \le \xi \le 5$  berechnet. Es ergibt sich:

$$E(T) = \int_0^\infty g(t) \cdot f_T(t) dt = \int_1^\xi t \cdot f_T(t) dt + \int_\xi^5 \xi \cdot f_T(t) dt = \frac{1}{8} (10\xi - \xi^2 - 1)$$

$$E(K) = P(T \leq \xi) ~\cdot~ 150 \text{CHF} ~+~ P(T > \xi) ~\cdot~ 50 \text{CHF} = 25 \text{ CHF} \cdot (\xi + 1)$$

und damit das in Abbildung 3.7 gezeigte Verhalten für die (asymptotischen) mittleren Kosten pro Zeit. Der optimale Ersetzungszeitpunkt ergibt sich aus dem Minimum der Kurve zu etwa 2.5 Jahre (analytisch exakt  $\sqrt{12} - 1 \approx 2.46$  Jahre).

2. Wir betrachten eine allgemeine 2-Zustands-Maschine (Zustand in Ordung und defekt). Die Zeiten in beiden Zuständen seien nun nicht mehr exponentialverteilt, sondern irgendwie. Sei U die Zufallsvariable, die die Lebensdauer repräsentiert, und D die Zufallsvariable, die die Reparaturzeit repräsentiert. Beide Zeiten seien voneinander unabhängig und wir fragen uns nach dem Anteil der Zeit, in dem die Maschine arbeitet.

Zu diesem Zweck können wir (3.3) verwenden. Die Zykluslänge definieren wir als die Zeit, die vom Ende einer Reparatur bis zum Ende der nächsten Reparatur geht. Ein Zyklus enthält also zwei Anteile: die Lebenszeit und die Reparaturzeit. Die mittlere Zykluslänge ist dann

$$E(T) = E(U+D) = E(U) + E(D)$$

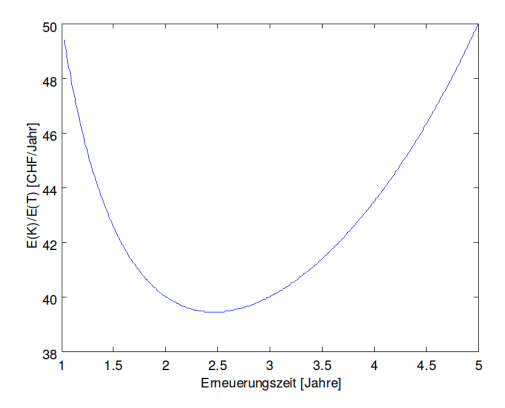


Abbildung 3.7: Erwartete Kosten pro Zyklus in Abhängigkeit von der Erneuerungszeit

Um die mittlere Zeit in der die Maschine arbeitet abzuschätzen, definieren wir die Kosten als  $K_n = U_n$ , d.h. die Kosten sind gerade die Lebenszeit. Dann gilt nach (3.3), dass (auf lange Sicht) die Kostenrate gegeben ist durch

$$\frac{E(K)}{E(T)} = \frac{E(U)}{E(U) + E(D)}$$

Das bedeutet, dass der Anteil der Zeit, während der die Maschine arbeitet, gegeben ist durch das Verhältnis von Lebenszeit zur Summe von Lebens- und Reparaturzeit. Dies ist ein intuitiv einleuchtendes Ergebnis.

Als numerisches Beispiel betrachten wir eine Maschine, deren Lebenszeit gleichverteilt ist im Intervall [4,6] Wochen. Die Reparaturzeit sei exakt 20% der vorhergehenden Laufzeit, d.h.  $D_n = 0.2 \cdot U_n$ . Hier folgt:

$$E(T) = E(U) + E(D) = 5 + 0.2 \cdot 5 = 6$$

$$E(K) = E(U) = 5$$

### 3 Punktprozesse

Dann ist der Anteil der Zeit, während dem die Maschine up ist, gerade 5/6.

Man bemerke, dass diese Aussage unabhängig von Annahmen über die Form der Aufenthaltszeitverteilungen ist; in das Resultat fliesst nur der Erwartungswert ein. Dies bedeutet, dass sich etwa für ein Markov-Modell mit exponentialverteilten Aufenthaltszeiten dasselbe Resultat ergibt. Hier könnte man das Ergebnis aber auch mit den Mitteln der Markov-Theorie berechnen.

# 4.1 Definition

In diesem Kapitel betrachten wir Markov-Prozesse in stetiger Zeit, d. h. der Zeitparameter t soll kontinuierlich sein. Der Zustandsraum S soll weiterhin diskret und endlich sein:  $S = \{1, 2, ..., N\}$ . Wir betrachten also zeitkontinuierliche stochastische Prozesse X(t) mit diskretem und endlichem Zustandsraum, die weiterhin noch die Markov-Eigenschaft (s.u.) haben.

- **Beispiele** 1. Gegeben sei eine Maschine, die ausfallen kann. Der Prozess X(t) gebe den Zustand der Maschine an, wobei die Zustände "funktionierend", "ausgefallen" und "in Reparatur" seien. Zu jedem Zeitpunkt t ist die Maschine in genau einem der Zustände. Zu gewissen Zeiten ändert sich der Zustand sprungartig.
  - 2. Sei X(t) die Länge einer Warteschlange an einem Bankschalter. Der Zustandsraum ist  $S = \{0, 1, 2, 3, ...\}$ . Der Zustand ändert sich, wenn eine neue Person sich an die Warteschlange anreiht (dann erhöht sich der Zustand um 1), oder eine Person die Warteschlange verlässt, weil sie genug vom Warten hat, oder weil sie bedient worden ist.

Die Gedächtnislosigkeit eines Markov-Prozesses ist auch im kontinuierlichen Fall die definierende Eigenschaft. Hier gibt es allerdings nicht mehr eine festgelegte Folge von betrachteten Zeitpunkten. Deshalb fordert man die Gedächtnislosigkeit bzgl. aller möglichen Zeitpunkte in der Vergangenheit:

**Definition** (Zeitkontinuierlicher Markov-Prozess): Ein stochastischer Prozess  $X(t), t \ge 0$ , auf einem Zustandsraum S heisst zeitkontinuierlicher Markov-Prozess, wenn für alle i, j aus S und für alle Zeiten  $s+t>s>s_n>s_{n-1}>\cdots>s_0\ge 0$  gilt:

$$P(X(s+t) = j | X(s) = i, X(s_n) = i_n, X(s_{n-1}) = i_{n-1}, \dots, X(s_0) = i_0)$$
  
=  $P(X(s+t) = j | X(s) = i)$ 

Der Prozess heisst weiter homogen, wenn

$$P(X(s+t) = j|X(s) = i] = P[X(t) = j|X(0) = i)$$

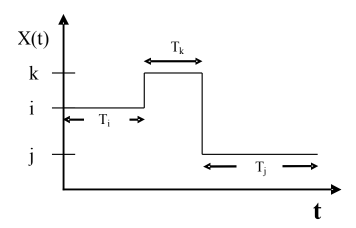


Abbildung 4.1: Typische Trajektorie für einen zustandsdiskreten Markov-Prozess.

Ein Prozess ist also ein Markov-Prozess, wenn sein Zustand zum Zeitpunkt s+t nur von dem Zustand X(s) abhängt, nicht aber von der ganzen Vorgeschichte für Zeiten vor s, wenn X(s) bekannt ist. Da der Zeitschritt t beliebig klein sein kann, gilt also wieder, dass die zeitliche Fortentwicklung eines Systems ausschliesslich von seinem momentanen Zustand abhängt, nicht von den früheren Zuständen. Man erhält keine zusätzliche Information, wenn man Zustände vor dem Zeitpunkt s kennt. Die Kenntnis von X(s) schirmt die Vergangenheit ab.

In diesem Kapitel werden wir immer voraussetzen, dass der Prozess homogen ist, dass also die Prozesscharakteristik nicht von der Zeit selber abhängt. Ein gegebener Systemzustand führt immer zu derselben weiteren zeitlichen Entwicklung, egal wann dieser Zustand eintritt.

Einen kontinuierlichen Markov-Prozess kann man sich also so vorstellen: Das System bleibt eine gewisse Wartezeit  $T_i$  im Zustand i, dann springt es zu einem neuen Zustand k, verbleibt dort wieder eine Wartezeit  $T_k$ , springt wieder in der nächsten Zustand, etc. Abbildung 4.1 zeigt eine typische Trajektorie eines Markov-Prozesses.

Die Ubergänge von einem Zustand i in einen anderen Zustand j können wir nun, ganz analog wie im Falle von Markov-Ketten, mit einer Übergangswahrscheinlichkeit  $p_{ij}$  versehen. Dabei bezeichnet  $p_{ij}$  die Wahrscheinlichkeit, beim nächsten Übergang vom Zustand i in den Zustand j überzugehen, unabhängig davon, wann dieser Übergang stattfindet. Es gilt wieder  $\sum_{j} p_{ij} = 1$ . Im Gegensatz zu Markov-Ketten setzt man aber  $p_{ii} = 0$  für alle i, denn wenn wir den Zustand wechseln, können wir ja nicht im Zustand selber bleiben.

Als zusätzliches Element für einen zeitkontinuierlichen Prozess muss Information über die Wartezeiten  $T_i$  bereitgestellt werden. Dies geschieht durch sog. Wartezeitparameter  $\lambda_i = 1/E(T_i)$ , d.h die Kehrwerte der mittleren Wartezeiten. Die Einheit von  $\lambda_i$  ist also 1/Zeit und  $\lambda_i$  ist eine Rate, mit der der Zustand i verlassen wird. Für kleine  $\Delta t$  ist  $\lambda_i \cdot \Delta t$  approximativ die Wahrscheinlichkeit, den Zustand i zu verlassen.

Zusammenfassend braucht man für die Beschreibung des Markov-Prozesses also

- 1. die Angabe der Sprungwahrscheinlichkeiten  $p_{ij}$ . Dies ist eine  $N \times N$ -Matrix
- 2. die Angabe der Wartezeitparameter  $\lambda_i$ , i = 1, ..., N

# 4.2 Aufenthaltsdauer- und Wartezeitverteilung eines Markov-Prozesses

Bevor wir die Dynamik des Markov-Prozesses näher untersuchen, möchten wir noch kurz die Frage untersuchen, welche Verteilung die Aufenthaltsdauer in einem bestimmten Zustand, respektive die Wartezeit bis zum nächsten Sprung, hat.

Wir betrachten dazu einen beliebigen vorgegebenen Zustand. Sei  $\lambda$  die Rate, mit der dieser Zustand verlassen wird und T die Aufenthaltsdauer in diesem Zustand. T ist eine Zufallsvariable, von der wir bereits wissen, dass ihr Mittelwert  $E(T) = 1/\lambda$  ist.

Wir nehmen an, dass seit dem Sprung in den Zustand hine<br/>in schon eine Zeit t>0 vergangen ist. Die Wahrscheinlichkeit, dass unter dieser Voraussetzung der Sprung aus dem Zustand hinaus im folgenden Zeit<br/>intervall  $[t,t+\Delta t]$  stattfinden wird, wobei  $\Delta t$  ein endlicher Zeitschritt ist, und damit die Aufenthaltsdauer T im Zustand im Intervall  $[t,t+\Delta t]$  liegt ist

$$P(T \le t + \Delta t | T > t) = \frac{P(\{T \le t + \Delta t\} \cap \{T > t\})}{P(T > t)} = \frac{P(t < T \le t + \Delta t)}{P(T > t)}$$

Markov-Prozesse sind gedächtnislos: Die Zukunft gegeben die Gegenwart hängt nicht von der Vergangenheit ab. Daher darf die Wahrscheinlichkeit mit der man den Zustand verlässt nicht von der bisherigen Zeit abhängen:  $P(T \le t + \Delta t | T > t)$  muss also unabhängig von der Zeit t sein. Für kleine  $\Delta t$  ist (für eine Konstante c):  $P(T \le t + \Delta t | T > t) \approx c\Delta t$ .

Dies lässt sich unter Zuhilfenahme der Verteilungsfunktion  ${\cal F}$  der Zufallsvariablen  ${\cal T}$  auch schreiben als

$$\frac{F(t+\Delta t) - F(t)}{1 - F(t)} \approx c\Delta t,$$

bzw.

$$\frac{F(t + \Delta t) - F(t)}{\Delta t} \approx c(1 - F(t))$$

Für infinitesimal kleine  $\Delta t$  ergibt sich die folgende gewöhnliche Differentialgleichung für F(t):

$$\frac{dF(t)}{dt} = c(1 - F(t))$$

mit der Lösung

$$F(t) = \begin{cases} 0, & t < 0 \\ 1 - e^{-ct}, & t \ge 0 \end{cases}$$

Dies ist gerade die Verteilungsfunktion einer exponentialverteilten Zufallszahlen Exp(c). Da wir ausserdem angenommen haben, dass  $\mathsf{E}(T) = \frac{1}{\lambda}$ , gilt  $c = \lambda$ .

Für einen Markov-Prozess gilt wegen der Gedächtnislosigkeit ferner, dass es keine Rolle spielt, wie lange der Prozess schon im beobachteten Zustand ist. Deswegen ist auch, völlig unabhängig davon, wann der Sprung in den Zustand stattgefunden hat, die Wartezeit bis zum nächsten Sprung aus dem Zustand heraus, ebenfalls eine Exponentialverteilung  $Exp(\lambda)$ : die nach einer bestimmten Wartezeit noch verbleibende Wartezeit hat die selbe Verteilung wie die Wartezeit selbst.

Zusammengefasst: Aus der Gedächtnislosigkeit eines Markov-Prozesses folgt, dass die Aufenthaltsdauer in einem beliebigen Zustand i, respektive die Wartezeit bis zum nächsten Sprung aus dem Zustand i heraus, exponentialverteilt mit dem oben eingeführten Wartezeitparameter  $\lambda_i$  ist, wobei  $1/\lambda_i$  die mittlere Aufenthaltsdauer im Zustand i, respektive die mittlere Wartezeit bis zum Sprung aus dem Zustand i, bezeichnet.

## 4.3 Raten- und Generatorenmatrizen

Die beiden Grössen  $\lambda_i$  (Rate mit der Zustand i verlassen wird) und  $p_{ij}$  (Wahrscheinlichkeit, dass ein Sprung von i nach j stattfindet, wenn i verlassen wird) beschreiben (mit dem Anfangszustand) vollständig einen Markov-Prozess. Beide Grössen können zusammengefasst werden. Die Übergangsrate  $r_{ij}$  ist definiert durch

$$r_{ij} = p_{ij}\lambda_i$$

und bezeichnet die Rate, mit der der Prozess von i nach j springt. Die Wahrscheinlichkeit, in einem Zeitintervall  $\Delta t$  von i nach j zu springen, ist dann für kleines  $\Delta t$  ungefähr  $r_{ij} \cdot \Delta t$ . Alle Übergangsraten zusammen ergeben die Ratenmatrix

$$\mathbf{R} = (r_{ij})$$

Man beachte dass die Hauptdiagonale<br/>lemente von  ${\bf R}$ verschwinden, d.h.  $r_{ii}=0$  für alle<br/> i.

Mit der Angabe der Ratenmatrix ist der Markov-Prozess vollständig bestimmt<sup>1</sup>. Alle kontinuierlichen Markov-Prozesse auf endlichen Zustandsräumen mit nichtverschwindenden Aufenthaltszeiten können so beschrieben werden.

Ein zeitkontinuierlicher Markov-Prozess kann in einem Ratendiagramm auf einfache Weise graphisch dargestellt werden (vgl. Abb. 4.2). Mögliche Übergänge werden durch Pfeile gekennzeichnet. Die Übergangsraten  $r_{ij}$  werden als Parameter an die Pfeile geschrieben. Übergänge mit  $r_{ij} = 0$  werden weggelassen. Im Unterschied zu den zeitdiskreten Markov-Prozessen gibt es hier keine Pfeile, die von einem Zustand auf sich selbst zeigen.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Strikt genommen ist noch nicht nachgewiesen, dass ein so beschriebener Prozess auch tatsächlich ein Markov-Prozess nach der ursprünglichen Definition ist. Dieser Beweis ist nicht ganz einfach. Es wird auf die weiterführende Literatur verwiesen.

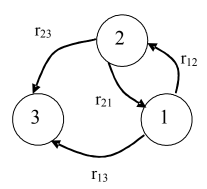


Abbildung 4.2: Graphische Darstellung eines kontinuierlichen Markov-Prozesses mit drei Zuständen. In diesem Beispiel ist der Zustand 3 ein sog. absorbierender Zustand: es gibt Übergänge in den Zustand 3 hinein, aber keine mehr aus ihm heraus.

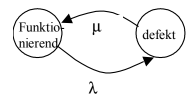


Abbildung 4.3: Ratendiagramm einer Maschine mit den Zuständen "funktionierend" und "defekt"

Die Dynamik eines solchen Prozesses kann man sich veranschaulichen, indem man sich ein Teilchen vorstellt, das in diesem Ratendiagramm wandern kann. Zu jedem Zeitpunkt befindet es sich in genau einem Zustand. Die Übergangsrate zu einem anderen Zustand ist durch die Matrixelemente  $r_{ij}$   $(i \neq j)$  gegeben.

Beispiel Wir betrachten eine Maschine, die die zwei Zustände "funktionierend" und "defekt" hat. Die mittlere Aufenthaltsdauer im Zustand "funktionierend" sei durch einen Wartezeitparameter  $\lambda$  beschrieben. Wenn die Maschine defekt ist, wird sie repariert. Die mittlere Reparaturzeit sei durch einen Wartezeitparameter  $\mu$  beschrieben. Dieses System soll als zeitkontinuierlicher Markov-Prozess modelliert werden.

Die Ratenmatrix dieses Prozesses ist gegeben durch

$$\mathbf{R} = \left( \begin{array}{cc} 0 & \lambda \\ \mu & 0 \end{array} \right)$$

Das Ratendiagramm ist in Abbildung 4.3 dargestellt.

Aus der Ratenmatrix  $\mathbf{R}$  eines Markov-Prozesses lässt sich die sogenannte Generatormatrix  $\mathbf{Q}$  ableiten. Sie ergibt sich, indem man bei der Ratenmatrix die Diagonalelemente, die

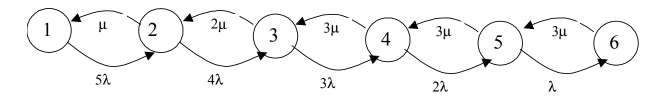


Abbildung 4.4: Ratendiagramm eines Maschinenparks mit 5 Maschinen und 3 Monteuren.

ja Null sind, ersetzt durch

$$q_{ii} = -\sum_{j \neq i} r_{ij} = -\sum_{j \neq i} p_{ij} \lambda_i = -\lambda_i$$

Damit hat die Generatormatrix die Eigenschaft, dass in jeder Zeile die Summe der Matrixelemente gerade 0 ergibt.

Beispiele 1. Die Generatormatrix zum Prozess aus Abb. 4.3 ist gegeben durch

$$\mathbf{Q} = \begin{pmatrix} -\lambda & \lambda \\ \mu & -\mu \end{pmatrix}$$

2. Wir betrachten einen Maschinenpark aus fünf identischen, unabhängigen Maschinen, die jeweils mit einer Ausfallrate  $\lambda$  defekt werden. Eine defekte Maschine wird von Monteuren mit einer Reparaturrate  $\mu$  wieder in Gang gesetzt. Es stehen drei Monteure zur Verfügung; an einer defekten Maschine kann jeweils nur ein einzelner Monteur arbeiten. Die Abbildung 4.4 zeigt das Ratendiagramm des Prozesses. Im Zustand 1 sind alle Maschinen intakt, im Zustand 2 ist eine Maschine defekt, ..., im Zustand 6 sind alle fünf Maschinen defekt.

In diesem Beispiel lautet die Generatormatrix:

$$\begin{pmatrix}
-5\lambda & 5\lambda & 0 & 0 & 0 & 0 \\
\mu & -\mu - 4\lambda & 4\lambda & 0 & 0 & 0 \\
0 & 2\mu & -2\mu - 3\lambda & 3\lambda & 0 & 0 \\
0 & 0 & 3\mu & -3\mu - 2\lambda & 2\lambda & 0 \\
0 & 0 & 0 & 3\mu & -3\mu - \lambda & \lambda \\
0 & 0 & 0 & 3\mu & -3\mu
\end{pmatrix}$$

# 4.4 Zustandsverteilungen

Nachdem das Verhalten einer einzelnen Trajektorie bekannt ist, untersuchen wir nun, wie sich das System insgesamt dynamisch verhält. Wir nehmen an, dass der Markov-Prozess homogen ist, einen diskreten Zustandsraum  $S = \{1, 2, ..., N\}$  besitzt, und durch eine Ratenmatrix  $\mathbf{R}$  beschrieben wird. Genau wie bei den Markov-Ketten interessiert uns die

zeitabhängige Zustandsverteilung des Prozesses, gegeben durch den Wahrscheinlichkeitsvektor  $\vec{\pi}(t)$ , wobei die Komponenten  $\pi_i(t)$  angeben, mit welcher Wahrscheinlichkeit das System zur Zeit t im Zustand i ist. Die Anfangsverteilung sei durch einen Vektor  $\vec{\pi}(0)$  gegeben.

Die Herleitung ist am anschaulichsten in einem Teilchenbild. Wir nehmen eine sehr grosse Anzahl M von Teilchen und verteilen diese gemäss der Anfangsverteilung  $\vec{\pi}(0)$  zur Zeit 0 auf die einzelnen Zustände. Im Zustand i befinden sich dann  $M_i(0) = M\pi_i(0)$  Teilchen. Stellvertretend für alle anderen Zustände analysieren wir nun, wie sich die Anzahl Teilchen im Zustand 1 über einen kleinen Zeitschritt  $\Delta t$  ändert:

$$\Delta M_1 = M_1(\Delta t) - M_1(0)$$

$$= \Delta t \left( r_{21} M_2(0) + r_{31} M_3(0) + \dots + r_{N1} M_N(0) - r_{12} M_1(0) - r_{13} M_1(0) - \dots - r_{1N} M_1(0) \right)$$

$$= \Delta t \left( q_{21} M_2(0) + q_{31} M_3(0) + \dots + q_{N1} M_N(0) + q_{11} M_1(0) \right)$$

In der zweiten Zeile geben die Terme mit Pluszeichen den Fluss von Teilchen aus anderen Zuständen in den Zustand 1 an, die Terme mit Minuszeichen den Abfluss von Teilchen aus Zustand 1 in andere Zustände. Analoge *Bilanzgleichungen* gelten, analog zum Zustand 1, auch für alle anderen Zustände.

Dividiert man nun die Bilanzgleichungen durch die Gesamtanzahl M von Teilchen und führt einen Grenzübergang  $\Delta t \to 0$  zu infinitesimalen Zeitschritten durch, so erhält man das folgende System von Differentialgleichungen:

$$\frac{d}{dt}\vec{\pi}(t) = \vec{\pi}(t)\mathbf{Q} \tag{4.1}$$

Mittels Integration ergibt sich die Lösung einfach als

$$\vec{\pi}(t) = \vec{\pi}(0) \exp\left(\mathbf{Q}t\right) \tag{4.2}$$

Dabei benötigen wir die  ${\it Matrix-Exponential funktion}$ . Für eine symmetrische Matrix A definieren wir:

$$e^A = \exp(A) = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!} A^n$$

Für eine 1 × 1-Matrix erhalten wir wieder die gewöhnliche Exponentialfunktion. In R ist die Matrix-Exponentialfunktion als expm() im Paket expm implementiert. Einfaches Anwenden von exp() auf eine Matrix exponentiert die Elemente der Matrix komponentenweise!

Gleichung (4.2) beschreibt die Dynamik des homogenen Markov-Prozesses mit endlichem Zustandsraum vollständig. Die Wahrscheinlichkeitsverteilung zu einem beliebigen Zeitpunkt errechnet sich aus der Anfangsverteilung und Kenntnis der Generatormatrix  $\mathbf{Q}$  mittels (4.2).

Die Lösung (4.2) kann auch auf anderem Wege abgeleitet werden. Dazu teilen wir die Zeit [0,t] in sehr viele kleine Intervalle mit Länge  $\Delta t = t/n$  (mit grossem n) ein und modellieren den eigentlich zeitkontinuierlichen Markov-Prozess als eine Markov-Kette. Zunächst wird

die Übergangswahrscheinlichkeitsmatrix  $\mathbf{P}(\Delta t)$  für einen kleinen Zeitschritt berechnet. Es gilt:

für 
$$i \neq j : p_{ij} = r_{ij}\Delta t = q_{ij}\Delta t$$
  
für  $i = j : p_{ii} = 1 - \sum_{j \neq i} p_{ij} = 1 - \sum_{j \neq i} r_{ij}\Delta t = 1 - \sum_{j \neq i} q_{ij}\Delta t = 1 + q_{ii}\Delta t$ 

also zusammengefasst:  $\mathbf{P}(\Delta t) = \mathbf{I} + \Delta t \cdot \mathbf{Q}$  mit der  $N \times N$ -Einheitsmatrix  $\mathbf{I}$ .

Für eine Markov-Kette kennen wir die Lösung für die Zeitentwicklung bei gegebener Anfangsverteilung  $\vec{\pi}(0)$ :

$$\vec{\pi}(t) = \vec{\pi}(n \cdot \Delta t) = \vec{\pi}(0) \cdot (\mathbf{P}(\Delta t))^n$$

Mit dem oben abgeleiteten Ausdruck für  $P(\Delta t)$  ergibt sich dann

$$\vec{\pi}(t) = \vec{\pi}(0) \cdot \left( \mathbf{I} + \mathbf{Q} \cdot \left( \frac{t}{n} \right) \right)^n$$

und im Grenzübergang  $n \to \infty$  gerade wieder die Formel 4.2.

# 4.5 Aufenthaltsdauern und Kosten für endlichen Zeithorizont

Wir betrachten hier einen homogenen Markov-Prozess mit vorgegebener Anfangsverteilung  $\vec{\pi}(0)$  und Generatormatrix  $\mathbf{Q}$  über einen endlichen Zeitraum [0,T]. Die Aufenthaltsdauer  $T_j$  in einem bestimmten Zustand j ist eine interessante Zufallsvariable, deren Erwartungswert im Folgenden bestimmt werden soll. Wir gehen dazu vor wie im Fall der diskreten-Markov-Ketten. Dann ergibt sich in völlig analoger Weise, unter Benutzung der dynamischen Gleichung (4.2), der Aufenthaltsdauervektor:

$$\vec{N}(T) = \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{M}(T) \tag{4.3}$$

mit einer Aufenthaltsdauermatrix  $\mathbf{M}(T)$ , die im kontinuierlichen Fall definiert ist als

$$\mathbf{M}(T) = \int_0^T e^{\mathbf{Q}t} dt. \tag{4.4}$$

Die Exponentialfunktion einer Matrix liefert wieder eine Matrix. Das Integral in (4.4) ist komponentenweise zu lesen.

Beispiel Gegeben sei wieder eine Maschine mit den zwei Zuständen 1 = "funktionierend" und 2 = "defekt". Eine Trajektorie des Markov-Prozesses ist eine Abfolge von zufälligen Zeiten, in denen die Maschine funktioniert (Laufzeit) und zufälligen Zeiten, in denen die

Maschine defekt ist (Reparaturzeit). Die Laufzeit sei exponentialverteilt mit einem Mittelwert von 20 Tagen, die Reparaturzeit exponentialverteilt mit einem Mittelwert von 2 Tagen. Zur Zeit t=0 funktioniert die Maschine. Gesucht ist die erwartete Laufzeit der Maschine in den nächsten 50 Tagen.

Die Generatormatrix des Problems lautet

$$\mathbf{Q} = \begin{pmatrix} -0.05 & 0.05 \\ 0.5 & -0.5 \end{pmatrix}$$

Man kann ausrechnen – zum Beispiel mit einem Computeralgebrasystem<sup>2</sup> – dass

$$\exp\left(t \cdot \mathbf{Q}\right) = \begin{pmatrix} \frac{1}{11} e^{-\frac{11}{20}t} + \frac{10}{11} & -\frac{1}{11} e^{-\frac{11}{20}t} + \frac{1}{11} \\ -\frac{10}{11} e^{-\frac{11}{20}t} + \frac{10}{11} & \frac{10}{11} e^{-\frac{11}{20}t} + \frac{1}{11} \end{pmatrix}$$

Mit Hilfe von (4.4) ergibt sich die Aufenthaltsdauermatrix

$$\mathbf{M}(T) = \int_{0}^{T} e^{\mathbf{Q}t} dt$$

$$= \begin{pmatrix} \int_{0}^{T} \frac{1}{11} e^{-\frac{11}{20}t} + \frac{10}{11} dt & \int_{0}^{T} -\frac{1}{11} e^{-\frac{11}{20}t} + \frac{1}{11} dt \\ \int_{0}^{T} -\frac{10}{11} e^{-\frac{11}{20}t} + \frac{10}{11} dt & \int_{0}^{T} \frac{10}{11} e^{-\frac{11}{20}t} + \frac{1}{11} dt \end{pmatrix}$$

$$= \begin{pmatrix} \frac{10}{11} T - \frac{20}{121} e^{-\frac{11}{20}T} + \frac{20}{121} & \frac{1}{11} T + \frac{20}{121} e^{-\frac{11}{20}T} - \frac{20}{121} \\ \frac{10}{11} T + \frac{200}{121} e^{-\frac{11}{20}T} - \frac{200}{121} & \frac{1}{11} T - \frac{200}{120} e^{-\frac{11}{20}T} + \frac{200}{121} \end{pmatrix}.$$

Konkret für T = 50 ergibt sich:

$$\mathbf{M}(50) = \begin{pmatrix} 45.6 & 4.4 \\ 43.8 & 6.2 \end{pmatrix}$$

Die gesuchte Laufzeit in den nächsten 50 Tagen bei funktionierendem Anfangszustand ist demnach 45.6 Tage.

Auch für zeitkontinuierliche Markov-Prozesse können wieder Kostenmodelle entwickelt werden, die analog zu den Kostenmodellen für diskrete Markov-Prozesse sind.

Wir betrachten zunächst den Fall, dass Kosten pro Zeit anfallen, die nur vom Zustand des Systems zur Zeit t abhängen, d.h. zu jedem Zustand j des Zustandsraumes gehört eine Kostenzahl  $c_j$ , die dort anfallenden Kosten pro Zeiteinheit. Die Gesamtkosten K ergeben sich, in dem man die Aufenthaltsdauern in den verschiedenen Zuständen mit den zugehörigen Kosten pro Zeiteinheit multipliziert und über alle Zustände addiert. Dann ergibt sich, in völliger Analogie zum entsprechenden Kapitel für Markov-Ketten für die mittleren erwarteten Kosten im endlichen Zeitraum [0,T]:

$$\mathsf{E}(K) = \vec{N}(T) \cdot \vec{c}' \tag{4.5}$$

<sup>2</sup> Man erhält allgemein für 
$$A = \begin{pmatrix} -a & a \\ b & -b \end{pmatrix}$$
, dass  $\exp(t \cdot A) = \begin{pmatrix} \frac{ae^{-at-bt}}{a+b} + \frac{b}{a+b} & -\frac{ae^{-at-bt}}{a+b} + \frac{a}{a+b} \\ -\frac{be^{-at-bt}}{a+b} + \frac{b}{a+b} & \frac{be^{-at-bt}}{a+b} + \frac{a}{a+b} \end{pmatrix}$ 

Zu beachten ist, dass  $\vec{N}(T)$  jetzt aber nach (4.3) mithilfe der Aufenthaltsdauermatrix  $\mathbf{M}(T)$  nach (4.4) berechnet wird, wie sie für den zeitkontinuierlichen Fall gilt.

Ausserdem können wir wieder die Kosten, die bei Übergängen von einem Zustand in einen anderen entstehen, betrachten. Diese seien wieder durch eine Übergangskostenmatrix  $\mathbf{U}$  definiert, wobei das Matrixelement  $u_{ij}$  die Kosten eines Übergangs vom Zustand i in den Zustand j beschreibt.

Die bei einem solchen Modell während einer endlichen Laufzeit t = [0, T] anfallenden Kosten sind natürlich wieder eine Zufallsvariable, die davon abhängt, wie die jeweilige Trajektorie des Prozesses verläuft. Wir interessieren uns für den Erwartungswert der anfallenden Kosten.

Ohne alle Zwischenschritte anzugeben, skizzieren wir hier nur den Lösungsweg. Der Prozess ist während der Zeit  $N_i(T)$  im Zustand i. Dabei wird der Aufenthaltsdauervektor aus (4.3) bestimmt und hängt von der Anfangsverteilung und der Aufenthaltsdauermatrix  $\mathbf{M}(T)$  aus (4.4) ab. Während der Aufenthaltszeit im Zustand i springt der Prozess mit einer Rate  $r_{ij}$  in den Zustand j. Dabei entstehen jedes Mal die Kosten  $u_{ij}$ . Die gesamten Kosten ergeben sich, wenn man über alle Zustände i, j summiert. Damit erhält man als Endresultat:

$$\mathsf{E}(K) = \vec{\pi}(0) \cdot \mathbf{M}(T) \cdot \vec{c}' = \vec{N}(T)\vec{c}'$$

wobei  $\vec{c}'$  ein Spaltenvektor ist, der sich durch die Zeilensummen der Matrix

$$R \circ U = (r_{ij}u_{ij})$$

ergibt. Mit anderen Worten: Man bilde zunächst die komponentenweise Multiplikation  $R \circ U$  der Ratenmatrix  $\mathbf{R}$  mit der Kostenmatrix  $\mathbf{U}$ . Von der so erhaltenen Matrix bilde man die Summe jeder Zeile. Dies ergibt den Kostenvektor  $\vec{c}'$ , der benutzt wird, um mit der Gleichung (4.5) die erwarteten Kosten in der Gesamtlaufzeit [0, T] zu berechnen.

# 4.6 Grenzwertverhalten

In diesem Abschnitt interessieren wir uns für das Langzeitverhalten des Markov-Prozesses. Von spezieller Bedeutung ist die asymptotische Verteilung, d.h. der Grenzwert

$$\vec{\pi}(\infty) = \lim_{t \to \infty} \vec{\pi}(t)$$

Wieder sind die drei Fragen wichtig:.

- 1. Unter welchen Umständen existiert dieser Grenzwert?
- 2. Ist dieser Grenzwert eindeutig?
- 3. Wie kann der Grenzwert berechnet werden?

Für die Existenz gilt: Es existiert eine eindeutige asymptotische Verteilung, wenn der Markovprozess irreduzibel ist. Ein Markovprozess ist dann irreduzibel, wenn je zwei Zustände durch eine Folge von Ratenpfeilen verbunden sind. Bei den Markov-Prozessen in kontinuierlicher Zeit gibt es keine periodischen Lösungen, daher reicht hier die Irreduzibilität aus. Wieder ist die asymptotische Verteilung dann gleich der (einzigen) stationären Verteilung  $\vec{\pi}^*$ . Diese ist dadurch charakterisiert, dass sie sich nicht mehr mit der Zeit ändert. Im Teilchenbild sind dann alle Bilanzen im Gleichgewicht: in jeden Zustand fliessen genauso viele Teilchen hinein wie hinaus. Man kann also in Gleichung (4.1) die linke Seite einfach Null setzen und erhält damit das folgende lineare Gleichungssystem

$$\vec{\pi}^* \mathbf{Q} = \vec{0}$$

Wie bei den zeitdiskreten Markov-Ketten erhält man keine eindeutige Lösung. Durch Normierung auf Gesamtwahrscheinlichkeit 1 ergibt sich die stationäre Verteilung.

Wie im Fall der diskreten Markov-Ketten kann das asymptotische Verhalten auch aufgrund einer Eigenwertanalyse abgeleitet werden. Die stationäre Verteilung entspricht einem Eigenvektor von  $\mathbf{Q}'$ , der Transponierten der Generatormatrix zum Eigenwert 0 (wieder so normiert, dass die Summe der Komponenten eins ergibt). Dies ist auch aus der allgemeinen Lösung (4.2) zu sehen. Die Generatormatrix hat die Eigenschaft, dass ihre Eigenwerte höchstens 0 sind (ohne Beweis). Führt man eine Eigenwertbasis ein, so sterben dann in der Lösung (4.2) für lange Zeiten t alle Beiträge mit einem negativen Eigenwert aus und nur der Anteil entlang des Eigenvektors zum Eigenwert 0 überlebt in der Exponentialfunktion. Übrigens erlaubt das Eigenwertspektrum von  $\mathbf{Q}'$  auch eine Abschätzung, wie schnell der stationäre Zustand erreicht wird. Dies wird durch den (negativen) Eigenwert  $\tilde{\lambda}$  beeinflusst, der am nächsten bei 0 liegt. Er liefert einen Anteil, der wie  $\exp(-|\tilde{\lambda}|t)$  abfällt und nach einer Faustregel nach einer Zeit  $5/|\tilde{\lambda}|$  vernachlässigt werden kann.

# 4.7 Kostenmodelle asymptotisch

Kosten für einen unendlichen Zeithorizont behandeln wir analog zum Fall von Markov-Ketten mit diskreter Zeit. Der Fall zustandsabhängiger Kosten wird wieder durch einen Vektor  $\vec{c}$  beschrieben, wobei die Komponenten  $c_i$  die Kosten sind, die pro Zeit anfallen, wenn der Prozess in dem Zustand i ist. Im stationären Grenzfall sind dann die mittleren Kosten pro Zeiteinheit  $K_t$  gegeben durch

$$\mathsf{E}\left(\frac{dK_t}{dt}\right) = \vec{\pi}^* \cdot \vec{c}'$$

Dies ist die gewichtete Summe der Einzelzustandskosten pro Zeiteinheit, gewichtet mit ihren Wahrscheinlichkeiten. Die Einheit von  $\frac{dK_t}{dt}$  ist Fr/Zeit.

Für den Fall von übergangsabhängigen Kosten mit einer Übergangskostenmatrix U er-

geben sich in analoger Weise mittlere Kosten pro Zeiteinheit

$$\mathsf{E}\left(\frac{dK_t}{dt}\right) = \vec{\pi}^* \cdot \vec{c}'$$

mit dem wie am Ende von Abschnitt 4.5 aus  ${\bf R}$  und  ${\bf U}$  berechneten Vektor  $\vec{c}'$ .

# **Anhang**

## 4.8 Markov-Ketten in R

In R gibt es ein eigenes Paket markovchain, das eine Objektklasse und einige nützliche Methoden zur Analyse und Simulation für Markov-Ketten bereitstellt. Neben der Hilfefunktion gibt es auch eine ausführliche *Vignette* mit einer Einführung und vielen Beispielen. Die bereitsgestellte Klasse ist eine sogenannte S4-Klasse, d.h. der Zugriff auf Einträge des Objekts verläuft ein bisschen anders als bei den meisten anderen R-Objekten.

Nach dem Laden des Pakets können wir eine Übergangsmatrix definieren und aus dieser ein markovchain-Objekt erzeugen. Man kann auch Namen für die Zustände vergeben:

Mit summary() erhält man einige weitere Informationen über die Markov-Kette, unter anderem eine Zerlegung in Klassen gegenseitig erreichbarer Zustände, Angaben zu absorbierenden Zuständen, Irreduzibilität usw.:

```
> summary(kette)
Unnamed Markov chain Markov chain that is composed by:
Closed classes:
A B C
Transient classes:
NONE
The Markov chain is irreducible
The absorbing states are: NONE
```

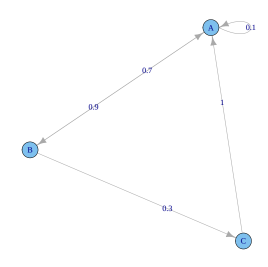


Abbildung 4.5: Plot eines Übergangsgraphen mit dem markovchain-Paket

Wir werden weiter unten näher auf den Output eingehen. Anwenden von plot() auf ein Markov-Ketten-Objekt

### > plot(kette)

liefert einen Plot des Übergangsgraphen (Abb. 4.5). Zwischen zwei Zuständen wird jeweils nur ein Pfeil gezeichnet, evtl. mit zwei Spitzen, wenn die Zustände gegenseitig in einem Schritt erreichbar sind. Beschriftungen beziehen sich jeweils auf die nähergelegene Pfeilspitze, d.h. in Abb. 4.5 ist die Wahrscheinlichkeit für einen Übergang von A nach B 0.9, von B nach A 0.7.

Mit dem Befehl rmarkovchain() können wir auch aus einer Markov-Kette simulieren. Wir übergeben dazu die gewünschte Länge, das Markov-Ketten-Objekt und den Startzustand:

```
> rmarkovchain(n = 50, object = kette, t0 = "A")
[1] "B" "A" "B" "C" "A" "A" "B" "A" "B" "C" "A" "B" "A" "B"
[15] "A" "B" "A" "B" "A" "B" "A" "B" "C" "A" "B" "A" "B" "A" "B"
[29] "A" "B" "A" "B" "A" "B" "A" "B" "A" "B" "A"
```

Wir erhalten nun als Output den Vektor der Zustände  $x_1, \ldots, x_n$ . Der Anfangszustand  $x_0$  selbst ist nicht Teil dieses Vektors! Dies hat aber den Vorteil, dass wir die Kette fortsetzen

können, indem wir die letzte Komponente des Vektors der schon realisierten Zustände als to übergeben und dann den Output an den bereits existierenden Vektor anhängen.

Haben wir keinen deterministischen Startzustand, sondern eine Anfangsverteilung, so müssen wir den Startzustand selbst ziehen, z.B. mit sample(). Einen Vektor mit den Namen der Zustände bekommen wir mit states():

```
> pi_0 <- c(0.1, 0.7, 0.2)
> zustaende <- states(kette)
> x_0<-sample(zustaende, 1, prob = pi_0)
> x_0
[1] "B"
> rmarkovchain(50, kette, t0=x_0)
    [1] "A" "B" "A" "A" "B" "A" "B" "C" "A" "A" "B" "A" "B" "C"
[15] "A" "B" "A" "B" "A" "B" "C" "A" "B" "A" "B" "C" "A" "A"
[29] "B" "A" "B" "A" "B" "A" "B" "A" "B" "C" "A" "B" "A" "B" "C" "A"
```

Produkte und Potenzen der Übergangsmatrix können direkt durch Anwendung von \* und ^ auf das markovchain-Objekt gebildet werden<sup>3</sup>:

Auf Einträge des S4-Objekts kann man ähnlich wie bei S3-Objekten direkt zugreifen, auch wenn dies nicht empfohlen wird. Man muss allerdings statt \$ ein @ verwenden. Die Übergangsmatrix eines markovchain-Objektes (oder auch die 5-Schritt-Übergangsmatrix) kann man dann zum Beispiel wie folgt extrahieren:

Auch die Klassfikation von Zuständen erhält man mit Funktionen des Pakets. Betrachten wir noch einmal die Markov-Kette mit Übergangsgraph 2.4<sup>4</sup>. Mit summary() erhalten wir direkt die Aufteilung der Zustände in Klassen:

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Vorsicht! Dies funktioniert nur bei Anwendung auf ein markovchain-Objekt, bei direkter Anwendung auf eine Matrix werden die Operationen komponentenweise ausgeführt!

 $<sup>^4\</sup>mathrm{Im}$  File  $\mathrm{markov\_beispiel\_klassifikation.Rdata}$  finden Sie das zugehörige  $\mathrm{markovchain-Objekt}$  mc.

```
> summary(mc)
Unnamed Markov chain Markov chain that is composed by:
Closed classes:
3 4
8
Transient classes:
1
2
5 6 7
The Markov chain is not irreducible
The absorbing states are: 8
Zuerst werden die Klassen mit rekurrenten Zuständen ausgegeben (Closed classes), dann
die Klassen transienter Zustände. Wir erhalten auch noch die Information, dass die Markov-
Kette reduzibel und 8 ein absorbierender Zustand ist.
 Man kann auch mit period() die Periode einer irreduziblen Markov-Kette bestimmen.
Die Kette aus dem Beispiel ist jedoch reduzibel. Betrachten wir noch einmal das (irredu-
zible) Ehrenfest-Modell<sup>5</sup> mit m = 10.
> ehrenfest
Unnamed Markov chain
  11 - dimensional discrete Markov Chain with following states
0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10
The transition matrix
                        (by rows)
                                  is defined as follows
                       5
                               7
                                   8
                                       9
            2
                3
                           6
2 0.0 0.2 0.0 0.8 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0
3 0.0 0.0 0.3 0.0 0.7 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0
4 0.0 0.0 0.0 0.4 0.0 0.6 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0
 6 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.6 0.0 0.4 0.0 0.0 0.0
7 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.7 0.0 0.3 0.0 0.0
```

> summary(ehrenfest)

Unnamed Markov chain Markov chain that is composed by:

8 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.8 0.0 0.2 0.0 9 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.9 0.0 0.1 10 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 1.0 0.0

Closed classes:

0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10

Transient classes:

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Im File markov\_beispiel\_ehrenfest.Rdata finden Sie das zugehörige markovchain-Objekt ehrenfest.

NONE

The Markov chain is irreducible The absorbing states are: NONE

Da die Kette irreduzibel ist, erhalten wir mit period() die korrekte Periode<sup>6</sup>:

> period(ehrenfest)

[1] 2

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>Die Funktion gibt nur für irreduzible Markov-Ketten die korrekte Periode aus. Für reduzible Markov-Ketten wird stets 0 (zusammen mit einer Warnung) ausgegeben, auch wenn alle Zustände die selbe Periode besitzen.