
Stochastik

LEIF DÖRING¹

UNIVERSITÄT MANNHEIM

¹Besten Dank an den Skriptschreiber (aka Johannes Nägele) fürs Tippen und die Erstellung der Graphiken!
Auch vielen Dank für die Korrekturen (auch zukünftige) von Tippfehlern durch Teilnehmer der Vorlesung!

Inhaltsverzeichnis

1 Maßtheorie (Modellierung von Ereignissen und Wahrscheinlichkeiten)	3
1.1 σ -Algebren und Maße - die Grundbegriffe der Stochastik	3
1.2 Erzeuger von σ -Algebren und Dynkin-Systeme	9
1.3 Konstruktion von Maßen	16
1.4 Das Beispiel für Wahrscheinlichkeitsmaße	25
2 Abbildungen zwischen messbaren Räumen	35
2.1 Messbare Abbildungen	35
2.2 Bildmaße oder „push-forward“ eines Maßes	37
2.3 Messbare numerische Funktionen	38
3 Integrationstheorie	41
3.1 Das (allgemeine) Lebesgue Integral	41
3.2 Konvergenzsätze	54
3.3 Integrale für das Beispiel	59
3.4 Integralabschätzungen und L^p -Räume	66
3.5 Produktmaße und Satz von Fubini	70
4 Stochastik	77
4.1 Zufallsvariablen	77
4.2 Zufallsvektoren	87
4.3 Rechnen mit Zufallsvariablen	101
4.3.1 Inverse Transformations Methode	101
4.3.2 Ein paar konkrete Beispiele	103
4.3.3 Summen von unabhängigen Zufallsvariablen	105
4.4 Bedingte Wahrscheinlichkeiten und Unabhängigkeit	110
4.5 Konvergenz von Folgen von Zufallsvariablen	117
4.6 Starkes Gesetz der großen Zahlen	128
4.7 Zentraler Grenzwertsatz	136
I Lecture Stochastic Processes	141
5 Conditional expectation	142
5.1 A hopefully gentle introduction	142
5.2 The axiomatic approach of Kolmogorov	148
5.3 Conditional expectation for random variables	154
5.4 General regular conditional distributions	162

6 Martingale theory	166
6.1 Stochastic processes in discrete time	166
6.2 Basics of martingales	171
6.3 Martingale convergence theorems	179
6.3.1 Almost sure martingale convergence theorem	179
6.3.2 L^p -martingale convergence theorem for $p > 1$	183
6.3.3 L^1 -martingale convergence theorem	188
6.4 Backward martingales	196
6.5 Application: Proof of the strong law of large numbers	198
7 Convergence of Measures	201
7.1 A bit of topology, measure, and integration theory	201
7.2 Weak convergence of measures - the basics	208
7.3 Relative sequential compactness of measures	212
7.4 Identification of probability laws on \mathbb{R}	217
7.5 Weak convergence on $\mathcal{B}(\mathbb{R})$	229
7.6 Applications	234
8 Brownian Motion	240
8.1 Stochastic processes in continuous time	240
8.1.1 Stochastic processes and the generic path space	241
8.1.2 Stochastic processes with continuous sample paths	256
8.2 Foundation of Brownian motion	267
8.3 Weak convergence of continuous stochastic processes	282
8.4 Donsker's Theorem	288

Was machen wir, was nicht?

„Stochastik“ ist ein Oberbegriff für „Mathematik des Zufalls“. In Mannheim ist die Stochastik in Lehre und Forschung sehr ausgeprägt:

Modellierung und theoretische Untersuchung zufälliger Experimente



Wahrscheinlichkeitstheorie (\rightsquigarrow Döring)



Anpassung der Modelle auf „echte“ zufällige Experimente



Mathematische Statistik (\rightsquigarrow Schlather)



Ausführung der Modelle („Zufall erzeugen“)



Stochastische Numerik (\rightsquigarrow Neuenkirch)



Anwendung auf Finanzmärkte



Finanzmathematik (\rightsquigarrow Prömel)



Anwendung auf Wirtschaftsdaten



Ökonometrie (\rightsquigarrow Trenkler, Rothe)



Zählen von Möglichkeiten \rightsquigarrow Gleichverteilung (z. B. Lotto; Ziehen aus Urnen)



Kombinatorik (in Mannheim nicht vertreten)

Das Ziel dieser Vorlesung ist es, die Grundlagen der Stochastik zu legen. Das ist anfangs etwas trocken, ihr werdet aber im Verlauf des Studiums davon profitieren, dass alle Begriffe auf stabilen Fundament stehen. In den Vorlesungen Stochastik 2, Monte Carlo Methoden, Finanzmathematik, Ökonometrie und Wahrscheinlichkeitstheorie 1 werden die Grundlagen noch im Bachelor angewandt und in diversen Spezialisierungsrichtungen im Master erweitert.

Teil 1: Maß- und Integrationstheorie

Kapitel 1

Maßtheorie (Modellierung von Ereignissen und Wahrscheinlichkeiten)

Vorlesung 1

Maß- und Integrationstheorie bildet die formale Grundlage um zufällige Experimente zu modellieren. In diesem ersten Teil der Vorlesungen beweisen wir alle notwendigen Theoreme. Nicht alles wird später uneingeschränkt wichtig sein, das Arbeiten mit den neuen Begriffen wird sich in zukünftigen Vorlesungen aber auszahlen!

1.1 σ -Algebren und Maße - die Grundbegriffe der Stochastik

Im Prinzip sind die kommenden fünf Vorlesungen total elementar, wir brauchen nur Kenntnisse über Mengen, Folgen und Reihen. Die Vorlesung nutzt also nur Kenntnisse der Analysis 1. Dennoch wird euch der Inhalt zunächst schwer fallen weil wir Mengensysteme nicht visualisieren können und daher viel abstrakt denken müssen. Es wird sehr wichtig sein, die richtigen Beispiele im Kopf zu haben. Diese sollten nicht zu einfach sein, weil sonst der Großteil der Schwierigkeiten nicht erkannt werden kann. Für σ -Algebren sollten wir möglichst schnell die Borel- σ -Algebra als Standardbeispiel im Kopf halten, für Maße das Lebesgue-Maß. Endliche Beispiele werden wir nur ganz kurz als Motivation der Maßtheorie für Stochastik betrachten (Würfeln, Münzwurf, etc.), solche Beispiele bringen leider nicht viel um die Konzepte der Wahrscheinlichkeitstheorie richtig zu verstehen.

Im Folgenden sei $\Omega \neq \emptyset$ immer eine beliebige Grundmenge. Für $A \subseteq \Omega$ bezeichnet A^C immer das Komplement von A in Ω , d. h. $A^C = \{w \in \Omega \mid w \notin A\}$. $\mathcal{P}(\Omega)$ bezeichnet die Potenzmenge von Ω (inklusiv \emptyset und Ω), eine Teilmenge von $\mathcal{P}(\Omega)$ ist also eine Menge von Mengen (man sagt auch Mengensystem).



Definition 1.1.1. $\mathcal{A} \subseteq \mathcal{P}(\Omega)$ heißt σ -Algebra, falls

- (i) $\Omega \in \mathcal{A}$,
- (ii) $A \in \mathcal{A} \Rightarrow A^C \in \mathcal{A}$, das nennt man auch abgeschlossen (oder stabil) unter Komplementbildung,
- (iii) $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A} \Rightarrow \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \in \mathcal{A}$, das nennt man auch abgeschlossen (oder stabil) unter abzählbarer Vereinigung.



Elemente von \mathcal{A} heißen **messbare Mengen**. Ist $\mathcal{A} \subseteq \mathcal{B}$ und \mathcal{A}, \mathcal{B} sind σ -Algebren, so nennt man \mathcal{A} Unter- σ -Algebra von \mathcal{B} .

Die Stabilität für Vereinigungen gilt auch, wenn man nur endlich viele messbare Mengen vereinigen will. Dazu nutzt man einfach folgenden Trick: Wenn man messbare Mengen A_1, \dots, A_N vereinigen möchte, so setzt man $A_{N+1} = A_{N+2} = \dots = \emptyset$ und beachtet, dass damit wegen der σ -Additivität $\bigcup_{k=1}^N A_k = \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \in \mathcal{A}$ gilt. Merkt euch solche kleinen Tricks, der selbe Trick taucht gleich nochmal auf.

Example 1.1.2. Ist $\Omega \neq \emptyset$ eine beliebige Grundmenge, so sind folgende Mengensysteme σ -Algebren:

- $\mathcal{A}_1 = \{\emptyset, \Omega\}$
- $\mathcal{A}_2 = \mathcal{P}(\Omega)$
- $\mathcal{A}_3 = \{\emptyset, \Omega, A, A^C\}$ für $A \subseteq \Omega$ beliebig
- $\mathcal{A}_4 = \{A \subseteq \Omega \mid A \text{ oder } A^C \text{ ist abzählbar}\}$

Da $\mathcal{A}_1, \dots, \mathcal{A}_4$ Teilmengen der Potenzmenge sind, muss man jeweils nur die drei definierenden Eigenschaften einer σ -Algebra testen. Bei den ersten drei Beispielen ist das direkt, indem man alle Möglichkeiten ausprobiert. Im vierten Beispiel müssen wir nur bei der abzählbaren Vereinigung kurz nachdenken. Seien also A_1, A_2, \dots Teilmengen von Ω , die entweder abzählbar sind oder deren Komplemente abzählbar sind. Sind all diese Mengen abzählbar, so ist nach Analysis 1 auch die Vereinigung abzählbar, also ist die Vereinigung wieder in \mathcal{A}_3 . Ist eine der Mengen nicht abzählbar, sagen wir A_j , so ist das Komplement A_j^C abzählbar. Doch dann ist wegen

$$\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_i \right)^C \stackrel{\text{de Morgan}}{=} \bigcap_{k=1}^{\infty} A_i^C \subseteq A_j^C$$

das Komplement der Vereinigung nach Analysis 1 abzählbar. Also ist die Vereinigung in \mathcal{A}_4 und damit \mathcal{A}_4 abgeschlossen bezüglich Vereinigungen.



Lemma 1.1.3. Für jede σ -Algebra \mathcal{A} gelten

- (i) $\emptyset \in \mathcal{A}$
- (ii) $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A} \Rightarrow \bigcap_{k=1}^{\infty} A_k \in \mathcal{A}$
- (iii) Aus $A, B \in \mathcal{A}$ folgt $A \setminus B := A \cap B^C \in \mathcal{A}$ sowie $A \Delta B := (A \cap B^C) \cup (B \cap A^C) \in \mathcal{A}$.

Beweis. Die Strategie ist immer gleich: Man versucht die Behauptung aus den drei Regeln einer σ -Algebra herzuleiten. Da $\emptyset = \Omega^C$ gilt, gilt wegen den Eigenschaften (i) und (ii) einer σ -Algebra auch $\emptyset \in \mathcal{A}$. Mit de Morgan und den Eigenschaften (ii), (iii) der σ -Algebra gilt

$$\bigcap_{k=1}^{\infty} A_k = \underbrace{\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} \underbrace{A_k^C}_{\in \mathcal{A}, \text{ (ii)}} \right)^C}_{\in \mathcal{A}, \text{ (iii)}} \underbrace{\quad}_{\in \mathcal{A}, \text{ (ii)}}.$$

Probiert die dritte Behauptung mal selber aus, eigentlich steht alles schon da. \square

Genau wie bei Vereinigungen, gilt die Abgeschlossenheit auch für endliche Schnitte. Probiert das mal selber aus, bei dem Trick nutzt ihr aber Ω statt \emptyset .



► Wie in Analysis 1 nutzen wir die **erweiterte Zahlengerade**

$$\overline{\mathbb{R}} = [-\infty, +\infty] := \mathbb{R} \cup \{-\infty, +\infty\}$$

und definieren

- $-\infty < a < +\infty$ für alle $a \in \mathbb{R}$,
- $+\infty + a = +\infty$ und $-\infty + a = -\infty$ für alle $a \in \mathbb{R}$,
- $x \cdot (+\infty) = +\infty$ und $x \cdot (-\infty) = -\infty$ für alle $x > 0$,
- $0 \cdot (+\infty) = 0$ und $0 \cdot (-\infty) = 0$,
- $+\infty + (+\infty) = +\infty$ und $-\infty + (-\infty) = -\infty$,
- $-\infty + (+\infty)$ wird nicht definiert.

Sehr oft schreibt man ∞ statt $+\infty$.

Im Gegensatz zu \mathbb{R} können wir aus $\overline{\mathbb{R}}$ keine sinnvolle algebraische Struktur formen, das soll uns aber nicht weiter stören. Wenn wir in dieser Vorlesung von den natürlichen Zahlen sprechen, meinen wir $\mathbb{N} = \{0, 1, \dots\}$, die 0 soll also zu \mathbb{N} gehören.



Definition 1.1.4. ► Für eine σ -Algebra \mathcal{A} heißt eine Abbildung $\mu: \mathcal{A} \rightarrow [0, \infty]$ ein **Maß auf \mathcal{A}** , falls folgende Eigenschaften gelten:

- (i) $\mu(\emptyset) = 0$
- (ii) Sind $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A}$ paarweise disjunkte Mengen (d. h. $A_i \cap A_j = \emptyset$ für alle $i \neq j$), so gilt

$$\mu\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right) = \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A_k).$$

Wir nenne diese Eigenschaft σ -Additivität, wobei sich das σ auf die unendliche Anzahl von Mengen bezieht.

Ein Maß μ heißt **endlich**, falls $\mu(\Omega) < \infty$. μ heißt **Wahrscheinlichkeitsmaß**, falls $\mu(\Omega) = 1$.

Natürlich impliziert die σ -Additivität auch die endliche Additivität $\mu\left(\bigcup_{k=1}^N A_k\right) = \sum_{k=1}^N \mu(A_k)$.

Dazu wird, wie unter der Definition der σ -Algebra, $A_{N+1} = A_{N+2} = \dots = \emptyset$ gewählt. Der Begriff „Maß“ hat durchaus einen Sinn, der an Beispielen später viel klarer wird. Man misst in einem abstrakten Sinn die Größe der messbaren Mengen. Deswegen sind die zwei definierenden Eigenschaften auch klar. Malt euch einfach mal zwei Mengen in \mathbb{R}^2 hin und überlegt, warum die „Größe“ nur für disjunge Mengen die Summe der „Größen“ der einzelnen Mengen sein sollte.



Bemerkung 1.1.5. ► Oft werden Wahrscheinlichkeitsmaße mit \mathbb{P} anstelle von μ geschrieben und **Verteilungen** oder **Wahrscheinlichkeitsverteilung** genannt.

Folgende Begrifflichkeiten werden wir ständig nutzen, um möglichst effizient formulieren zu können:



Definition 1.1.6. ► Es sei Ω eine Menge und \mathcal{A} eine σ -Algebra auf Ω .

- (Ω, \mathcal{A}) heißt **messbarer Raum**



- $(\Omega, \mathcal{A}, \mu)$ heißt **Maßraum**
- $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ heißt **Wahrscheinlichkeitsraum**
- $\mu(A)$ nennt man **Maß von A** oder Masse von A
- $\mu(\Omega)$ nennt man **Gesamtmasse von μ**



Bemerkung 1.1.7. Bei einem Wahrscheinlichkeitsraum spricht man von **Ereignissen A** statt messbaren Mengen. $\mathbb{P}(A)$ heißt **Wahrscheinlichkeit** von A . Einelementige messbare Mengen $A = \{a\}$ heißen in Wahrscheinlichkeitsräumen **Elementarereignisse**.

Um langsam in die Denkweise der Stochastik einzusteigen, werden wir wieder und wieder diskutieren, warum unsere formellen Modelle für die Modellierung echter zufälliger Experimente gut geeignet sind.

Diskussion 1.1.8. [Stochastische Modellierung, Nr. 1] Warum machen die Definitionen von Wahrscheinlichkeitsräumen $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ für die Modellierung von zufälligen Experimenten Sinn? Wir interpretieren dazu



- $\Omega =$ „Das kann bei dem Experiment passieren“, wir können aber vielleicht das Eintreten der Elementarereignisse nicht beobachten.
- $\mathcal{A} =$ „Ereignisse, deren Eintreten (oder Nichteintreten) beobachtet werden kann.“ Die σ -Algebra besteht also aus den Ereignissen des Experiments, die wir beobachten können.

Die auf einer σ -Algebra definierten Operationen können jetzt sehr einfach interpretiert werden:

- $A^C =$ „Gegenereignis“, also „Ereigniss A trifft nicht ein“.
- $A \in \mathcal{A} \Rightarrow A^C \in \mathcal{A}$ bedeutet „Wenn man das Eintreten von Ereignis A beobachten kann, dann kann man auch beobachten, dass A nicht eintritt.“
- $A, B \in \mathcal{A} \Rightarrow A \cup B \in \mathcal{A}$ bedeutet „Wenn man das Eintreten sowohl von Ereignis A als auch von Ereignis B beobachten kann, dann kann auch beobachten, ob eines von beiden auftritt.“ Die Interpretation der Abgeschlossenheit bezüglich endlicher Vereinigungen ist analog („Man kann beobachten, ob eines der Ereignisse eingetreten ist“). Wir lassen hier offen, warum man für die Mathematik auch abzählbare Vereinigungen erlauben muss. Hier bleibt für den Moment nur zu sagen: Es würde nicht funktionieren.
- $\mathbb{P}(A) =$ „Wahrscheinlichkeit des Eintretens des Ereignisses A .“
- $\mathbb{P}(A^C) = 1 - \mathbb{P}(A)$ bedeutet „Gegenereignis hat Gegenwahrscheinlichkeit.“ Die Gleichheit gilt, da wegen $A \cup A^C = \Omega$ auch $\mathbb{P}(A) + \mathbb{P}(A^C) = \mathbb{P}(\Omega) = 1$ gilt.

Als Beispiel modellieren wir den Wurf eines Würfels gemäß obiger Interpretation. Wir wählen $\Omega = \{1, \dots, 6\}$ weil das zufällige Experiment (Würfel werfen) sechs Möglichkeiten hat. Die Zahlen spielen hier keine Rolle, es geht nur darum, dass es sechs Elementarereignisse des Experiments gibt. Wir könnten die Elementarereignisse zum Beispiel auch $\Omega = \{\omega_1, \dots, \omega_6\}$ nennen. Als σ -Algebra der beobachtbaren Ereignisse nehmen wir $\mathcal{A} = \mathcal{P}(\Omega)$ weil wir alle Ereignisse des Würfelwurfs beobachten können. Ein Ereigniss $A \in \mathcal{A}$ bedeutet „Eine der Zahlen in A ist gewürfelt worden“. Weil unser Würfel fair sein soll, legen wir $\mathbb{P}(\{1\}) = \dots = \mathbb{P}(\{6\}) = \frac{1}{6}$ fest. Die Wahrscheinlichkeiten aller weiteren Ereignisse sind automatisch festgelegt, indem das Ereigniss in die disjunkten Elementarereignisse zerlegt wird, z. B. die Wahrscheinlichkeit eine gerade Zahl

zu würfeln:

$$\mathbb{P}(\{2, 4, 6\}) = \mathbb{P}(\{2\} \cup \{4\} \cup \{6\}) \stackrel{\text{disj.}}{=} \mathbb{P}(\{2\}) + \mathbb{P}(\{4\}) + \mathbb{P}(\{6\}) = \frac{3}{6} = \frac{1}{2}.$$

Nicht jedes zufällige Experiment ist so einfach wie das Würfeln (endlich viele Möglichkeiten), für kompliziertere zufällige Experimente (z. B. die Temperatur morgen in Mannheim) brauchen wir leider viel kompliziertere Modelle. Gehen wir also zurück zu allgemeinen Maßräumen.

Zunächst eine kleine Folgerung der Definition des Maßes, die im Sinne von „ $\mu(A)$ = Größe von A “ von Mengen total Sinn macht.



Lemma 1.1.9. ► [Monotonie und Subadditivität] Es sei μ ein Maß auf einer σ -Algebra \mathcal{A} , dann gelten:

- (i) Sind $A, B \in \mathcal{A}$ mit $B \subseteq A$, so gilt $\mu(B) \leq \mu(A)$.
- (ii) Sind $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A}$, so gilt: $\mu(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k) \leq \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A_k)$.

Beweis. (i) Mit den definierenden Eigenschaften des Maßes gilt:

$$\mu(B) \stackrel{\mu \geq 0}{\leq} \mu(B) + \mu(A \setminus B) = \mu(B \cup A \setminus B) = \mu(A),$$

wobei wir beide definierenden Eigenschaften des Maßes genutzt haben.

(ii) wird in den Tutorien oder der großen Übung diskutiert. \square

Zu beachten ist, dass bei der Subadditivität nicht gefordert wird, dass die Mengen disjunkt sind (sonst würde schließlich Gleichheit gelten!). Die Ungleichheit entsteht dadurch, dass bei nicht-disjunkten Mengen der Schnitt mehrfach gezählt wird.

Hier ist ein gutes Beispiel, um mit der Definition von Maßen zu spielen:



Sind μ_1, μ_2 Maße auf \mathcal{A} und $a, b \geq 0$, so ist auch die Summe

$$a\mu_1 + b\mu_2 : A \mapsto a\mu_1(A) + b\mu_2(A)$$

ein Maß auf \mathcal{A} . Summen von Maßen nennt man auch **Mischung**. Sind \mathbb{P}_1 und \mathbb{P}_2 Wahrscheinlichkeitsmaße und zusätzlich $a + b = 1$, so ist die Mischung $\mathbb{P} = a\mathbb{P}_1 + b\mathbb{P}_2$ wieder ein Wahrscheinlichkeitsmaß.

Kommen wir nun zu ein paar Beispielen:

Beispiel 1.1.10. ► [endliche Gleichverteilung] Sei $\#\Omega < \infty$ und $\mathcal{A} = \mathcal{P}(\Omega)$. Dann heißt das Maß $\mu(A) = \frac{\#A}{\#\Omega}$ Gleichverteilung auf Ω . Checkt mal selber, dass μ die Eigenschaften von Maßen erfüllt. Weil $\mu(\Omega) = 1$ gilt, würde man \mathbb{P} statt μ schreiben. Der Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ist ein Modell für das zufällige Experiment, in dem aus $\#\Omega$ vielen Elementen jedes Element mit der selben Wahrscheinlichkeit gezogen wird, zum Beispiel Lotto.

Beispiel 1.1.11. ► [abzählbare Verteilungen, Zählmaß] Sei Ω abzählbar, z. B. $\Omega = \mathbb{N}$. Wir wählen $\mathcal{A} = \mathcal{P}(\Omega)$ und eine Folge $(p_k)_{k \in \Omega}$ nicht-negativer Zahlen. Definieren wir

$$\mu(A) := \sum_{k \in A} p_k, \quad A \in \mathcal{A},$$

so ist μ ein Maß. Weil ein Maß per Definition nicht-negativ ist, muss natürlich $p_k \geq 0$ gelten für alle $k \in \mathbb{N}$ (um das einzusehen, wähle $A = \{k\}$). Zwei Spezialfälle:

- Damit μ ein Wahrscheinlichkeitsmaß ist, muss $\sum_{k \in \Omega} p_k = \mu(\Omega) = 1$ gelten. In dem Fall würden wir wieder \mathbb{P} statt μ schreiben.

- Ist $p_k = 1$ für alle $k \in \Omega$, so heißt μ **Zählmaß** weil $\mu(A) = \#A$ die Anzahl der Elemente von A zählt.

Die p_k werden auch Gewichte, oder Wahrscheinlichkeitsgewichte, genannt.

Beispiel 1.1.12. Hier ist ein konkretes Beispiel zu der vorherigen Klasse von Beispielen, die **Poissonverteilung auf \mathbb{N}** . Für ein $\lambda > 0$ (λ nennt man Parameter der Verteilung) sei $p_k = e^{-\lambda} \frac{\lambda^k}{k!}$ für $k \in \mathbb{N}$. Es gelten dann

- $p_k \geq 0$ für alle $k \in \mathbb{N}$,
- $\sum_{k=0}^{\infty} p_k = \sum_{k=0}^{\infty} e^{-\lambda} \frac{\lambda^k}{k!} = e^{-\lambda} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{\lambda^k}{k!} = e^{-\lambda} e^{\lambda} = e^{-\lambda+\lambda} = 1$.

Also definiert $\mathbb{P}(A) = e^{-\lambda} \sum_{k \in A} \frac{\lambda^k}{k!}$ ein Wahrscheinlichkeitsmaß auf $(\mathbb{N}, \mathcal{P}(\mathbb{N}))$. Man nennt \mathbb{P} auch **Poissonverteilung mit Parameter λ** .

Beispiel 1.1.13. Sei \mathcal{A} eine σ -Algebra auf Ω und $x \in \Omega$, so heißt

$$\delta_x(A) := \begin{cases} 1, & x \in A \\ 0, & x \notin A \end{cases}, \quad A \in \mathcal{A},$$

Diracmaß an der Stelle x . Die Eigenschaften eines Maßes kann man ganz einfach checken:

- Aufgrund der Definition gilt natürlich $\delta_x(\emptyset) = 0$.
- Für paarweise disjunkte Mengen $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A}$ gilt

$$\delta_x\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right) = \begin{cases} 1 & : x \in \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \\ 0 & : x \notin \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \end{cases} = \sum_{k=1}^{\infty} \delta_x(A_k),$$

weil in der unendlichen Summe nur der Summand 1 sein kann, in dem x liegt.

Also ist das Diracmaß ein Maß auf \mathcal{A} .

Weitere wichtige Beispiele wie die geometrische Verteilung und die Binomialverteilung kommen auf dem Übungsblatt zum Ausprobieren. An dieser Stelle legen wir die Begrifflichkeiten der Stochastik wieder beiseite und beschäftigen uns für die nächsten Wochen nur mit allgemeinen Maßen. Zum Gewöhnen für später beachtet, dass endliche Maße und Wahrscheinlichkeitsmaße sehr eng beieinander liegen: Durch $\mathbb{P}(A) := \frac{\mu(A)}{\mu(\Omega)}$ kann ein endliches Maß immer zu einem Wahrscheinlichkeitsmaß „normiert“ werden.

Um uns mit den definierenden Eigenschaften weiter vertraut zu machen, beweisen wir eine wichtige Eigenschaft von Maßen:

Vorlesung 2



Satz 1.1.14. **[Stetigkeit von Maßen]** Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mu)$ ein Maßraum und $(A_n)_{n \in \mathbb{N}}$ eine Folge messbarer Mengen, so gelten:

- Aus $A_n \uparrow A$ (d. h. $A_1 \subseteq A_2 \subseteq A_3 \subseteq \dots, \bigcup_{n=1}^{\infty} A_n = A$) folgt $\lim_{n \rightarrow \infty} \mu(A_n) = \mu(A)$.
- Aus μ endlich und $A_n \downarrow A$ (d. h. $A_1 \supseteq A_2 \supseteq A_3 \supseteq \dots, \bigcap_{n=1}^{\infty} A_n = A$) folgt $\lim_{n \rightarrow \infty} \mu(A_n) = \mu(A)$.

Beweis.

(i) Definiere

$$A'_1 := A_1, \quad A'_2 := A_2 \setminus A'_1, \quad A'_n := A_n \setminus A'_{n-1}, \quad n \geq 3.$$

Malt euch auf jeden Fall eine Skizze, um die Bedeutung dieser Mengen zu verstehen! Weil die A'_n paarweise disjunkt sind und $A_n = \bigcup_{k=1}^n A'_k$ gilt, folgt

$$\begin{aligned} \lim_{n \rightarrow \infty} \mu(A_n) &= \lim_{n \rightarrow \infty} \mu\left(\bigcup_{k=1}^n A'_k\right) \stackrel{\text{Def. Maß}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \sum_{k=1}^n \mu(A'_k) \stackrel{\text{Def.}}{=} \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A'_k) \\ &\stackrel{\text{Def. Maß, disj.}}{=} \mu\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A'_k\right) = \mu\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right) = \mu(A). \end{aligned}$$

(ii) Die Behauptung sofort aus (i) weil

$$A_n \downarrow A \Leftrightarrow A_n^C \uparrow A^C, \quad n \rightarrow \infty.$$

Weil μ endlich ist gilt für alle messbaren Mengen

$$\mu(\Omega) = \mu(A \cup A^C) \stackrel{\text{Maß}}{=} \mu(A) + \mu(A^C)$$

und damit auch $\mu(A) = \mu(\Omega) - \mu(A^C)$. Damit folgt mit (i)

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mu(A_n) = \lim_{n \rightarrow \infty} (\mu(\Omega) - \mu(A_n^C)) = \mu(\Omega) - \lim_{n \rightarrow \infty} \mu(A_n^C) = \mu(\Omega) - \mu(A^C) = \mu(A).$$

□

Für den Moment ist noch nicht so klar, wie wichtig die Stetigkeit von Maßen ist. Es wird aber kaum eine Vorlesung in der Stochastik geben, in der die Stetigkeit von Maßen nicht auftaucht.

Beispiel 1.1.15. [Gegenbeispiel zu (ii) mit $\mu(\Omega) = \infty$] In dem Beweis haben wir die Endlichkeit des Maßes deutlich benutzt, sonst stände auf beiden Seiten ein unendlicher Summand. Folgendes Beispiel zeigt, dass die Aussage bei unendlichen Maßen tatsächlich schief gehen kann. Sei dazu $\Omega = \mathbb{N}$, $\mathcal{A} = \mathcal{P}(\mathbb{N})$ und μ das Zählmaß aus Beispiel 1.1.11, also

$$\mu(A) = \sum_{k \in A} 1 = \#A.$$

Wegen $\mu(\mathbb{N}) = \#\mathbb{N} = +\infty$ ist das Zählmaß unendlich. Mit $A_n = \{n, n+1, \dots\}$ gilt $\mu(A_n) = +\infty$ für alle $n \in \mathbb{N}$ und $A_n \downarrow A = \emptyset$. Weil $\mu(\emptyset) = 0$ und $\mu(A_n) = +\infty$ für alle $n \in \mathbb{N}$ gilt, ist die Aussage von Satz 1.1.14 hier falsch.

1.2 Erzeuger von σ -Algebren und Dynkin-Systeme

Bisher waren die Beispiele sehr einfach. Die Angelegenheit wird aber sehr viel schwieriger, wenn wir überabzählbare Grundmengen Ω betrachten, \mathbb{R} zum Beispiel. Wir werden in diesem Abschnitt überlegen, wie man trotzdem Maße auf sehr komplizierten σ -Algebren \mathcal{A} auf Ω verstehen kann. Der Trick wird sein, die Maße nur auf relativ einfachen Teilmengen von \mathcal{A} anzuschauen. Das ist ein wenig wie in der linearen Algebra, dort müssen lineare Abbildungen auch nur auf einer Basis definiert werden. Um das Konzept dieser einfachen Teilmengen (sogenannte Erzeuger) verstehen zu können, braucht es ein wenig Vorarbeit.

Satz 1.2.1. Der Durchschnitt einer beliebigen Menge von σ -Algebren über Ω ist eine σ -Algebra auf Ω .

Beweis. Ruft euch zunächst in Erinnerung, dass σ -Algebren über Ω Mengen sind, Mengen von Teilmengen von Ω . Mengen kann man schneiden, also macht die Aussage grundsätzlich Sinn. Sei nun \mathcal{A}_i , $i \in I$, eine Menge von σ -Algebren über Ω und $\mathcal{A} := \bigcap_{i \in I} \mathcal{A}_i$. Wir checken die drei Eigenschaften einer σ -Algebra für \mathcal{A} :

- (i) $\Omega \in \mathcal{A}$ ist klar weil $\Omega \in \mathcal{A}_i$ für alle $i \in I$ und damit ist Ω auch im Durchschnitt.
- (ii) Sei $A \in \mathcal{A}$, also ist $A \in \mathcal{A}_i$ für alle $i \in I$. Weil alle \mathcal{A}_i σ -Algebren sind, ist auch $A^C \in \mathcal{A}_i$ für alle $i \in I$ und damit ist A^C im Durchschnitt der \mathcal{A}_i . Folglich ist \mathcal{A} abgeschlossen bezüglich Komplementbildung.
- (iii) Sei (A_n) eine Folge von Mengen in \mathcal{A} , also $A_n \in \mathcal{A}_i$ für alle i und n . Weil das alles σ -Algebren sind, gilt

$$\bigcup_{n=1}^{\infty} A_n \in \mathcal{A}_i$$

für alle $i \in I$. Damit ist die Vereinigung auch im Durchschnitt aller \mathcal{A}_i , also $\bigcup_{n=1}^{\infty} A_n \in \mathcal{A}$. Folglich ist \mathcal{A} auch abgeschlossen bezüglich beliebigen Vereinigungen.

□

Wie an anderen Stellen der Mathematik (z. B. bei Unterverktorräumen) ist der Schnitt oft strukturerhaltend. Die Vereinigung meistens nicht, das ist auch bei σ -Algebren so:

Bemerkung 1.2.2. Die Vereinigung von σ -Algebren ist nicht immer eine σ -Algebra. Für das Übungsblatt sollt ihr euch dazu Beispiele überlegen.

Korollar 1.2.3. Sei $\mathcal{E} \subseteq \mathcal{P}(\Omega)$, so existiert genau eine σ -Algebra \mathcal{A} mit

- (i) $\mathcal{E} \subseteq \mathcal{A}$
- (ii) Ist $\mathcal{E} \subseteq \mathcal{B}$ und \mathcal{B} ist eine σ -Algebra, so gilt $\mathcal{A} \subseteq \mathcal{B}$.

Dabei bedeutet (ii), dass \mathcal{A} die kleinste σ -Algebra ist, die \mathcal{E} enthält.

Beweis. Existenz:

$$\mathcal{A} := \bigcap_{\substack{\mathcal{E} \subseteq \mathcal{B}, \\ \mathcal{B} \text{ } \sigma\text{-Alg.}}} \mathcal{B}$$

erfüllt die geforderten Eigenschaften.

Eindeutigkeit: Sei \mathcal{A}' eine weitere solche σ -Algebra. Dann gilt $\mathcal{A} \subseteq \mathcal{A}'$ weil \mathcal{A} der Schnitt über alle solche \mathcal{A}' ist und der Schnitt von Mengen in jeder Menge enthalten ist, über die geschnitten wird. Weil \mathcal{A}' die Eigenschaft (ii) erfüllt, ist auch $\mathcal{A}' \subseteq \mathcal{A}$. Damit ist $\mathcal{A} = \mathcal{A}'$ gezeigt und es gibt nur eine σ -Algebra mit den Eigenschaften (i) und (ii). □

Die σ -Algebra aus dem Korollar hat eine enorme Bedeutung in der Stochastik, ohne sie wäre der Rest dieses Abschnittes nicht machbar. Geben wir dieser σ -Algebra also einen Namen:

Definition 1.2.4. Für $\mathcal{E} \subseteq \mathcal{P}(\Omega)$ heißt

$$\sigma(\mathcal{E}) = \bigcap_{\substack{\mathcal{E} \subseteq \mathcal{B}, \\ \mathcal{B} \text{ } \sigma\text{-Alg.}}} \mathcal{B}$$

die von \mathcal{E} erzeugte σ -Algebra. Ist $\mathcal{A} = \sigma(\mathcal{E})$, so nennt man \mathcal{E} einen Erzeuger von \mathcal{A} .

Warnung: Der Erzeuger einer σ -Algebra ist nicht eindeutig. Das wird gleich anhand der Borel- σ -Algebra deutlich werden.

In folgendem Beispiel wird eine offensichtliche kleine Beobachtung genutzt: Aus der Definition folgt sofort $\mathcal{E} \subseteq \sigma(\mathcal{E})$, $\sigma(\mathcal{E})$ ist schließlich die kleinste σ -Algebra, die \mathcal{E} enthält. Merkt euch das, so wie in folgendem Beispiel wird das öfters benutzt.

Beispiel 1.2.5. Sei $\Omega \neq \emptyset$ und $\mathcal{E} = \{\{x\} : x \in \Omega\}$. Dann ist

$$\sigma(\mathcal{E}) = \{A \subseteq \Omega : A \text{ abzählbar oder } A^C \text{ abzählbar}\} =: \mathcal{B}.$$

Warum? Es gilt offensichtlich $\sigma(\mathcal{E}) \subseteq \mathcal{B}$ weil $\sigma(\mathcal{E})$ die kleinste σ -Algebra ist, die \mathcal{E} enthält und \mathcal{B} auch eine σ -Algebra ist (siehe Beispiel 1.1.2), die \mathcal{E} enthält. Es gilt aber auch $\mathcal{B} \subseteq \sigma(\mathcal{E})$ weil jede abzählbare Menge als abzählbare Vereinigung von eelementigen Mengen wieder zu $\sigma(\mathcal{E})$ gehört und auch Komplemente abzählbarer Mengen wieder in $\sigma(\mathcal{E})$ enthalten sind (Definition σ -Algebra).

Beispiel 1.2.6. **[Das Beispiel - die Borel- σ -Algebra]** Wir kommen jetzt zu dem mit Abstand wichtigstem Beispiel einer σ -Algebra der Stochastik. Sei $\Omega = \mathbb{R}^d$ und $\mathcal{E} = \{O \subseteq \mathbb{R}^d : O \text{ offen}\}$. Dann heißt $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d) := \sigma(\mathcal{E})$ die **Borel- σ -Algebra auf \mathbb{R}^d** . Die Mengen in $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ heißen **Borelmengen**.

Anhand der Borel- σ -Algebra spielen wir mal mit den neuen Begriffen rum. Wenn ihr folgende Überlegungen verstanden habt, habt ihr einen großen Schritt geschafft!

Ganz wichtige Übung: Die Borel- σ -Algebra hat viele verschiedene Erzeuge, z. B.

$$\begin{aligned}\mathcal{E}_2 &= \{K \subseteq \mathbb{R}^d : K \text{ kompakt}\}, \\ \mathcal{E}_3 &= \{Q \subseteq \mathbb{R}^d : Q \text{ Quader}\}, \\ \mathcal{E}_4 &= \{(a_1, b_1) \times \dots \times (a_d, b_d) : a_i, b_i \in \mathbb{R}\}, \\ \mathcal{E}_5 &= \{(-\infty, b_1] \times \dots \times (-\infty, b_d] : b_i \in \mathbb{R}\}, \\ \mathcal{E}_6 &= \{A \subseteq \mathbb{R}^d : A \text{ abgeschlossen}\}.\end{aligned}$$

Wir müssen folgendes verstehen: Wie zeigt man allgemein für zwei Mengensysteme \mathcal{E} , $\mathcal{E}' \subseteq \mathcal{P}(\Omega)$, dass $\sigma(\mathcal{E}) = \sigma(\mathcal{E}')$ gilt? **Trick:** Indem man zeigt, dass

$$\mathcal{E} \subseteq \sigma(\mathcal{E}') \quad \text{sowie} \quad \mathcal{E}' \subseteq \sigma(\mathcal{E}) \tag{1.1}$$

gelten. Warum reicht das? Dazu nutzen wir zwei Eigenschaften, die direkt aus der Definition der erzeugen σ -Algebra folgen:

- (i) $\sigma(\sigma(\mathcal{E})) = \sigma(\mathcal{E})$, „Idempotenz“
- (ii) $\mathcal{E} \subseteq \mathcal{E}' \Rightarrow \sigma(\mathcal{E}) \subseteq \sigma(\mathcal{E}')$, „Monotonie“

Aus (1.1) und (i), (ii) folgt

$$\sigma(\mathcal{E}) \subseteq \sigma(\sigma(\mathcal{E}')) = \sigma(\mathcal{E}')$$

sowie

$$\sigma(\mathcal{E}') \subseteq \sigma(\sigma(\mathcal{E})) = \sigma(\mathcal{E}),$$

also zusammen $\sigma(\mathcal{E}) = \sigma(\mathcal{E}')$.

Nun zurück zur Borel- σ -Algebra. Wir zeigen mit obigem Trick nur $\sigma(\mathcal{E}_4) = \mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$, den Rest macht ihr in den Übungen. Es ist klar, dass $\mathcal{E}_4 \subseteq \sigma(\{O \subseteq \mathbb{R}^d : O \text{ offen}\})$, denn \mathcal{E}_4 enthält nur offene Mengen und die von einer Menge von Mengen erzeuge σ -Algebra enthält auch all die Mengen selbst. Umgekehrt existieren für jedes Element x einer offenen Menge $O \subseteq \mathbb{R}^d$

irgendwelche $a_1, \dots, a_d, b_1, \dots, b_d \in \mathbb{Q}$ mit $x \in (a_1, b_1) \times \dots \times (a_d, b_d) \subseteq O$. Damit gilt für jede offene Menge $O \subseteq \mathbb{R}^d$

$$O = \bigcup_{x \in O} \{x\} \subseteq \bigcup_{\text{abz. viele}} (a_1, b_1) \times \dots \times (a_d, b_d) \subseteq O,$$

also

$$O = \bigcup_{\text{abz. viele}} (a_1, b_1) \times \dots \times (a_d, b_d) \in \sigma(\mathcal{E}_4).$$

weil abzählbare Vereinigungen von Mengen einer σ -Algebra (hier die offenen Quadern) wieder in der σ -Algebra sind. Wir haben jetzt beide Richtungen von (1.1) gezeigt und damit $\sigma(\mathcal{E}_4) = \sigma(O \subseteq \mathbb{R}^d : O \text{ offen}) = \mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ bewiesen.

Warnung: Die Borel- σ -Algebra ist wahnsinnig groß! Sie enthält alle offenen Mengen, abgeschlossene Mengen, kompakte Mengen, jegliche Arten von Quadern, alle abzählbare Vereinigungen von solchen und so weiter und so weiter. Es gibt keine Chance die Borel- σ -Algebra explizit hinzuschreiben, wir haben keine Ahnung, aus welchen Mengen die Borel- σ -Algebra wirklich besteht. Im Folgenden wollen wir deshalb, soweit möglich, Maße auf der Borel- σ -Algebra durch einen ihrer Erzeuger untersuchen, also indem wir Maße nur auf offene Mengen, kompakte Mengen oder verschiedene Quadern untersuchen. Um zu zeigen, dass man das machen kann, müssen wir etwas arbeiten. Ein Hilfsmittel dafür sind sogenannte Dynkin-Systeme:

Definition 1.2.7. $\mathcal{D} \subseteq \mathcal{P}(\Omega)$ heißt **Dynkin-System**, falls

- (i) $\Omega \in \mathcal{D}$
- (ii) $A \in \mathcal{D} \Rightarrow A^C \in \mathcal{D}$
- (iii) $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{D}$ **paarweise disjunkt** $\Rightarrow \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \in \mathcal{D}$

Im Gegensatz zu einer σ -Algebra ist ein Dynkin-System also nur abgeschlossen bezüglich paarweise disjunkter Vereinigungen. Das erinnert natürlich an die σ -Additivität von Maßen, woraus sich auch das wichtigste (eigentlich auch das einzige relevante) Beispiel eines Dynkin-Systems ergibt.

Beispiel 1.2.8.

- Jede σ -Algebra ist ein Dynkin-System, die Definition einer σ -Algebra fordert mehr.
- Sind μ_1, μ_2 endliche Maße auf einem messbaren Raum (Ω, \mathcal{A}) mit $\mu_1(\Omega) = \mu_2(\Omega)$, so ist $\mathcal{M} = \{A \in \mathcal{A}: \mu_1(A) = \mu_2(A)\}$ ein Dynkin-System. Warum?
 - (i) Klar, das nehmen wir an.
 - (ii) Ist $A \in \mathcal{M}$, so gilt $\mu_1(A^C) = \mu_1(\Omega) - \mu_1(A) = \mu_2(\Omega) - \mu_2(A) = \mu_2(A^C)$ wegen der Rechenregel für Maße und der Annahme an μ_1, μ_2 . Damit ist auch $A^C \in \mathcal{M}$. Beachtet, dass hier die Annahme der Endlichkeit wie bei der Stetigkeit der Maße benutzt wird!
 - (iii) Seien $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{M}$ paarweise disjunkt, es gilt also $\mu_1(A_n) = \mu_2(A_n)$ für alle $n \geq 1$. Damit folgt wegen der σ -Additivität von Maßen

$$\mu_1\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right) = \sum_{k=1}^{\infty} \mu_1(A_k) = \sum_{k=1}^{\infty} \mu_2(A_k) = \mu_2\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right),$$

also ist $\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \in \mathcal{M}$.

Die Definitionen von σ -Algebra und Dynkin-System sind recht ähnlich. Um zu zeigen, dass ein Dynkin-System sogar eine σ -Algebra ist, nutzt man oft folgenden Proposition:

Proposition 1.2.9. Ein Dynkin-System \mathcal{D} ist eine σ -Algebra genau dann, wenn \mathcal{D} \cap -stabil ist (d. h. $A, B \in \mathcal{D} \Rightarrow A \cap B \in \mathcal{D}$).

Beweis. Die eine Richtung ist wegen Lemma 1.1.3 easy. Überlegt mal schnell.

Sei nun \mathcal{D} ein \cap -stabiles Dynkin-System. Wir basteln etwas rum, bis wir die Vereinigungseigenschaft gezeigt haben. Das sieht vielleicht lästig aus, ist aber eine gute Möglichkeit, euch an die Rechentricks zu gewöhnen.

(i) Es gilt $A, B \in \mathcal{D}$, $B \subseteq A \Rightarrow A \setminus B \in \mathcal{D}$, weil

$$A \setminus B = A \cap B^C \stackrel{\text{def. Morg.}}{=} (\underbrace{A^C \cup B}_{\in \mathcal{D}, \text{ weil disj.}})^C \in \mathcal{D}.$$

$\underbrace{\quad}_{\in \mathcal{D}, \text{ weil Kompl.}}$

(ii) Beliebige endliche Vereinigungen von Mengen aus \mathcal{D} sind in \mathcal{D} : Seien dazu $A, B \in \mathcal{D}$. Da $A \cap B \in \mathcal{D}$ per Annahme gilt, bekommen wir mit (i)

$$A \cup B = A \cup (\underbrace{B \setminus (A \cap B)}_{\in \mathcal{D}, \text{ wegen (i)}}) \in \mathcal{D}.$$

$\underbrace{\quad}_{\in \mathcal{D}, \text{ weil disj.}}$

Per Induktion bekommt man aus der Vereinigung zweier Mengen auch die Vereinigung endlich vieler Mengen.

(iii) Seien $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{D}$. Definiere

$$B_n = \bigcup_{k=1}^n A_k \quad \text{sowie} \quad C_n = B_n \setminus B_{n-1}.$$

Aus (ii) folgt $B_n \in \mathcal{D}$ und dann mit (i) auch $C_n \in \mathcal{D}$. Mit der Definition der Dynkin-Systeme folgt dann

$$\bigcup_{n=1}^{\infty} A_n = \bigcup_{n=1}^{\infty} B_n = \bigcup_{n=1}^{\infty} C_n \in \mathcal{D}.$$

Also ist \mathcal{D} abgeschlossen bezüglich abzählbarer Vereinigungen und damit ist \mathcal{D} eine σ -Algebra.

□

Vorlesung 3

Wir haben letztes Mal gezeigt, dass der Schnitt von σ -Algebren wieder eine σ -Algebra ist. Exakt genauso zeigt man, dass auch der Schnitt von Dynkin-Systemen wieder ein Dynkin-System ist. Daraus motiviert definieren wir auch wieder von Teilmengen von $\mathcal{P}(\Omega)$ erzeugte Dynkin-Systeme:

Definition 1.2.10. ► Für ein Mengensystem $\mathcal{E} \subseteq \mathcal{P}(\Omega)$ heißt

$$d(\mathcal{E}) := \bigcap_{\substack{\mathcal{E} \subseteq \mathcal{D}, \\ \mathcal{D} \text{ Dynk.-S.}}} \mathcal{D}$$

das \mathcal{E} erzeugtes Dynkin-System. Dass $d(\mathcal{E})$ das kleinste Dynkin-System ist das \mathcal{E} enthält, zeigt man genauso wie für σ -Algebren.

Der nächste Satz sieht harmlos aus, ist aber ein enorm mächtiges Werkzeug. Deshalb bekommt er auch den großen Namen „Hauptsatz“. Tiefer werden wir nicht in die Theorie der Dynkin-Systeme eintauchen, nach dem Hauptsatz kommt die für uns relevante Anwendung.

Satz 1.2.11. ► [Hauptsatz für Dynkin-Systeme] Ist $\mathcal{E} \subseteq \mathcal{P}(\Omega) \cap$ -stabil, so gilt $d(\mathcal{E}) = \sigma(\mathcal{E})$.

Beweis. „ \subseteq “: Die Richtung $d(\mathcal{E}) \subseteq \sigma(\mathcal{E})$ folgt sofort, denn jede σ -Algebra ist auch immer ein Dynkin-System, folglich gilt

$$d(\mathcal{E}) = \bigcap_{\substack{\mathcal{E} \subseteq \mathcal{D}, \\ \mathcal{D} \text{ Dynk.-S.}}} \mathcal{D} \subseteq \bigcap_{\substack{\mathcal{E} \subseteq \mathcal{B}, \\ \mathcal{B} \text{ } \sigma\text{-Alg.}}} \mathcal{B} = \sigma(\mathcal{E}).$$

Dabei nutzten wir, dass der Schnitt über mehr Mengen natürlich kleiner ist als der Schnitt über weniger Mengen.

„ \supseteq “: Für die Richtung $d(\mathcal{E}) \supseteq \sigma(\mathcal{E})$ nehmen wir mal kurz an, dass $d(\mathcal{E}) \cap$ -stabil wäre. Denn in diesem Fall folgt nach Proposition 1.2.9, dass $d(\mathcal{E})$ eine σ -Algebra ist. Weil aber $\mathcal{E} \subseteq d(\mathcal{E})$ gilt, muss die kleinste σ -Algebra (was gerade $\sigma(\mathcal{E})$ ist) dann Teilmenge von $d(\mathcal{E})$ sein. Das war's.

Wir müssen also nur noch zeigen, dass auch $d(\mathcal{E}) \cap$ -stabil, wenn $\mathcal{E} \cap$ -stabil ist:

- (a) Definiere dazu zunächst

$$\mathcal{D}_D = \{\mathcal{A} \in \mathcal{P}(\Omega) : A \cap D \in d(\mathcal{E})\}$$

für ein beliebige $D \in d(\mathcal{E})$. Wir zeigen zunächst, dass \mathcal{D}_D ein Dynkin-System ist:

- (i) Weil per Annahme $D \in d(\mathcal{E})$ und $D = \Omega \cap D$ gilt, ist $\Omega \in \mathcal{D}_D$.
- (ii) Sei $A \in \mathcal{D}_D$. Damit auch $A^C \in \mathcal{D}_D$ gilt, zeigen wir $A^C \cap D \in d(\mathcal{E})$. Da Dynkin-Systeme abgeschlossen bezüglich disjunkter Vereinigung sind, folgt aus den Regeln des Dynkin-Systems $d(\mathcal{E})$

$$A^C \cap D \stackrel{\text{de Morg.}}{=} (A \cup D^C)^C = \underbrace{(A \cap D)}_{\in d(\mathcal{E})} \cup D^C \in d(\mathcal{E}).$$

- (iii) Seien $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{D}_D$ paarweise disjunkt, dann gilt

$$\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \cap D = \bigcup_{k=1}^{\infty} \underbrace{(A_k \cap D)}_{\in d(\mathcal{E})} \in d(\mathcal{E}).$$

- (b) Es gilt $d(\mathcal{E}) \subseteq \mathcal{D}_D$ für alle $D \in \mathcal{E}$. Warum? Sei $E \in \mathcal{E}$, so ist $E \cap D \in \mathcal{E}$, weil \mathcal{E} nach Annahme \cap -stabil ist. Damit ist $E \in \mathcal{D}_D$ und folglich $\mathcal{E} \subseteq \mathcal{D}_D$. Dann gilt aber auch $d(\mathcal{E}) \subseteq d(\mathcal{D}_D) \stackrel{(a)}{=} \mathcal{D}_D$ weil das von einem Dynkin-System \mathcal{D} erzeugte Dynkin-System gerade \mathcal{D} ist.
- (c) Weil $\mathcal{E} \subseteq d(\mathcal{E})$ immer gilt, gilt wegen (b) auch $\mathcal{E} \subseteq \mathcal{D}_D$ für alle $D \in d(\mathcal{E})$, d.h. $D \cap E \in d(\mathcal{E})$ für alle $E \in \mathcal{E}$.
- (d) Aus (c) und (a) folgt $d(\mathcal{E}) \subseteq d(\mathcal{D}_D) = \mathcal{D}_D$ für alle $D \in d(\mathcal{E})$. Das ist aufgrund der Definition von \mathcal{D}_D aber gerade die \cap -Stabilität von $d(\mathcal{E})$.

□

Klar, aus dem Beweis nimmt man nicht so richtig viel Verständniss mit. Aber bevor ihr den Beweis einfach weglasst: Nur durch das Durcharbeiten von solch komischen Argumenten bekommt ihr in Kombination mit den Übungsaufgaben „Rechenroutine“ mit den relevanten Mengenoperationen.

Nun kommen wir zu der wesentlichen Anwendung von Dynkin-Systemen, nur deshalb sprechen wir überhaupt über Dynkin-Systeme! Mit Dynkin-Systemen können wir ganz einfach zeigen, dass die Gleichheit von Maßen schon aus der Gleichheit der Maße auf einem \cap -stabilen Erzeuger folgt. Wenn wir zum Beispiel an die wahnsinnig große Borel- σ -Algebra $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ denken, macht all das schnell Sinn. Um die Gleichheit von zwei Maßen auf der ganzen Borel- σ -Algebra zu zeigen reicht es, die Gleichheit auf einem der vielen Erzeuger zu checken.

Satz 1.2.12. ► Es sei (Ω, \mathcal{A}) ein messbarer Raum und \mathcal{E} ein \cap -stabiler Erzeuger von \mathcal{A} . Sind μ_1, μ_2 endliche Maße auf \mathcal{A} und es gelten

- $\mu_1(\Omega) = \mu_2(\Omega)$,
- $\mu_1(A) = \mu_2(A)$ für alle $A \in \mathcal{E}$,

so gilt auch $\mu_1(A) = \mu_2(A)$ für alle $A \in \mathcal{A}$, d. h. $\mu_1 = \mu_2$.

Beweis. Wir nutzten zum ersten Mal den sogenannten **Trick der guten Mengen**. Dazu schreiben wir die Menge \mathcal{M} der Mengen hin, für die die Aussage gelten soll. Das sind die guten Mengen. Das Ziel ist also, $\mathcal{M} = \mathcal{A}$ zu zeigen. Hierfür nutzen wir einen Dynkin-System Trick, den wir noch mehrmals sehen werden. Gezeigt haben wir schon, dass

$$\mathcal{M} = \{A \in \mathcal{A}: \mu_1(A) = \mu_2(A)\}$$

ein Dynkin-System ist. Nach Annahme ist $\mathcal{E} \subseteq \mathcal{M}$. Weil \mathcal{M} ein Dynkin-System ist, gilt $d(\mathcal{E}) \subseteq d(\mathcal{M}) = \mathcal{M} \subseteq \mathcal{A}$. Weil nach Annahme \mathcal{E} \cap -stabil ist, gilt nach dem Hauptsatz über Dynkin-Systeme $\sigma(\mathcal{E}) = d(\mathcal{E})$. Nach Annahme ist aber $\sigma(\mathcal{E}) = \mathcal{A}$. Alles zusammen ergibt

$$\mathcal{A} = \sigma(\mathcal{E}) = d(\mathcal{E}) \subseteq d(\mathcal{M}) = \mathcal{M} \subseteq \mathcal{A}.$$

Weil rechts und links das selbe steht, müssen alle Teilmengenrelationen sogar Gleichheiten sein. Damit gilt $\mathcal{M} = \mathcal{A}$ und das ist die Aussage des Satzes. \square

Wir schauen uns noch einen Trick an, die Endlichkeitsannahme aus Satz 1.2.12 abzuschwächen.

Satz 1.2.13. ► **[Eindeutigkeitssatz]** Es sei (Ω, \mathcal{A}) ein messbarer Raum, \mathcal{E} ein \cap -stabiler Erzeuger von \mathcal{A} und μ_1, μ_2 seien Maße auf \mathcal{A} . Zudem gelten:

- (i) Es gibt eine Folge $(E_n) \subseteq \mathcal{E}$ mit $E_n \uparrow \Omega$, $n \rightarrow \infty$, und $\mu_i(E_n) < \infty$ für alle $n \in \mathbb{N}$, $i = 1, 2$.
- (ii) $\mu_1(A) = \mu_2(A)$ für alle $A \in \mathcal{E}$.

Dann gilt $\mu_1 = \mu_2$, d. h. $\mu_1(A) = \mu_2(A)$ für alle $A \in \mathcal{A}$.

Geben wir der genutzten Erweiterung endlicher Maße einen Namen:

Definition 1.2.14. ► Ist $(\Omega, \mathcal{A}, \mu)$ ein Maßraum und es gibt eine Folge $(E_n) \subseteq \mathcal{A}$ mit $E_n \uparrow \Omega$, $n \rightarrow \infty$, und $\mu(E_n) < \infty$ für alle $n \in \mathbb{N}$, so nennt man μ ein **σ -endliches Maß**.

Die meisten Sätze für endliche Maße lassen sich mit dem Trick des folgenden Beweises auf σ -endliche Maße ausdehnen. Beispiele folgen noch.

Beweis von Satz 1.2.13. Definiere dazu für $A \in \mathcal{A}$ und $n \in \mathbb{N}$

$$\begin{aligned}\mu_1^n(A) &:= \mu_1(A \cap E_n), \\ \mu_2^n(A) &:= \mu_2(A \cap E_n).\end{aligned}$$

Man rechnet sofort nach, dass auch die μ_i^n wieder Maße auf \mathcal{A} sind. Des Weiteren sind μ_1^n, μ_2^n endlich, weil $\mu_i^n(\Omega) = \mu_i(\Omega \cap E_n) = \mu_i(E_n) \stackrel{\text{Ann.}}{<} \infty$. Nach Satz 1.2.12 gilt $\mu_1^n = \mu_2^n$ für alle $n \in \mathbb{N}$. Nun gilt wegen Stetigkeit von Maßen

$$\begin{aligned}\mu_1(A) &= \mu_1(A \cap \Omega) = \mu_1\left(A \cap \bigcup_{n=1}^{\infty} E_n\right) = \mu_1\left(\bigcup_{n=1}^{\infty} (A \cap E_n)\right) \stackrel{1.1.14}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mu_1(A \cap E_n) \\ &\stackrel{\text{Def.}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mu_1^n(A) = \lim_{n \rightarrow \infty} \mu_2^n(A) \stackrel{\text{Def.}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mu_2(A \cap E_n) \stackrel{1.1.14}{=} \mu_2\left(A \cap \bigcup_{n=1}^{\infty} E_n\right) = \mu_2(A).\end{aligned}$$

\square

So, nun endlich ein richtig konkretes Beispiel!

Beispiel 1.2.15. Sei \mathbb{P} ein Wahrscheinlichkeitsmaß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$. Dann heißt

$$F_{\mathbb{P}}(t) := \mathbb{P}((-\infty, t]), \quad t \in \mathbb{R},$$

die **Verteilungsfunktion** von \mathbb{P} . $F_{\mathbb{P}}$ erfüllt folgende Eigenschaften:

- $0 \leq F_{\mathbb{P}} \leq 1$,
- $F_{\mathbb{P}}$ ist nicht fallend,
- $\lim_{t \rightarrow +\infty} F_{\mathbb{P}}(t) = 1$,
- $\lim_{t \rightarrow -\infty} F_{\mathbb{P}}(t) = 0$.

Die ersten beiden Eigenschaften folgen aus der Definition von Wahrscheinlichkeitsmaßen und der Monotonie von Maßen. Die weiteren Eigenschaften folgen aus der Stetigkeit von Maßen, damit dürft ihr euch in den Übungen auseinandersetzen. Um die gerade bewiesenen Sätze anzuwenden, zeigen wir folgende Behauptung:

$$F_{\mathbb{P}_1}(t) = F_{\mathbb{P}_2}(t) \quad \text{für alle } t \in \mathbb{R} \implies \mathbb{P}_1 = \mathbb{P}_2.$$

In Worten: Wahrscheinlichkeitsmaße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ sind durch ihre Verteilungsfunktion eindeutig festgelegt. Die Behauptung folgt aus Satz 1.2.12 mit $\mathcal{E} = \{(-\infty, t]: t \in \mathbb{R}\} \subseteq \mathcal{P}(\mathbb{R})$. Checken wir dazu die benötigten Eigenschaften:

- $\sigma(\mathcal{E}) = \mathcal{B}(\mathbb{R})$ ist aus den Übungen bekannt,
- \mathcal{E} ist \cap -stabil, denn $(-\infty, s] \cap (-\infty, t] = (-\infty, \min\{s, t\}]$ für alle $s, t \in \mathbb{R}$,
- $\mathbb{P}_1(A) = \mathbb{P}_2(A)$ für alle $A \in \mathcal{E}$ weil das gerade die Gleichheit der Verteilungsfunktionen ist.

Genauso beweist man auch die Aussage des nächsten Beispiels:

Beispiel 1.2.16. Seien μ_1, μ_2 σ -endliche Maße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ mit einer der folgenden Eigenschaften:

$$\begin{aligned} \mu_1(Q) &= \mu_2(Q) \quad \text{für alle Quader } Q, \\ \mu_1(K) &= \mu_2(K) \quad \text{für alle kompakten Mengen } K, \\ \mu_1(O) &= \mu_2(O) \quad \text{für alle offenen Mengen } O, \\ \mu_1(A) &= \mu_2(A) \quad \text{für alle abgeschlossenen Mengen } A. \end{aligned}$$

Dann gilt $\mu_1 = \mu_2$, die Maße stimmen also auf allen Borelmengen überein.

1.3 Konstruktion von Maßen

Gerade haben wir gesehen, dass endliche Maße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ schon auf den Intervallen (also durch die Verteilungsfunktionen) eindeutlich festgelegt sind. Das ist eine Eindeutigkeitsaussage. Jetzt drehen wir das Ganze um und untersuchen Existenzaussagen. Am Ende soll folgendes rauskommen: Wenn wir eine geeignete Mengenfunktion (also eine Funktion auf Mengen, so wie ein Maß) nur auf den Intervallen definieren, dann gibt es auch ein passendes Maß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$. Dazu brauchen wir einiges an Handwerkszeug.

Definition 1.3.1. $\mathcal{S} \subseteq \mathcal{P}(\Omega)$ heißt **Semiring**, falls

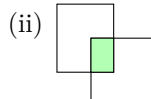
- (i) $\emptyset \in \mathcal{S}$
- (ii) $A, B \in \mathcal{S} \Rightarrow A \cap B \in \mathcal{S}$, also ist \mathcal{S} „ \cap -stabil“

(iii) $A, B \in \mathcal{S} \Rightarrow$ es gibt paarweise disjunkte Mengen $C_1, \dots, C_m \in \mathcal{S}$ mit $A \setminus B = \bigcup_{k=1}^m C_k$.

Die Definition ist etwas komisch, verallgemeinert aber einfach nur das folgendes Beispiel, dass wir immer im Kopf halten und später auch hauptsächlich nutzen:

Beispiel. $\mathcal{Q} := \{Q \subseteq \mathbb{R}^2 : Q \text{ Quader}\}$ ist ein Semiring. Checken wir anschaulich die definierenden Eigenschaften:

(i) $\emptyset \in \mathcal{Q}$ weil $\emptyset = (0, 0) \times (0, 0)$



(iii)

Natürlich kann man das formell sauber hinschreiben, das gibt uns aber keinen Verständnis Mehrwehrt.

Aus der zweiten Eigenschaft eines Semirings kann man durch Induktion sofort Abgeschlossenheit bezüglich endlich vielen Schnitten zeigen. Probiert's einfach aus, ist zu einfach als Übungsaufgabe. Auch die letzte Eigenschaft kann man verallgemeinern. Bei Quadern ist das anschaulich klar: Wenn man aus einem Quader endlich viele Quadern entfernt, bleibt eine disjunkte Vereinigung von Quadern übrig. Mit Induktion kriegen wir das auch für allgemeine Semiringe hin:

Lemma 1.3.2. [Eine kleine Indexschlacht] Es gilt in einem Semiring auch (iii)': Sind $B_1, \dots, B_r, A \in \mathcal{S}$ mit B_1, B_2, \dots, B_r paarweise disjunkt, so existieren $C_1, \dots, C_n \in \mathcal{S}$ paarweise disjunkt mit

$$A \setminus (B_1 \cup \dots \cup B_r) = \bigcup_{k=1}^n C_k.$$

Beweis. Vollständige Induktion bezüglich r .

IA: Für $A \setminus B_1$ folgt das direkt aus der Definition des Semirings.

IV: Die Behauptung gelte für ein beliebiges aber festes $r \in \mathbb{N}$.

IS: Seien nun $B_1, B_2, \dots, B_{r+1} \in \mathcal{S}$ paarweise disjunkt. Nach Induktionsvoraussetzung und Rechenregeln mit Schnitten von Mengen gilt mit Umklammern von Schnitten und Vereinigungen

$$\begin{aligned} A \setminus \bigcup_{i=1}^{r+1} B_i &= A \cap \bigcap_{i=1}^{r+1} B_i^C \\ &= \left(A \setminus \bigcup_{i=1}^r B_i \right) \cap B_{r+1}^C \\ &\stackrel{\text{IV}}{=} \left(\bigcup_{k=1}^{m_r} C_{r,k} \right) \cap B_{r+1}^C = \bigcup_{k=1}^{m_r} [C_{r,k} \setminus B_{r+1}]. \end{aligned}$$

Nun existieren für alle $1 \leq k \leq m_r$ jeweils endlich viele paarweise disjunkte Mengen $C_{r,k,1}, \dots, C_{r,k,l_{r,k}} \in \mathcal{S}$, mit

$$C_{r,k} \setminus B_{r+1} = \bigcup_{m=1}^{l_{r,k}} C_{r,k,m}.$$

Also gilt

$$A \setminus \bigcup_{i=1}^{r+1} B_i = \bigcup_{k=1}^{m_r} \bigcup_{m=1}^{l_{r,k}} C_{r,k,m}.$$

Da die endlich vielen Mengen $C_{r,k,m}$ paarweise disjunkt sind, haben wir die gewünschte Darstellung für $A \setminus (B_1 \cup \dots \cup B_{r+1})$ gefunden.

□

Vorlesung 4

Es kommen jetzt ein paar schmerzhafte Vorbereitungen für den wichtigsten Satz dieses Abschnitts, den Fortsetzungssatz von Carathéodory. Wir werden zunächst zeigen, dass die Monotonie und Subadditivität (siehe Lemma 1.1.9) auch für „Maße“ auf Semiringen gilt. Warum steht hier Maß in Anführungsstrichen? Per Definition ist ein Maß immer auf einer σ -Algebra definiert, der Begriff macht also auf Semiringen gar keinen Sinn. Die genaue Aussage ist also, dass eine Mengenfunktion auf Semiringen mit Eigenschaften die einem Maß ähneln, ebenfalls Monotonie und Subadditivität erfüllen.

Lemma 1.3.3. [Eine ziemlich große Indexschlacht] Sei \mathcal{S} ein Semiring und $\mu: \mathcal{S} \rightarrow [0, \infty]$ eine Mengenfunktion mit

- $\mu(\emptyset) = 0$
- μ ist **σ -additiv** (d.h. sind $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{S}$ paarweise disjunkt mit $A := \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \in \mathcal{S}$, so gilt $\mu(A) = \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A_k)$).

Dann gilt

(i) Monotonie: $\mu(A) \leq \mu(B)$ für alle $A, B \in \mathcal{S}$ mit $A \subseteq B$.

(ii) „**Subadditivität**“: Sind $A, A_1, A_2, \dots \in \mathcal{S}$ und $A \subseteq \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k$, so gilt $\mu(A) \leq \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A_k)$.

Man beachte, dass die Eigenschaften der σ -Additivität etwas komisch sind. Da wir nicht fordern, dass Semiringe abgeschlossen bezüglich Vereinigungen sind (sie sind es auch meistens nicht, man denke nur an den Semiring der Quader), muss immer gefordert werden, dass die Vereinigungen wieder in \mathcal{S} liegen. Sonst wäre $\mu(A)$ schließlich gar nicht definiert! Auch zu beachten ist, dass Vereinigungen und Komplemente nicht automatisch in \mathcal{S} liegen. Daher sind einfache Eigenschaften für Maße auf σ -Algebren, nicht so einfach für Mengenfunktionen auf Semiringen.

Beweis.

(i) Es gibt wegen der Eigenschaften eines Semirings Mengen $C_1, \dots, C_m \in \mathcal{S}$ mit

$$B \setminus A = \bigcup_{k=1}^m C_k.$$

Damit gilt wegen der geforderten Additivität von μ

$$\mu(B) = \mu(A \cup (B \setminus A)) = \mu(A \cup C_1 \cup \dots \cup C_m) = \mu(A) + \mu(C_1) + \dots + \mu(C_m) \geq \mu(A).$$

(ii) Erst machen wir (wie immer wieder!) die A_n disjunkt:

$$\begin{aligned} A'_1 &:= A_1, \\ A'_2 &:= A_2 \setminus A'_1, \\ A'_n &:= A_n \setminus (A'_1 \cup \dots \cup A'_{n-1}), \quad n \geq 3. \end{aligned}$$

Beachte: Die A'_n müssen nicht in \mathcal{S} sein. Weil die A'_n die Form $A_n \setminus \dots$ haben, gibt es wegen Lemma 1.3.2 allerdings paarweise disjunkte $C_{n,j} \in \mathcal{S}$ mit

$$A'_n = \bigcup_{j=1}^{l_n} C_{n,j} \quad (1.2)$$

für alle $n \in \mathbb{N}$. Darum gibt es wegen Lemma 1.3.2 Mengen $D_{n,k} \in \mathcal{S}$ mit

$$A_n \setminus A'_n = \bigcup_{k=1}^{m_n} D_{n,k}. \quad (1.3)$$

Damit gelten

$$\bullet \quad A = \bigcup_{n=1}^{\infty} A'_n \cap A = \bigcup_{n=1}^{\infty} \bigcup_{j=1}^{l_n} A \cap C_{n,j}$$

weil $A \subseteq \bigcup_{n=1}^{\infty} A_n = \bigcup_{n=1}^{\infty} A'_n$ angenommen wurde,

$$\bullet \quad A_n = A'_n \cup (A_n \setminus A'_n) \stackrel{(1.2)}{=} \bigcup_{j=1}^{l_n} C_{n,j} \cup \bigcup_{k=1}^{m_n} D_{n,k}.$$

Alles zusammen ergibt die Subadditivität:

$$\begin{aligned} \mu(A) &= \mu\left(\bigcup_{n=1}^{\infty} \bigcup_{j=1}^{l_n} \underbrace{A \cap C_{n,j}}_{\in \mathcal{S}, \text{ weil } \mathcal{S} \text{ }\cap\text{-stabil}}\right) \\ &\stackrel{\sigma\text{-add.}}{=} \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{j=1}^{l_n} \mu(A \cap C_{n,j}) \\ &\stackrel{\text{Monotonie}}{\leq} \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{j=1}^{l_n} \mu(C_{n,j}) \\ &\stackrel{\mu \geq 0}{\leq} \sum_{n=1}^{\infty} \left(\sum_{j=1}^{l_n} \mu(C_{n,j}) + \sum_{k=1}^{m_n} \mu(D_{n,k}) \right) \\ &\stackrel{\sigma\text{-add.}}{=} \sum_{n=1}^{\infty} \mu\left(\bigcup_{j=1}^{l_n} C_{n,j} \cup \bigcup_{k=1}^{m_n} D_{n,k}\right) \\ &= \sum_{n=1}^{\infty} \mu(A_n). \end{aligned}$$

□

Definition 1.3.4. ► $\mu^* : \mathcal{P}(\Omega) \rightarrow [0, \infty]$ heißt **äußeres Maß**, falls

- (i) $\mu^*(\emptyset) = 0$
- (ii) $A \subseteq B \subseteq \Omega \Rightarrow \mu^*(A) \leq \mu^*(B)$
- (iii) $A_1, A_2, \dots \subseteq \Omega \Rightarrow \mu^*\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right) \leq \sum_{k=1}^{\infty} \mu^*(A_k)$

Für den Moment bleibt es unklar, weshalb wir dieser abstrakten Definition den Namen „äußeres Maß“ geben. Das wird aber in dem Beweis des Carathéodory Fortsetzungssatzes klar werden. Das dort definierte äußere Maß hat eine klare Interpretation.

Definition 1.3.5. Sei μ^* ein äußeres Maß auf Ω . Dann heißt $A \subseteq \Omega$ **μ^* -messbare Menge**, falls für alle $Z \subseteq \Omega$

$$\mu^*(Z) = \mu^*(Z \cap A) + \mu^*(Z \cap A^C)$$

gilt. Die Menge der μ^* -messbaren Mengen heißt \mathcal{A}_{μ^*} .

Proposition 1.3.6.

- (i) \mathcal{A}_{μ^*} ist eine σ -Algebra.
- (ii) μ^* eingeschränkt auf \mathcal{A}_{μ^*} ist ein Maß.

Beweis. Wir zeigen nacheinander (a) \mathcal{A}_{μ^*} ist eine σ -Algebra und (b) μ^* ist ein Maß auf \mathcal{A}_{μ^*} .

(a) Zu zeigen sind die definierenden Eigenschaften einer σ -Algebra:

- (i) Für $Z \subseteq \Omega$ gilt

$$\mu^*(Z) = \mu^*(Z) + 0 = \mu^*(Z \cap \Omega) + \mu^*(Z \cap \underbrace{\Omega^C}_{=\emptyset}).$$

Damit ist $\Omega \in \mathcal{A}_{\mu^*}$ gezeigt.

- (ii) Sei $A \in \mathcal{A}_{\mu^*}$, dann erfüllt (+ kommutieren und $(A^C)^C = A$ nutzen) auch A^C die definierende Eigenschaft von \mathcal{A}_{μ^*} . Also ist \mathcal{A}_{μ^*} abgeschlossen unter Komplementbildung.
- (iii) Wir zeigen zunächst die Abgeschlossenheit bezüglich Vereinigungen von zwei Mengen. Seien also $A_1, A_2 \in \mathcal{A}_{\mu^*}$. Sei $Z \subseteq \Omega$ beliebig, dann folgt mit $Z' := Z \cap (A_1 \cup A_2)$

$$\begin{aligned} \mu^*(Z \cap (A_1 \cup A_2)) &\stackrel{A_1 \in \mathcal{A}_{\mu^*}}{=} \mu^*(Z \cap (A_1 \cup A_2) \cap A_1) + \mu^*(Z \cap (A_1 \cup A_2) \cap A_1^C) \\ &= \mu^*(Z \cap A_1) + \mu^*(Z \cap A_2 \cap A_1^C). \end{aligned}$$

Folglich gilt auch

$$\begin{aligned} &\mu^*(Z \cap (A_1 \cup A_2)) + \mu^*(Z \cap (A_1 \cup A_2)^C) \\ &= \mu^*(Z \cap A_1) + \mu^*(Z \cap A_2 \cap A_1^C) + \mu^*(Z \cap (A_1 \cup A_2)^C) \\ &= \mu^*(Z \cap A_1) + \underbrace{\mu^*(Z \cap A_1^C \cap A_2)}_{=: Z''} + \underbrace{\mu^*(Z \cap A_1^C \cap A_2^C)}_{=: Z'''} \\ &\stackrel{A_2 \in \mathcal{A}_{\mu^*}}{=} \mu^*(Z \cap A_1) + \mu^*(Z \cap A_1^C) \\ &\stackrel{A_1 \in \mathcal{A}_{\mu^*}}{=} \mu^*(Z) \end{aligned}$$

und damit ist $A_1 \cup A_2 \in \mathcal{A}_{\mu^*}$.

- (iv) Per Induktion folgt aus (iii) die Abgeschlossenheit bezüglich Vereinigungen endlich vieler Mengen.

- (v) Es fehlt jetzt noch die Abgeschlossenheit bezüglich abzählbar unendlicher Vereinigungen. Seien also $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A}_{\mu^*}$, zu zeigen ist $\bigcup_{n=1}^{\infty} A_n \in \mathcal{A}_{\mu^*}$. Zuerst nutzen wir den schon bekannten Trick, der uns erlaubt, ohne Einschränkung der Allgemeinheit anzunehmen, dass die Mengen diskjunkt sind. Dazu definieren wir die paarweise disjunkten Mengen

$$A'_1 = A_1, \quad A'_2 = A_2 \setminus A'_1, \quad \text{und} \quad A'_n = A_n \setminus (A'_1 \cup \dots \cup A'_{n-1}), \quad n \geq 3,$$

und beachten, dass damit $\bigcup_{n=1}^{\infty} A_n = \bigcup_{n=1}^{\infty} A'_n$ gilt. Wenn also die Vereinigung der disjunkten A'_n wieder in \mathcal{A}_{μ^*} ist, ist auch die Vereinigung über die A_n in \mathcal{A}_{μ^*} . Es reicht also die Aussage für disjunkte Mengen zu beweisen. Damit die Rechnungen lesbarer bleiben, nehmen wir also ohne Beschränkung der Allgemeinheit an, dass die Mengen A_1, A_2, \dots paarweise disjunkt sind, so sparen wir uns die ' in den Gleichungen. Aufgrund der Definition von \mathcal{A}_{μ^*} wählen wir ein $Z \subseteq \Omega$ beliebig. Wir zeigen erstmal induktiv

$$\mu^*(Z) = \sum_{k=1}^n \mu^*(Z \cap A_k) + \mu^*\left(Z \cap \bigcap_{k=1}^n A_k^C\right), \quad \forall n \in \mathbb{N}. \quad (1.4)$$

IA: Für $n = 1$ gilt die Behauptung, weil $A_1 \in \mathcal{A}_{\mu^*}$.

IV: Es gelte (1.4) für ein beliebiges, aber festes $n \in \mathbb{N}$.

IS: Eine kleine Runde Kampfrechnen mit Mengen. Weil nach Annahme $A_{n+1} \in \mathcal{A}_{\mu^*}$ und die A_n paarweise disjunkt sind, gilt

$$\begin{aligned} \mu^*\left(Z \cap \bigcap_{k=1}^n A_k^C\right) &= \mu^*\left(Z \cap \bigcap_{k=1}^n A_k^C \cap A_{n+1}\right) + \mu^*\left(Z \cap \bigcap_{k=1}^n A_k^C \cap A_{n+1}^C\right) \\ &= \mu^*(Z \cap A_{n+1}) + \mu^*\left(Z \cap \bigcap_{k=1}^{n+1} A_k^C\right). \end{aligned}$$

Einsetzen in die Induktionsvoraussetzung gibt

$$\mu^*(Z) = \sum_{k=1}^{n+1} \mu^*(Z \cap A_k) + \mu^*\left(Z \cap \bigcap_{k=1}^{n+1} A_k^C\right).$$

Damit ist der Induktionsschritt gezeigt.

Zurück zur Vereinigung: Wegen der angenommenen Monotonie von μ^* folgt aus (1.4)

$$\mu^*(Z) \geq \sum_{k=1}^n \mu^*(Z \cap A_k) + \mu^*\left(Z \cap \bigcap_{k=1}^{\infty} A_k^C\right), \quad \forall n \in \mathbb{N}.$$

Mit $n \rightarrow \infty$ folgt (Monotonie von Grenzwertbildung aus Analysis 1)

$$\begin{aligned} \mu^*(Z) &\geq \sum_{k=1}^{\infty} \mu^*(Z \cap A_k) + \mu^*\left(Z \cap \bigcap_{k=1}^{\infty} A_k^C\right) \\ &\geq \mu^*\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \cap Z\right) + \mu^*\left(Z \cap \left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right)^C\right) \\ &\geq \mu^*\left(\left(Z \cap \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right) \cup \left(Z \cap \left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right)^C\right)\right) \\ &= \mu^*\left(Z \cap \underbrace{\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \cup \left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right)^C\right)}_{\Omega}\right) = \mu^*(Z). \end{aligned} \quad (1.5)$$

Für die letzten beiden Ungleichungen haben wir die angenommene Subadditivität (Ungleichung andersrum als üblich) genutzt. Weil die linke und rechte Seite der Kette von Ungleichungen identisch sind, sind die Ungleichungen alles Gleichen, also gilt

$$\mu^*(Z) = \mu^*\left(Z \cap \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right) + \mu^*\left(Z \cap \left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right)^C\right).$$

Weil Z beliebig war, ist damit

$$\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \in \mathcal{A}_{\mu^*}$$

aufgrund der Definition von \mathcal{A}_{μ^*} . Damit ist die Abgeschlossenheit bezüglich abzählbarer Vereinigungen gezeigt und folglich ist \mathcal{A}_{μ^*} eine σ -Algebra.

(b) Aufgrund der Gleichheiten in (1.5) gilt auch

$$\mu^*(Z) = \sum_{k=1}^{\infty} \mu^*(Z \cap A_k) + \mu^*\left(Z \cap \bigcap_{k=1}^{\infty} A_k^C\right).$$

Wählen wir $Z = \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k$, so gilt wegen $\mu(\emptyset) = 0$

$$\mu^*\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right) = \sum_{k=1}^{\infty} \mu^*(A_k) + 0$$

und das ist gerade die σ -Additivität von μ^* . Also ist μ^* auch ein Maß auf der σ -Algebra \mathcal{A}_{μ^*} . \square

Vorlesung 5

Kommen wir endlich zum Höhepunkt der ersten Wochen. Nach dem Beweis sind wir auch endlich mitten in der Stochastik angelangt! Der Beweis enthält tatsächlich viele Informationen. Insbesondere wird klar, wo der Begriff äußeres Maß herkommt.

Satz 1.3.7. [Fortsetzungssatz von Carathéodory] Sei \mathcal{S} ein Semiring und $\mu: \mathcal{S} \rightarrow [0, \infty]$ eine Mengenfunktion mit

- $\mu(\emptyset) = 0$,
- μ ist **σ -additiv** (d.h. sind $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{S}$ paarweise disjunkt mit $A := \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \in \mathcal{S}$, so gilt $\mu(A) = \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A_k)$).

Dann existiert ein Maß $\bar{\mu}$ auf $\sigma(\mathcal{S})$ mit $\mu(A) = \bar{\mu}(A)$ für alle $A \in \mathcal{S}$.

Man sagt, dass die Mengenfunktion μ von \mathcal{S} nach $\sigma(\mathcal{S})$ „fortgesetzt“ wird.

Beweis. Für $A \in \mathcal{P}(\Omega)$ definieren wir

$$\mu^*(A) = \inf \left\{ \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A_k) : A_1, A_2, \dots \in \mathcal{S} \text{ mit } A \subseteq \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \right\}.$$

Beachte: Weil per Definition (Analysis 1) $\inf \emptyset = +\infty$ gilt, ist $\mu^*(A)$ auch definiert, wenn man A nicht durch Mengen aus \mathcal{S} überdecken kann.

Wir zeigen nun nacheinander (a) μ^* ist ein äußeres Maß, (b) $\mathcal{S} \subseteq \mathcal{A}_{\mu^*}$ und (c) $\mu^*(A) = \mu(A)$ für alle $A \in \mathcal{S}$. Der Beweis ist dann vollendet, weil nach dem vorherigen Satz \mathcal{A}_{μ^*} eine σ -Algebra ist und μ^* ein Maß auf \mathcal{A}_{μ^*} ist. Wegen (b) gilt $\sigma(\mathcal{S}) \subseteq \mathcal{A}_{\mu^*}$, weil die kleinste σ -Algebra die \mathcal{S} enthält, auch Teilmenge von allen σ -Algebren ist, die \mathcal{S} enthalten. Damit ist auch die Einschränkung von μ^* auf $\sigma(\mathcal{S})$ ein Maß (wir setzen dann $\bar{\mu} := \mu^*|_{\sigma(\mathcal{S})}$) und wegen (c) ist $\bar{\mu}$ eine Fortsetzung von μ .

- (a) Wir checken die definierenden Eigenschaften eines äußeren Maßes:

- (i) $\mu^*(\emptyset) = 0$ ist klar, weil $\emptyset \in \mathcal{S}$ und $\mu(\emptyset) = 0$.
- (ii) Monotonie folgt direkt aus der Definition.
- (iii) Nun zur Subadditivität. Seien dazu $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{P}(\Omega)$ und $A = \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k$. Wir können annehmen, dass $\mu^*(A_k) < \infty$ für alle $k \in \mathbb{N}$ gilt (sonst gilt die Ungleichung sowieso). Sei nun $\varepsilon > 0$ beliebig. Für jedes $k \in \mathbb{N}$ existiert qua Definition (Infimum ist die größte untere Schranke) eine Folge von Mengen $A_{k,1}, A_{k,2}, \dots \in \mathcal{S}$ mit

$$A_k \subseteq \bigcup_{j=1}^{\infty} A_{k,j} \quad \text{und} \quad \sum_{j=1}^{\infty} \mu(A_{k,j}) \leq \mu^*(A_k) + \frac{\varepsilon}{2^k}.$$

Wem das nicht klar ist, der schaue bitte in den Analysis 1 Mitschrieb! Weil

$$A \stackrel{\text{Def.}}{=} \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \subseteq \bigcup_{k=1}^{\infty} \bigcup_{j=1}^{\infty} A_{k,j}$$

gilt, folgt (das Infimum einer Menge ist kleiner gleich jedem Element der Menge)

$$\mu^*(A) \stackrel{\text{Def. } \mu^*}{=} \inf_{\text{als inf}} \sum_{k=1}^{\infty} \sum_{j=1}^{\infty} \mu(A_{k,j}) \leq \sum_{k=1}^{\infty} \left(\mu^*(A_k) + \frac{\varepsilon}{2^k} \right) = \sum_{k=1}^{\infty} \mu^*(A_k) + \underbrace{\sum_{k=1}^{\infty} \frac{\varepsilon}{2^k}}_{\varepsilon}.$$

Weil ε beliebig gewählt wurde, gilt damit die Subadditivität von μ^* . An dieser Stelle eine kleine Anmerkung: Eine Überdeckung durch eine abzählbare Vereinigung von abzählbaren Vereinigungen ist gleichbedeutend zu nur einer abzählbaren Vereinigung. Das Stichwort ist Cantors Diagonalverfahren, siehe Analysis 1 (oder irgendeine andere Quelle). Wir können Paare von natürlichen Zahlen auf verschiedenen Weisen zählen: Zeilenweise, Spaltenweise, oder wie eine Schlange im Diagonalverfahren.

- (b) Wir zeigen $\mathcal{S} \subseteq \mathcal{A}_{\mu^*}$. Dazu müssen wir

$$\mu^*(Z) = \mu^*(Z \cap S) + \mu^*(Z \cap S^C), \quad \text{für alle } Z \subseteq \Omega, S \in \mathcal{S},$$

nachrechnen.

„ \leq “: $\mu^*(Z) = \mu^*((Z \cap S) \cup (Z \cap S^C)) \leq \mu^*(Z \cap S) + \mu^*(Z \cap S^C)$ gilt aufgrund der gezeigten Subadditivität von μ^* .

„ \geq “: Seien $A_1, A_2, \dots \subseteq \mathcal{S}$ mit $Z \subseteq \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k$. Weil \mathcal{S} ein Semiring ist, existieren $C_{k,1}, \dots, C_{k,m_k} \in \mathcal{S}$ mit

$$A_k \cap S^C = A_k \setminus S = \bigcup_{j=1}^{m_k} C_{k,j}.$$

Es gelten

$$Z \cap S \subseteq \left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \right) \cap S = \bigcup_{k=1}^{\infty} (A_k \cap S)$$

sowie analog

$$Z \cap S^C \subseteq \left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \right) \cap S^C = \bigcup_{k=1}^{\infty} (A_k \cap S^C) = \bigcup_{k=1}^{\infty} \bigcup_{j=1}^{m_k} C_{k,j}.$$

Mit den Definitionen folgt

$$\begin{aligned}
 \mu^*(Z \cap S) + \mu^*(Z \cap S^C) &\leq \sum_{k=1}^{\infty} \left(\mu(A_k \cap S) + \sum_{j=1}^{m_k} \mu(C_{k,j}) \right) \\
 &\stackrel{\mu\text{-add.}}{=} \sum_{k=1}^{\infty} \mu \left((A_k \cap S) \cup \bigcup_{j=1}^{m_k} C_{k,j} \right) \\
 &= \sum_{k=1}^{\infty} \mu((A_k \cap S) \cup (A_k \cap S^C)) \\
 &= \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A_k).
 \end{aligned}$$

Daraus folgt $\mu^*(Z \cap S) + \mu^*(Z \cap S^C) \leq \mu^*(Z)$, weil

$$\mu^*(Z) = \inf \left\{ \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A_k) : A_1, A_2, \dots \in \mathcal{S} \text{ mit } Z \subseteq \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \right\}.$$

Somit ist „ \geq “ gezeigt. Also ist jedes $S \in A_{\mu^*}$ und damit gilt $\mathcal{S} \subseteq A_{\mu^*}$.

(c) Fehlt noch $\mu^*(A) = \mu(A)$ für alle $A \in \mathcal{S}$. Im Prinzip ist das Lemma 1.3.3.

„ \leq “:

$$\mu^*(A) = \inf \left\{ \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A_k) : A_1, A_2, \dots \in \mathcal{S} \text{ mit } A \subseteq \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \right\} \leq \mu(A)$$

für alle $A \in \mathcal{S}$.

„ \geq “: Ist $A \subseteq \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k$ für $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{S}$, so gilt

$$\mu(A) \stackrel{1.3.3}{\leq} \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A_k).$$

Folglich gilt

$$\mu(A) \leq \inf \left\{ \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A_k) : A_1, A_2, \dots \in \mathcal{S} \text{ mit } A \subseteq \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \right\} = \mu^*(A).$$

□

Wir fassen nun den Existenz- und den Eindeutigkeitssatz zusammen, das gibt folgendes zentrale Theorem:

Satz 1.3.8. [Existenz und Eindeutigkeit von Maßen] Es sei (Ω, \mathcal{A}) ein messbarer Raum, \mathcal{E} ein Semiring mit $\sigma(\mathcal{E}) = \mathcal{A}$ und $\mu: \mathcal{E} \rightarrow [0, \infty]$ eine Mengenfunktion mit

- $\mu(\emptyset) = 0$
- μ ist σ -additiv
- es gibt eine Folge $E_1, E_2, \dots \in \mathcal{E}$ mit $E_n \uparrow \Omega$ und $\mu(E_n) < \infty$ für alle $n \in \mathbb{N}$.

Dann existiert genau ein Maß $\bar{\mu}$ auf $\mathcal{A} = \sigma(\mathcal{E})$, so dass $\bar{\mu}(A) = \mu(A)$ für alle $A \in \mathcal{E}$.

Beweis. Existenz folgt direkt aus 1.3.7, Eindeutigkeit folgt direkt aus Satz 1.2.13. □

Merkt euch für immer folgendes, das hilft euch, die verschiedenen Konzepte einzuordnen:

Existenz ist Carathéodory mit äußeren Maßen, Eindeutigkeit folgt aus Dynkin-Systemen!

Anschließend an die abstrakte Theorie wollen wir nun als Beispiel die Borel- σ -Algebra auf \mathbb{R} diskutieren. Hier wird alles viel klarer werden und das ist gerade die Anwendung, die wir für die Stochastik brauchen.

1.4 Das Beispiel - Wahrscheinlichkeitsmaße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ aus Verteilungsfunktionen

Das Konzept von Verteilungsfunktionen von Wahrscheinlichkeitsmaßen auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ ist euch bereits bei Dynkin-Systemen und in den Übungen über den Weg gelaufen. Definieren wir nun abstrakt, welche reellen Funktionen wir Verteilungsfunktionen nennen wollen:

Definition 1.4.1. $F: \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ heißt **Verteilungsfunktion**, falls

- (i) $0 \leq F(t) \leq 1$ für alle $t \in \mathbb{R}$,
- (ii) F ist nicht fallend,
- (iii) F ist rechtsstetig, d. h. $\lim_{s \downarrow t} F(s) = F(t)$,
- (iv) $\lim_{t \rightarrow \infty} F(t) = 1$ und $\lim_{t \rightarrow -\infty} F(t) = 0$.

Der Hauptsatz über Wahrscheinlichkeitsmaße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ ist nun folgender bijektiver Zusammenhang zu Verteilungsfunktionen:

Satz 1.4.2. **[Wahrscheinlichkeitsmaße aus Verteilungsfunktionen]** Für jede Verteilungsfunktion F gibt es **genau ein** Wahrscheinlichkeitsmaß \mathbb{P}_F und $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ mit

$$\mathbb{P}_F((-\infty, t]) = F(t), \quad t \in \mathbb{R}.$$

Man sagt dann, „ \mathbb{P}_F ist gemäß F verteilt“ oder „ \mathbb{P}_F hat Verteilung F “ und schreibt $\mathbb{P}_F \sim F$.

Beweis. Eindeutigkeit: Das haben wir uns schon in Beispiel 1.2.15 überlegt.

Existenz: Um den Fortsetzungssatz von Carathéodory zu nutzen, müssen wir zunächst einen Semiring wählen, der die Borel- σ -Algebra erzeugt. Wir wissen bereits, dass alle möglichen Arten von Intervallen $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ erzeugt, die meisten sind aber keine Semiringe. Wir nehmen

$$\mathcal{S} = \{(a, b] : a \leq b\},$$

und stellen sofort fest (Eigenschaften checken), dass \mathcal{S} ein Semiring mit $\sigma(\mathcal{S}) = \mathcal{B}(\mathbb{R})$ ist. Als Mengenfunktion auf \mathcal{S} definieren wir

$$\mu((a, b]) := F(b) - F(a), \quad a \leq b.$$

Weil F nicht-fallend ist und $0 \leq F \leq 1$ gilt, bildet μ nach $[0, 1]$ ab. Checken wir als nächstes die Voraussetzungen vom Fortsetzungssatz:

- (i) $\mu(\emptyset) = \mu((a, a]) = F(a) - F(a) = 0$
- (ii) Für die σ -Additivität von μ auf \mathcal{S} seien $(a_n, b_n] \in \mathcal{S}$ paarweise disjunkt mit

$$\bigcup_{k=1}^{\infty} (a_k, b_k] \in \mathcal{S}, \quad \text{also} \quad \bigcup_{k=1}^{\infty} (a_k, b_k] =: (a, b],$$

für geeignete $a, b \in \mathbb{R}$. Als Anschauungsbeispiel hältet ihr am besten das konkrete Beispiel $(0, 1] = \bigcup_{k=1}^{\infty} (\frac{1}{k+1}, \frac{1}{k})$ im Kopf. Um den Beweis besser zu verstehen, schauen wir uns erstmal den endlichen Fall an, d. h.

$$(a, b] = \bigcup_{k=1}^N (a_k, b_k],$$

für ein $N \in \mathbb{N}$ mit geordneten Intervallen $a = a_1 < b_1 = a_2 < \dots < b_N = b$. Dann bekommen wir die σ -Additivität sofort:

$$\mu((a, b]) \stackrel{\text{Def.}}{=} F(b) - F(a) \stackrel{\text{Teleskop}}{=} \sum_{k=1}^N (F(b_k) - F(a_k)) = \sum_{k=1}^N \mu((a_k, b_k]),$$

wobei wir $F(a_k) = F(b_{k-1})$ genutzt haben. Nun aber zurück zum allgemeinen Fall: Wir [Vorlesung 6](#) zeigen

$$F(b) - F(a) = \sum_{k=1}^{\infty} (F(b_k) - F(a_k)), \quad (1.6)$$

denn das ist gerade die σ -Additivität

$$\mu\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} (a_k, b_k]\right) = \sum_{k=1}^{\infty} \mu((a_k, b_k])$$

für $(a, b] = \bigcup_{k=1}^{\infty} (a_k, b_k]$. Für die Gleichheit (1.6) zeigen wir beide Ungleichungen:

„ \geq “: Weil F nicht-fallend ist, folgt

$$F(b) - F(a) \geq F(b_N) - F(a_1) \stackrel{\text{Teleskop}}{=} \sum_{k=1}^N (F(b_k) - F(a_k))$$

für alle $N \in \mathbb{N}$. Wegen der Monotonie von Folgengrenzwerten gilt

$$F(b) - F(a) \geq \lim_{N \rightarrow \infty} \sum_{k=1}^N (F(b_k) - F(a_k)) = \sum_{k=1}^{\infty} (F(b_k) - F(a_k)).$$

„ \leq “: Sei $\varepsilon > 0$ und seien $b_n < \tilde{b}_n$, so dass

$$0 \leq F(\tilde{b}_n) - F(b_n) < \frac{\varepsilon}{2^n} \quad (1.7)$$

für alle $n \in \mathbb{N}$. Die \tilde{b}_n existieren weil F rechtsstetig ist (schreibt mal die Definition der Stetigkeit mit $\frac{\varepsilon}{2^n}$ statt ε hin). Weil

$$(a, b] = \bigcup_{k=1}^{\infty} (a_k, b_k] \stackrel{b_k < \tilde{b}_k}{\subseteq} \bigcup_{k=1}^{\infty} (a_k, \tilde{b}_k)$$

gilt, gilt auch

$$[a + \varepsilon, b] \subseteq \bigcup_{k=1}^{\infty} (a_k, \tilde{b}_k).$$

Nach Heine-Borel ist $[a + \varepsilon, b]$ kompakt. Aufgrund der Definition der Kompaktheit reichen endlich viele (a_k, \tilde{b}_k) , um $[a + \varepsilon, b]$ zu überdecken. Also gibt es ein $N \in \mathbb{N}$ mit

$$[a + \varepsilon, b] \subseteq \bigcup_{k=1}^N (a_k, \tilde{b}_k).$$

Daraus folgt dann

$$\begin{aligned} F(b) - F(a + \varepsilon) &\stackrel{F \text{ monoton}}{\leq} \sum_{k=1}^N (F(\tilde{b}_k) - F(a_k)) \\ &\stackrel{(1.7)}{\leq} \sum_{k=1}^{\infty} (F(b_k) + \frac{\varepsilon}{2^k} - F(a_k)) = \sum_{k=1}^{\infty} (F(b_k) - F(a_k)) + \varepsilon, \end{aligned}$$

wobei wir im letzten Schritt die geometrische Reihe $\sum_{k=1}^{\infty} \frac{1}{2^k} = 1$ genutzt haben. Wegen der Rechtsstetigkeit von F folgt damit

$$\begin{aligned} F(b) - F(a) &= \lim_{\varepsilon \downarrow 0} (F(b) - F(a + \varepsilon)) \\ &\leq \lim_{\varepsilon \downarrow 0} \left(\sum_{k=1}^{\infty} (F(b_k) - F(a_k)) + \varepsilon \right) = \sum_{k=1}^{\infty} (F(b_k) - F(a_k)). \end{aligned}$$

Der Fortsetzungssatz impliziert nun die Existenz eines Maßes \mathbb{P}_F auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ mit

$$\mathbb{P}_F((a, b]) = \mu((a, b]) = F(b) - F(a), \quad a < b.$$

Das Maß ist nicht automatisch ein Wahrscheinlichkeitsmaß, das folgt aber direkt aus der Stetigkeit von Maßen und der Charakterisierung von \mathbb{P}_F auf den Intervallen:

$$\begin{aligned} \mathbb{P}_F(\mathbb{R}) &= \mathbb{P}_F\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} (-k, k]\right) \\ &\stackrel{\text{Stet. Maße}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}_F((-n, n]) \\ &\stackrel{\text{Def.}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} (F(n) - F(-n)) \\ &= \lim_{n \rightarrow \infty} F(n) - \lim_{n \rightarrow \infty} F(-n) = 1. \end{aligned}$$

Achtung, das Argument werden wir jetzt immer wieder nutzen!

Ganz ähnlich zeigen wir den Zusammenhang von F und \mathbb{P}_F auf unendlichen Intervallen, wie im Satz behauptet wird:

$$\mathbb{P}_F((-\infty, t]) = \mathbb{P}_F\left(\bigcup_{k=\lceil |t| \rceil}^{\infty} (-k, t]\right) = \lim_{k \rightarrow \infty} \mathbb{P}_F((-k, t]) = F(t) - \lim_{k \rightarrow \infty} F(-k) = F(t),$$

wobei $\lceil |t| \rceil$ die obere Gaußklammer von $|t|$ ist, also $|t|$ aufgerundet.

□

Bemerkung 1.4.3. Es gibt ganz analog eine Definition für Verteilungsfunktionen auf dem \mathbb{R}^d , sogenannte „multivariate Verteilungsfunktionen“ – das machen wir später.

Bevor wir zu Beispielen von Wahrscheinlichkeitsmaßen auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ kommen, hier noch das zweite wichtige Maß auf der Borel- σ -Algebra - das Lebesgue-Maß (Volumen) auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$.

Satz 1.4.4. **[Lebesgue-Maß auf \mathbb{R}^d]** Es gibt ein eindeutiges Maß λ auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ mit $\lambda(Q) = \text{Volumen}(Q)$ für alle Quadern $Q \subseteq \mathbb{R}^d$. λ heißt Lebesgue-Maß auf \mathbb{R}^d und ist ein unendliches Maß.

Beweis. Übung, ziemlich analog zum vorherigen Beweis. Wir checken die Voraussetzungen von Satz 1.3.8, hier ist eine Skizze: Betrachte

$$\mathcal{S} := \{(a_1, b_1] \times \cdots \times (a_n, b_n] : a_1, \dots, a_d, b_1, \dots, b_d \in \mathbb{R}\},$$

\mathcal{S} ist ein Semiring.

$$\mu(Q) := \text{Volumen}(Q) = \prod_{k=1}^d (b_k - a_k)$$

ist eine σ -additive Mengenfunktion auf \mathcal{S} (die σ -Additivität zeigt man mit Kompaktheit im \mathbb{R}^d , genau wie im letzten Satz). Mit der Folge $E_n := (-n, n] \times \dots \times (-n, n] \in \mathcal{S}$ haben wir eine Folge mit endlichem Volumen, die gegen \mathbb{R}^d wächst. Das ist die dritte Eigenschaft von Satz 1.3.8, es gibt also eine eindeutige Fortsetzung von μ auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$. Das Maß nennen wir λ . Es fehlt noch, dass λ ein unendliches Maß ist. Aber auch das geht mit den Argumenten des vorherigen Beweises:

$$\lambda(\mathbb{R}^d) \stackrel{\text{Stet. Maße}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \lambda((n, -n] \times \dots \times (n, -n]) = \lim_{n \rightarrow \infty} (2n)^d = \infty.$$

□

Meistens betrachten wir das Lebesguemaß auf \mathbb{R} , das im Prinzip die „Länge“ einer Menge misst, zumindest gilt das für Intervalle (oder disjunkte Vereinigungen von Intervallen).

Bemerkung 1.4.5. ► Auf den Übungsblättern diskutieren wir das Lebesgue-Maß auf Teilmengen vom \mathbb{R}^d , insbesondere auf Intervalle oder Quadern. Beispielsweise sind dann die messbaren Mengen

$$\mathcal{B}([0, 1]) := \{B \subseteq [0, 1] : B \in \mathcal{B}(\mathbb{R})\} = \sigma(\{[a, b] : 0 \leq a < b \leq 1\})$$

die Borel-messbaren Teilmengen von $[0, 1]$ und $\lambda_{[0,1]}$ das eindeutige Maß auf $\mathcal{B}([0, 1])$ mit $\lambda_{[0,1]}(B) = \lambda(B)$ für Borel-messbare Teilmengen von $[0, 1]$. Das Lebesgue-Maß auf $[0, 1]$ ist das eindeutige Maß auf den Borel-messbaren Teilmengen von $[0, 1]$, so dass das Maß von Intervallen die Länge ist.

Jetzt kommen wir zu konkreten Beispielen von Verteilungsfunktionen, die uns erneut in der Stochastik begegnen werden. Im Folgenden werden wir regelmäßig **Indikatorfunktionen** benutzen:

$$\mathbf{1}_A(x) := \begin{cases} 1 & : x \in A \\ 0 & : x \notin A \end{cases}, \quad x \in \Omega,$$

die euch in Analysis 2 (vielleicht in anderer Schreibweise) im Rahmen der Integrationstheorie vermutlich schon über den Weg gelaufen sind.

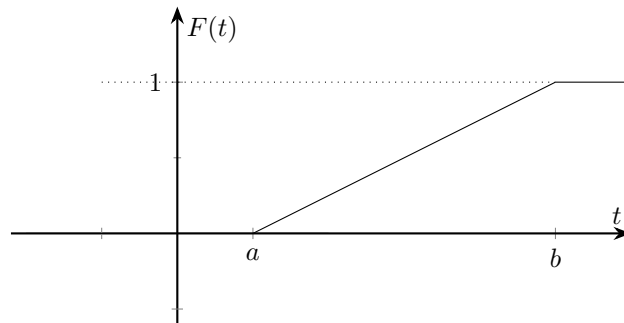
Beispiel 1.4.6. ► Für $a < b$ sei

$$F(t) = \frac{t-a}{b-a} \mathbf{1}_{[a,b]}(t) + \mathbf{1}_{(b,\infty)}(t), \quad t \in \mathbb{R},$$

oder anders geschrieben als

$$F(t) = \begin{cases} 0 & : t < a \\ \frac{t-a}{b-a} & : t \in [a, b] \\ 1 & : t > b \end{cases}.$$

Natürlich erfüllt F die Eigenschaften einer Verteilungsfunktion, das zugehörige Maß \mathbb{P}_F nennt man **Gleichverteilung** auf $[a, b]$ und man schreibt $\mathbb{P}_F \sim \mathcal{U}([a, b])$.



Man nennt das Maß auch $\mathcal{U}([a, b])$, \mathcal{U} steht dabei für uniform.

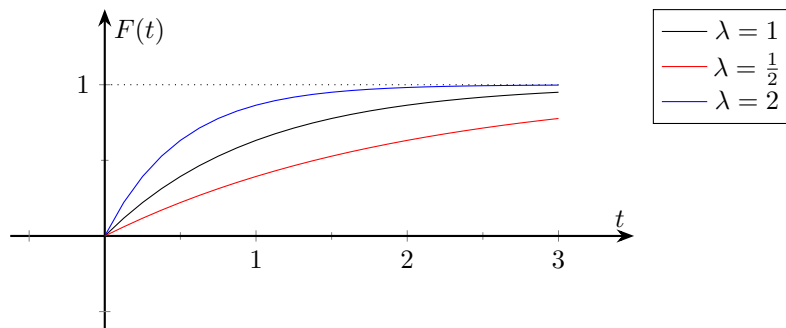
Beispiel 1.4.7. Für $\lambda > 0$ sei

$$F(t) = (1 - e^{-\lambda t}) \mathbf{1}_{[0, \infty)}(t), \quad t \in \mathbb{R},$$

oder anders geschrieben als

$$F(t) = \begin{cases} 0 & : t \leq 0 \\ 1 - e^{-\lambda t} & : t > 0 \end{cases}.$$

Aufgrund der Eigenschaften der Exponentialfunktion erfüllt F die Eigenschaften der Exponentialfunktion, das zugehörige Maß \mathbb{P}_F nennt man **Exponentialverteilung mit Parameter $\lambda > 0$** und schreibt $\mathbb{P}_F \sim \text{Exp}(\lambda)$.



Man nennt das Maß auch $\text{Exp}(\lambda)$. In der Graphik ist $\text{Exp}(\lambda)$ für drei verschiedene λ geplottet.

Definition 1.4.8. Ist $f : \mathbb{R} \rightarrow [0, \infty)$ integrierbar mit $\int_{\mathbb{R}} f(x)dx = 1$, dann heißt f **Dichtefunktion** der Verteilungsfunktion

$$F(t) = \int_{-\infty}^t f(x)dx, \quad t \in \mathbb{R}. \quad (1.8)$$

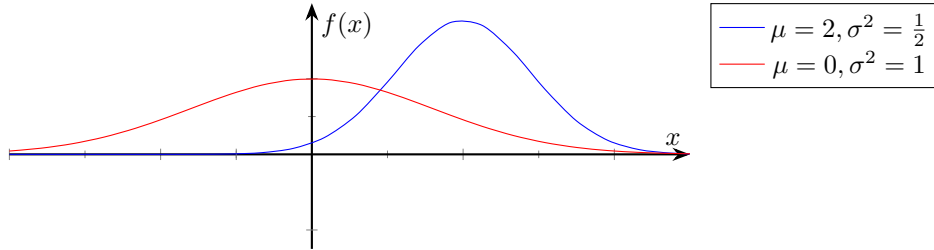
Beachte: Solch eine Integralfunktion F erfüllt automatisch die Eigenschaften einer Verteilungsfunktion (siehe große Übung)! Ist umgekehrt F von der Form (1.8), so heißt f **Dichte** von F . Verteilungsfunktionen mit Dichten nennt man auch **absolutstetig**, Wahrscheinlichkeitsmaße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ mit absolutstetiger Verteilungsfunktion nennt man **absolutstetige Maße**.

Zwei Beispiele haben wir schon gesehen: $\mathcal{U}([a, b])$ und $\text{Exp}(\lambda)$ haben beide absolutstetige Verteilungsfunktionen. Die zugehörigen Dichten berechnet ihr in den Übungsaufgaben. Aber wie findet man die Dichten von absolutstetigen Verteilungsfunktionen? Ableiten! Das ist, zumindest für stetige Dichten, der Hauptsatz der Integral- und Differentialrechnung. Probiert das bei den zwei Beispielen mal aus. Ableiten ohne nachzudenken erlaubt es die Dichte f zu erraten, wenn man dann durch Integrieren $F(t) = \int_{-\infty}^t f(x)dx$ nachrechnen kann, so ist f eine Dichte von F . Warum es praktisch ist eine absolutstetige Verteilungsfunktion zu haben, wird zum Beispiel in Diskussion 1.4.13 klarer. Man kann direkt wichtige Eigenschaften des Maßes \mathbb{P}_F aus der Dichte f ablesen.

Beispiel 1.4.9. Die schönste Anwendung von Polarkoordinaten und Fubini (siehe Analysis 2) ist die Berechnung des Integrals $\int_{\mathbb{R}} e^{-\frac{x^2}{x}} dx = \sqrt{2\pi}$. Damit ist $f(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2}}$ eine Dichtefunktion. Man nennt die zugehörige Verteilungsfunktion

$$F(t) = \int_{-\infty}^t \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2}} dx, \quad t \in \mathbb{R},$$

Verteilungsfunktion der (**standard**) **Normalverteilung**. Das Maß \mathbb{P}_F nennt man dann auch (**standard**) normalverteilt und man schreibt $\mathbb{P}_F \sim \mathcal{N}(0, 1)$. In der großen Übung wird diskutiert, dass für $\mu \in \mathbb{R}$ und $\sigma^2 \geq 0$ auch $f(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} e^{-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}}$ eine Dichtefunktion ist. Die zugehörige Verteilung nennt man auch normalverteilt und schreibt $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$.



Die Bedeutung von μ und σ^2 diskutieren wir später. Warnung: Warum schreiben wir nur eine Formel für die Dichte f , jedoch nicht für die Verteilungsfunktion F hin? Es gibt einfach keine Formel für das Integral $\int_{-\infty}^t e^{-x^2/2} dx$! Aufgrund der Form der Kurve spricht man auch von der Glockenkurve und weil diese von Gauß entdeckt wurde, von der Gausschen Glockenkurve.

Das Gegenstück zu absolutstetigen Verteilungen sind sogenannte diskrete Verteilungen:

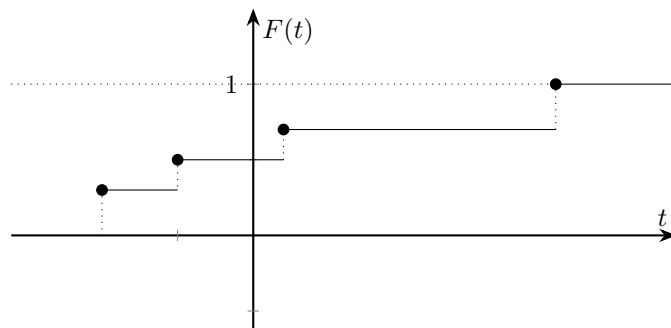
Beispiel 1.4.10. Für $a_1, \dots, a_N \in \mathbb{R}$, $N \in \mathbb{N}$ oder $N = +\infty$, mit $p_1, \dots, p_N \geq 0$ und $\sum_{k=1}^N p_k = 1$ ist

$$F(t) := \sum_{k=1}^N p_k \mathbf{1}_{[a_k, \infty)}(t) = \sum_{\substack{k \\ a_k \leq t}} p_k, \quad t \in \mathbb{R},$$

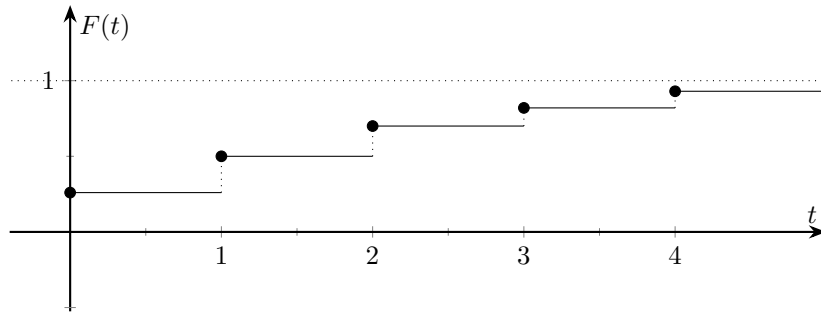
eine Verteilungsfunktion. Die zugehörigen Maße \mathbb{P}_F werden (**endliche**) **diskrete Verteilungen** genannt. In den Übungen zeigt ihr, dass die Maße im diskreten Fall ganz einfach angegeben werden können, es sind Mischungen aus Dirac-Maßen an den Stellen a_1, \dots, a_N :

$$\mathbb{P}_F = \sum_{k=1}^N p_k \delta_{a_k}.$$

Wie zeigt man das? Einfach die Menge $(-\infty, t]$ in das Maß einsetzen, das gibt das gewünschte F .



Ganz konkret heißt \mathbb{P}_F für $a_k = k$ und $p_k = e^{-\lambda} \frac{\lambda^k}{k!}$, $k \in \mathbb{N}$, **Poissonverteilung mit Parameter** $\lambda > 0$ auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$. Beachte: Weil wir die Poissonverteilung bereits auf $\mathcal{P}(\mathbb{N})$ definiert haben gibt es eine gewisse Doppeldeutigkeit. Mit der Diskussion der nächsten Vorlesung wird aber klar, dass beide Maße das gleiche beschreiben, nämlich die Verteilung einer Einheit Masse auf \mathbb{N} mit den Wahrscheinlichkeiten p_k für die die natürliche Zahl k . Die Poissonverteilung mit Parameter λ wird auch als **Poi(λ)** genannt.



Vorlesung 7

Manche werden sich fragen, wo denn jetzt die Stochastik geblieben ist. Wir haben schließlich gerade Begriffe der Stochastik benutzt, z. B. den Begriff der Uniformverteilung, auch die Gaußsche Glockenfunktion ist bereits aufgetaucht, über zufällige Experimente haben wir aber schon länger nicht gesprochen. Als konkrete Motivation zur Nutzung der abstrakten Theorie zur Modellierung zufälliger Experimente, schauen wir uns das uniforme Ziehen aus $[0, 1]$ an.

Diskussion 1.4.11. [Stochastische Modellierung, Nr. 2] Das Modellieren von endlich vielen Möglichkeiten ist relativ einfach, siehe Diskussion 1.1.8. Man kommt recht natürlich auf die Eigenschaften der σ -Algebra und des Maßes. Zur Erinnerung war das gleichverteilte Ziehen aus einer endlichen Menge modelliert durch den endlichen Zustandsraum Ω (=Möglichkeiten zum Ziehen), $\mathcal{A} = \mathcal{P}(\Omega)$ und der diskreten Gleichverteilung $\mathbb{P}(A) = \frac{\#A}{\#\Omega}$.

Das Modellieren von Experimenten mit unendlich vielen Möglichkeiten ist dagegen schwieriger. Wie modelliert man zum Beispiel das Ziehen aus dem Intervall $[0, 1]$, sodass kein Bereich von $[0, 1]$ bevorzugt wird? Wenn wir beobachten wollen, ob eine feste Zahl gezogen wurde oder nicht, müssen die einelementigen Mengen $\{t\}$ in der σ -Algebra sein. Wenn kein Element bevorzugt werden soll, also $\mathbb{P}(\{t\})$ für alle t gleich sein soll, führt die Unendlichkeit automatisch zu $\mathbb{P}(\{t\}) = 0$ für alle $t \in [0, 1]$. Warum das? Wenn man irgendeine Folge (a_n) unterschiedlicher Zahlen in $[0, 1]$ wählt, z. B. $a_n = \frac{1}{n}$, und $\mathbb{P}(\{t\}) =: c$ für alle t setzt, so gilt wegen der σ -Additivität von Maßen

$$1 \geq \mathbb{P}\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} \{a_k\}\right) = \sum_{k=1}^{\infty} \mathbb{P}(\{a_k\}) = \sum_{k=1}^{\infty} c,$$

also $c = 0$. Hier sehen wir deutlich den Unterschied zur Gleichverteilung auf endlichen Mengen, die einfache Definition durch Einpunktmengen führt zu nichts! Im Gegensatz zum endlichen Fall legen wir für gleichverteilten Zufall in $[0, 1]$ jetzt fest, dass die Wahrscheinlichkeit von Teilintervallen von $[0, 1]$ nur von der Länge abhängen soll. Das führt zur Forderung $\mathbb{P}((a, b]) = b - a = F(b) - F(a)$ für $a < b$ aus $[0, 1]$, wobei F die Verteilungsfunktion aus Beispiel 1.4.6 ist. Da wir als mathematisches Modell des zufälligen Ziehens eine σ -Algebra und ein Maß haben wollen, wählen wir nun die kleinste σ -Algebra die all diese Intervalle enthält (die Borel- σ -Algebra) und darauf ein Maß, das den Intervallen die geforderten Wahrscheinlichkeiten gibt. Aufgrund des Fortsetzungssatzes gibt es so ein Maß, das ist gerade $\mathcal{U}([0, 1])$.

Hoffentlich ist jetzt einsichtig, warum die Modellierung von komplizierten reellen zufälligen Experimenten mit der Borel- σ -Algebra Sinn macht. Eine Frage bleibt aber noch: Warum nehmen wir nicht einfach die ganze Potenzmenge auf \mathbb{R} als Modell, so wie beim zufälligen Ziehen in endlichen Mengen?

Bemerkung 1.4.12.

- (i) $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ funktioniert wunderbar! Insbesondere weil wir sehr handliche Erzeuger haben (z. B. verschiedene Arten von Intervallen) und deshalb aufgrund der bewiesenen Theoreme (fast) nur mit Intervallen arbeiten müssen.
- (ii) $\mathcal{P}(\mathbb{R})$ ist zu groß, z. B. das Lebesgue-Maß oder die Normalverteilung kann zwar auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$, aber nicht auf $\mathcal{P}(\mathbb{R})$ definiert werden (\rightsquigarrow Vitali-Menge). Es gilt tatsächlich $\mathcal{B}(\mathbb{R}) \subsetneq \mathcal{P}(\mathbb{R})$, ganz einfache Beispiele für nicht Borel-messbare Mengen gibt es aber nicht.

Die nächste Runde der Modellierung zufälliger Experimente findet erst in ein paar Wochen statt. Bis dahin könnt ihr die Ideen sacken lassen und euch wieder an der abstrakten Theorie erfreuen.

Das Umschalten im Kopf von Verteilungsfunktionen auf Maße ist anfangs extrem schwierig. Wir wissen zwar abstrakt, dass es für jede Verteilungsfunktion genau ein Maß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ gibt und andersrum für jedes Maß eine eindeutige Verteilungsfunktion, aber was bedeutet das konkret? Das versteht man am besten, wenn man Eigenschaften von F in Eigenschaften von \mathbb{P}_F übersetzt:

Diskussion 1.4.13. Wir starten mit einer nicht sehr rigorosen aber dennoch hilfreichen Interpretation:

„ F beschreibt, wie durch \mathbb{P}_F eine Einheit Zufall auf \mathbb{R} verteilt wird.“

Dazu sei $F(b) - F(a)$ der Anteil des gesamten Zufalls ($F(b) - F(a)$ ist immer zwischen 0 und 1), der in $(a, b]$ gelandet ist. Man spricht auch statt „Anteil“ von der „Masse“ Zufall in $(a, b]$.

Wir schauen uns jetzt an, was drei Eigenschaften von F (stetig, konstant, stark wachsend) für die Verteilung der Masse bedeuten.

Stetigkeit vs. Sprünge: Zunächst berechnen wir die Masse einer Einpunktmenge $\{t\}$ aus den bekannten Eigenschaften von Maßen und Verteilungsfunktionen. Wie immer versuchen wir die gesuchte Menge durch Mengen der Form $(a, b]$ auszudrücken, weil wir für diese Mengen eine Verbindung zwischen F und \mathbb{P}_F haben:

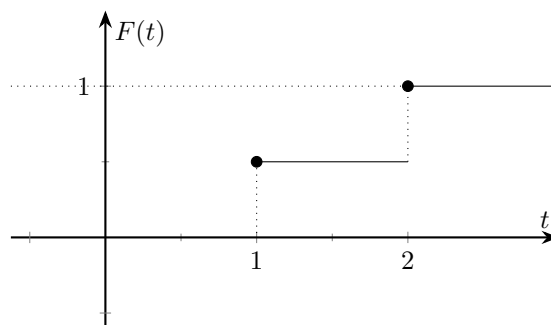
$$\begin{aligned}\mathbb{P}_F(\{t\}) &= \mathbb{P}_F\left(\bigcap_{n=1}^{\infty} \left(t - \frac{1}{n}, t\right]\right) \\ &\stackrel{\text{Stet. Maße}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}_F\left(\left(t - \frac{1}{n}, t\right]\right) \\ &\stackrel{\text{Def. } \mathbb{P}_F}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \left(F(t) - F\left(t - \frac{1}{n}\right)\right) \\ &= F(t) - \lim_{n \rightarrow \infty} F\left(t - \frac{1}{n}\right) = F(t) - F(t-),\end{aligned}$$

wobei $F(t-) := \lim_{s \uparrow t} F(s)$ der Linksgrenzwert aus der Analysis ist. Konsequenz: Ist F stetig in t , so hat die Einpunktmenge $\{t\}$ keine Masse. Hierzu beachte man, dass F an jeder Stelle rechtsstetig ist, die Stetigkeit somit äquivalent zu $F(t) = F(t-)$ ist. Insbesondere haben alle einpunktigen Mengen keine Masse, sofern F eine stetige Funktion ist (z. B. bei $\mathcal{U}([a, b])$, $\text{Exp}(\lambda)$, $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$). Klingt komisch, oder? Ist es aber nicht. Hier sehen wir, warum Maße erst auf überabzählbaren Mengen wirklich spannend werden:

$$\mathbb{P}_F((a, b]) = \mathbb{P}_F\left(\bigcup_{t \in (a, b]} \{t\}\right) \neq \sum_{t \in (a, b]} \mathbb{P}_F(\{t\}),$$

weil σ -Additivität nur für Vereinigungen abzählbar vieler Mengen gilt. Was sollte die überabzählbare Summe auf der rechten Seite auch bedeuten?

F konstant: Überlegen wir nun, was es für \mathbb{P}_F bedeutet, wenn F auf einem Intervall konstant ist. Schauen wir dazu zunächst ein Beispiel an. Betrachten wir folgende einfache Verteilungsfunktion



aus der Klasse der diskreten Verteilungen. Nach der Diskussion zur Stetigkeit wissen wir, dass das zugehörige Maß \mathbb{P}_F folgendes erfüllt: $\mathbb{P}_F(\{1\}) = \mathbb{P}_F(\{2\}) = \frac{1}{2}$. Wegen der σ -Additivität folgt natürlich (es gibt insgesamt nur eine Einheit Zufall zu verteilen), dass $\mathbb{P}_F(A) = 0$ für alle Borelmengen A mit $1, 2 \notin A$. Das Maß \mathbb{P}_F hat also keine Masse außerhalb der Menge $\{1, 2\}$. Schauen wir uns F an, so sehen wir also, dass \mathbb{P}_F keine Masse in den konstanten Bereichen hat. Für Intervalle $(a, b]$ folgt das allgemein natürlich aus $\mathbb{P}_F((a, b]) = F(b) - F(a)$ was gerade 0 ist, wenn F zwischen a und b konstant ist:

„ \mathbb{P}_F hat keine Masse dort, wo F konstant ist.“

Wenn wir die Beobachtung auf $\text{Poi}(\lambda)$ aus Beispiel 1.4.10 anwenden, so sehen wir, dass das zugehörige Maß \mathbb{P}_F nur Masse auf \mathbb{N} hat. Damit kann man ein $\text{Poi}(\lambda)$ -verteilte Maß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ mit der Definition aus Beispiel 1.1.12 identifizieren, wir verteilen eine Einheit Zufall jeweils auf \mathbb{N} (einmal wird die Einheit Zufall direkt auf \mathbb{N} verteilt, einmal auf \mathbb{N} als Teilmenge von \mathbb{R}).

F stark wachsend: Wir wissen nun wieviel Masse an Sprungstellen liegt und auch, dass keine Masse in konstanten Bereichen liegt. Fragt sich also, wo die Masse sonst noch zu finden ist:

„ \mathbb{P}_F hat viel Masse dort, wo F am stärksten wächst.“

Formell folgt das natürlich aus $\mathbb{P}_F((a, b]) = F(b) - F(a)$ weil dann auf ein kleines Intervall $(a, b]$ viel Masse verteilt wird, wenn $F(b)$ deutlich größer als $F(a)$. Ist a nah an b , so bedeutet das natürlich, dass F dort stark wächst. Schauen wir uns wieder ein passendes Beispiel an, die Exponentialverteilung $\text{Exp}(\lambda)$ für verschiedene $\lambda > 0$. Am Bildchen in Beispiel 1.4.7 ist zu erkennen, dass viel Masse nah bei der 0 liegt wenn λ groß ist, die Verteilungsfunktion bei 0 also steil ist. Natürlich sehen wir das auch formell aus der Verteilungsfunktion weil für alle $\varepsilon > 0$

$$\mathbb{P}_F((0, \varepsilon]) = F(\varepsilon) - F(0) = (1 - e^{-\lambda\varepsilon}) - (1 - e^{-\lambda 0}) = 1 - e^{-\lambda\varepsilon},$$

was monoton wachsend in λ ist.

Der Fall mit Dichten: Die obige Diskussion können wir für Verteilungsfunktionen mit Dichten noch konkretisieren. Sei dazu F eine Verteilungsfunktion mit Dichte f , also $F(t) = \int_{-\infty}^t f(x)dx$. Weil F stetig ist, haben alle einpunktigen Mengen keine Masse. Aber wie können wir an f direkt sehen, wo die Masse verteilt ist? Ist f stetig, so folgt aus dem Hauptsatz der Analysis $F'(t) = f(t)$ für alle $t \in \mathbb{R}$. Folglich impliziert ein an der Stelle t großes f ein in t stark wachsendes F und damit viel Masse um t . Andersrum impliziert ein an der Stelle t kleines f ein in t wenig wachsendes F und damit wenig Masse um t . Im Extremfall impliziert natürlich $f = 0$ in $(a, b]$ auch F konstant in $(a, b]$ und damit wird keine Masse auf $(a, b]$ verteilt. Wir merken uns grob

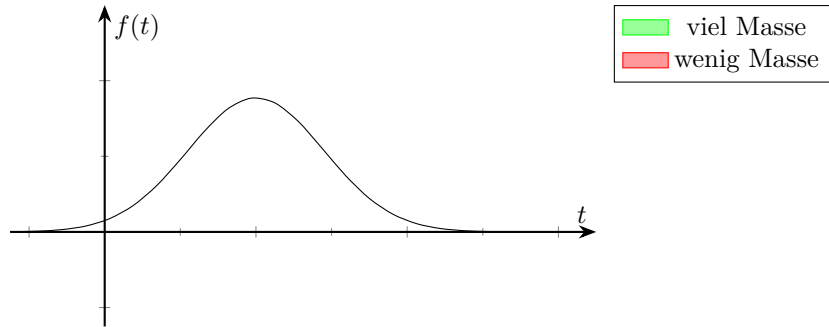
„Hat F eine Dichte, so ist viel Masse dort, wo f groß ist.“

Die nützlichste Interpretation ist durch den Flächeninhalt zwischen Graphen von f und der x -Achse gegeben. Wegen

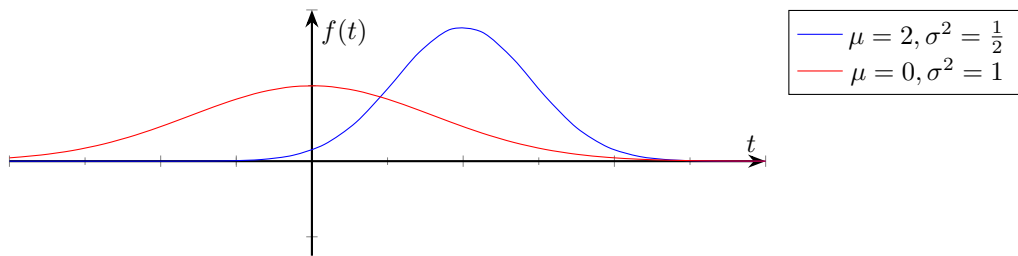
$$\mathbb{P}_F((a, b]) = F(b) - F(a) = \int_{-\infty}^b f(x)dx - \int_{-\infty}^a f(x)dx = \int_a^b f(x)dx,$$

ist die Masse in $(a, b]$ gerade die Fläche unter f zwischen a und b . Dazu ist zu beachten, dass nach Annahme die Gesamtfläche zwischen Graphen und x -Achse 1 ist.

In folgendem Beispiel ist die Dichte von $\mathcal{N}(2, 1)$ geplottet:



Wir sehen also, dass viel Masse des Maßes $\mathcal{N}(2, 1)$ um die 2 herum verteilt ist und sehr wenig Masse weit weg von der 2 verteilt ist. Der grüne Bereich ist gerade so gewählt, dass dieser Flächeninhalt $\frac{1}{3}$ ist. Ein Drittel der Masse von $\mathcal{N}(2, 1)$ liegt also im Schnittbereich des grünen Bereichs mit der x -Achse, sehr nah an der 2. Man sagt, die Verteilung ist um 2 konzentriert. Wenn wir zwei verschiedene Normalverteilungen vergleichen, sieht es wie im folgenden Beispiel aus:



Der Inhalt der grünen Flächen ist wieder $\frac{1}{3}$, die zugehörigen normalverteilten Maße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ haben deshalb Masse $\frac{1}{3}$ im jeweiligen Schnittbereich mit der x -Achse. Wir sehen schon an dem Bild, dass niedrigeres σ dafür sorgt, dass die Verteilung mehr Masse nah an μ hat. Darauf gehen wir in ein paar Wochen noch viel ausführlicher ein.

Kapitel 2

Abbildungen zwischen messbaren Räumen

Vorlesung 8

Bevor wir messbare Abbildungen definieren, erinnern wir kurz an bereits bekannte Konzepte in der Mathematik. Wir betrachten immer Objekte und Abbildungen zwischen Objekten, die auf eine gewisse Art „natürlich“ (strukturerhaltend) sind:

Mengen	Abbildungen
Gruppen	Homomorphismen
Vektorräume	Lineare Abbildungen
Metrische Räume	stetige Abbildungen

Passend dazu diskutieren wir jetzt die strukturerhaltenden Abbildungen zwischen messbaren Räumen, sogenannte messbare Abbildungen.

2.1 Messbare Abbildungen

Definition 2.1.1. Seien (Ω, \mathcal{A}) , (Ω', \mathcal{A}') messbare Räume und $f: \Omega \rightarrow \Omega'$. f heißt **messbar**, falls Urbilder messbarer Mengen messbar sind; in Formeln

$$A' \in \mathcal{A}' \Rightarrow f^{-1}(A') \in \mathcal{A}.$$

Es gibt verschiedene Notationen für messbare Abbildungen. Man nutzt synonym

- $f: \Omega \rightarrow \Omega'$ ist $(\mathcal{A}, \mathcal{A}')$ -messbar,
- $f: (\Omega, \mathcal{A}) \rightarrow (\Omega', \mathcal{A}')$ ist messbar,
- $f: \Omega \rightarrow \Omega'$ ist messbar bezüglich \mathcal{A} und \mathcal{A}' .

Genau wie Stetigkeit zwischen metrischen Räumen von den gewählten Metriken abhängt, hängt auch die Messbarkeit von den gewählten σ -Algebren ab. Wenn klar ist, welche σ -Algebren gewählt sind, redet man trotzdem einfach nur von messbaren Abbildungen.

Bemerkung 2.1.2. Die Definition der Messbarkeit ist analog zur Stetigkeit zwischen metrischen Räumen, dabei werden messbare Mengen durch offene Mengen ersetzt.

Definition 2.1.3. Ist $(\Omega', \mathcal{A}') = (\mathbb{R}, \mathcal{B}(\mathbb{R}))$, dann nennt man eine messbare Abbildung auch **Zufallsvariable** und schreibt X statt f .

Wie bei der Konstruktion von Maßen haben wir das Problem, dass wir alle messbaren Mengen testen müssen. Das ist gerade bei der Borel- σ -Algebra unmöglich, wir kennen die Mengen nicht alle. Zum Glück ist es wie im Kapitel zuvor, es reicht einen Erzeuger zu betrachten:

Proposition 2.1.4. Ist \mathcal{E}' ein Erzeuger von \mathcal{A}' und $f: \Omega \rightarrow \Omega'$. Dann ist f messbar bzgl. \mathcal{A} und \mathcal{A}' genau dann, wenn

$$A' \in \mathcal{E}' \Rightarrow f^{-1}(A') \in \mathcal{A}.$$

Beweis.

„ \Rightarrow “: ✓ weil $\mathcal{E}' \subseteq \mathcal{A}'$

„ \Leftarrow “: Mal wieder der Trick der guten Mengen. Sei dazu

$$\mathcal{F}' := \{A' \in \mathcal{A}' : f^{-1}(A') \in \mathcal{A}\},$$

wir zeigen $\mathcal{F}' = \mathcal{A}'$. Nach Annahme gilt $\mathcal{E}' \subseteq \mathcal{F}'$. Wenn \mathcal{F}' eine σ -Algebra ist, dann sind wir fertig, weil dann

$$\mathcal{A}' = \sigma(\mathcal{E}') \subseteq \sigma(\mathcal{F}') = \mathcal{F}' \subseteq \mathcal{A}'$$

und folglich $\mathcal{A}' = \mathcal{F}'$ gilt. Doch wenn man die Definition von \mathcal{F}' anschaut, ist das gerade die Messbarkeit.

Wir überprüfen die definierenden Eigenschaften einer σ -Algebra und können dazu auf elementare Eigenschaften des Urbildes von Abbildungen in Analysis 1 zurückgreifen:

(i) $\emptyset \in \mathcal{F}'$, weil $f^{-1}(\emptyset) = \emptyset \in \mathcal{A}$

(ii) Ist $A' \in \mathcal{F}'$, so gilt

$$f^{-1}((A')^C) = (f^{-1}(A'))^C \in \mathcal{A}$$

weil $A \in \mathcal{F}'$ ist und \mathcal{A} als σ -Algebra abgeschlossen bezüglich Komplementbildung ist.

(iii) Sind $A'_1, A'_2, \dots \in \mathcal{F}'$, so gilt

$$f^{-1}\left(\bigcup_{n=1}^{\infty} A'_n\right) = \bigcup_{n=1}^{\infty} f^{-1}(A'_n) \in \mathcal{A}$$

weil die Mengen in \mathcal{F}' sind und \mathcal{A} als σ -Algebra abgeschlossen bezüglich Vereinigungen ist.

□

Definition 2.1.5. Ist $f: (\mathbb{R}^d, \mathcal{B}(\mathbb{R}^d)) \rightarrow (\mathbb{R}^{d'}, \mathcal{B}(\mathbb{R}^{d'}))$ messbar, so heißt f **Borel-messbar**.

Beispiel 2.1.6.

- Jede stetige Abbildung $f: \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ ist auch Borel-messbar. Warum? Wir nutzen Proposition 2.1.4, angewandt auf $\sigma(\{O \subseteq \mathbb{R} : O \text{ offen}\}) = \mathcal{B}(\mathbb{R})$ mit der Erinnerung, dass Urbilder offener Mengen unter stetigen Abbildungen offen (insbesondere Borel-messbar) sind.
- Indikatorfunktionen

$$\mathbf{1}_A: \Omega \rightarrow \mathbb{R}, \mathbf{1}_A(\omega) = \begin{cases} 1 & : \omega \in A \\ 0 & : \omega \notin A \end{cases}$$

sind $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\mathbb{R}))$ -messbar genau dann, wenn A messbar ist. Das zu prüfen ist relativ simpel, weil wir alle möglichen Urbilder direkt hinschreiben können:

$$\mathbf{1}_A^{-1}(B) = \{\omega \in \Omega : \mathbf{1}_A(\omega) \in B\} = \begin{cases} A & : 1 \in B, 0 \notin B \\ A^C & : 1 \notin B, 0 \in B \\ \mathbb{R} & : 1, 0 \in B \\ \emptyset & : 1, 0 \notin B \end{cases}.$$

Wie für stetige Abbildungen zeigt man, dass die Verknüpfung messbarer Abbildungen wieder messbar ist. Auch das ist eine kleine Übungsaufgabe.

Bemerkung 2.1.7. Wir erinnern daran, dass

$$\mathcal{B}(\mathbb{R}) = \sigma(\{(-\infty, t] : t \in \mathbb{R}\}) = \sigma(\{(-\infty, t) : t \in \mathbb{R}\}) = \sigma(\{(a, b) : a < b\}).$$

Wegen Proposition 2.1.4 ist deshalb $f : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\mathbb{R}))$ -messbar genau dann, wenn

$$f^{-1}((-\infty, t]) = \{\omega \in \Omega : f(\omega) \leq t\} =: \{f \leq t\} \in \mathcal{A}$$

für alle $t \in \mathbb{R}$. Die Kurzschreibweise $\{f \leq t\}$ ist etwas ungewohnt, wird ab jetzt aber oft genutzt. Analog ist auch f messbar genau dann, wenn

$$f^{-1}((-\infty, t)) = \{\omega \in \Omega : f(\omega) < t\} =: \{f < t\} \in \mathcal{A}$$

für alle $t \in \mathbb{R}$ oder

$$f^{-1}((a, b)) = \{\omega \in \Omega : f(\omega) \in (a, b)\} =: \{f \in (a, b)\} \in \mathcal{A}$$

für alle reellen Zahlen $a < b$. Analog kann man auch halb-offene Intervalle, abgeschlossene Mengen, kompakte Mengen, offene Mengen und so weiter nutzen, jeder Erzeuger von $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ gibt eine Möglichkeit um Messbarkeit zu prüfen.

Definition 2.1.8. Sei $f : \Omega \rightarrow \Omega'$ für einen messbaren Raum (Ω', \mathcal{A}') ist. Dann ist die Menge aller Urbilder

$$\mathcal{A} := \{f^{-1}(A') : A' \in \mathcal{A}'\}$$

eine σ -Algebra und \mathcal{A} natürlich ist die kleinste σ -Algebra auf Ω , für die f $(\mathcal{A}, \mathcal{A}')$ -messbar. Wir nennen die σ -Algebra \mathcal{A} auch die **von f erzeugte σ -Algebra** und schreiben $\sigma(f)$.

Schreibt euch das nächste Beispiel einmal selber hin:

Beispiel 2.1.9.

- $\sigma(1_A) = \{\emptyset, \Omega, A, A^C\}$
- Sei $f : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$, $f \equiv c$ eine konstante Funktion, dann ist $\sigma(f) = \{\emptyset, \mathbb{R}\}$.

Die nächste Definition verallgemeinert die erzeugte σ -Algebra von einer auf beliebig viele Funktionen. Der Begriff ist für die Stochastik 1 nicht besonders wichtig, ist für die Finanzmathematik aber essentiell. Mit der Definition wird das Konzept von Information mathematisiert.

Definition 2.1.10. Seien $(\Omega'_i, \mathcal{A}'_i)$ messbare Räume und $f_i : \Omega \rightarrow \Omega'_i, i \in I$, für eine beliebige Indexmenge. Dann ist

$$\sigma(f_i, i \in I) := \sigma\left(\bigcup_{i \in I} \sigma(f_i)\right) = \sigma(\{f_i^{-1}(A_i) : A_i \in \mathcal{A}'_i, i \in I\})$$

die kleinste σ -Algebra auf Ω , bezüglich derer alle f_i messbar sind. Man spricht auch hier von der **von den $f_i, i \in I$, erzeugte σ -Algebra**.

2.2 Bildmaße oder „push-forward“ eines Maßes

Wir nutzten die Messbarkeit einer $(\mathcal{A}, \mathcal{A}')$ -messbaren Abbildung $f : \Omega \rightarrow \Omega'$, um ein Maß μ auf \mathcal{A} auf ein Maß μ_f auf \mathcal{A}' rüberzuschieben (deshalb „push-forward“). In dem Stochastikteil werden wir noch sehen, dass der push-forward extrem wichtig ist.

Satz 2.2.1.  Sei $f : \Omega \rightarrow \Omega'$ ($\mathcal{A}, \mathcal{A}'$)-messbar und μ ein Maß auf \mathcal{A} . Dann ist

$$\mu_f(B) := \mu(f^{-1}(B)), \quad B \in \mathcal{A}',$$

ein Maß auf \mathcal{A}' . Dieses Maß heißt „Bildmaß“ oder „push-forward“ von f .

Beweis. μ_f ist wohldefiniert weil f messbar ist und daher $f^{-1}(B) \in \mathcal{A}$ gilt. Auf \mathcal{A} ist μ definiert, also macht die Definition von μ_f Sinn. Die Positivität von μ_f folgt natürlich direkt aus der Positivität von μ . Checken wir noch die zwei definierenden Eigenschaften eines Maßes:

- (i) $\mu_f(\emptyset) = \mu(f^{-1}(\emptyset)) = \mu(\emptyset) = 0$
- (ii) Seien $B_1, B_2, \dots \in \mathcal{A}'$ paarweise disjunkt, dann folgt aus der Definition und den Maßeigenschaften von μ

$$\begin{aligned} \mu_f\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} B_k\right) &\stackrel{\text{Def.}}{=} \mu\left(f^{-1}\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} B_k\right)\right) \\ &\stackrel{\text{Urbild}}{=} \mu\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} f^{-1}(B_k)\right) \\ &\stackrel{\mu \text{ Maß}}{=} \sum_{k=1}^{\infty} \mu(f^{-1}(B_k)) \stackrel{\text{Def.}}{=} \sum_{k=1}^{\infty} \mu_f(B_k). \end{aligned}$$

Damit ist μ_f auch σ -additiv.

□

Beispiel 2.2.2.  Sei $f : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$, $f(x) = x + a$. f ist Borel-messbar weil f stetig ist. Sei $\mu := \lambda$ das Lebesgue-Maß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$, was ist dann der push-forward μ_f ? μ_f ist laut Satz 2.2.1 ein Maß, aber welches? Es gilt tatsächlich, dass der Push-forward das gleiche Maß ist: $\mu_f = \lambda$.

Warum gilt das? Berechnen wir dazu μ_f auf einem \cap -stabilen Erzeuger von $\mathcal{B}(\mathbb{R})$:

$$\mu_f((c, d]) \stackrel{\text{Def.}}{=} \mu(f^{-1}((c, d])) = \lambda((c - a, d - a]) = (d - a) - (c - a) = d - c = \lambda((c, d]).$$

Weil $\mathcal{E} = \{(c, d] : c < d\}$ \cap -stabil ist mit $\sigma(\mathcal{E}) = \mathcal{B}(\mathbb{R})$, gilt aufgrund von Folgerung 1.2.13 auch $\lambda = \mu_f$ (wir wählen dabei $E_n = (-n, n]$). Weil a beliebig war, gilt also

$$\lambda(B) = \lambda(B + a), \quad \forall a \in \mathbb{R}, B \in \mathcal{B}(\mathbb{R}),$$

wobei $B + a := \{b + a : b \in B\}$ die um a verschobene Menge ist. Man sagt, das Lebesgue-Maß ist **translationsinvariant**, Verschiebungen von Mengen ändert ihr Maß (die „Größe“) nicht. Diese Eigenschaft gilt natürlich nicht für alle Maße. Mehr noch, bis auf triviale Modifikationen (Konstanten addieren) ist das Lebesgue-Maß das einzige translationsinvariante Maß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$.

2.3 Messbare numerische Funktionen

Wir nutzen wie in Kapitel 1 die erweiterte Zahlengerade $\overline{\mathbb{R}} = [-\infty, +\infty]$. Dabei nutzen wir die definierten „Rechenregeln“ aus Kapitel 1 und auch die Konvergenzen am Rand:

$$a_n \rightarrow +\infty, n \rightarrow \infty, \quad \text{und} \quad a_n \rightarrow -\infty, n \rightarrow \infty,$$

wie in Analysis 1 definiert. Oft schreiben wir ∞ statt $+\infty$.

Definition 2.3.1.  Auf $\overline{\mathbb{R}}$ definieren wir die erweiterte Borel- σ -Algebra:

$$\mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}) := \{B \subseteq \overline{\mathbb{R}} : B \cap \mathbb{R} \in \mathcal{B}(\mathbb{R})\}.$$

Kurz überlegen zeigt uns, dass $\mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}})$ folgende Mengen enthält: alle $B \in \mathcal{B}(\mathbb{R})$, sowie $B \cup \{+\infty\}$, $B \cup \{-\infty\}$ und $B \cup \{-\infty, +\infty\}$.

Definition 2.3.2. ► Für einen messbaren Raum (Ω, \mathcal{A}) heißt $f: \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ **messbare numerische Funktion**, falls f $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}))$ -messbar ist.

In der Stochastik 1 spielen numerische Funktionen noch keine besonders wichtige Rolle. Ihr solltet euch nicht erschrecken lassen, bei (fast) allen Argumenten spielt es keine Rolle, ob eine Funktion reell oder numerisch ist. Numerische Funktionen sind einfach nur eine etwas größere Klasse von Funktionen, die reelle Funktionen enthalten. Gewöhnt euch einfach direkt daran, dass unsere messbaren Funktionen auch die Werte $+\infty$ oder $-\infty$ annehmen dürfen.

Bemerkung 2.3.3. ►

- (i) Jede $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\mathbb{R}))$ -messbare Funktion $f: \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ ist auch eine messbare numerische Funktion, denn $f^{-1}(A \cup B) = f^{-1}(B) \in \mathcal{A}$ für alle $B \in \mathcal{B}(\mathbb{R})$ und $A \in \{\{+\infty\}, \{-\infty\}, \{+\infty, -\infty\}\}$.
- (ii) Aussagen für messbare reelle Funktionen gelten ganz analog für messbare numerische Funktionen. So gilt etwa: $f: \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ ist $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}))$ -messbar genau dann, wenn $\{f \leq t\} \in \mathcal{A}$ für alle $t \in \overline{\mathbb{R}}$. Das folgt auch aus Proposition 2.1.4 weil $\mathcal{E} = \{[-\infty, t]: t \in \overline{\mathbb{R}}\}$ die σ -Algebra $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ erzeugt (überlegt mal, warum das stimmt).

Definition 2.3.4. ► Für $a, b \in \overline{\mathbb{R}}$ definieren wir

$$a \wedge b := \min\{a, b\} \quad \text{und} \quad a \vee b := \max\{a, b\}$$

sowie

$$a^+ := \max\{0, a\} \quad \text{und} \quad a^- := -\min\{0, a\}.$$

Für numerische Funktionen werden entsprechend punktweise $f \wedge g$, $f \vee g$, f^+ , f^- definiert. f^+ heißt **Positivteil** von f und f^- **Negativteil** von f .

Beachte: Postivteil und Negativteil sind beide positiv aufgrund des zusätzlichen Minus in der Definition des Negativteils.

Es gelten direkt aus der Definition folgende wichtige Identitäten

$$f = f^+ - f^- \quad \text{und} \quad |f| = f^+ + f^-,$$

die uns zeigen, weshalb es oft reicht f^+ und f^- zu untersuchen.

Lemma 2.3.5. ► Sind $f, g: \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}))$ -messbar, so sind die Mengen

$$\{f < g\}, \quad \{f \leq g\}, \quad \{f = g\} \quad \text{und} \quad \{f \neq g\}$$

messbar, also in \mathcal{A} .

Beweis. Der Trick ist es, die Mengen als abzählbare Vereinigungen, Komplemente, Schnitte, etc. von messbaren Mengen zu schreiben. Weil f und g messbar sind, führen wir also auf Urbilder offener Mengen von f und g zurück. Als erstes schreiben wir

$$\{f < g\} \stackrel{\text{Trick!}}{=} \bigcup_{t \in \mathbb{Q}} \{f < t < g\} = \underbrace{\bigcup_{t \in \mathbb{Q}}}_{\in \mathcal{A}} \underbrace{\{f < t\} \cap \{t < g\}}_{\in \mathcal{A}}.$$

Der wesentliche Trick war natürlich die erste Gleichheit. Genauso zeigt man auch $\{f > g\} \in \mathcal{A}$. Weil $\{f = g\} = (\{f < g\} \cup \{f > g\})^C$ und $\{f \neq g\} = \{f = g\}^C$ gelten, sind auch die letzten beiden Mengen in \mathcal{A} . Die zweite Menge schreiben wir als $\{f \leq g\} = \{f < g\} \cup \{f = g\}$, die rechte Seite ist in \mathcal{A} . \square

Lemma 2.3.6. ► Sind $f, g : \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ ($\mathcal{A}, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}})$)-messbar, so sind auch $f + g$, αf für $\alpha \in \mathbb{R}$, $f \cdot g$, $f \wedge g$, $f \vee g$ und $|f|$ messbar.

Beweis. Tricks aus dem letzten Beweis ausprobieren, und in Übungen/Übungsaufgaben üben! □

Eine kleine Warnung: Wir müssen beim Addieren von numerischen Funktionen aufpassen, dass die Addition wohldefiniert ist. Es darf niemals $+\infty + (-\infty)$ auftauchen, das ist nicht definiert worden. Man sollte also immer schreiben, „ $f + g$ (wenn die Addition wohldefiniert ist)“. Weil solche Probleme in der Stochastik 1 keine ernsthafte Rolle spielen, sind wir hier bewusst etwas unsauber, um nicht von den wichtigsten Punkten abzulenken.

Auch sehr wichtig ist, dass punktweise Grenzwerte von Folgen messbarer numerischer Funktionen wieder messbar sind:

Proposition 2.3.7. ► Es sei $f_1, f_2, \dots : \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ eine Folge ($\mathcal{A}, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}})$)-messbarer numerischer Funktionen.

(i) Dann sind auch die punktweise definierten Funktionen

- $g_1(\omega) := \inf_{n \in \mathbb{N}} f_n(\omega), \quad \omega \in \Omega,$
- $g_2(\omega) := \sup_{n \in \mathbb{N}} f_n(\omega), \quad \omega \in \Omega,$
- $g_3(\omega) := \limsup_{n \rightarrow \infty} f_n(\omega), \quad \omega \in \Omega,$
- $g_4(\omega) := \liminf_{n \rightarrow \infty} f_n(\omega), \quad \omega \in \Omega,$

messbare numerische Funktionen. Beachte: Weil wir über numerische Funktionen reden, sind alle Ausdrücke wohldefiniert, die Werte $+\infty$ und $-\infty$ dürfen auftauchen.

(ii) Existieren die Grenzwerte in $\overline{\mathbb{R}}$ für alle $\omega \in \Omega$, so ist auch die punktweise definierte Funktion

$$g(\omega) := \lim_{n \rightarrow \infty} f_n(\omega), \quad \omega \in \Omega,$$

messbar.

Beweis. Der Beweis wird in der großen Übung diskutiert, hier nur für g_1 . Wegen Bemerkung 2.1.7 reicht es, für alle $t \in \mathbb{R}$, $\{g_1 < t\} \in \mathcal{A}$ zu zeigen. Die Mengen $\{g_1 < t\}$ werden wieder geschrieben als abzählbare Vereinigungen, Komplemente, Schnitte, etc. von aufgrund der Voraussetzung messbaren Mengen:

$$\begin{aligned} \{g_1 < t\} &= \{\omega \in \Omega : \inf_{n \in \mathbb{N}} f_n(\omega) < t\} \\ &= \{\omega \in \Omega : f_n(\omega) < t \text{ für ein } n \in \mathbb{N}\} \\ &= \bigcup_{n \in \mathbb{N}} \{\omega \in \Omega : f_n(\omega) < t\} \\ &= \underbrace{\bigcup_{n \in \mathbb{N}} \underbrace{\{f_n < t\}}_{\in \mathcal{A}}}_{\in \mathcal{A}}. \end{aligned}$$

Für g_2, \dots, g_4 muss man sich überlegen, was $\{g_i < t\}$ eigentlich bedeutet und das dann in abzählbare Vereinigungen, Komplemente, Schnitte, etc. messbarer Mengen der Form $\{f_n \in \dots\}$ umschreiben. Probiert es aus! Jetzt ist ein guter Moment zu wiederholen, wie \liminf , \limsup definiert sind. □

An dieser Stelle ist noch nicht so klar, warum Messbarkeit nützlich ist. Die gerade gezeigten Aussagen sind der Grund, weshalb die im Anschluss zu entwickelnde Lebesgue Integrationstheorie so erfolgreich ist: Alle möglichen Manipulationen mit messbaren Funktionen bleiben messbar.

Kapitel 3

Integrationstheorie

Im Folgenden entwickeln wir die Integrationstheorie im Sinne von Henry Lebesgues. An und für sich hat das nichts mit Stochastik zu tun und gehört eher in den Bereich der Analysis. Im Sinne der abstrakten Modellierung eines zufälligen Experimentes durch einen Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ wollen wir aber Lebesgue Integrale nutzen, um Begriffe wie Erwartungswert und Varianz als Integrale über $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ definieren. Damit kann man dann in der Stochastik die Massenverteilung zufälliger Experimente genauer untersuchen.

3.1 Das (allgemeine) Lebesgue Integral

In diesem Abschnitt werden wir Integrale der Form $\int_{\Omega} f d\mu$ für beliebige Maßräume $(\Omega, \mathcal{A}, \mu)$ und messbare numerische Funktionen $f : \Omega \rightarrow \bar{\mathbb{R}}$ definieren. Das Maß kann endlich sein (z. B. ein Wahrscheinlichkeitsmaß) oder unendlich sein (z. B. das Lebesguemaß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$).

Bevor wir mit der Konstruktion starten, diskutieren wir ganz kurz den Zusammenhang zum Riemann Integral, das ihr vermutlich aus der Schule oder den Analysis Vorlesungen kennt. Dort habt ihr für reelle Funktionen Integrale $\int_a^b f(x) dx$ definiert, indem Treppenfunktionen (stückweise konstant auf einer Zerlegung von $[a, b]$ in kleine Intervalle) über und unter den Graphen von f gelegt wurden. Wenn die Treppenfunktionen von oben und unten immer feiner an f angenähert werden und dabei die Integrale (Ober- und Untersummen) im Grenzwert gleich sind, so heißt f Riemann integrierbar und das Integral von f ist als dieser Grenzwert definiert (wer alles vergessen hat, kann mal schnell die Bildchen bei Wikipedia zum Riemann Integral anschauen). Die Interpretation des Integrals als Flächeninhalt wird dadurch visuell klar. Anschließend habt ihr das uneigentliche Riemann Integral $\int_{\mathbb{R}} f(x) dx$ als Grenzwert des (eigentlichen) Riemann Integrals $\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{-n}^n f(x) dx$ definiert, falls der Grenzwert existiert. Wenn ihr also eigentliche Riemann Integrale durch Stammfunktionen, partielle Integration oder Substitution berechnen könnt, so könnt ihr auch uneigentliche Riemann Integrale berechnen.

Wenn wir jetzt für $f : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ statt für $f : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ genauso vorgehen wollen, haben wir ein Problem: Wie zerlegen wir Ω in kleine Intervalle? Das geht nicht einfach so, Ω ist schließlich eine völlig beliebige Menge! Was ist aber in beiden Fällen gleich? Der Bildbereich! Der Trick beim Lebesgue Integral ist deshalb, nicht das Urbild in Intervalle zu zerlegen, sondern den Bildbereich in Intervalle zu zerlegen! Warum dafür gerade messbare Funktionen geeignet sind, wird in Satz 3.1.6 deutlich werden. Die Idee von Lebesgue den Bildbereich zu zerteilen, wird es uns daher später erlauben, Erwartungswerte, Varianzen, etc. für beliebige zufällige Experimente zu definieren.

Um leichter zu folgen, kann es nützliche sein, den Spezialfall $(\mathbb{R}, \mathcal{B}(\mathbb{R}), \lambda)$ im Kopf zu halten, denn da können wir besser zeichnen. Wir schreiben in dem Fall statt $\int_{\mathbb{R}} f d\lambda$ auch $\int_{\mathbb{R}} f(x) dx$, um klar zu stellen, dass das Lebesgue Integral für viele „nette“ Integranden $f : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ das gleiche ist, wie das (uneigentliche) Riemann Integral. Merkt euch für später schon mal, dass beispielsweise für

- nicht-negative stückweise stetige Integranden,

- stückweise stetige Integranden, die außerhalb eines Intervalls 0 sind,

das neue Lebesgue Integral und das schon bekannte uneigentliche Riemann Integral gleich sind. Später wird das nützlich sein, weil ihr dann die Rechenregeln der Analysis 1 (oder Schule) nutzen könnt, um $\int_{\mathbb{R}} f d\lambda$ als Grenzwert von $\int_{-n}^n f(x) dx$ auszurechnen. Alternativ könnten wir die Rechenregeln aus der Analysis nochmal für das Lebesgue Integral nachrechnen, aber das wäre vielleicht etwas langweilig.

Genug der Vorrede, kommen wir nun zum Lebesgue Integral:

Definition 3.1.1. Eine messbare Abbildung $f: \Omega \rightarrow \bar{\mathbb{R}}$ heißt **einfach** (alternativ **elementar**, manchmal auch **Treppenfunktion**), falls f nur endlich viele Werte annimmt. Wir definieren auch noch

$$\begin{aligned}\mathcal{E} &= \{f : \Omega \rightarrow \bar{\mathbb{R}} \mid f \text{ einfache Funktion}\}, \\ \mathcal{E}^+ &= \{f : \Omega \rightarrow \bar{\mathbb{R}} \mid f \text{ einfache Funktion, } f \geq 0\}.\end{aligned}$$

Eine Darstellung der Form

$$f = \sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbf{1}_{A_k} \quad (3.1)$$

nennen wir disjunkte Darstellung, wenn $\alpha_1, \dots, \alpha_n \in \bar{\mathbb{R}}$ und $A_1, \dots, A_n \in \mathcal{A}$ paarweise disjunkt sind. Nimmt eine einfache Funktion die Werte $\alpha_1, \dots, \alpha_n$ an, so gilt (3.1) zum Beispiel mit den messbaren Mengen

$$A_k = \{f = \alpha_k\} = \{\omega : f(\omega) = \alpha_k\} = f^{-1}([\alpha_k, \alpha_k]) \in \mathcal{A}.$$

Bemerkung. Wenn wir von einfachen Funktionen sprechen, meinen wir also immer, dass entweder f endlich viele Werte annimmt, oder f die obige Darstellung als Summe von Indikatorfunktionen hat. Meistens nutzen wir aber die disjunktiven Darstellungen weil die für Integrale benötigt werden.

Disjunkte Darstellungen messbarer Funktionen sind nicht eindeutig, z. B. gilt

$$\mathbf{1}_{[-2,-1]} + 2 \cdot \mathbf{1}_{[1,2]} = \mathbf{1}_{[-2,-3/2]} + \mathbf{1}_{(-3/2,-1]} + 2 \cdot \mathbf{1}_{[1,2]}.$$

Wir definieren im Folgenden das Integral nicht-negativer einfacher Funktionen, dann durch Approximation das Integral nicht-negativer messbarer Funktionen und schließlich durch die Zerlegen $f = f^+ - f^-$ das Integral beliebiger messbarer Funktionen.

Integrale nicht-negativer einfacher Funktionen

Definition 3.1.2. Für $f \in \mathcal{E}^+$ definiert man

$$\int_{\Omega} f d\mu := \sum_{k=1}^n \alpha_k \mu(A_k) \in [0, +\infty],$$

wenn f die disjunkte Darstellung $f = \sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbf{1}_{A_k}$ hat. $\int_{\Omega} f d\mu$ heißt Integral von f bezüglich μ , f heißt Integrand. Weil $\alpha_k = +\infty$ sowie $\mu(A_k) = +\infty$ möglich sind, muss festgelegt werden, wie $+$ und \cdot mit ∞ geht. Siehe dazu die Definition in Abschnitt 1.1.

Beispiel. Weil das Integral den „Flächeninhalt“ zwischen Graphen und Achse beschreiben soll,

sind die Rechenregeln $+$ und \cdot mit ∞ durchaus sinnvoll definiert worden:

$$\begin{aligned}\int_{\mathbb{R}} 0 \cdot \mathbf{1}_{\mathbb{R}} d\lambda &= 0 \cdot \lambda(\mathbb{R}) = 0 \cdot (+\infty) = 0, \\ \int_{\mathbb{R}} \mathbf{1}_{\mathbb{R}} d\lambda &= 1 \cdot \lambda(\mathbb{R}) = 1 \cdot (+\infty) = +\infty, \\ \int_{\mathbb{R}} (+\infty) \cdot \mathbf{1}_{[a,b]} d\lambda &= +\infty \cdot \lambda([a,b]) = +\infty \cdot (b-a) = +\infty, \\ \int_{\mathbb{R}} 3 \cdot \mathbf{1}_{[0,1]} d\lambda &= 3 \cdot \lambda([0,1]) = 3.\end{aligned}$$

Was sollten die Integrale auch sonst sein?

Rechnen wir noch nach, dass das Integral einer nicht-negativen einfachen Funktion nicht von der disjunkten Darstellung abhängt. Weil es verschiedene disjunkte Darstellungen für die gleiche Funktion gibt, würde die Definition sonst keinen Sinn machen.

Lemma 3.1.3. Es gelte

$$\sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbf{1}_{A_k} = \sum_{l=1}^m \beta_l \mathbf{1}_{B_l}$$

mit $\alpha_k, \beta_l \geq 0$ und paarweise disjunkten $A_1, \dots, A_n, B_1, \dots, B_m$, so gilt

$$\sum_{k=1}^n \alpha_k \mu(A_k) = \sum_{l=1}^m \beta_l \mu(B_l).$$

Beweis. Ohne Einschränkung der Allgemeinheit seien alle $\alpha_k, \beta_l \neq 0$. Wegen $\bigcup_{k=1}^n A_k = \{f > 0\} = \bigcup_{l=1}^m B_l$ und der σ -Additivität von μ gilt dann

$$\begin{aligned}\sum_{k=1}^n \alpha_k \mu(A_k) &\stackrel{\sigma\text{-add.}}{=} \sum_{k=1}^n \alpha_k \sum_{l=1}^m \mu(A_k \cap B_l) = \sum_{k=1}^n \sum_{l=1}^m \alpha_k \mu(A_k \cap B_l) \\ &\stackrel{(*)}{=} \sum_{l=1}^m \sum_{k=1}^n \beta_l \mu(B_l \cap A_k) = \sum_{l=1}^m \beta_l \mu(B_l).\end{aligned}$$

($*$) gilt, weil entweder $\mu(A_k \cap B_l) = 0$ oder $\mu(A_k \cap B_l) > 0$ gilt. Im ersten Fall gilt $\alpha_k \mu(A_k \cap B_l) = 0 = \beta_l \mu(A_k \cap B_l)$ trivialerweise, im zweiten Fall impliziert $\mu(A_k \cap B_l) > 0$ schon $A_k \cap B_l \neq \emptyset$ und damit $\alpha_k = \beta_l$ weil die beiden Darstellungen disjunkt sind. \square

Lemma 3.1.4. Für $f, g \in \mathcal{E}^+$, $\alpha \geq 0$ und $A \in \mathcal{A}$ gelten

- (i) $\mathbf{1}_A \in \mathcal{E}^+$ und $\int_{\Omega} \mathbf{1}_A d\mu = \mu(A)$.
- (ii) $\alpha f \in \mathcal{E}^+$ und $\int_{\Omega} \alpha f d\mu = \alpha \int_{\Omega} f d\mu$,
- (iii) $f + g \in \mathcal{E}^+$ und $\int_{\Omega} (f + g) d\mu = \int_{\Omega} f d\mu + \int_{\Omega} g d\mu$,
- (iv) $f \leq g \Rightarrow \int_{\Omega} f d\mu \leq \int_{\Omega} g d\mu$.

Beweis.

- (i) ✓

- (ii) αf nimmt auch nur endlich viele Werte an (ist also eine einfache Funktion) und hat die disjunkte Darstellung

$$\alpha f = \alpha \sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbf{1}_{A_k} = \sum_{k=1}^n (\alpha \alpha_k) \mathbf{1}_{A_k}.$$

Das Integral berechnet sich aus der Definition:

$$\int_{\Omega} (\alpha f) d\mu \stackrel{\text{Def.}}{=} \sum_{k=1}^n (\alpha \alpha_k) \mu(A_k) = \alpha \sum_{k=1}^n \alpha_k \mu(A_k) \stackrel{\text{Def.}}{=} \alpha \int_{\Omega} f d\mu$$

- (iii) Wir nehmen an, dass f und g die disjunkten Darstellungen

$$f = \sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbf{1}_{A_k} \quad \text{und} \quad g = \sum_{l=1}^m \beta_l \mathbf{1}_{B_l}$$

haben. Ohne Einschränkung gelte $\bigcup_{k=1}^n A_k = \Omega = \bigcup_{l=1}^m B_l$. Wäre das nicht der Fall, so würden wir $A_{n+1} := (\bigcup_{k=1}^n A_k)^C$ und $\alpha_{n+1} = 0$ wählen (analog für g). Damit ist dann wegen $1 = \mathbf{1}_{\Omega} = \sum_{k=1}^n \mathbf{1}_{A_k} = \sum_{l=1}^m \mathbf{1}_{B_l}$ und $\mathbf{1}_{A_k} \cdot \mathbf{1}_{B_l} = \mathbf{1}_{A_k \cap B_l}$ auch

$$\begin{aligned} f + g &= \sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbf{1}_{A_k} + \sum_{l=1}^m \beta_l \mathbf{1}_{B_l} \\ &= \sum_{k=1}^n \alpha_k \sum_{l=1}^m \mathbf{1}_{A_k \cap B_l} + \sum_{l=1}^m \beta_l \sum_{k=1}^n \mathbf{1}_{A_k \cap B_l} \\ &= \sum_{k=1}^n \sum_{l=1}^m (\alpha_k + \beta_l) \mathbf{1}_{A_k \cap B_l}. \end{aligned}$$

Damit haben wir eine disjunkte Darstellung für die einfache Funktion $f + g$ und es gilt

$$\begin{aligned} \int_{\Omega} (f + g) d\mu &\stackrel{\text{Def.}}{=} \sum_{k=1}^n \sum_{l=1}^m (\alpha_k + \beta_l) \mu(A_k \cap B_l) \\ &\stackrel{\sigma\text{-add.}}{=} \sum_{k=1}^n \alpha_k \mu\left(\bigcup_{l=1}^m (A_k \cap B_l)\right) + \sum_{l=1}^m \beta_l \mu\left(\bigcup_{k=1}^n (A_k \cap B_l)\right) \\ &= \sum_{k=1}^n \alpha_k \mu(A_k) + \sum_{l=1}^m \beta_l \mu(B_l) \\ &\stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\Omega} f d\mu + \int_{\Omega} g d\mu, \end{aligned}$$

und damit die Behauptung.

- (iv) Monotonie \checkmark , folgt direkt aus der Definition.

□

Integral nicht-negativer messbarer numerischer Funktionen

Weiter geht's für nicht-negative Integranden. Wir definieren zunächst einen sofort wohldefinierten Ausdruck und zeigen danach, dass dies auch der Grenzwert beliebiger wachsender Folgen von unten ist.

Definition 3.1.5. Für $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\bar{\mathbb{R}}))$ -messbares $f : \Omega \rightarrow \bar{\mathbb{R}}$ mit $f \geq 0$ definieren wir

$$\int_{\Omega} f d\mu := \sup \left\{ \int_{\Omega} g d\mu : 0 \leq g \leq f, g \in \mathcal{E}^+ \right\}.$$

$\int_{\Omega} f d\mu$ heißt wieder **Integral von f bezüglich μ** , f heißt **Integrand**. Wie bei nicht-negativen einfachen Funktionen ist $\int_{\Omega} f d\mu = +\infty$ ausdrücklich erlaubt!

Jetzt wollen wir diese komplizierte Definition (wie soll man damit irgendwas zeigen?) durch eine handlichere äquivalente Darstellung ersetzen.

Satz 3.1.6. [Darum sind messbare Funktionen so wichtig!!!] Für jede nicht-negative messbare numerische Funktion existiert eine wachsende Folge von Treppenfunktionen $(f_n)_{n \in \mathbb{N}} \subseteq \mathcal{E}^+$ mit $f_n \uparrow f$ punktweise für $n \rightarrow \infty$.

Beweis. Wir definieren

$$f_n = \underbrace{\sum_{k=0}^{n \cdot 2^n - 1} \frac{k}{2^n} \mathbf{1}_{f^{-1}\left(\left[\frac{k}{2^n}, \frac{k+1}{2^n}\right]\right)} + n \mathbf{1}_{f^{-1}([n, +\infty])}}_{\text{messbar}}.$$

Fürs bessere Verständnis zeichne man die Folge f_n für das Beispiel $f : \mathbb{R} \rightarrow \bar{\mathbb{R}}$ mit $f(x) = +\infty \cdot \mathbf{1}_{(-\infty, 0]} + \frac{1}{x} \cdot \mathbf{1}_{(0, +\infty)}$ hin! Weil f messbar ist, sind die A_k messbare Mengen. Also sind die f_n einfache Funktionen. Aufgrund der Definition gelten sofort die geforderten Eigenschaften:

- $0 \leq f_n \leq f$ für alle $n \in \mathbb{N}$.
- Die Folge (f_n) ist punktweise wachsend.
- Die Folge (f_n) konvergiert punktweise gegen f .

□

Lemma 3.1.7. [Montone Konvergenz Theorem (MCT) für einfache Funktionen] Sei $(f_n) \subseteq \mathcal{E}^+$ mit $f_n \uparrow f$, $n \rightarrow \infty$, für eine nicht-negative messbare numerische Funktion f . Dann gilt

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu = \int_{\Omega} f d\mu,$$

wobei in der Gleichheit $+\infty = +\infty$ möglich ist.

Für monoton wachsende Folgen einfacher Funktionen darf der Limes also in das Integral getauscht werden.

Beweis. Die Folge $(\int_{\Omega} f_n d\mu)_{n \in \mathbb{N}}$ wächst (Monotonie des Integrals für einfache Integranden) und konvergiert also in $[0, +\infty]$.

„ \leq “: Folgt direkt aus der Definition

$$\int_{\Omega} f d\mu = \sup \left\{ \int_{\Omega} g d\mu : g \leq f, g \in \mathcal{E}^+ \right\},$$

weil das Supremum einer Menge eine obere Schranke der Menge ist und $f_n \leq f$ nach Voraussetzung.

„ \geq “: Wir behaupten: Ist $g \in \mathcal{E}^+$ mit $g \leq f$, so gilt

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu \geq \int_{\Omega} g d\mu. \quad (3.2)$$

Weil das Supremum einer Menge M die *kleinste obere Schranke* ist, sind wir dann fertig weil aufgrund von (3.2) auch $\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu$ eine obere Schranke ist.

Warum gilt die Behauptung? Sei $\varepsilon \in (0, 1)$ beliebig und sei

$$g = \sum_{k=1}^r \gamma_k \mathbf{1}_{C_k} \in \mathcal{E}^+ \quad \text{mit} \quad g \leq f.$$

Wegen $f_n \uparrow f$ gilt $A_n \uparrow \Omega$, $n \rightarrow \infty$, für

$$A_n := \{f_n \geq (1 - \varepsilon)g\} = \{\omega : f_n(\omega) \geq (1 - \varepsilon)g(\omega)\}.$$

Weil aufgrund der Definition der Mengen A_n und $f \geq 0$

$$f_n(\omega) \geq f_n(\omega) \mathbf{1}_{A_n}(\omega) \geq (1 - \varepsilon)g(\omega) \mathbf{1}_{A_n}(\omega)$$

für alle $\omega \in \Omega$ gilt (man teste die zwei Möglichkeiten $\omega \in A_n$ und $\omega \notin A_n$), folgt

$$\begin{aligned} \int_{\Omega} f_n d\mu &\stackrel{\text{Mon.}}{\geq} \int_{\Omega} f_n \mathbf{1}_{A_n} d\mu \\ &\stackrel{\text{Mon.}}{\geq} \int_{\Omega} (1 - \varepsilon)g \mathbf{1}_{A_n} d\mu \\ &\stackrel{\text{Lin.}}{=} (1 - \varepsilon) \int_{\Omega} \left(\sum_{k=1}^r \gamma_k \mathbf{1}_{C_k} \right) \mathbf{1}_{A_n} d\mu \\ &= (1 - \varepsilon) \int_{\Omega} \sum_{k=1}^r \gamma_k \mathbf{1}_{A_n \cap C_k} d\mu \\ &\stackrel{\text{Def.}}{=} (1 - \varepsilon) \sum_{k=1}^r \gamma_k \mu(A_n \cap C_k). \end{aligned}$$

Wegen Stetigkeit von Maßen gilt

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mu(A_n \cap C_k) = \mu\left(\bigcup_{n=1}^{\infty} (A_n \cap C_k)\right) = \underbrace{\mu\left(\left(\bigcup_{n=1}^{\infty} A_n\right) \cap C_k\right)}_{=\Omega} = \mu(C_k),$$

also gilt zusammen

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu \geq (1 - \varepsilon) \sum_{k=1}^r \gamma_k \mu(C_k) = (1 - \varepsilon) \int_{\Omega} g d\mu.$$

Weil ε beliebig gewählt war folgt die Hilfsbehauptung und damit ist der Beweis fertig.

□

Vorlesung 10

Warum war das Lemma so wichtig? Die Definition des Integrals als Supremum ist sehr unhandlich. Es hat natürlich den Vorteil, dass das Integral sofort sinnvoll definiert ist, dafür können wir mit der Definition nichts anstellen. Schauen wir uns als Beispiel die Beweise der folgenden elementaren Rechenregeln an. Per Approximation durch einfache Funktionen sind die Argumente sehr einfach, per Definition als Supremum wären die Argumente ziemlich fies.

Lemma 3.1.8. Für $f, g: \Omega \rightarrow [0, +\infty]$ messbar und $\alpha \geq 0$ gelten

- (i) $\int_{\Omega} \alpha f \, d\mu = \alpha \int_{\Omega} f \, d\mu,$
- (ii) $\int_{\Omega} (f + g) \, d\mu = \int_{\Omega} f \, d\mu + \int_{\Omega} g \, d\mu,$
- (iii) $f \leq g \Rightarrow \int_{\Omega} f \, d\mu \leq \int_{\Omega} g \, d\mu.$

Beweis. Wir zeigen nur (ii), (i) geht analog und (iii) folgt direkt aus der Definition als Supremum. Beachtet dabei folgende Eigenschaften vom Supremum: $M \subseteq N$ impliziert natürlich $\sup M \leq \sup N$.

Seien $(f_n), (g_n) \subseteq \mathcal{E}^+$ mit $f_n \uparrow f, g_n \uparrow g, n \rightarrow \infty$. Weil dann auch $f_n + g_n \in \mathcal{E}^+$ und $f_n + g_n \uparrow f + g$ gelten, folgt mit Lemma 3.1.7 und der Linearität des Integrals für einfache Funktionen

$$\int_{\Omega} f \, d\mu + \int_{\Omega} g \, d\mu = \lim_{n \rightarrow \infty} \left(\int_{\Omega} f_n \, d\mu + \int_{\Omega} g_n \, d\mu \right) = \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} (f_n + g_n) \, d\mu = \int_{\Omega} (f + g) \, d\mu.$$

□

Integral messbarer numerischer Funktionen

Im letzten Schritt wollen wir noch die Annahme der Nichtnegativität weglassen. Sei dazu $f: \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}} (\mathcal{A}, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}))$ -messbar. Um f auf nicht-negative Funktionen zurückzuführen, erinnern wir an die Zerlegung von f in Postiv- und Negativteil

$$f = f^+ - f^- \quad \text{und} \quad |f| = f^+ + f^-$$

aus dem Kapitel über messbare Abbildungen.

Definition 3.1.9.  Sei $f: \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ messbar und

$$\int_{\Omega} f^+ \, d\mu < \infty \quad \text{oder} \quad \int_{\Omega} f^- \, d\mu < \infty.$$

Dann definieren wir

$$\int_{\Omega} f \, d\mu = \int_{\Omega} f^+ \, d\mu - \int_{\Omega} f^- \, d\mu \in [-\infty, +\infty]$$

und sagen, das Integral $\int f \, d\mu$ ist wohldefiniert. Ist $\int f \, d\mu \in \mathbb{R}$, d.h. die Integrale über Positiv- und Negativteil sind beide endlich, so heißt f **μ -integrierbar** und wir sagen, das Integral existiert. Existiert bedeutet also wohldefiniert und endlich. Zur Notation: Man schreibt statt $\int_{\Omega} f \, d\mu$ auch

$$\int_{\Omega} f(\omega) \, d\mu(\omega) \quad \text{oder} \quad \int_{\Omega} f(\omega) \, \mu(d\omega),$$

oft lässt man aus Faulheit auch Ω unter dem Integral weg.

Ohne die Einschränkung, dass eines der Integrale endlich ist, könnten wir das Integral nicht sinnvoll definieren. Das liegt daran, dass $+\infty - (+\infty)$ nicht sinnvoll definierbar ist.

Definition 3.1.10.  Ist $f: \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ messbar und $A \in \mathcal{A}$, so definiert man

$$\int_A f \, d\mu := \int_{\Omega} f \mathbf{1}_A \, d\mu,$$

wenn die rechte Seite wohldefiniert ist. Alternativ schreibt man auch hier

$$\int_A f(\omega) \, d\mu(\omega) \quad \text{oder} \quad \int_A f(\omega) \, \mu(d\omega)$$

und wenn $\Omega = \mathbb{R}$ ist, auch $\int_{\mathbb{R}} f(x) d\mu(x)$. Für den Spezialfall des Lebesgue-Maßes auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ schreiben wir wieder

$$\int_a^b f(x) dx \quad \text{statt} \quad \int_{[a,b]} f d\lambda,$$

damit die Analogie zur Analysis nicht verloren geht. Weil das Integral nur für messbare Funktionen definiert ist, ist es ganz essentiell, dass auch $f\mathbf{1}_A$ eine messbare Funktion ist. Das liegt an der großen Flexibilität von messbaren Funktionen: $\mathbf{1}_A$ ist messbar, weil A messbar ist und das Produkt messbarer Funktionen ist messbar.

Lemma 3.1.11. Für $f, g: \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ μ -integrierbar und $\alpha \in \mathbb{R}$ gelten

(i) αf ist μ -integrierbar und

$$\int_{\Omega} \alpha f d\mu = \alpha \int_{\Omega} f d\mu.$$

(ii) Wenn $f + g$ sinnvoll definiert ist (d. h. kein $+\infty + (-\infty)$), so ist $f + g$ μ -integrierbar und

$$\int_{\Omega} (f + g) d\mu = \int_{\Omega} f d\mu + \int_{\Omega} g d\mu.$$

(iii)

$$f \leq g \quad \Rightarrow \quad \int_{\Omega} f d\mu \leq \int_{\Omega} g d\mu$$

(iv) Δ -Ungleichung:

$$\left| \int_{\Omega} f d\mu \right| \leq \int_{\Omega} |f| d\mu$$

Beweis.

(i) Für $\alpha \geq 0$ gelten

$$(\alpha f)^+ = \alpha f^+ \quad \text{und} \quad (\alpha f)^- = \alpha f^-.$$

Damit ist αf μ -integrierbar, weil mit Lemma 3.1.8(i)

$$\int_{\Omega} \alpha f^+ d\mu = \alpha \int_{\Omega} f^+ d\mu < \infty \quad \text{und} \quad \int_{\Omega} \alpha f^- d\mu = \alpha \int_{\Omega} f^- d\mu < \infty$$

gelten. Es gilt dann per Definition des Integrals als Differenz der Integrale über Positiv- und Negativteil

$$\int_{\Omega} \alpha f d\mu \stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\Omega} \alpha f^+ d\mu - \int_{\Omega} \alpha f^- d\mu \stackrel{3.1.8}{=} \alpha \int_{\Omega} f^+ d\mu - \alpha \int_{\Omega} f^- d\mu = \alpha \int_{\Omega} f d\mu.$$

Der Fall $\alpha < 0$ geht genauso, wir nutzen hierbei $(\alpha f)^+ = -\alpha f^-$ und $(\alpha f)^- = -\alpha f^+$ und gehen dann genauso vor.

(ii) Die Summe ist bei Integralen immer der delikate Teil. Es gelten zunächst punktweise (Fallunterscheidungen)

$$0 \leq (f + g)^+ \leq f^+ + g^+ \quad \text{und} \quad 0 \leq (f + g)^- \leq f^- + g^-.$$

Damit gelten

$$\int_{\Omega} (f + g)^+ d\mu \stackrel{3.1.8}{\leq} \int_{\Omega} (f^+ + g^+) d\mu \stackrel{3.1.8}{=} \int_{\Omega} f^+ d\mu + \int_{\Omega} g^+ d\mu < \infty$$

und

$$\int_{\Omega} (f+g)^- d\mu \stackrel{3.1.8}{\leq} \int_{\Omega} (f^- + g^-) d\mu \stackrel{3.1.8}{=} \int_{\Omega} f^- d\mu + \int_{\Omega} g^- d\mu < \infty.$$

Also ist gemäß Definition $f+g$ μ -integrierbar. Die Berechnung des Integrals von $f+g$ ist clever. Wir kennen die Linearität bisher nur für nicht-negative Funktionen. Führen wir die Behauptung also auf den Fall zurück, indem wir wie folgt $f+g$ auf zwei Arten in Positiv- und Negativteil zerlegen:

$$\sum_{\geq 0} (f+g)^+ - \sum_{\geq 0} (f+g)^- = f+g = \sum_{\geq 0} (f^+ - f^-) + \sum_{\geq 0} (g^+ - g^-).$$

Umformen ergibt

$$(f+g)^+ + f^- + g^- = (f+g)^- + f^+ + g^+.$$

Weil jetzt nur noch Summen nicht-negativer Funktionen auftauchen, können wir die bereits bekannte Linearität des Integrals aus Lemma 3.1.8 nutzen:

$$\int_{\Omega} (f+g)^+ d\mu + \int_{\Omega} f^- d\mu + \int_{\Omega} g^- d\mu = \int_{\Omega} (f+g)^- d\mu + \int_{\Omega} f^+ d\mu + \int_{\Omega} g^+ d\mu.$$

Erneutes Auflösen ergibt

$$\int_{\Omega} (f+g)^+ d\mu - \int_{\Omega} (f+g)^- d\mu = \int_{\Omega} f^+ d\mu - \int_{\Omega} f^- d\mu + \int_{\Omega} g^+ d\mu - \int_{\Omega} g^- d\mu$$

und Ausnützen der Definition des Integrals als Differenz der Positiv- und Negativteile

$$\int_{\Omega} (f+g) d\mu = \int_{\Omega} f d\mu + \int_{\Omega} g d\mu.$$

- (iii) Natürlich gilt $f \leq g \Leftrightarrow g-f \geq 0$. Weil die Nullfunktion sowie $g-f$ nicht-negativ sind, gilt wegen der Linearität und der Definition des Integrals für einfache Funktionen (die Nullfunktion)

$$0 = \int_{\Omega} 0 d\mu \leq \int_{\Omega} (g-f) d\mu \stackrel{(i),(ii)}{=} \int_{\Omega} gd\mu - \int_{\Omega} fd\mu.$$

Umformen gibt die Behauptung.

- (iv) Die Dreicksungleichung für Integrale folgt aus der Dreiecksungleichung in \mathbb{R} :

$$\begin{aligned} \left| \int_{\Omega} f d\mu \right| &\stackrel{\text{Def.}}{=} \left| \int_{\Omega} f^+ d\mu - \int_{\Omega} f^- d\mu \right| \\ &\stackrel{\triangle}{\leq} \left| \int_{\Omega} f^+ d\mu \right| + \left| \int_{\Omega} f^- d\mu \right| \\ &\stackrel{\geq 0}{=} \int_{\Omega} f^+ d\mu + \int_{\Omega} f^- d\mu \\ &\stackrel{(ii)}{=} \int_{\Omega} (f^+ + f^-) d\mu = \int_{\Omega} |f| d\mu. \end{aligned}$$

□

Eine Konsequenz der gerade genutzten Linearität kombiniert mit $|f| = f^+ + f^-$ ist folgendes Äquivalenz:

$$f \text{ ist } \mu\text{-integrierbar} \iff \int_{\Omega} f d\mu \text{ existiert} \iff \int_{\Omega} |f| d\mu < \infty. \quad (3.3)$$

Die rechte Seite sieht sehr viel nützlicher aus als die eigentliche Definition von μ -Integrierbarkeit, ist aber nur eine recht triviale Modifikation.

Beispiel 3.1.12. 

- (i) Für den wichtigen Spezialfall $(\Omega, \mathcal{A}, \mu) = (\mathbb{R}, \mathcal{B}(\mathbb{R}), \lambda)$ schauen wir uns mal ein paar Beispiele an:

- (a) Ist f stückweise stetig, so ist f Riemann integrierbar auf Intervallen $[a, b]$ und gleich dem Lebesgue Integral $\int_{[a,b]} f d\lambda$. Das erklärt auch wieder, warum wir auch für das Lebesgue integral die dx -Notation nutzen und $\int_{[a,b]} f d\lambda = \int_a^b f(x) dx$ schreiben. Ihr könnt also für nette Integranden $\int_{[a,b]} f d\lambda$ mit den Rechenregeln aus der Schule und Analysis berechnen (Stammfunktionen, partielle Integration, Substitution). Stückweise stetig ist eigentlich nicht die richtige Annahme, die richtige Formulierung ist folgende (Lebesgue'schen Kriterium für Riemann-Integrierbarkeit): Eine Funktion ist Riemann integrierbar auf $[a, b]$ genau dann, wenn die Unstetigkeitsstellen eine Nullmenge sind. Solch eine Funktion ist auch Lebesgue integrierbar und die Integrale sind gleich. Weil wir uns in dieser Vorlesung nicht für das Riemann Integral interessieren, führen wir das nicht weiter aus.
- (b) Ist $f \geq 0$ und stückweise stetig, so stimmt $\int_{\mathbb{R}} f d\lambda$ mit dem uneigentlichen Riemann Integral überein. Das sehen wir später mit dem monotonen Konvergenz Theorem und (a). Ihr dürft das Integral in dem Fall als

$$\int_{\mathbb{R}} f d\lambda = \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{-n}^n f(x) dx \quad (3.4)$$

schreiben, und die rechte Seite mit den Tricks der Analysis berechnen. Deshalb schreiben wir auch wie in Analysis $\int_{\mathbb{R}} f(x) dx$ statt $\int_{\mathbb{R}} f d\lambda$. Warum das gilt, schauen wir uns nach Satz 3.2.1 nochmal an.

- (c) Warnung: Den Rechentrick aus (3.4) dürft ihr nicht immer nutzen, wir haben schließlich angenommen, dass f nicht-negativ ist. Hier sind zwei Gegenbeispiele:

$$\begin{aligned} f(x) &= \frac{\sin(x)}{x}, \quad x \in \mathbb{R}, \\ f(x) &= \sum_{k=1}^{\infty} (-1)^k \frac{1}{k} \mathbf{1}_{[k-1,k)}(x), \quad x \in \mathbb{R}. \end{aligned}$$

Bei beiden Beispielen sind Positiv- und Negativteil nicht integrierbar (das kann man mit (b) nachrechnen), $\int_{\mathbb{R}} f d\lambda$ ist also nicht einmal wohldefiniert, der Grenzwert $\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{-n}^n f(x) dx$ existiert jedoch. Für das Riemann Integral (auf einem Interval) gilt zwar, „Riemann integrierbar impliziert Lebesgue integrierbar und die Integrale sind gleich“, für das uneigentliche Riemann Integral gilt das weder der Beispiele jedoch nicht!

- (d) In (a) haben wir gesagt, dass Riemann integrierbare Funktionen auch Lebesgue integrierbar sind. Hier ist ein Beispiel, das zeigt, dass die Umkehrung nicht immer gilt: $f = \mathbf{1}_{\mathbb{Q} \cap [0,1]}$, die Funktion die nur den Wert 1 für rationale Zahlen in $[0, 1]$ annimmt. Weil f eine einfache Funktion ist, $f = 1 \cdot \mathbf{1}_A$ für die Borel-messbare Menge $A = \mathbb{Q} \cap [0, 1]$, ist sie Lebesgue integrierbar mit Integral $\int_{[0,1]} \mathbf{1}_{\mathbb{Q}} d\lambda = 1 \cdot \lambda(\mathbb{Q} \cap [0, 1]) = 0$. Die Funktion ist aber nicht Riemann integrierbar: Jede Treppenfunktion über kleine Intervalle, die über f liegt, ist auf $[0, 1]$ größer als 1. Liegt eine Treppenfunktion unter f , so ist sie kleiner als 0 auf $[0, 1]$. Damit können die Ober- und Untersummen nicht gegen den gleichen Wert konvergieren.
- (ii) Schauen wir uns jetzt das Beispiel $(\Omega, \mathcal{A}, \mu) = (\mathbb{N}, \mathcal{P}(\mathbb{N}), \mu)$, $\mu(A) = \#A$, an. Ganz am Anfang der Vorlesung hatten wir dieses Maß Zählmaß genannt. An diesem Beispiel lernen wir: Summen sind auch nur Integrale! Warum? Für $f : \mathbb{N} \rightarrow [0, \infty)$ gilt

$$\int_{\mathbb{N}} f d\mu = \sum_{k=0}^{\infty} f(k).$$

Das folgt direkt aus Lemma 3.1.7 weil f als $f = \sum_{k=0}^{\infty} f(k) \mathbf{1}_{\{k\}}$ geschrieben werden kann (setzt mal m in die rechte Seite ein, es ist immer nur ein Summand ungleich 0!) und damit $f_n \uparrow f$ gilt, mit der Folge $f_n := \sum_{k=1}^n f(k) \mathbf{1}_{\{k\}}$ einfacher Funktionen. Zusammen gibt das aufgrund der Definition des allgemeinen Lebesgue Integrals für einfache Integranden

$$\int_{\mathbb{N}} f d\mu \stackrel{(3.1.7)}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\mathbb{N}} f_n d\mu \stackrel{\text{Def.}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \sum_{k=0}^n f(k) \mu(\{k\}) = \lim_{n \rightarrow \infty} \sum_{k=0}^n f(k) = \sum_{k=0}^{\infty} f(k).$$

Vielleicht habt ihr in der Analysis 2 schon über Nullmengen gesprochen. Dann habt ihr schon gelernt, dass Nullmengen bei Integralen keine Rolle spielen. Wenn nicht, lernt ihr Nullmengen und ihre Bedeutung für Integrale jetzt kennen:

Definition 3.1.13. $N \in \mathcal{A}$ heißt **μ -Nullmenge**, falls $\mu(N) = 0$.¹

Aufgrund der Subadditivität von Maßen (folgt aus der σ -Additivität) folgt sofort, dass abzählbare Vereinigungen von Nullmengen wieder Nullmengen sind (kleine Übung).

Definition 3.1.14.

- (i) Gilt eine Eigenschaft für alle $\omega \in \Omega$ außer einer μ -Nullmenge (d. h. für $N := \{\omega \in \Omega : \text{Eigenschaft gilt nicht}\}$ gilt $\mu(N) = 0$), so gilt die Eigenschaft μ -fast überall. Man schreibt kurz auch μ -f.ü.
- (ii) Ist μ ein Wahrscheinlichkeitsmaß, so sagt man anstelle von „ μ -fast überall“ auch „ μ -fast sicher“ oder kurz μ -f.s.

Wenn klar ist über welches Maß μ gesprochen wird, sagt man auch nur „fast überall“ oder „fast sicher“.

Weil aufgrund der Definition des Integrals für Indikatorfunktionen $f = \mathbf{1}_N$ über Nullmengen $\int_{\Omega} f d\mu = 1 \cdot \mu(N) = 0$, ist es nicht überraschend, dass Nullmengen beim Integrieren keine Rolle spielen. Das wird in (ii) des folgendes sehr wichtigen Satzes deutlich:

Vorlesung 11

Satz 3.1.15. Sind $f, g: \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ μ -integrierbar, so gelten:

- (i) f ist μ -fast überall endlich.
- (ii) $f = g$ μ -fast überall impliziert $\int_{\Omega} f d\mu = \int_{\Omega} g d\mu$.
- (iii) $f \geq 0$ und $\int_{\Omega} f d\mu = 0$ impliziert $f = 0$ μ -fast überall.

Beweis.

- (i) Sei $A := \{|f| = \infty\} = f^{-1}(\{-\infty, +\infty\}) \in \mathcal{A}$. Weil $n \mathbf{1}_A \leq |f|$ für alle $n \in \mathbb{N}$ gilt, folgt

$$n\mu(A) \stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\Omega} n \mathbf{1}_A d\mu \stackrel{\text{Mon.}}{\leq} \int_{\Omega} |f| d\mu = \int_{\Omega} (f^+ + f^-) d\mu \stackrel{f}{\stackrel{\mu\text{-int.}}{\leq}} \infty$$

für alle $n \in \mathbb{N}$. Weil $\mu(A) > 0$ einen Widerspruch gibt (dann wäre $n\mu(A)$ unbeschränkt aber $\int |f| d\mu$ ist eine obere Schranke), folgt die Behauptung.

- (ii) Für $N := \{f \neq g\} \in \mathcal{A}$ gilt aufgrund der Voraussetzung $\mu(N) = 0$. Weil aus $f = g$ fast überall auch $f^+ = g^+$ und $f^- = g^-$ fast überall folgt, impliziert die Definition des Integrals als $\int_{\Omega} f d\mu = \int_{\Omega} f^+ d\mu - \int_{\Omega} f^- d\mu$ bzw. $\int_{\Omega} g d\mu = \int_{\Omega} g^+ d\mu - \int_{\Omega} g^- d\mu$, dass die Aussage nur für $f, g \geq 0$ gezeigt werden muss (wende Aussage dann auf Positiv- und Negativteil an). Seien also $f, g \geq 0$ und

$$N = \{f \neq g\} = \{\omega : f(\omega) \neq g(\omega)\}$$

¹Eigentlich macht man das Allgemeine: Eine Teilmenge N von Ω heißt Nullmenge, falls es eine messbare Menge A mit $N \subseteq A$ und $\mu(A) = 0$ gibt. Weil in der Stochastik 1 alle von uns benötigten Nullmengen selber messbar sind, ignorieren wir das. Das Thema wird erst relevant, wenn ihr die Brownsche Bewegung kennengelernt.

die Nullmenge, auf der f und g nicht übereinstimmen. Dann gilt aufgrund der Monotonie und der Definition des Integrals

$$0 \leq \int_{\Omega} f \mathbf{1}_N d\mu \leq \int_{\Omega} (+\infty) \mathbf{1}_N d\mu = +\infty \cdot \mu(N) = +\infty \cdot 0 = 0.$$

Für die letzte Gleichung haben wir die Konvention $+\infty \cdot 0 = 0$ genutzt. Genauso gilt $\int_{\Omega} g \mathbf{1}_N d\mu = 0$. Wenn wir jetzt $1 = \mathbf{1}_N + \mathbf{1}_{N^C}$ schreiben, ergibt sich mit der Linearität des Integrals

$$\int_{\Omega} f d\mu = \int_{\Omega} f \mathbf{1}_N d\mu + \int_{\Omega} f \mathbf{1}_{N^C} d\mu = \int_{\Omega} f \mathbf{1}_{N^C} d\mu = \int_{\Omega} g \mathbf{1}_{N^C} d\mu = \int_{\Omega} g d\mu.$$

(iii) Seien $A_n = \{f > \frac{1}{n}\} = \{\omega: f(\omega) > \frac{1}{n}\}$ für $n \in \mathbb{N}$. Damit ist mit der Monotonie des Integrals

$$0 \stackrel{\text{Ann.}}{=} \int_{\Omega} f d\mu \stackrel{\text{Mon.}}{\geq} \int_{\Omega} f \mathbf{1}_{A_n} d\mu \stackrel{\text{Mon.}}{\geq} \int_{\Omega} \frac{1}{n} \mathbf{1}_{A_n} d\mu \stackrel{\text{Def.}}{=} \frac{1}{n} \mu(A_n) \geq 0,$$

weil $\frac{1}{n} \mathbf{1}_{A_n} \leq f \mathbf{1}_{A_n} \leq f$. Also ist $\mu(A_n) = 0$ für alle $n \in \mathbb{N}$. Damit gilt

$$0 \leq \mu(\{\omega: f(\omega) > 0\}) = \mu\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right) \stackrel{\text{subadd.}}{\leq} \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A_k) = 0.$$

Es gilt also $f = 0$ μ -fast überall.

□

Für spätere Verwendungen noch ein Satz zur Transformation von Integralen. In Analysis 2 habt ihr den schon in konkreter Form im \mathbb{R}^d kennengelernt.

Satz 3.1.16. [abstrakter Transformationssatz] Seien (Ω, \mathcal{A}) , (Ω', \mathcal{A}') messbare Räume, μ ein Maß auf \mathcal{A} , $f: \Omega \rightarrow \Omega'$ messbar, $g: \Omega' \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ messbar und $g \geq 0$. Dann gilt

$$\int_{\Omega'} g d\mu_f = \int_{\Omega} g \circ f d\mu,$$

wobei $+\infty = +\infty$ möglich ist. Dabei ist μ_f der push-forward (Bildmaß) von μ .

$$\begin{array}{ccc} (\Omega, \mathcal{A}, \mu) & \xrightarrow{f} & (\Omega', \mathcal{A}', \mu_f) \\ & \searrow \int_{\Omega} g \circ f d\mu & \downarrow g \Big| \int_{\Omega'} g d\mu_f \\ & & (\overline{\mathbb{R}}, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}})) \end{array}$$

Beweis. Einmal durch die „Gebetsmühle“ der Integrationstheorie (d. h. zeige die Aussage für einfache Integranden und nehme dann den Grenzwert):

(A) Sei erstmal

$$g = \sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbf{1}_{A_k} \geq 0$$

eine nicht-negative einfache Funktion. Wir nehmen die Darstellung mit $A_k = g^{-1}(\{\alpha_k\})$. Dann gilt

$$g \circ f = \sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbf{1}_{f^{-1}(A_k)} \geq 0,$$

$g \circ f$ ist also auch eine einfache Funktion. Weil nach Definition des push-forwards $\mu_f(A_k) = \mu(f^{-1}(A_k))$ gilt, bekommen wir

$$\int_{\Omega} g \circ f \, d\mu \stackrel{\text{Def.}}{=} \sum_{k=1}^n \alpha_k \mu(f^{-1}(A_k)) = \sum_{k=1}^n \alpha_k \mu_f(A_k) \stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\Omega'} g \, d\mu_f.$$

Damit gilt die Behauptung für einfache Funktionen.

(B) Weil g messbar ist, existiert eine Folge $(g_n) \subseteq \mathcal{E}^+$ mit $g_n \uparrow g$, $n \rightarrow \infty$. Also gilt

$$\int_{\Omega'} g \, d\mu_f \stackrel{3.1.7}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega'} g_n \, d\mu_f \stackrel{(A)}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} g_n \circ f \, d\mu \stackrel{3.1.7}{=} \int_{\Omega} g \circ f \, d\mu.$$

Im letzten Schritt haben wir genutzt, dass auch $g_n \circ f$ einfach ist (siehe (A)) und $g_n \circ f \uparrow g \circ f$, $n \rightarrow \infty$, gilt.

□

Wir hätten den letzten Satz auch direkt ohne die Nichtnegativität formulieren können. Aus didaktischen Gründen zerlegen wir die Aussage in den Satz und das folgende Korollar. Der nicht-negative Fall ist einfacher zu formulieren weil Integrale über nicht-negative Funktionen immer definiert sind. Bei allgemeinen Integranden muss man immer aufpassen, dass nicht $+\infty + (-\infty)$ auftaucht, das haben wir Wohldefiniertheit genannt. Die Formulierung des Satzes muss also die Wohldefiniertheit beinhalten. Um sich das Leben leichter zu machen, nimmt man meistens sogar die Integrierbarkeit (Wohldefiniert und endlich) an, das reicht in den Anwendungen ohnehin meistens aus.

Korollar 3.1.17. Unter den Voraussetzungen von Satz 3.1.16 gelte jetzt nur noch $g: \Omega' \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$. Dann ist g μ_f -integrierbar genau dann, wenn $g \circ f$ μ -integrierbar ist. Ist eine dieser Aussagen erfüllt, so gilt ebenfalls die Transformationsformel

$$\int_{\Omega'} g \, d\mu_f = \int_{\Omega} g \circ f \, d\mu.$$

Beweis. Wegen $g^+ \circ f = (g \circ f)^+$ und $g^- \circ f = (g \circ f)^-$ folgt aus dem Transformationssatz für nicht-negative Funktionen

$$\begin{aligned} g \text{ } \mu_f\text{-integrierbar} &\stackrel{\text{Def.}}{\Leftrightarrow} \int_{\Omega'} g^+ \, d\mu_f < \infty \quad \text{und} \quad \int_{\Omega'} g^- \, d\mu_f < \infty \\ &\Leftrightarrow \int_{\Omega} g^+ \circ f \, d\mu < \infty \quad \text{und} \quad \int_{\Omega} g^- \circ f \, d\mu < \infty \\ &\stackrel{\text{Def.}}{\Leftrightarrow} g \circ f \text{ } \mu\text{-integrierbar}. \end{aligned}$$

Nun zur Berechnung der Integrale:

$$\begin{aligned} \int_{\Omega'} g \, d\mu_f &\stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\Omega'} g^+ \, d\mu_f - \int_{\Omega'} g^- \, d\mu_f \\ &\stackrel{3.1.16}{=} \int_{\Omega} g^+ \circ f \, d\mu - \int_{\Omega} g^- \circ f \, d\mu \\ &= \int_{\Omega} (g \circ f)^+ \, d\mu - \int_{\Omega} (g \circ f)^- \, d\mu \\ &\stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\Omega} g \circ f \, d\mu. \end{aligned}$$

□

3.2 Konvergenzsätze

Im folgenden sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mu)$ ein fester Maßraum. Gezeigt haben wir schon

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu = \int_{\Omega} f d\mu,$$

wenn $(f_n)_{n \in \mathbb{N}}$ eine Folge nicht-negativer einfacher Funktionen ist, die wachsend gegen f konvergieren. Wir wollen nun die gleiche Aussage für beliebige nicht-negative wachsende Folgen zeigen.

Satz 3.2.1. ▶ [Monotone Konvergenz Theorem (MCT)] Seien $f, f_1, f_2, \dots : \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ messbar und es gelte $0 \leq f_1 \leq f_2 \leq \dots \leq f$ sowie $f = \lim_{n \rightarrow \infty} f_n$ μ -f.ü. Dann gilt

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu = \int_{\Omega} f d\mu,$$

wobei $+\infty = +\infty$ möglich ist.

Für monoton wachsende Funktionenfolgen darf der Limes also in das Integral getauscht werden.

Beweis.

(i) Wir nehmen an, dass $f_1(\omega) \leq f_2(\omega) \leq \dots \leq f(\omega)$ und $f(\omega) = \lim_{n \rightarrow \infty} f_n(\omega)$ nicht nur fast überall, sondern für alle $\omega \in \Omega$ (also punktweise) gelten.

„ \leq “: Wegen der Monotonie des Integrals gilt

$$\int_{\Omega} f_n d\mu \leq \int_{\Omega} f d\mu$$

für alle $n \in \mathbb{N}$. Weil die Folge der Integrale aufgrund der Monotonie wachsend ist, existiert der Grenzwert ($+\infty$ ist möglich). Warum? Entweder die Folge divergiert nach $+\infty$, oder sie ist beschränkt. Im ersten Fall haben wir die Konvergenz gegen $+\infty$, im zweiten Fall haben wir die Konvergenz gegen eine reelle Zahl (beschränkte monotone Folgen konvergieren nach Analysis 1). Wieder nach Analysis 1, Vergleichssatz für Folgen, gilt damit

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu \leq \int_{\Omega} f d\mu.$$

„ \geq “: Weil alle f_n messbar sind, existieren Folgen $(g_{n,k}) \subseteq \mathcal{E}^+$ mit $g_{n,k} \uparrow f_n$, $k \rightarrow \infty$. Sei $h_n = g_{1,n} \vee \dots \vee g_{n,n} = \max\{g_{1,n}, \dots, g_{n,n}\}$. Die h_n sind einfache Funktionen, für die zwei Eigenschaften gelten:

- (a) $h_n \leq f_n$
- (b) $h_n \uparrow f$

Zu (a): Es gilt $g_{i,n} \leq f_i \leq f_n$ für alle $i \leq n$, also ist auch das punktweise Maximum kleiner als f_n . Zu (b): Weil $h_n \geq g_{i,n}$ für alle $i = 1, \dots, n$ gilt, ist auch

$$\lim_{n \rightarrow \infty} h_n \geq \lim_{n \rightarrow \infty} g_{i,n} = f_i$$

für alle festen $i \in \mathbb{N}$. Weil aber $\lim_{i \rightarrow \infty} f_i = f$ gilt, ist $\lim_{n \rightarrow \infty} h_n \geq f$, erneut nach dem Vergleichssatz für Folgen aus Analysis 1. Weil auch noch $h_n \leq f_n \leq f$ gilt, folgt mit der letzten Aussage $\lim_{n \rightarrow \infty} h_n = f$ punktweise. Die Folge (h_n) ist also eine wachsende Folge von einfachen Funktionen, so dass (f_n) zwischen (h_n) und f liegt und (h_n) punktweise gegen f konvergiert. Damit bekommen wir aus dem Monotone Konvergenz Theorem für einfache Funktionen durch Einschachtelung die Behauptung:

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu \stackrel{\text{(a)}}{\geq} \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} h_n d\mu \stackrel{3.1.7}{=} \int_{\Omega} \lim_{n \rightarrow \infty} h_n d\mu \stackrel{\text{(b)}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f d\mu.$$

(ii) Sei N die Nullmenge, auf der die Annahme aus (i) nicht gilt, also

$$N = \{\omega \in \Omega : f_n(\omega) \not\rightarrow f(\omega)\}.$$

Es gilt $f_n \mathbf{1}_{N^C} \uparrow f \mathbf{1}_{N^C}$, $n \rightarrow \infty$, punktweise, weil für alle $\omega \in N$ die Folge konstant 0. Wegen (i) gilt dann

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu \stackrel{3.1.15}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n \mathbf{1}_{N^C} d\mu \stackrel{(i)}{=} \int_{\Omega} f \mathbf{1}_{N^C} d\mu \stackrel{3.1.15}{=} \int_{\Omega} f d\mu,$$

weil Integrale zweier Funktionen gleich sind, wenn sie nur auf Nullmengen unterschiedlich sind.

□

Kommen wir zu einer Anwendung, die für die Stochastik sehr wichtig ist. Gerade in der Finanzmathematik wird folgender „Maßwechsel“ essentiell sein!

Anwendung 3.2.2. Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mu)$ ein Maßraum, $f: \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ messbar und nicht-negativ und ν ein Maß auf \mathcal{A} . Dann ist

$$\nu(A) := \int_A f d\mu = \int_{\Omega} f \mathbf{1}_A d\mu$$

ein Maß auf \mathcal{A} .

Beweis.

$\nu \geq 0$ ✓ wegen Integral über nicht-negative Funktion.

$\nu(\emptyset) = 0$ ✓ weil Integral über die Nullfunktion 0 ist.

σ -Additivität: Seien $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A}$ paarweise disjunkt. Dann gilt

$$\begin{aligned} \nu\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right) &\stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\Omega} f \mathbf{1}_{\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k} d\mu \\ &= \int_{\Omega} f \cdot \left(\sum_{k=1}^{\infty} \mathbf{1}_{A_k}\right) d\mu \\ &\stackrel{\text{Lin. Reihe}}{=} \int_{\Omega} \left(\sum_{k=1}^{\infty} f \cdot \mathbf{1}_{A_k}\right) d\mu \\ &\stackrel{\text{Def. Reihe}}{=} \int_{\Omega} \lim_{n \rightarrow \infty} \sum_{k=1}^n f \mathbf{1}_{A_k} d\mu \\ &\stackrel{3.2.1}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} \sum_{k=1}^n f \mathbf{1}_{A_k} d\mu \\ &\stackrel{\text{Lin. Integral}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \sum_{k=1}^n \int_{\Omega} f \mathbf{1}_{A_k} d\mu \\ &\stackrel{\text{Def.}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \sum_{k=1}^n \nu(A_k) \stackrel{\text{Def. Reihe}}{=} \sum_{k=1}^{\infty} \nu(A_k). \end{aligned}$$

Weil hier die Folge $\left(\sum_{k=1}^n f \mathbf{1}_{A_k}\right)_{n \in \mathbb{N}} \not\subseteq \mathcal{E}^+$, reicht die einfache Version der monotonen Konvergenz aus 3.1.7 nicht aus, wir brauchen monotone Konvergenz wirklich für allgemeine messbare Funktionen. □

Anschließend an den Maßwechsel noch eine Bemerkung, die für diese Stochastik 1 Vorlesung nicht wichtig ist. Da das Thema zum Beispiel in der Finanzmathematik extrem relevant ist, schreiben wir die Notation zum Gewöhnen schon einmal auf:

Bemerkung 3.2.3. 

- (i) Man schreibt mit ν aus vorheriger Anwendung auch

$$\frac{d\nu}{d\mu} = f$$

und nennt f die **Radon-Nikodým-Ableitung** oder **-Dichte von ν bezüglich μ** . Man sagt auch, dass ν absolutstetig bezüglich μ ist. ν ist ein Wahrscheinlichkeitsmaß (d. h. $\nu(\Omega) = 1$) genau dann, wenn $\int_{\Omega} f d\mu = 1$. Das kennen wir ja schon!

- (ii) Wir kennen den Begriff der Absolutstetigkeit schon für Verteilungsfunktionen (siehe Definition 6.3.1). In der Tat passt das genau zu dem neuen Begriff der Absolutstetigkeit für Maße: Ist \mathbb{P}_F ein Wahrscheinlichkeitsmaß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ mit Verteilungsfunktion F und Dichte f , so gilt aufgrund der Definition von \mathbb{P}_F (Maße sind auf einem \cap -stabilen Erzeuger eindeutig festgelegt!), dass

$$\frac{d\mathbb{P}_F}{d\lambda} = f, \quad \lambda = \text{Lebesguemaß.}$$

Ist also F absolutstetig mit Dichte f , so ist das Maß \mathbb{P}_F absolutstetig bezüglich dem Lebesguemaß mit Dichte f . Die zwei Begriffe der Absolutstetigkeit für Verteilungsfunktionen und Maße passen damit zusammen.

Ganz analog funktioniert das für diskrete Verteilungen. Ist F diskret mit Sprungstellen $(a_k)_{k=1,\dots,N}$ und Sprunghöhen $(p_k)_{k=1,\dots,N}$, so gilt

$$\frac{d\mathbb{P}_F}{d\mu} = \sum_{k=1}^N p_k \mathbf{1}_{\{a_k\}}, \quad \mu = \sum_{k=1}^N \delta_{a_k}.$$

Das ist der Grund dafür, weshalb bei diskreten Verteilungen die Wahrscheinlichkeiten $(p_k)_{k=1,\dots,N}$ manchmal auch Zähldichte genannt werden. Die Formel ist natürlich furchtbar, sie hat aber eine einfache Bedeutung: Das Maß μ wird durch die Dichte „umgewichtet“. Die Masse liegt auf den gleichen Werten a_1, \dots, a_N , \mathbb{P}_F hat aber eine andere Verteilung der Masse auf a_1, \dots, a_N : Auf den Werten a_k liegt nun nicht Masse 1, sondern Masse p_k .

Vorlesung 12

Satz 3.2.4.  **[Lemma von Fatou]** Seien $f_1, f_2, \dots : \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ messbar und nicht-negativ, die Folge (f_n) muss dabei nicht konvergieren. Dann gilt

$$\int_{\Omega} \liminf_{n \rightarrow \infty} f_n d\mu \leq \liminf_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu,$$

$+\infty \leq +\infty$ ist dabei möglich.

Wenn (f_n) sogar μ -f.ü. konvergiert und $(\int_{\Omega} f_n d\mu)$ konvergiert, gilt damit

$$\int_{\Omega} \lim_{n \rightarrow \infty} f_n d\mu \leq \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu$$

weil für konvergente Folgen $\liminf_{n \rightarrow \infty} a_n = \lim_{n \rightarrow \infty} a_n$ gilt. Die Ungleichung „ \leq “ gilt in den Konvergenzsätzen also mit weniger Annahmen als Satz 3.2.1 (und anschliessend in Satz 3.2.5).

Beweis. Definieren wir $g_n := \inf_{k \geq n} f_k$, so ist g_n messbar für alle $n \in \mathbb{N}$, wachsend in n und erfüllt $g_n \leq f_n$, $n \in \mathbb{N}$, sowie punktweise $\lim_{k \rightarrow \infty} g_k = \liminf_{n \rightarrow \infty} f_n$ (das ist eine der äquivalenten Definition des Limes Inferiors). Satz 3.2.1 und Monotonie von Integralen und Folgengrenzwerten gibt dann die Aussage:

$$\int_{\Omega} \liminf_{n \rightarrow \infty} f_n d\mu = \int_{\Omega} \lim_{n \rightarrow \infty} g_n d\mu = \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} g_n d\mu = \liminf_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} g_n d\mu \leq \liminf_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu.$$

Das dritte Gleichheitszeichen gilt weil g_n (und damit das Integral) wachsend in n ist. \square

Satz 3.2.5.  [Dominierte Konvergenz Theorem (DCT)] Seien $f, f_1, f_2, \dots : \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ messbar. Es sollen gelten

- (a) $\lim_{n \rightarrow \infty} f_n = f$ μ -fast überall,
- (b) $|f_n| \leq g$ μ -fast überall für alle $n \in \mathbb{N}$, für eine beliebige μ -integrierbare nicht-negative messbare numerische Funktion g .

Dann sind f, f_1, f_2, \dots μ -integrierbar und

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu = \int_{\Omega} f d\mu.$$

Die Funktion g spielt keine große Rolle (sie muss nur existieren) und wird integrierbare Majorante für die Folge (f_n) genannt.

Beweis. Die behauptete Integrierbarkeit von f, f_1, f_2, \dots folgt aus (3.3) weil $|f_n| \leq g$ μ -fast überall angenommen wird (das gilt dann auch für den Grenzwert). Wie beim Beweis der monotonen Konvergenz nehmen wir zunächst an, dass die Konvergenz sogar für alle $\omega \in \Omega$ gilt. In einem zweiten Schritt kann man dann wie bei monotoner Konvergenz mit der Hilfsfolge $(f_n \mathbf{1}_{N^C})$ für die Nullmenge $N = \{\omega : f_n(\omega) \not\rightarrow f(\omega)\}$ den Fall der μ -f.ü. Konvergenz zeigen.

Der Beweis beruht auf einer elementaren Erkenntnis: Wenn $|f_n| \leq g$ gilt, so gilt $f_n \leq g$ und $-f_n \leq g$ oder umgeformt auch $0 \leq f_n + g$ und $0 \leq g - f_n$. In anderen Worten: Wir können die f_n so geschickt verschieben, dass wir nicht-negative Funktionen bekommen und Fatou anwenden können.

(i)

$$\begin{aligned} \int_{\Omega} f d\mu + \int_{\Omega} g d\mu &\stackrel{\text{Lin.}}{=} \int_{\Omega} (f + g) d\mu \\ &\stackrel{\text{Ann.}}{=} \int_{\Omega} \left(\lim_{n \rightarrow \infty} f_n + g \right) d\mu \\ &= \int_{\Omega} \left(\liminf_{n \rightarrow \infty} f_n + g \right) d\mu \\ &\stackrel{3.2.4}{\leq} \liminf_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} (f_n + g) d\mu \\ &\stackrel{\text{Lin.}}{=} \liminf_{n \rightarrow \infty} \left(\int_{\Omega} f_n d\mu + \int_{\Omega} g d\mu \right) \\ &= \liminf_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu + \int_{\Omega} g d\mu. \end{aligned}$$

Wenn wir nun auf beiden Seiten das Integral über g abziehen, dann bekommen wir

$$\int_{\Omega} f d\mu \leq \liminf_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu.$$

(ii) Das selbe Argument wenden wir auf $0 \leq g - f_n$ an. Dieselbe Rechnung gibt

$$\int_{\Omega} -f d\mu \leq \liminf_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} -f_n d\mu \stackrel{\text{Lin.}}{=} \liminf_{n \rightarrow \infty} - \int_{\Omega} f_n d\mu = - \limsup_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu,$$

also

$$\limsup_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu \leq \int_{\Omega} f d\mu.$$

Beide Schritte zusammen ergeben

$$\int_{\Omega} f d\mu \leq \liminf_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu \leq \limsup_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu \leq \int_{\Omega} f d\mu.$$

Also stimmen \liminf und \limsup überein und geben nach Analysis 1 den Grenzwert

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu = \int_{\Omega} f d\mu.$$

□

Beispiel. In beiden Beispielen sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mu) = (\mathbb{R}, \mathcal{B}(\mathbb{R}), \lambda)$.

- (i) Schauen wir uns mal ein Gegenbeispiel für die Konvergenzsätze an, dafür nehmen wir die Folge $f_n = n \mathbf{1}_{(0, \frac{1}{n})}$. Das sind Indikatorfunktionen, deren Breite kleiner wird, die Höhe allerdings größer wird. Es gilt punktweise $\lim_{n \rightarrow \infty} f_n = f$, wobei f die Nullfunktion ist. Wegen

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\mathbb{R}} f_n d\lambda \stackrel{\text{Höhe mal Breite}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} 1 = 1 \neq 0 = \int_{\mathbb{R}} f d\lambda,$$

scheinen MCT und DCT nicht zu funktionieren. Warum? Die Annahme von MCT ist nicht erfüllt weil die Folge f_n nicht punktweise wächst. Die Folge ist auch nicht beschränkt durch „die selbe“ integrierbare Funktion g , daher ist die Annahme von DCT nicht erfüllt.

- (ii) Für reelle Integrale können wir jetzt einmal schnell den Berechnungsweg

$$\int_{\mathbb{R}} f d\lambda = \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{[-n, n]} f d\lambda$$

für $f \geq 0$ begründen. Das folgt direkt aus MCT mit der Wahl $f_n = f \mathbf{1}_{[-n, n]}$ (f wird also außerhalb von $[-n, n]$ auf 0 gesetzt) weil $f_n \uparrow f$ (das gilt nur für $f \geq 0$!). In dx -Notation steht da also, wie in Beispiel 3.1.12 (b) behauptet,

$$\int_{\mathbb{R}} f(x) dx = \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{-n}^n f(x) dx.$$

Warnung: Gegenbeispiele wie $\frac{\sin(x)}{x}$ aus Beispiel 3.1.12 (c) zeigen, dass das Integral über ganz \mathbb{R} nicht unbedingt der Grenzwert der Integrale von $-n$ bis n sein muss! Weil die Folge (f_n) in dem Fall nicht wachsend ist, kann in dem Fall MCT auch nicht angewandt werden.

Eine ganz wichtige Folgerung für die spätere Stochastik ist der Spezialfall, wenn μ ein endliches Maß (insbesondere ein Wahrscheinlichkeitsmaß) ist:

Korollar 3.2.6. Ist μ ein endliches Maß (z. B. ein Wahrscheinlichkeitsmaß) und $|f_n| \leq C$ für alle $n \in \mathbb{N}$ μ -f.ü., d. h. alle f_n sind *beschränkt* durch das gleiche C , und $\lim_{n \rightarrow \infty} f_n = f$ μ -f.ü., so gilt

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega} f_n d\mu = \int_{\Omega} f d\mu.$$

Beweis. Das ist dominierte Konvergenz mit der Majorante $g \equiv C$. Als Indikatorfunktion ist die Majorante integrierbar, weil

$$\int_{\Omega} g d\mu = \int_{\Omega} C \mathbf{1}_{\Omega} d\mu \stackrel{\text{Def.}}{=} C\mu(\Omega) < \infty.$$

□

3.3 Das Beispiel - Integrale über Wahrscheinlichkeitsmaße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$

Weil in dem Spezialfall $(\mathbb{R}, \mathcal{B}(\mathbb{R}), \mathbb{P}_F)$ die Integrale später in der Stochastik unter dem Namen „Erwartungswerte“ eine enorm wichtige Rolle spielen werden, schauen wir uns den Spezialfall jetzt schon mal in Ruhe an. Das gibt euch genug Zeit, die wichtigsten Rechnungen über das Semester mehrfach zu üben.

Kurze Erinnerung: Ein Wahrscheinlichkeitsmaß \mathbb{P}_F auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ mit Verteilungsfunktion F beschreibt ein reellwertiges Zufallsexperiment, bei dem die „gezogene Zahl“ mit Wahrscheinlichkeit $\mathbb{P}_F((a, b]) = F(b) - F(a)$ in $(a, b]$ liegt. Hat F eine Dichte f , so gilt

$$F(t) = \int_{-\infty}^t f(x) dx, \quad \text{also } \mathbb{P}_F((a, b]) = \int_a^b f(x) dx.$$

Ist F diskret mit Werten a_1, \dots, a_N und Wahrscheinlichkeiten p_1, \dots, p_N , so gilt

$$F(t) = \sum_{k=1}^N p_k \mathbf{1}_{[a_k, +\infty)} = \sum_{a_k \leq t} p_k, \quad \text{also } \mathbb{P}_F((a, b]) = \sum_{a < a_k \leq b} p_k.$$

Wir summieren also die Wahrscheinlichkeiten der Werte in $(a, b]$.

Ein paar konkreten Integralen geben wir jetzt Namen und überlegen uns anschließend, wie man die Integrale in vielen Beispielen berechnen kann.

Definition 3.3.1.

(i) Für $k \in \mathbb{N}$ heißt

$$\int_{\mathbb{R}} x^k d\mathbb{P}_F(x)$$

k-tes Moment von \mathbb{P}_F (oder k-tes Moment der Verteilungsfunktion F), wenn das Integral wohldefiniert ist.

(ii) Für $\lambda \in \mathbb{R}$ heißt

$$\int_{\mathbb{R}} e^{\lambda x} d\mathbb{P}_F(x)$$

heißt **exponentielles Moment** von \mathbb{P}_F (oder exponentielles Moment der Verteilungsfunktion F).

Allgemein betrachten wir für messbare Abbildungen $g : \mathbb{R} \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ auch die Integrale

$$\int_{\mathbb{R}} g(x) d\mathbb{P}_F(x),$$

jedoch ohne ihnen extra einen Namen zu geben.

Beachte: Alle Integrale über nicht-negative messbare Integranden sind wohldefiniert, das Integral könnte aber $+\infty$ sein. Damit sind exponentielle Momente und gerade Momente immer in $[0, +\infty]$ definiert, existieren nach unserer Konvention aber nur, wenn sie endlich sind.

Satz 3.3.2.  [Integrale für absolutstetige Verteilungen] Sei \mathbb{P}_F ein Wahrscheinlichkeitsmaß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ und F habe Dichte f . Dann gilt für $g : \mathbb{R} \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ Borel-messbar:

$$\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F \text{ ist wohldefiniert} \Leftrightarrow \int_{\mathbb{R}} g(x)f(x) dx \text{ ist wohldefiniert} \quad (3.5)$$

und, wenn die Integrale wohldefiniert sind, gilt die Rechenregel

$$\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F = \int_{\mathbb{R}} g(x)f(x) dx.$$

Der Satz besagt, dass wir die abstrakten Integrale $\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F$ durch sehr viel weniger abstrakte Integrale behandeln können. Beachtet, dass mit $\int_{\mathbb{R}} g(x)f(x) dx$ das Lebesgue Integral $\int_{\mathbb{R}} gf d\lambda$ gemeint ist. Nach dem Beweis diskutieren wir nochmal ausführlich, wie ihr das mit den Tricks aus der Analysis berechnen könnt.

Beweis.

(i) Für $g \geq 0$ starten wir die Gebetsmühle der Integrationstheorie:

- Sei zunächst $g = \mathbf{1}_A$ für $A \in \mathcal{B}(\mathbb{R})$. Es gilt

$$\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F \stackrel{\text{Def.}}{=} 1 \cdot \mathbb{P}_F(A) \stackrel{(*)}{=} \int_A f(x) dx = \int_{\mathbb{R}} \mathbf{1}_A(x)f(x) dx = \int_{\mathbb{R}} g(x)f(x) dx.$$

Warum gilt (*), also $\mathbb{P}_F(A) = \int_A f(x) dx$? Ist $A = (a, b]$, so gilt $\mathbb{P}_F((a, b)) = \int_a^b f(x) dx$ weil F Dichte f hat. In Anwendung 3.2.2 haben wir gezeigt, dass $\nu(A) = \int_A f(x) dx$ ein Maß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ ist. Es gilt also $\mathbb{P}_F = \nu$ auf einem \cap -stabilen Erzeuger von $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ und damit aufgrund von Korollar 1.2.12 auch auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$. Also gilt (*) für alle $A \in \mathcal{B}(A)$.

- Ist g eine einfache Funktion, so folgt nun

$$\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F = \int_{\mathbb{R}} g(x)f(x) dx$$

aufgrund der Linearität des Integrals.

- Ist $g \geq 0$, wählen wir eine Folge $(g_n) \subseteq \mathcal{E}^+$ mit $g_n \uparrow g$, $n \rightarrow \infty$. Die Folge existiert weil g messbar ist. Mit dem Monotone Konvergenz Theorem und dem gerade Gezeigten für einfache Funktionen folgt

$$\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F \stackrel{3.2.1}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\mathbb{R}} g_n d\mathbb{P}_F = \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\mathbb{R}} g_n(x)f(x) dx \stackrel{3.2.1}{=} \int_{\mathbb{R}} g(x)f(x) dx.$$

(ii) Für g beliebig zerlegt man g in $g^+ - g^-$ und wende (i) auf die Integrale der Positiv- und Negativteile an. Vergleiche den Anfang des Beweises von Korollar 3.1.17.

□

Weil ihr mit dem Satz in dieser Vorlesung viel rechnen werdet, verbinden wir den Satz noch schnell mit Beispiel 3.1.12. Das Integral auf der rechten Seite der Äquivalenzen ist das Lebesgue Integral $\int_{\mathbb{R}} gf d\lambda$ in der weniger angstverbreitenden dx -Notation. Für nette Integranden (stückweise stetig) ist das Integral aufgrund der Diskussion aus Beispiel 3.1.12 wie folgt zu berechnen ist:

- Ist $g \geq 0$ (z. B. $g(x) = e^x$), so ist alles einfach: Weil f als Dichte immer nicht-negativ ist, ist auch das Produkt gf nicht-negativ. Damit ist das Integral immer wohldefiniert (es könnte aber unendlich sein). Daher könnt ihr den ersten Teil im Satz ignorieren und sofort

$$\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F = \int_{\mathbb{R}} g(x)f(x) dx \stackrel{\text{MCT}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{-n}^n g(x)f(x) dx$$

mit den Tricks der Analysis ausrechnen.

- Habt ihr Pech, so gilt $g \geq 0$ nicht (z. B. für $g(x) = x$). Dann überlegt ihr euch, was Positivteil g^+ ist und was Negativteil g^- ist. Weil beide nicht-negativ sind, macht ihr $2x$ das gerade beschriebene, ihr berechnet also $\int_{\mathbb{R}} g^+(x)f(x) dx$ und $\int_{\mathbb{R}} g^-(x)f(x) dx$. Wenn eines von beiden (oder beide) endlich ist, so ist nach dem Satz $\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F$ wohldefiniert und ihr habt den Wert

$$\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F = \int_{\mathbb{R}} g^+(x)f(x) dx - \int_{\mathbb{R}} g^-(x)f(x) dx$$

schon ausgerechnet. Wir haben dabei $(gf)^+ = g^+f$ und $(gf)^- = g^-f$ benutzt, weil f als Dichte nicht-negativ ist. Vorsicht: In diesem zweiten Fall darf ihr nicht einfach $\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F = \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{-n}^n g(x)f(x) dx$ nutzen! Nach Beispiel 3.1.12 (iii) kann das falsch sein! Wenn ihr neugierig seid, könnt ihr für ein konkretes Beispiel zu Warnung 3.3.7 vorblättern.

Angelehnt an (3.3) können wir auch folgendes formulieren, wenn wir uns nur für die Endlichkeit des Integrals interessieren:

$$g \text{ ist } \mathbb{P}_F\text{-integrierbar} \iff \int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F \text{ existiert} \iff \int_{\mathbb{R}} |g(x)|f(x) dx < \infty. \quad (3.6)$$

Vorlesung 13

Im diskreten Fall nehmen wir mal diese Formulierung:

Satz 3.3.3.  [Integrale für diskrete Verteilungen] Sei \mathbb{P}_F ein Maß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ und F sei diskret, d. h.

$$F(t) = \sum_{k=1}^N p_k \mathbf{1}_{[a_k, \infty)}(t), \quad t \in \mathbb{R},$$

mit $N \in \mathbb{N} \cup \{+\infty\}$, $a_1, \dots, a_N \in \mathbb{R}$ und $\sum_{k=1}^N p_k = 1$. Dann gilt für $g : \mathbb{R} \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ messbar:

$$g \text{ } \mathbb{P}_F\text{-integrierbar} \iff \sum_{k=1}^N |g(a_k)|p_k < \infty$$

und, wenn $g \mathbb{P}_F$ -integrierbar ist, gilt

$$\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F = \sum_{k=1}^N g(a_k)p_k.$$

Zu beachten ist, dass in vielen diskreten Modellen N endlich ist und g die Werte $+\infty$ und $-\infty$ nicht annimmt, dann ist das Integral $\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F$ natürlich immer definiert und ihr merkt euch einfach die Rechenregel $\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F = \sum_{k=1}^N g(a_k)p_k$.

Beweis.

(i) Sei zunächst $g \geq 0$:

(a) Am einfachsten ist der Fall $N \in \mathbb{N}$, denn dann sprechen wir nur von endlichen Summen. Weil das Maß \mathbb{P}_F von der Form $\mathbb{P}_F = \sum_{k=1}^N p_k \delta_{a_k}$ ist, gilt $g = g \mathbf{1}_{\{a_1, \dots, a_N\}}$ \mathbb{P}_F -fast überall. Es folgt dann

$$\begin{aligned} \int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F &\stackrel{\text{Satz 3.1.15}}{=} \int_{\mathbb{R}} g \mathbf{1}_{\{a_1, \dots, a_N\}} d\mathbb{P}_F \\ &= \int_{\mathbb{R}} g \sum_{k=1}^N \mathbf{1}_{\{a_k\}} d\mathbb{P}_F \\ &= \int_{\mathbb{R}} \sum_{k=1}^N g(a_k) \mathbf{1}_{\{a_k\}} d\mathbb{P}_F \\ &\stackrel{\text{Lin.}}{=} \sum_{k=1}^N \int_{\mathbb{R}} \underbrace{g(a_k) \mathbf{1}_{\{a_k\}}}_{\text{einfach}} d\mathbb{P}_F \\ &\stackrel{\text{Def. Int.}}{=} \sum_{k=1}^N g(a_k) \mathbb{P}_F(\{a_k\}) \stackrel{\text{Def. Maß}}{=} \sum_{k=1}^N g(a_k) p_k. \end{aligned}$$

(b) $N = +\infty$ funktioniert im Prinzip genauso, wir müssen nur einmal monotone Konvergenz für die wachsende Folge von messbaren Funktionen $g_n := \sum_{k=1}^n g(a_k) \mathbf{1}_{\{a_k\}}$

nutzen, um Integral und Summe zu vertauschen:

$$\begin{aligned}
 \int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F &= \int_{\mathbb{R}} g \mathbf{1}_{\{a_1, a_2, \dots\}} d\mathbb{P}_F \\
 &= \int_{\mathbb{R}} g \sum_{k=1}^{\infty} \mathbf{1}_{\{a_k\}} d\mathbb{P}_F \\
 &\stackrel{\text{Def. Reihe}}{=} \int_{\mathbb{R}} \lim_{n \rightarrow \infty} \sum_{k=1}^n g(a_k) \mathbf{1}_{\{a_k\}} d\mathbb{P}_F \\
 &\stackrel{3.2.1}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\mathbb{R}} \sum_{k=1}^n g(a_k) \mathbf{1}_{\{a_k\}} d\mathbb{P}_F \\
 &\stackrel{\text{Lin.}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \sum_{k=1}^n \int_{\mathbb{R}} \underbrace{g(a_k) \mathbf{1}_{\{a_k\}}}_{\text{einfach}} d\mathbb{P}_F \\
 &\stackrel{\text{Def. Int.}}{=} \sum_{k=1}^{\infty} g(a_k) \mathbb{P}_F(\{a_k\}) \stackrel{\text{Def. Maß}}{=} \sum_{k=1}^{\infty} g(a_k) p_k.
 \end{aligned}$$

(ii) Sei nun g messbar, aber nicht mehr nicht-negativ. Es gilt also wegen (3.3) und Teil (i)

$$\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F \text{ existiert} \Leftrightarrow \int_{\mathbb{R}} |g| d\mathbb{P}_F < \infty \Leftrightarrow \sum_{k=1}^N |g(a_k)| p_k < \infty.$$

Wenn das Integral existiert, gilt wegen (i)

$$\begin{aligned}
 \int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F &\stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\mathbb{R}} g^+ d\mathbb{P}_F - \int_{\mathbb{R}} g^- d\mathbb{P}_F \\
 &\stackrel{(i)}{=} \sum_{k=1}^N g^+(a_k) p_k - \sum_{k=1}^N g^-(a_k) p_k \\
 &= \sum_{k=1}^N (g^+(a_k) - g^-(a_k)) p_k = \sum_{k=1}^N g(a_k) p_k.
 \end{aligned}$$

□

Wir werden in der Stochastik das 1.te Moment Erwartungswert nennen, das soll also so etwas wie der Mittelwert über Versuchsausführungen sein (In Vorlesung 26 wird das mit dem Gesetz der großen Zahlen klar). Um mal zwei Beispiele konkret mit den gerade gezeigten Rechenregeln auszurechnen, schauen wir uns die Erwartungswerte (1.te Momente) vom Würfelexperiment und vom gleichverteilten Ziehen aus $[0, 1]$ mal an:

Beispiel 3.3.4.

- Seien $a_1 = 1, \dots, a_6 = 6$ und $p_1 = \dots = p_6 = \frac{1}{6}$. Dann gilt

$$\int_{\mathbb{R}} x d\mathbb{P}_F(x) = \sum_{k=1}^6 k \frac{1}{6} = 3,5.$$

Dies ist so ein Beispiel, bei dem die Summe natürlich endlich ist (N endlich, g endlich), wir uns also gar keine Gedanken um Wohldefiniertheit und Endlichkeit machen müssen. Wir können Satz 3.3.3 also als einfache Rechenregeln benutzen.

- Sei jetzt \mathbb{P}_F absolutstetig mit Dichte $f = \mathbf{1}_{[0,1]}$, dafür nutzen wir Satz 3.3.2. Der Integrand von $\int_{\mathbb{R}} x f(x) dx$ ist nicht-negativ, also sind alle Integrale wohldefiniert (können aber den Werte $+\infty$ annehmen). Wir können also direkt die Rechenregel aus dem Satz benutzen:

$$\int_{\mathbb{R}} x d\mathbb{P}_F(x) = \int_{\mathbb{R}} x f(x) dx = \int_{\mathbb{R}} x \mathbf{1}_{[0,1]}(x) dx = \int_0^1 x dx = \left[\frac{1}{2} x^2 \right]_0^1 = \frac{1}{2}.$$

Falls ihr eine grobe Vorstellung von dem Begriff Erwartungswert habt, so sollten diese zwei Beispiele dazu passen. In ein paar Wochen wird euch das auch klar sein.

Warnung 3.3.5. Es ist nicht immer der Fall, dass eine Verteilungsfunktion diskret oder absolutstetig ist. In diesen Fällen gibt es keine einfache Formel für $\int_{\mathbb{R}} g d\mathbb{P}_F$! Es gibt drei Typen von Verteilungsfunktionen:

- F ist absolutstetig,
- F ist diskret,
- F ist „stetis singulär“ (stetig, hat aber keine Dichte).

Jede stetige Verteilungsfunktion lässt sich zerlegen in absolutstetigen und stetis singulären Anteil (Satz von Lebesgue). Das geht hier aber zu weit, Beispiele für stetis singuläre Verteilungen sind tricky (z. B. die Cantorverteilung).

In vielen Beispielen müssen wir gar nicht rechnen, sondern sehen das Ergebniss direkt. Kurze Erinnerung an die Schule: f heißt punktsymmetrisch, falls $f(x) = -f(-x)$ und achsensymmetrisch, falls $f(x) = f(-x)$ für alle $x \in \mathbb{R}$. Für integrierbare punktsymmetrische Funktionen gilt $\int_{\mathbb{R}} f(x) dx = 0$. Das können wir direkt ausnutzen, um viele Momente direkt als 0 zu erkennen:

Lemma 3.3.6. Ist F absolutstetig mit Dichte f und ist das $(2k+1)$ -te Moment von F wohldefiniert, so gilt

$$f \text{ achsensymmetrisch} \Rightarrow \int_{\mathbb{R}} x^{2k+1} d\mathbb{P}_F(x) = 0.$$

Beweis. Ist f achsensymmetrisch, so ist $h(x) := x^{2k+1} f(x)$ punktsymmetrisch weil dann $h(-x) = (-x)^{2k+1} f(-x) = -x^{2k+1} f(x) = -h(x)$. Wegen 3.3.2 ist also

$$\int_{\mathbb{R}} x^{2k+1} d\mathbb{P}_F(x) = \int_{\mathbb{R}} x^{2k+1} f(x) dx \stackrel{\text{punktsym.}}{=} 0.$$

□

Warnung 3.3.7. [Cauchyverteilung] Wir müssen in Lemma 3.3.6 auf jeden Fall annehmen, dass die Momente existieren. Beispielsweise hat die Cauchyverteilung eine achsensymmetrische Dichte, das erste Moment ist aber gar nicht definiert, damit insbesondere nicht 0! Dies ist einer der fiesen $\infty - \infty$ Fälle. Rechnen wir das mal nach. Wir betrachten also die Cauchy-Dichte $f(x) = \frac{1}{\pi} \frac{1}{1+x^2}$ und berechnen zunächst den Positivteil, wobei wir die konkrete Form des Positivteils x^+ einsetzen:

$$\begin{aligned} \int_{\mathbb{R}} x^+ d\mathbb{P}_F(x) &\stackrel{3.3.2, x^+ \geq 0}{=} \frac{1}{\pi} \int_{\mathbb{R}} x^+ \frac{1}{1+x^2} dx \\ &= \frac{1}{\pi} \int_{-\infty}^{\infty} x \mathbf{1}_{[0, \infty)}(x) \frac{1}{1+x^2} dx \\ &= \frac{1}{\pi} \int_0^{\infty} \frac{1}{1/x + x} dx \\ &\geq \frac{1}{\pi} \int_1^{\infty} \frac{1}{1+x} dx \\ &\stackrel{3.2.1}{=} \frac{1}{\pi} \lim_{N \rightarrow \infty} \int_1^N \frac{1}{1+x} dx \\ &\stackrel{\text{Hauptsatz}}{=} \frac{1}{\pi} \lim_{N \rightarrow \infty} \left[\ln(1+x) \right]_1^N = +\infty. \end{aligned}$$

Genauso gibt die selbe Rechnung, mit der konkreten Form des Negativteils x^- ,

$$\int_{\mathbb{R}} x^- d\mathbb{P}_F(x) \stackrel{3.3.2, x^+ \geq 0}{=} \frac{1}{\pi} \int_{-\infty}^0 -x \frac{1}{1+x^2} dx = \frac{1}{\pi} \int_0^\infty x \frac{1}{1+x^2} dx = +\infty.$$

Damit ist $\int_{\mathbb{R}} x d\mathbb{P}_F(x) = \int_{\mathbb{R}} x^+ d\mathbb{P}_F(x) - \int_{\mathbb{R}} x^- d\mathbb{P}_F(x) = +\infty - (+\infty)$ nicht wohldefiniert. Für die Cauchyverteilung ist das erste Moment also nicht wohldefiniert!

Die Abschätzung für die Cauchyverteilung war nicht so einfach. Daher wäre es nützlich, den Integralen direkt anzusehen, ob sie existieren, oder nicht. Wenn man weiß was zu tun ist, dann ist die formelle Rechnung viel leichter. Hier ist eine grobe Heuristik:

Bemerkung 3.3.8. [Heuristik mit Dichten] Wie „sieht“ man, ob ein Integral existiert? Man vergleicht mit bekannten Integralen. Erinnern wir uns kurz an die Analysisvorlesung:

$$\begin{aligned} \int_1^\infty \frac{1}{x^a} dx &\stackrel{3.2.1}{=} \lim_{N \rightarrow \infty} \int_1^N \frac{1}{x^a} dx \\ &= \lim_{N \rightarrow \infty} \begin{cases} \left[\ln(x) \right]_1^N & : a = 1 \\ \frac{1}{1-a} \left[x^{1-a} \right]_1^N & : a \neq 1 \end{cases} \\ &= \lim_{N \rightarrow \infty} \begin{cases} \ln(N) & : a = 1 \\ \frac{1}{1-a} (N^{1-a} - 1) & : a \neq 1 \end{cases} \\ &= \begin{cases} +\infty & : a \leq 1 \\ \frac{1}{a-1} < \infty & : a > 1 \end{cases}. \end{aligned}$$

Unsere Heuristik für die Integrierbarkeit bei unendlich ist es, grob mit der Funktion $\frac{1}{x}$ zu vergleichen. Fällt ein Integrand f deutlich schneller gegen 0, ist vermutlich $\int_1^\infty f(x) dx < \infty$. Fällt der Integrand langsamer als $\frac{1}{x}$ gegen 0, so ist sicherlich $\int_1^\infty f(x) dx = +\infty$.

Hier sind ein paar Beispiele:

- (i) Nochmal die Cauchyverteilung: $\frac{1}{\pi} x \frac{1}{1+x^2}$ ist bei ∞ ungefähr wie $\frac{1}{x}$, das ist aber *nicht* integrierbar. Die Heuristik sagt uns also auf einen Blick, dass etwas schief gehen sollte. Um daraus ein sauberes Argument zu machen, müssen wir leider doch die Abschätzung aus 3.3.7 durchgehen.
- (ii) Für welches β hat $\text{Exp}(\lambda)$ ein endliches exponentielles Moment, wann ist also

$$\lambda \int_{\mathbb{R}} e^{\beta x} e^{-\lambda x} \mathbf{1}_{[0, \infty)}(x) dx = \lambda \int_0^\infty e^{x(\beta - \lambda)} dx$$

endlich? Weil e^{ax} für $a > 0$ schneller als jedes Polynom wächst, fällt e^{-ax} ($\lambda > 0$) viel schneller als jedes Polynom gegen 0. Also sind alle exponentiellen Momente genau dann endlich, wenn $\beta < \lambda$. In dem Fall können wir alles natürlich sofort ausrechnen, weil der Integrand eine einfache Stammfunktion hat.

- (iii) Für welches β hat $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ ein endliches exponentielles Moment, wann ist also

$$\frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \int_{\mathbb{R}} e^{\beta x} e^{-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}} dx$$

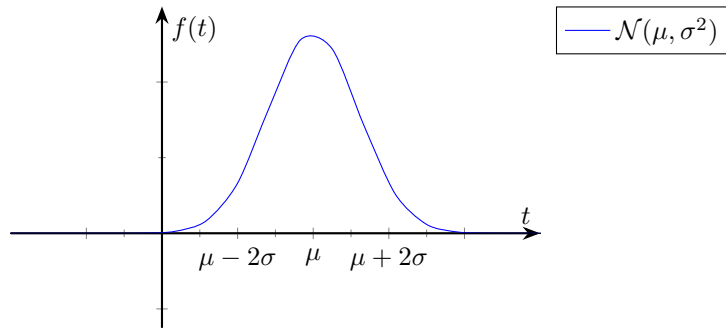
definiert? Natürlich geht $e^{\beta x} e^{-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}}$ viel schneller als $\frac{1}{x}$ gegen 0, weil x^2 schneller wächst als x , und die Exponentialfunktion alles polynomiale dominiert.

Um einen ersten Eindruck zu bekommen, warum Momente überhaupt nützlich sind, schauen wir uns eine Variante der Markov-Ungleichung an. Wir sehen hier, dass wir mit den Momenten etwas über die Verteilung der Masse aussagen können. Schauen wir uns dazu die Konzentration der Masse der Normalverteilung um μ an:

Beispiel 3.3.9. **[Konzentrationsungleichung]** Wir kennen bereits die Normalverteilung $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$. Der Parameter μ verschiebt die Stelle des Maximalpunktes der Dichte an die Stelle μ , der Parameter σ^2 ist für die Stauchung zuständig. Für kleines σ^2 ist die Dichte „spitzer“, für großes σ^2 flacher. Qualitativ wissen wir schon, dass viel Masse nah bei μ liegt, dort ist die Dichte schließlich groß (vergleiche die Diskussion 1.4.13). Können wir das auch genauer machen? Wenn jemand fragt, wie weit man von μ weggehen muss, so dass beispielsweise 99,7 Prozent der Masse in $[\mu - a, \mu + a]$ liegt, was antworten wir? Schauen wir das Bildchen an: Reicht der grüne Bereich, um $\mathbb{P}([\mu - a, \mu + a]) \approx 0,997$ zu erreichen? Vermutlich nicht. Grün, rot und orange zusammen könnten vom Bild her aber hinhauen. Solche Fragen durch Ungleichungen möglichst gut zu beantworten, sind das Themengebiet der **Konzentrationsungleichungen**, also Ungleichungen der Art

$$\mathbb{P}([a, b]) \leq \dots \quad \text{oder} \quad \mathbb{P}([a, b]) \geq \dots$$

Das ist natürlich einfach zu beantworten, wenn die Dichte F von \mathbb{P} explizit ist, weil dann $\mathbb{P}_F([a, b]) = F(b) - F(a)$ gilt. Bei der Exponentialverteilung braucht man z. B. nichts abzuschätzen weil F eine einfache Formel hat. Für die Normalverteilung geht das allerdings nicht, F ist als Integral gegeben und das Integral kann nicht ausgerechnet werden.



Das bunte Bildchen visualisiert die sogenannte 1-2-3- σ -Regel für $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$. Die Regel besagt, dass

- in $[\mu - \sigma, \mu + \sigma]$ ungefähr 68 Prozent (also 0,68) der Masse liegt,
- in $[\mu - 2\sigma, \mu + 2\sigma]$ ungefähr 95 Prozent (also 0,95) der Masse liegt,
- in $[\mu - 3\sigma, \mu + 3\sigma]$ ungefähr 99,7 Prozent (also 0,997) der Masse liegt.

Weil σ auch Standardabweichung genannt wird, heißt das in Worten: „Um zwei Standardabweichungen nach links und rechts von μ liegt 95 Prozent der Masse von $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ “.

Wir zeigen jetzt mit der Markov-Ungleichung unsere erste Integralabschätzung und versuchen uns danach an einem Teil der 1-2-3- σ -Regel.

Proposition 3.3.10. **[Markov-Ungleichung für Polynome]** Sei \mathbb{P}_F ein Wahrscheinlichkeitsmaß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$, sodass für eine gerade natürliche Zahl $2k$ das $2k$ -te Moment existiert. Dann gilt für alle $a > 0$

$$\mathbb{P}_F([-a, a]) \geq 1 - \frac{\int_{\mathbb{R}} x^{2k} d\mathbb{P}_F(x)}{a^{2k}}.$$

Gleichbedeutend (Gegenereignis) gilt

$$\mathbb{P}_F([-a, a]^C) \leq \frac{\int_{\mathbb{R}} x^{2k} d\mathbb{P}_F(x)}{a^{2k}}.$$

Beweis. Der Beweis ist tatsächlich sehr einfach und basiert auf dem kleinen Trick, den wir schon ein paar mal gesehen haben. Wir mogeln einen Indikator über eine Menge in das Integral und schätzen auf dem Indikator die Funktion ab. Das geht natürlich nur, wenn der Indikator über

eine messbare Menge so gewählt wird, dass die Menge etwas mit dem Integranden zu tun hat. Wir nehmen dazu den Integranden $g(x) = x^{2k}$ und die Menge $[-a, a]^C$. Für $x \in [-a, a]^C$ gilt natürlich $|x| > a$ und damit, $2k$ ist gerade, $x^{2k} = |x|^{2k} \geq a^{2k}$. Dann müssen wir nur noch die Monotonie vom Integral nutzen:

$$\begin{aligned} \int_{\mathbb{R}} x^{2k} d\mathbb{P}_F(x) &\stackrel{\text{Mon.}}{\geq} \int_{\mathbb{R}} x^{2k} \mathbf{1}_{[-a,a]^C}(x) d\mathbb{P}_F(x) \\ &\geq \int_{\mathbb{R}} \underbrace{a^{2k} \mathbf{1}_{[-a,a]^C}(x)}_{\text{einfach}} d\mathbb{P}_F(x) \\ &\stackrel{\text{Def.}}{=} a^{2k} \mathbb{P}_F([-a, a]^C). \end{aligned}$$

Auflösen gibt

$$\mathbb{P}_F([-a, a]^C) \leq \frac{\int_{\mathbb{R}} x^{2k} d\mathbb{P}_F(x)}{a^{2k}}.$$

Die zweite Ungleichung ist die Gegenwahrscheinlichkeit, weil für Wahrscheinlichkeitsmaße $\mathbb{P}_F(B) = 1 - \mathbb{P}_F(B^C)$ gilt. \square

Kommen wir zurück zur Konzentration der Normalverteilung um μ .

Beispiel 3.3.11. Aufgabe: Sei \mathbb{P} normalverteilt mit Parametern $\mu = 0$ und $\sigma^2 > 0$. Finde ein $a > 0$ mit $\mathbb{P}([-a, a]) \approx 0.997$. Damit uns die Markov-Ungleichung explizite Zahlen gibt, brauchen wir Formel für gerade Momente, wir nehmen einfach mal das 2.te und das 8.te. Für 2.te und 8.te Momente der Normalverteilungen gelten, das sehen wir später (oder ihr rechnet die Integrale von Hand aus),

$$\int_{\mathbb{R}} x^2 \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} e^{-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}} dx = \sigma^2 \quad \text{und} \quad \int_{\mathbb{R}} x^8 \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} e^{-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}} dx = 105\sigma^8.$$

Um die Konzentration der Normalverteilung in $[-a, a]$ abzuschätzen, verwenden wir Proposition 3.3.10 einmal mit $2k = 2$ und einmal mit $2k = 8$:

$$\mathbb{P}([-a, a]) \geq 1 - \frac{\sigma^2}{a^2} \quad \text{sowie} \quad \mathbb{P}([-a, a]) \geq 1 - \frac{105\sigma^8}{a^8}.$$

Wir probieren jetzt mal aus, welche Abschätzung besser ist. Einsetzen, umformen und in Taschenrechner einsetzen, gibt beim zweiten Moment ungefähr

$$1 - \frac{\sigma^2}{a^2} \geq 0.997 \quad \Leftrightarrow \quad a \geq 18,26 \cdot \sigma$$

und beim 8.ten Moment ungefähr

$$1 - \frac{105\sigma^8}{a^8} \geq 0.997 \quad \Leftrightarrow \quad a \geq 3,69 \cdot \sigma.$$

Das ist jetzt zwar nicht ganz an an der richtigen Lösung aus Beispiel 3.3.9, aber für das achte Moment auch nicht ganz weit davon entfernt.

Vorlesung 14

3.4 Integralabschätzungen und L^p -Räume

Sei jetzt wieder $(\Omega, \mathcal{A}, \mu)$ ein beliebiger messbarer Raum und $f: \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ sei $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}))$ -messbar. Wir werden in diesem Kapitel mehrfach nutzen, dass wegen Satz 3.1.15 folgende Äquivalenz gilt:

$$\int_{\Omega} |f| d\mu = 0 \quad \Leftrightarrow \quad |f| = 0 \text{ } \mu\text{-fast überall} \quad \Leftrightarrow \quad f = 0 \text{ } \mu\text{-fast überall.}$$

Satz 3.4.1. ► [Hölder-Ungleichung] Seien $p, q > 1$ mit $\frac{1}{p} + \frac{1}{q} = 1$. Dann gilt

$$\int_{\Omega} |fg| d\mu \leq \left(\int_{\Omega} |f|^p d\mu \right)^{\frac{1}{p}} \left(\int_{\Omega} |g|^q d\mu \right)^{\frac{1}{q}}.$$

Beweis. Alle auftretenden Integranden sind messbar und nicht-negativ, also sind alle Integrale definiert, $+\infty = +\infty$ ist aber möglich. Wir erinnern an die Young-Ungleichung aus Analysis 2 (das ist gerade die Konkavität des Logarithmus): Für $\alpha, \beta \geq 0$ gilt

$$\alpha\beta \leq \frac{\alpha^p}{p} + \frac{\beta^q}{q}.$$

Ist ein Faktor der rechten Seite der Hölder-Ungleichung 0 oder $+\infty$, so ist nichts zu zeigen. Das ist sofort klar für $+\infty$, aber auch der Fall 0 ist nicht schwer: Wenn nämlich $(\int_{\Omega} |f|^p d\mu)^{1/p} = 0$ gilt, so muss $f = 0$ μ -fast überall gelten. Also ist auch $|fg| = 0$ μ -fast überall und damit ist auch die linke Seite 0. Die Ungleichung ergibt dann also $0 \leq 0$ und das ist richtig. Also nehmen wir an, beide Faktoren sind positiv. Wir definieren

$$\sigma = \left(\int_{\Omega} |f|^p d\mu \right)^{\frac{1}{p}} > 0 \quad \text{und} \quad \tau = \left(\int_{\Omega} |g|^q d\mu \right)^{\frac{1}{q}} > 0$$

sowie die messbaren Abbildungen

$$\alpha = \frac{|f|}{\sigma} \quad \text{und} \quad \beta = \frac{|g|}{\tau}.$$

Mit Young folgt

$$\frac{|f(\omega)g(\omega)|}{\sigma\tau} \leq \frac{|f(\omega)|^p}{\sigma^p p} + \frac{|g(\omega)|^q}{\tau^q q}, \quad \forall \omega \in \Omega.$$

Integrieren beider Seiten gibt wegen der Monotonie des Integrals

$$\frac{1}{\sigma\tau} \int_{\Omega} |fg| d\mu \leq \frac{\int_{\Omega} |f|^p d\mu}{\sigma^p p} + \frac{\int_{\Omega} |g|^q d\mu}{\tau^q q} = \frac{1}{p} + \frac{1}{q} = 1.$$

Durchmultiplizieren gibt die Höldersche Ungleichung. \square

Der Fall $p = q = 2$ heißt auch Cauchy-Schwarz:

$$\left(\int_{\Omega} |fg| d\mu \right)^2 \leq \int_{\Omega} |f|^2 d\mu \int_{\Omega} |g|^2 d\mu.$$

Korollar 3.4.2. ► Ist \mathbb{P} ein Wahrscheinlichkeitsmaß auf \mathcal{A} , so gilt

$$\left(\int_{\Omega} |f| d\mathbb{P} \right)^p \leq \int_{\Omega} |f|^p d\mathbb{P}$$

für alle $p > 1$.

Beweis. Wegen $\mathbb{P}(\Omega) = 1$ gilt mit $q = \frac{1}{1-p}$ wegen der Hölder Ungleichung

$$\int_{\Omega} |f| d\mathbb{P} = \int_{\Omega} |f \cdot 1| d\mathbb{P} \leq \left(\int_{\Omega} |f|^p d\mathbb{P} \right)^{\frac{1}{p}} \left(\int_{\Omega} \underbrace{|1|^q}_{=1 \cdot 1_{\Omega}} d\mathbb{P} \right)^{\frac{1}{q}} = \left(\int_{\Omega} |f|^p d\mathbb{P} \right)^{\frac{1}{p}} \cdot 1,$$

also die Behauptung. \square

Satz 3.4.3. ► [Minkowski-Ungleichung] Sei $p \geq 1$, so gilt

$$\left(\int_{\Omega} |f+g|^p d\mu \right)^{1/p} \leq \left(\int_{\Omega} |f|^p d\mu \right)^{1/p} + \left(\int_{\Omega} |g|^p d\mu \right)^{1/p}.$$

Beide Seiten können den Wert $+\infty$ annehmen.

Beweis. Wie in Analysis 2, folgt aus Hölder und der Young Ungleichung. Wir zeigen die stärkere Ungleichung

$$\left(\int_{\Omega} (|f| + |g|)^p d\mu \right)^{1/p} \leq \left(\int_{\Omega} |f|^p d\mu \right)^{1/p} + \left(\int_{\Omega} |g|^p d\mu \right)^{1/p}. \quad (3.7)$$

Tatsächlich impliziert (3.7) Minkowski weil die linke Seite von Minkowski kleiner ist als die linke Seite von (3.7). Das folgt direkt aus der Monotonie des Integrals und weil $|f + g| \leq |f| + |g|$ gilt.

- (a) Für $p = 1$ gilt wegen der Linearität des Integrals (3.7) natürlich mit Gleichheit.
- (b) Sei nun $p > 1$. Ist die rechte Seite $+\infty$, so gilt (3.7). Also nehmen wir an, dass beide Integrale der rechten Seite endlich sind. Dann ist aber auch die linke Seite wegen der elementaren Abschätzung

$$(|f| + |g|)^p \leq (2|f| \vee |g|)^p = 2^p (|f^p| \vee |g^p|) \leq 2^p (|f|^p + |g|^p)$$

und der Monotonie des Integrals endlich. Damit nun zum Beweis von (3.7):

$$\begin{aligned} \int_{\Omega} (|f| + |g|)^p d\mu &= \int_{\Omega} (|f| + |g|)^{p-1} (|f| + |g|) d\mu \\ &\stackrel{\text{ausm., Lin.}}{=} \int_{\Omega} (|f| + |g|)^{p-1} |f| d\mu + \int_{\Omega} (|f| + |g|)^{p-1} |g| d\mu \\ &\stackrel{2 \times \text{Hölder}}{\leq} \left(\int_{\Omega} |f|^p d\mu \right)^{\frac{1}{p}} \left(\int_{\Omega} (|f| + |g|)^{(p-1)q} d\mu \right)^{\frac{1}{q}} \\ &\quad + \left(\int_{\Omega} |g|^p d\mu \right)^{\frac{1}{p}} \left(\int_{\Omega} (|f| + |g|)^{(p-1)q} d\mu \right)^{\frac{1}{q}} \\ &\stackrel{\text{auskl.}}{=} \left(\left(\int_{\Omega} |f|^p d\mu \right)^{\frac{1}{p}} + \left(\int_{\Omega} |g|^p d\mu \right)^{\frac{1}{p}} \right) \left(\int_{\Omega} |f| + |g| d\mu \right)^{1 - \frac{1}{p}}. \end{aligned}$$

In der letzten Gleichung haben wir genutzt, dass $1 - \frac{1}{p} = \frac{1}{q}$ und $(p-1)q = p$ aufgrund der Voraussetzung an p und q gelten. Rübermultiplizieren des zweiten Faktors gibt dann (3.7).

□

Definition 3.4.4. ▶ $f: \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ messbar heißt **p -fach integrierbar** (oder p -fach μ -integrierbar), falls $\int_{\Omega} |f|^p d\mu < \infty$. Statt 2-fach integrierbar sagt man auch **quadratintegrierbar** (oder μ -quadratintegrierbar), statt 1-fach integrierbar sagt man **integrierbar** (oder μ -integrierbar).

Das μ lässt man bei den Begrifflichkeiten oft aus Faulheit weg, die Abhängigkeit von μ ist aber essentiell wichtig. Da wir den Begriff der μ -Integrierbarkeit in Definition 3.1.9 schon definiert haben, wäre es besser, wenn die Definition 3.4.4 mit der alten Definition übereinstimmt. Das ist natürlich der Fall:

$$f \text{ } \mu\text{-int.} \quad \stackrel{\text{alte}}{\underset{\text{Def.}}{\Leftrightarrow}} \quad \int_{\Omega} f^+ d\mu < \infty, \int_{\Omega} f^- d\mu < \infty \quad \stackrel{\text{Übung}}{\underset{\text{siehe (3.3)}}{\Leftrightarrow}} \quad \int_{\Omega} |f| d\mu < \infty \quad \stackrel{\text{neue}}{\underset{\text{Def.}}{\Leftrightarrow}} \quad f \text{ } \mu\text{-int.}$$

Schauen wir uns ein ganz konkretes Beispiel für die neue Definition an.

Beispiel 3.4.5. ▶

- Für $\Omega = [1, \infty)$, $\mathcal{A} = \mathcal{B}([1, \infty))$, $\mu = \lambda|_{[1, \infty)}$ ist $\int_{\Omega} f d\mu = \int_1^{\infty} f(x) dx$. Für $f(x) = \frac{1}{x^a}$ ist f p -fach integrierbar genau dann, wenn $p > \frac{1}{a}$.
- Für $\Omega = [0, 1]$, $\mathcal{A} = \mathcal{B}([0, 1])$, $\mu = \lambda|_{[0, 1]}$ ist $\int_{\Omega} f d\mu = \int_0^1 f(x) dx$. Für

$$f(x) = \begin{cases} \frac{1}{x^a} & : x \in (0, 1] \\ +\infty & : x = 0 \end{cases}$$

ist f p -fach integrierbar genau dann, wenn $p < \frac{1}{\alpha}$. Für das Integral ist der Funktionswert $+\infty$ unproblematisch, da die Menge $\{0\}$ eine μ -Nullmenge ist.

In der Mathematik wollen wir aus allen Objekten möglichst nützliche Strukturen schaffen, in diesem Fall einen Vektorraum.

Definition 3.4.6.

$$\mathcal{L}^p(\mu) := \left\{ f: \Omega \rightarrow \overline{\mathbb{R}} \text{ messbar} \mid \int_{\Omega} |f|^p d\mu < \infty \right\}.$$

Manchmal schreibt man auch $\mathcal{L}^p(\Omega, \mathcal{A}, \mu)$ oder nur L^p .

Lemma 3.4.7. Mit punktweiser Addition und Skalarmultiplikation ist $\mathcal{L}^p(\mu)$ ein reeller Vektorraum, sogar ein Untervektorraum der messbaren Funktionen, d. h.

- (i) $0 \in \mathcal{L}^p(\mu)$, wobei 0 die konstante Nullfunktion ist.
- (ii) $f, g \in \mathcal{L}^p(\mu) \Rightarrow f + g \in \mathcal{L}^p(\mu)$,
- (iii) $\alpha \in \mathbb{R}, f \in \mathcal{L}^p(\mu) \Rightarrow \alpha f \in \mathcal{L}^p(\mu)$,

Beweis. Messbare Funktionen mit punktweiser Addition und skalarer Multiplikation geben einen Vektorraum. Die Eigenschaften (ii)-(i) bedeuten, dass $\mathcal{L}^p(\mu)$ ein Untervektorraum ist. Wir prüfen also nur die dafür benötigten Eigenschaften:

- (i) $\int_{\Omega} |0|^p d\mu = 0 < \infty$
- (ii) $\int_{\Omega} |\alpha f|^p d\mu \stackrel{\text{Lin.}}{=} |\alpha|^p \int_{\Omega} |f|^p d\mu < \infty$ weil $f \in \mathcal{L}^p(\mu)$ angenommen wurde. Also gilt auch $\alpha f \in \mathcal{L}^p(\mu)$.
- (iii) Wegen Minkowski gilt

$$\int_{\Omega} |f + g|^p d\mu \leq \left(\underbrace{\left(\int_{\Omega} |f|^p d\mu \right)^{\frac{1}{p}}}_{<\infty} + \underbrace{\left(\int_{\Omega} |g|^p d\mu \right)^{\frac{1}{p}}}_{<\infty} \right)^p < \infty.$$

Also ist $f + g \in \mathcal{L}^p(\mu)$.

□

Aus der Analysis wisst ihr schon, das man aus einem Vektorraum immer gerne einen normierten Raum machen möchte. Dann kann man über Folgenkonvergenz und Stetigkeit sprechen. Können wir also aus $\mathcal{L}^p(\mu)$ einen normierten Raum machen? Nein!

Lemma 3.4.8.

$$\|f\|_p := \left(\int_{\Omega} |f|^p d\mu \right)^{\frac{1}{p}}$$

ist eine **Halbnorm** auf $\mathcal{L}^p(\mu)$, d. h. es gelten für $f, g \in \mathcal{L}^p(\mu)$ und $\alpha \in \mathbb{R}$

- (i) $0 \leq \|f\|_p < \infty, \|0\|_p = 0$ (Definitheit fehlt)
- (ii) $\|\alpha f\|_p = |\alpha| \|f\|_p$
- (iii) $\|f + g\|_p \leq \|f\|_p + \|g\|_p$.

Beweis. Die ersten zwei Eigenschaften sind klar. Die Dreiecksungleichung in $\mathcal{L}^p(\mu)$ ist gerade die Minkowski Ungleichung! □

Warnung: $\|\cdot\|_p$ ist *keine* Norm! Jedes f mit $\mu(\{f \neq 0\}) = 0$ erfüllt

$$\|f\|_p = \left(\int_{\Omega} |f|^p d\mu \right)^{\frac{1}{p}} = 0.$$

Wenn f auf einer μ -Nullmenge ungleich 0 ist, so ist aber $f \neq 0$. Also ist die Definitheit nicht erfüllt. Mit einem Trick kann man $\mathcal{L}^p(\mu)$ zu einem normierten Vektorraum ändern, indem man das Problem der Definitheit wegdefiniert. Dazu betrachtet man den Quotientenraum bezüglich der Äquivalenzrelation

$$f \sim g \iff f = g \text{ } \mu\text{-fast überall},$$

der aus den Äquivalenzklassen

$$[f] := \{g \in \mathcal{L}^p(\mu) : f \sim g\} = \{g \in \mathcal{L}^p(\mu) : f = g \text{ } \mu\text{-fast überall}\}$$

besteht. Die Operationen und die Norm werden durch beliebige Repräsentanten der Äquivalenzklassen definiert:

$$[f] + [g] := [f + g], \quad \alpha[f] := [\alpha f] \quad \text{und} \quad \|[f]\|_p := \|f\|_p.$$

Der Quotientenraum wird als $L^p(\mu) = \{[f] : f \in \mathcal{L}^p(\mu)\}$ bezeichnet. Gemeinsam mit den Operationen und der Norm auf den Elementen (Äquivalenzklassen) ist $L^p(\mu)$ ein normierter Vektorraum:

Satz 3.4.9. Für $p \geq 1$ ist $L^p(\mu)$ mit den gerade definierten Operationen ein normierter Vektorraum und mit $\|\cdot\|_p$ ein vollständiger normierter Raum (Banachraum).

Beweis. Wir zeigen, dass $L^p(\mu)$ mit den definierten Operationen ein normierter Vektorraum ist.

(a) Vektorraum aus Lineare Algebra 1.

(b) Die Eigenschaften der Halbnorm folgen direkt aus der Definition weil $\|\cdot\|_p$ eine Halbnorm auf $\mathcal{L}^p(\mu)$ ist. Es fehlt also nur noch die Definitheit. Sei dazu $f \in L^p(\mu)$, so gilt:

$$\begin{aligned} \|[f]\|_p = 0 &\stackrel{\text{Def.}}{\iff} \|f\|_p = 0 \\ &\stackrel{\text{Def.}}{\iff} \int_{\Omega} |f|^p d\mu = 0 \\ &\stackrel{3.1.15}{\iff} |f|^p = 0 \text{ } \mu\text{-fast überall} \\ &\iff f = 0 \text{ } \mu\text{-fast überall} \\ &\stackrel{\text{Def. } [0]}{\iff} [f] = [0] \end{aligned}$$

Damit ist $\|\cdot\|_p$ eine Norm.

Was wir hier nicht zeigen werden, ist die Vollständigkeit von $\mathcal{L}^p(\mu)$. Aber irgendwas sollten wir ja für die Funktionalanalysis übrig lassen!

□

Vorlesung 15

3.5 Produktmaße und Satz von Fubini

Jetzt wird es noch einmal so richtig dreckig, bevor wir die wunderbare Welt der Stochastik erobern können. Sobald wir uns durch die Konstruktion des Produktmaßes und des Satzes von Fubini gequält haben, fällt uns alles andere aber sofort vor die Füße.

Im Folgenden seien $(\Omega_1, \mathcal{A}_1, \mu_1)$ und $(\Omega_2, \mathcal{A}_2, \mu_2)$ Maßräume und

$$\Omega = \Omega_1 \times \Omega_2 = \{(\omega_1, \omega_2) : \omega_1 \in \Omega_1, \omega_2 \in \Omega_2\}$$

das kartesische Produkt aus Analysis 1. Wir wollen auf Ω eine σ -Algebra und darauf ein Maß mit einer schönen Produkteigenschaft definieren (deshalb wird das Maß Produktmaß heißen).

Definition 3.5.1. (i) Die σ -Algebra

$$\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2 = \sigma(\{A_1 \times A_2 : A_1 \in \mathcal{A}_1, A_2 \in \mathcal{A}_2\})$$

heißt **Produkt- σ -Algebra** auf $\Omega_1 \times \Omega_2$.(ii) Ein Maß auf $\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$ heißt **Produktmaß**, falls

$$\mu(A_1 \times A_2) = \mu_1(A_1) \cdot \mu_2(A_2) \quad (3.8)$$

für alle Mengen $A_1 \in \mathcal{A}_1, A_2 \in \mathcal{A}_2$ gilt.

Natürlich wäre es schön, wenn die Produkt- σ -Algebra einfach nur aus allen Mengen $A_1 \times A_2$ bestehen würde. Leider gibt das keine σ -Algebra (die Komplementbildung geht schief), die Mengen geben nur einen \cap -stabilen Erzeuger von $\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$. Die Eigenschaft des Produktmaßes legt das Produktmaß also nur auf einem \cap -stabilen Erzeuger fest. Mit unseren Kenntnissen der Maßtheorie, könnten wir also reflexhaft sagen: Kein Problem, mit Carathéodory können wir ein Produktmaß aus den Werten auf dem Erzeuger konstruieren und wegen Dynkin-Systemen kann es nur ein Maß mit der Produktmaßeigenschaft bekommen. Genau richtig - das funktioniert! Wir quälen uns im nächsten Satz aber gewaltig mehr. Wir konstruieren das Produktmaß nicht mit Carathéodory, sondern schreiben eine Formel hin. Das ist in der Tat viel komplizierter, der Vorteil ist aber, dass wir damit den darauf folgenden Satz von Fubini schon fast bewiesen haben. Würden wir das Produktmaß mit Carathéodory konstruieren, würde der ganze Aufwand in den Beweis von Fubini verschoben.

Satz 3.5.2.  **[Konstruktion Produktmaß]** Sind μ_1, μ_2 σ -endliche Maße auf $\mathcal{A}_1, \mathcal{A}_2$, so existiert ein eindeutiges Maß $\mu_1 \otimes \mu_2$ auf $\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$ mit

$$\mu_1 \otimes \mu_2(A_1 \times A_2) = \mu_1(A_1) \cdot \mu_2(A_2)$$

für alle Mengen $A_1 \in \mathcal{A}_1, A_2 \in \mathcal{A}_2$.

Beweis. Eindeutigkeit: Für die Eindeutigkeit nutzen wir wieder den Eindeutigkeitssatz 1.2.13, der auf Dynkin-Systemen beruht. Sei

$$\mathcal{S} = \{A_1 \times A_2 : A_1 \in \mathcal{A}_1, A_2 \in \mathcal{A}_2\},$$

dann ist \mathcal{S} ein \cap -stabiler Erzeuger von $\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$. Um den Eindeutigkeitssatz anzuwenden, müssen wir noch zeigen, dass Produktmaße σ -endlich sein müssen, wir brauchen also eine wachsende Folge in \mathcal{S} , die endliches Maß hat und Ω ausfüllt. Weil μ_1, μ_2 σ -endliche Maße sind, existieren Folgen $(E_n^1)_{n \in \mathbb{N}} \subseteq \mathcal{A}_1, (E_n^2)_{n \in \mathbb{N}} \subseteq \mathcal{A}_2$ mit $E_n^1 \uparrow \Omega_1, E_n^2 \uparrow \Omega_2$ und $\mu_1(E_n^1) < \infty, \mu_2(E_n^2) < \infty$ für alle $n \in \mathbb{N}$. Sei nun $E_n := E_n^1 \times E_n^2$, dann gelten

$$E_n \uparrow \Omega, n \rightarrow \infty, \quad \text{und} \quad \mu_1(E_n^1) \cdot \mu_2(E_n^2) < \infty, \quad \forall n \in \mathbb{N}.$$

Aus dem Eindeutigkeitssatz folgt also, dass zwei Maße μ und $\bar{\mu}$, die die Definition des Produktmaßes erfüllen, gleich sind. Es kann also nur ein Produktmaß auf $\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$ geben. Ob es so ein Maß gibt, ist natürlich noch nicht klar.

Existenz: Anstatt das Produktmaß mit Carathéodory zu konstruieren, schreiben wir es einfach hin. Hier ist es:

$$\mu(A) := \int_{\Omega_1} \mu_2(A_{\omega_1}) d\mu_1, \quad A \in \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2,$$

wobei $A_{\omega_1} = \{\omega_2 \in \Omega_2 : (\omega_1, \omega_2) \in A\}$. Wir machen sogar noch mehr, wir schreiben noch ein zweites Produktmaß hin:

$$\bar{\mu}(A) := \int_{\Omega_2} \mu_1(A_{\omega_2}) d\mu_2, \quad A \in \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2,$$

wobei jetzt $A_{\omega_2} = \{\omega_1 \in \Omega_1 : (\omega_1, \omega_2) \in A\}$. Wir zeigen nun, dass μ ein Produktmaß auf $\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$ ist. Mit exakt demselben Beweis zeigt man auch, dass $\bar{\mu}$ ein Produktmaß ist, weshalb dann wegen der Eindeutigkeit auch $\mu = \bar{\mu}$ gilt. Zeigen wir also die Eigenschaften eines Maßes sowie die definierende Eigenschaft des Produktmaßes:

- (i) $\mu : \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2 \rightarrow [0, \infty]$ gilt, weil μ_2 ein Maß ist (deshalb nicht-negativ) und Integrale über nicht-negative Funktionen nicht-negativ sind.
- (ii) $\mu(\emptyset) = 0$ gilt, weil \emptyset_{ω_1} auch die leere Menge ist und Maße der leeren Menge 0 sind.
- (iii) Nun zur σ -Additivität. Seien dazu $A^1, A^2, \dots \in \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$ paarweise disjunkt und sei

$$A := \bigcup_{k=1}^{\infty} A^k.$$

Dann gilt $A_{\omega_1} = \bigcup_{k=1}^{\infty} A_{\omega_1}^k$ und mit den Maßeigenschaften sowie monotoner Konvergenz

$$\begin{aligned} \mu(A) &\stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\Omega_1} \mu_2 \left(\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A^k \right)_{\omega_1} \right) d\mu_1(\omega_1) \\ &= \int_{\Omega_1} \mu_2 \left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_{\omega_1}^k \right) d\mu_1(\omega_1) \\ &\stackrel{\mu_2 \text{-add.}}{=} \int_{\Omega_1} \sum_{k=1}^{\infty} \mu_2(A_{\omega_1}^k) d\mu_1(\omega_1) \\ &\stackrel{3.2.1}{=} \sum_{k=1}^{\infty} \int_{\Omega_1} \mu_2(A_{\omega_1}^k) d\mu_1(\omega_1) \stackrel{\text{Def.}}{=} \sum_{k=1}^{\infty} \mu(A^k). \end{aligned}$$

- (iv) μ ist also ein Maß auf $\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$. Wir müssen noch die definierende Eigenschaft auf dem Erzeuger zeigen. Sei dazu $A = A_1 \times A_2$. Weil aufgrund der Definitionen

$$(A_1 \times A_2)_{\omega_1} = \begin{cases} \emptyset & : \omega_1 \notin A_1 \\ A_2 & : \omega_1 \in A_1 \end{cases}$$

gilt, folgt aufgrund der Definition des Integrals für einfache Integranden

$$\begin{aligned} \mu(A_1 \times A_2) &= \int_{\Omega_1} \mu_2((A_1 \times A_2)_{\omega_1}) d\mu_1(\omega_1) \\ &= \int_{\Omega_1} \mu_2(A_2) \mathbf{1}_{A_1}(\omega_1) d\mu_1(\omega_1) \\ &\stackrel{\text{Linear}}{=} \mu_2(A_2) \int_{\Omega_1} \mathbf{1}_{A_1}(\omega_1) d\mu_1(\omega_1) = \mu_2(A_2) \cdot \mu_1(A_1). \end{aligned}$$

Also ist μ ein Produktmaß.

Eigentlich könnte alles so schön sein, und der Beweis ist hier zu Ende. Leider haben wir geschummelt. Warum ist μ überhaupt sinnvoll definiert? Klingt blöd, ist aber gar nicht so klar. Warum ist der Integrand überhaupt definiert, d. h. warum gilt $A_{\omega_1} \in \mathcal{A}_2$? Unklar. Warum ist $\omega_1 \mapsto \mu_2(A_{\omega_1})$ überhaupt $(\mathcal{A}_1, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}))$ -messbar, warum macht das Integral also überhaupt Sinn? Unklar. Wir sollten also beides noch checken.

Wir zeigen jetzt nacheinander

- (a) $A_{\omega_1} \in \mathcal{A}_2$ für alle $A \in \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$
- (b) $\omega_1 \mapsto \mu_2(A_{\omega_1})$ ist $(\mathcal{A}_1, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}))$ -messbar.

Zu (a): Wir folgen dem Trick der guten Mengen. Seien dazu die guten Mengen

$$\mathcal{F} = \{A \in \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2 : A_{\omega_1} \in \mathcal{A}_2\}.$$

Wir zeigen: $\mathcal{F} = \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$. Dazu zeigen wir zunächst, dass \mathcal{F} eine σ -Algebra ist:

- $\Omega \in \mathcal{F}$ gilt, weil $\Omega_{\omega_1} = \Omega_2 \in \mathcal{F}$ gilt.
- Sei $A \in \mathcal{F}$, dann ist $A^C \in \mathcal{F}$ weil $(A^C)_{\omega_1} = (A_{\omega_1})^C \in \mathcal{A}_2$, da \mathcal{A}_2 als σ -Algebra abgeschlossen unter Komplementbildung ist.
- Genauso mit abzählbaren Vereinigungen: Wegen der Abgeschlossenheit der σ -Algebra \mathcal{A}_2 unter Bildung von abzählbaren Vereinigungen, gilt für $A^1, A^2, \dots \in \mathcal{F}$

$$\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A^k \right)_{\omega_1} = \bigcup_{k=1}^{\infty} \underbrace{A_{\omega_1}^k}_{\in \mathcal{A}_2} \in \mathcal{A}_2.$$

Damit ist $\bigcup_{k=1}^{\infty} A^k \in \mathcal{F}$.

Folglich ist \mathcal{F} eine σ -Algebra. Weil $\mathcal{S} \subseteq \mathcal{F}$ und $\sigma(\mathcal{S}) \stackrel{\text{Def}}{=} \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$ gilt, bekommen wir zusammen:

$$\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2 = \sigma(\mathcal{S}) \subseteq \sigma(\mathcal{F}) = \mathcal{F} \subseteq \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$$

Weil links und rechts das gleiche steht, bekommen wir überall Gleichheiten, es gilt also $\mathcal{F} = \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$ und die Behauptung folgt. Das war wieder unser „standard“ gute Mengen Trick in der einfacheren Situation mit σ -Algebren.

Nun zu (b): Wir checken erst den Fall $\mu_2(\Omega_2) < \infty$ und schieben die Aussage dann mit der σ -Endlichkeit auf den allgemeinen Fall. Sei also erstmal $\mu_2(\Omega_2) < \infty$. Wir zeigen, wieder mit dem guten Mengen Trick (aber in der Dynkin-System Variante), $\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2 = \mathcal{F}$, mit der Menge

$$\mathcal{F} := \{A \in \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2 : \omega_1 \mapsto \mu_2(A_{\omega_1}) \text{ messbar}\}$$

der guten Mengen. Es gilt $\mathcal{S} \subseteq \mathcal{F}$, da

$$\omega_1 \mapsto \mu_2((A_1 \times A_2)_{\omega_1}) = \underbrace{\mu_2(A_2)}_{\text{messbar}} \mathbf{1}_{A_1}(\omega_1)$$

als Produkt messbarer Abbildungen messbar ist. Um wie in (a) zu argumentieren, zeigen wir nun, dass \mathcal{F} ein Dynkin-System ist:

- $\Omega \in \mathcal{F}$ ist klar, weil $\omega_1 \mapsto \mu_2(\Omega_{\omega_1}) = \mu_2(\Omega_2) < \infty$ konstant und damit messbar ist.
- Sei $A \in \mathcal{F}$, dann gilt

$$\omega_1 \mapsto \mu_2((A^C)_{\omega_1}) = \mu_2(A_{\omega_1}^C) \stackrel{\text{endl. Maß}}{=} \underbrace{\mu_2(\Omega_2)}_{\text{messbar}} - \underbrace{\mu_2(A_{\omega_1})}_{\text{messbar}}.$$

Also gilt $A^C \in \mathcal{F}$ und damit ist \mathcal{F} abgeschlossen bezüglich Komplementbildung.

- Seien nun $A^1, A^2, \dots \in \mathcal{F}$ paarweise disjunkt, dann gilt

$$\begin{aligned} \omega_1 \mapsto \mu_2\left(\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A^k\right)_{\omega_1}\right) \\ = \mu_2\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_{\omega_1}^k\right) \\ \stackrel{\sigma\text{-add.}}{=} \sum_{k=1}^{\infty} \underbrace{\mu(A_{\omega_1}^k)}_{\text{messbar}} = \lim_{m \rightarrow \infty} \underbrace{\sum_{k=1}^m \mu(A_{\omega_1}^k)}_{\text{messbar}}, \end{aligned}$$

weil Grenzwerte messbarer Abbildungen wieder messbar sind.

\mathcal{F} ist also ein Dynkin-System. Nun folgt wie immer beim Trick der guten Mengen

$$\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2 \stackrel{\text{Def.}}{=} \sigma(\mathcal{S}) = d(\mathcal{S}) \subseteq d(\mathcal{F}) = \mathcal{F} \subseteq \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2,$$

wobei wir den Hauptsatz für Dynkin-Systeme (Satz 1.2.11) für \mathcal{S} genutzt haben. Also gilt wieder $\mathcal{F} = \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$ und die Behauptung folgt.

Jetzt fehlt nur noch der Fall $\mu_2(\Omega_2) = \infty$. Sei dazu $(E_n^2) \subseteq \mathcal{A}_2$ mit $E_n^2 \uparrow \Omega$ und $\mu_2(E_n^2) < \infty$ für alle $n \in \mathbb{N}$. Wir definieren

$$\mu_2^n(A) = \mu_2(A \cap E_n^2), \quad n \in \mathbb{N},$$

wie wir schon mehrfach gemacht haben (siehe z. B. den Beweis von 1.2.13). Dann sind die μ_2^n endliche Maße auf $(\Omega_2, \mathcal{A}_2)$. Aus dem ersten Schritt folgt, dass $\omega_1 \mapsto \mu_2^n(A_{\omega_1})$ messbar ist. Weil wegen der Stetigkeit von Maßen

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mu_2^n(A_{\omega_1}) = \lim_{n \rightarrow \infty} \mu_2(A_{\omega_1} \cap E_n^2) = \mu_2(A_{\omega_1})$$

gilt, ist auch die Abbildung $\omega_1 \mapsto \mu_2(A_{\omega_1})$ als punktweiser Grenzwert von messbaren Funktionen messbar. Das war's! \square

Natürlich kann man per Induktion von $n = 2$ auf $n \in \mathbb{N}$ schließen:

Korollar 3.5.3. ► Sind $(\Omega_i, \mathcal{A}_i, \mu_i)_{i=1, \dots, n}$ σ -endliche Maßräume, so existiert genau ein Maß $\mu_1 \otimes \dots \otimes \mu_n$ auf der n -fachen Produkt- σ -Algebra

$$\mathcal{A}_1 \otimes \dots \otimes \mathcal{A}_n := \sigma(\{A_1 \times \dots \times A_n : A_i \in \mathcal{A}_i\})$$

auf $\Omega_1 \times \dots \times \Omega_n$ mit

$$\mu_1 \otimes \dots \otimes \mu_n(A_1 \times \dots \times A_n) = \mu_1(A_1) \cdot \dots \cdot \mu_n(A_n)$$

für alle Mengen $A_1 \in \mathcal{A}_1, \dots, A_n \in \mathcal{A}_n$.

Beweis. Induktion. \square

Definition 3.5.4. ► Sind alle $(\Omega_i, \mathcal{A}_i, \mu_i)$ identisch, so schreibt man $\mu^{\otimes n}$ statt $\mu \otimes \dots \otimes \mu$. $\mu^{\otimes n}$ heißt dann n -faches **Produktmaß** von μ .

Vorlesung 16

Satz 3.5.5. ► **[Satz von Fubini für $f \geq 0$]** Seien $(\Omega_1, \mathcal{A}_1, \mu_1)$, $(\Omega_2, \mathcal{A}_2, \mu_2)$ σ -endliche Maßräume und $f: \Omega_1 \times \Omega_2 \rightarrow [0, +\infty]$ sei $(\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}))$ -messbar. Dann gelten:

(i) Die Integranden nach einer Variablen sind messbar, d. h.

$$\begin{aligned} \omega_2 \mapsto f_{\omega_1}(\omega_2) &:= f(\omega_1, \omega_2) \text{ ist } (\mathcal{A}_2, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}))\text{-messbar für alle } \omega_1 \in \Omega_1 \text{ fest,} \\ \omega_1 \mapsto f_{\omega_2}(\omega_1) &:= f(\omega_1, \omega_2) \text{ ist } (\mathcal{A}_1, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}))\text{-messbar für alle } \omega_2 \in \Omega_2 \text{ fest.} \end{aligned}$$

(ii) Die Integralfunktionen nach einer Variablen sind messbar, d. h.

$$\begin{aligned} \omega_2 \mapsto \int_{\Omega_1} f_{\omega_2}(\omega_1) d\mu_1(\omega_1) &\text{ ist } (\mathcal{A}_2, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}))\text{-messbar,} \\ \omega_1 \mapsto \int_{\Omega_2} f_{\omega_1}(\omega_2) d\mu_2(\omega_2) &\text{ ist } (\mathcal{A}_1, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}}))\text{-messbar.} \end{aligned}$$

(iii) Es gilt Fubini und der Fubini-Flip:

$$\begin{aligned} \int_{\Omega_1 \times \Omega_2} f d\mu_1 \otimes \mu_2 &\stackrel{\text{Fubini}}{=} \int_{\Omega_1} \left(\int_{\Omega_2} f_{\omega_1}(\omega_2) d\mu_2(\omega_2) \right) d\mu_1(\omega_1) \\ &\stackrel{\text{Fubini-Flip}}{=} \int_{\Omega_2} \left(\int_{\Omega_1} f_{\omega_2}(\omega_1) d\mu_1(\omega_1) \right) d\mu_2(\omega_2) \end{aligned}$$

Ganz wichtig: (i) und (ii) besagen lediglich, dass alle Integrale in der wesentlichen Aussage (iii) Sinn machen. In (iii) kann auch auf allen Seiten der Gleichheiten $+\infty$ stehen.

Beweis. Weil f messbar ist, existiert eine Folge $(f^n)_{n \in \mathbb{N}}$ einfacher Funktionen, die punktweise (also für alle (ω_1, ω_2)), gegen f wachsen. Dann gilt auch punktweise $f_{\omega_1}^n \uparrow f_{\omega_1}$, $f_{\omega_2}^n \uparrow f_{\omega_2}$, $n \rightarrow \infty$, weil dort einfach eine Variable festgehalten wird. Da $(f_{\omega_1}^n)_{n \in \mathbb{N}}$, $(f_{\omega_2}^n)_{n \in \mathbb{N}}$ Folgen einfacher Funktionen (in jeweils einer Koordinate) sind, sind $f_{\omega_1}, f_{\omega_2}$ als punktweise Grenzwerte messbarer Funktionen auch messbar. Also gilt (i). Weil mit monotoner Konvergenz für alle $\omega_1 \in \Omega_1$

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_{\Omega_2} f_{\omega_1}^n(\omega_2) d\mu_2(\omega_2) \stackrel{3.2.1}{=} \int_{\Omega_2} f_{\omega_1}(\omega_2) d\mu_2(\omega_2)$$

gilt, ist

$$\omega_1 \mapsto \int_{\Omega_2} f_{\omega_1}(\omega_2) d\mu_2(\omega_2)$$

als punktweiser Grenzwert messbarer Funktionen auch messbar. Man beachte dabei, dass

$$\omega_1 \mapsto \int_{\Omega_2} f_{\omega_1}^n(\omega_2) d\mu_2(\omega_2)$$

eine endliche Linearkombination von Funktionen der Form $\omega_1 \mapsto \mu_2(A_{\omega_1})$ ist. Diese Abbildungen sind, wie im Beweis von 3.5.3 gezeigt, messbar. Damit gilt also auch (ii).

Nun zur eigentlichen Aussage, (iii). Nicht überraschend, erst für Indikatoren, dann die Gebetsmühle. Sei also zunächst $f = \mathbf{1}_A$ für ein $A \in \mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2$. Dann gilt aufgrund der expliziten Konstruktion des Produktmaßes

$$\begin{aligned} \int_{\Omega_1 \times \Omega_2} f d\mu_1 \otimes \mu_2 &\stackrel{\text{Def. Int.}}{=} \mu_1 \otimes \mu_2(A) \\ &\stackrel{\text{Produktmaß}}{=} \int_{\Omega_1} \mu_2(A_{\omega_1}) d\mu_1(\omega_1) \\ &= \int_{\Omega_1} \left(\int_{\Omega_2} f_{\omega_1}(\omega_2) d\mu_2(\omega_2) \right) d\mu_1(\omega_1), \end{aligned}$$

weil $f_{\omega_1} = \mathbf{1}_{A_{\omega_1}}$ gilt. Genau analog ergibt sich

$$\int_{\Omega_1 \times \Omega_2} f d\mu_1 \otimes \mu_2 = \int_{\Omega_2} \left(\int_{\Omega_1} f(\omega_1, \omega_2) d\mu_1(\omega_1) \right) d\mu_2(\omega_2),$$

weil wir am Anfang der Konstruktion des Produktmaßes auch schon die Identität gesehen haben:

$$\mu_1 \otimes \mu_2(A) = \int_{\Omega_2} \mu_1(A_{\omega_2}) d\mu_2(\omega_2).$$

Das hatten wir in dem Beweis $\bar{\mu}$ genannt. Damit haben wir beide Gleichheiten in (iii) für Indikatorfunktionen $f = \mathbf{1}_A$ bewiesen. Nun noch durch die Gebetsmühle der Integrationstheorie: Für einfache Funktionen folgt (iii) durch Linearität des Integrals und monotone Konvergenz folgt die Aussage auch für alle messbaren $f \geq 0$. \square

Warnung 3.5.6. Meistens wird nur der „Fubini-flip“ genutzt, also die zweite Gleichheit. Die gemeinsame $(\mathcal{A}_1 \otimes \mathcal{A}_2, \mathcal{B}(\bar{\mathbb{R}}))$ -Messbarkeit in **beiden** Variablen muss für f trotzdem gecheckt werden, auch wenn es in vielen Büchern und Skripten ignoriert wird. Messbarkeit in jeweils einer Koordinate reicht nicht aus! Das ist wie in Analysis 2, dort war partielle Stetigkeit und Stetigkeit einer Abbildung $f : \mathbb{R}^2 \rightarrow \mathbb{R}$ nicht äquivalent. Wer mal ausprobieren will was schief gehen kann, sollte sich folgendes Beispiel $f : \mathbb{R} \times \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ anschauen: Sei $E \notin \mathcal{B}(\mathbb{R})$ und

$$f(x, y) = \begin{cases} 1 & : x = y, x \in E \\ 0 & : \text{sonst} \end{cases}.$$

Dann ist f zwar partiell messbar (also messbar in einer Variablen für feste andere Variable), jedoch nicht messbar als Funktion in zwei Variablen.

Merkt euch trotzdem folgende ganz grobe Behauptung: „Fubini funktioniert immer“. Mathematisch ist das natürlich nicht korrekt, man muss schließlich Voraussetzungen prüfen. Im Gegensatz zu monotoner oder dominanter Konvergenz ist das aber eigentlich nie ein Problem. Integrale vertauschen ist selten ein Problem, Grenzwerte und Integrale zu vertauschen ist dagegen oft schwierig!

Beispiel 3.5.7.

- (i) Der Satz von Fubini aus Analysis 2 ist gerade der Spezialfall für $\mu_1 = \mu_2 = \lambda$ und liest sich als

$$\int_{\mathbb{R}^2} f(x_1, x_2) d(x_1, x_2) = \int_{\mathbb{R}} \left(\int_{\mathbb{R}} f(x_1, x_2) dx_1 \right) dx_2 = \int_{\mathbb{R}} \left(\int_{\mathbb{R}} f(x_1, x_2) dx_2 \right) dx_1$$

weil das zweidimensionale Lebesgue-Maß gerade das Produktmaß $\lambda \otimes \lambda$ ist. Wie immer schreiben wir lieber dx (bzw. $d(x_1, x_2)$) statt $d\lambda$, das ist aber nur eine Notationsfrage!

- (ii) Als Übungsaufgabe zeigt ihr, dass wir bei Doppelreihen die Reihenfolge immer ändern dürfen, wenn alle Koeffizienten nicht-negativ sind:

$$\sum_{k=1}^{\infty} \sum_{n=1}^{\infty} a_{k,n} = \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{k=1}^{\infty} a_{k,n}.$$

Das ist tatsächlich nur Fubini weil Reihen gerade Integrale mit Zählmaßen sind, vergleiche Beispiel 3.1.12. Vermutlich kennt ihr das Drehen von Reihen schon aus der Analysis 1, jetzt nochmal mit Fubini.

In den meisten Anwendungen reicht Fubini für nicht-negative messbare Funktionen, darum haben wir folgende Verallgemeinerung in der Vorlesung weggelassen. Zur Vollständigkeit wollen wir aber wieder durch Zerlegung in Positiv- und Negativteil eine Variante von Fubini für reell-wertige Integranden formulieren:

Satz 3.5.8. (Fubini für allgemeines integrierbares f)

Unter den selben Voraussetzungen von Satz 3.5.5 sei nun $f : \Omega_1 \times \Omega_2 \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ integrierbar. Dann gelten die Aussagen (i), (ii) und (iii).

Beweis. Wir schreiben $f = f^+ - f^-$, und wenden auf $f^+ \geq 0$ und $f^- \geq 0$ Satz 3.5.5 an. Die Messbarkeitsaussagen folgen direkt aus der Messbarkeit von Differenzen messbarer Abbildungen, Aussage (iii) folgt durch Zerlegung der Integrale. Die erste Gleichheit von (iii) zeigen wir wie folgt:

$$\begin{aligned} \int_{\Omega_1 \times \Omega_2} f(\omega_1, \omega_2) d\mu_1 \otimes \mu_2(\omega_1, \omega_2) &\stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\Omega_1 \times \Omega_2} f^+(\omega_1, \omega_2) d\mu_1 \otimes \mu_2(\omega_1, \omega_2) \\ &\quad - \int_{\Omega_1 \times \Omega_2} f^-(\omega_1, \omega_2) d\mu_1 \otimes \mu_2(\omega_1, \omega_2) \\ &\stackrel{2x \text{ Fubini}}{=} \int_{\Omega_1} \left(\int_{\Omega_2} f^+(\omega_1, \omega_2) d\mu_2(\omega_2) \right) d\mu_1(\omega_1) \\ &\quad - \int_{\Omega_1} \left(\int_{\Omega_2} f^-(\omega_1, \omega_2) d\mu_2(\omega_2) \right) d\mu_1(\omega_1) \\ &\stackrel{2x \text{ Lin.}}{=} \int_{\Omega_1} \left(\int_{\Omega_2} (f^+ - f^-)(\omega_1, \omega_2) d\mu_2(\omega_2) \right) d\mu_1(\omega_1) \\ &= \int_{\Omega_1} \left(\int_{\Omega_2} f(\omega_1, \omega_2) d\mu_2(\omega_2) \right) d\mu_1(\omega_1). \end{aligned}$$

Die zweite Gleichheit von (iii) folgt genauso aus Satz 3.5.5. □

Kapitel 4

Stochastik

An dieser Stelle beenden wir die allgemeine Maß- und Integrationstheorie und wenden uns endlich vollständig der Stochastik zu. Wir haben bereits zufällige Experimente durch Wahrscheinlichkeitsräume modelliert, die Verteilung „einer Masse Zufall“ auf die reellen Zahlen durch Verteilungsfunktionen diskutiert und die Konzentration des Zufalls unter \mathbb{P}_F abgeschätzt. Jetzt kommt noch ein letzter Modellierungsschritt, wir wenden uns sogenannten Zufallsvariablen zu.

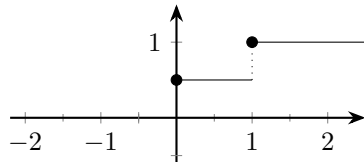
4.1 Zufallsvariablen

Diskussion 4.1.1. Schauen wir uns nochmal die Modellierung sehr einfacher zufälliger Experimente an. Beispielsweise für den Münzwurf haben wir zwei Modellierungsvarianten diskutiert:

Variante 1: $\Omega = \{\text{Kopf, Zahl}\}$, $\mathcal{A} = \mathcal{P}(\Omega)$ und das Maß

$$\mathbb{P}(\{\text{Kopf}\}) = \mathbb{P}(\{\text{Zahl}\}) = \frac{1}{2}, \quad \mathbb{P}(\Omega) = 1, \quad \mathbb{P}(\emptyset) = 0.$$

Variante 2: $\Omega = \mathbb{R}$, $\mathcal{A} = \mathcal{B}(\mathbb{R})$, $\mathbb{P} = \mathbb{P}_F$, wobei \mathbb{P}_F das Wahrscheinlichkeitsmaß mit diskreter Verteilungsfunktion F ist:



Beide Modelle modellieren ein Experiment, bei dem zwei Elementarereignisse jeweils mit Wahrscheinlichkeit $\frac{1}{2}$ auftreten. Das zweite Modell ist natürlich viel zu kompliziert, hat aber den Vorteil, dass wir reelle Zahlen bekommen. Der Vorteil ist, dass wir so zum Beispiel so etwas wie einen Mittelwert (heißt später Erwartungswert) definieren können. Da wir den Ereignissen die Werte 0 und 1 geben, hättet ihr ohne viel nachzudenken sicherlich als umgangssprachlichen Erwartungswert $\frac{1}{2}$ vorgeschlagen.

Was unterscheidet Variante 1 von Variante 2? In der ersten Variante haben wir nur das zufällige Experiment Würfeln modelliert in der zweiten Variante haben wir zwei Dinge auf einmal modelliert:

- Was passiert? (Welches zufällige Ereigniss passiert beim Würfeln)
- Was wird ausgezahlt? (Was wird für Kopf bzw. Zahl ausgezahlt)

Wenn wir bei Variante 1 auch über Auszahlungen sprechen wollen, müssen wir die möglichen Elementarereignisse noch in Auszahlungen übersetzen. Dafür kommen messbare Abbildungen $X : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ ins Spiel.

Ab jetzt: Trenne in der Modellierung „Was passiert?“ (also Ereignisse und Wahrscheinlichkeiten) von „Was wird beobachtet/ausgezahlt?“.

Definition 4.1.2. Ein **stochastisches Modell** besteht aus

- (i) einem Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$,
- (ii) einer $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\mathbb{R}))$ -messbaren Abbildung $X : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$.

Dabei beschreibt (i) das zufällige Experiment, (ii) beschreibt die „Beobachtung/Auszahlung“. X wird auch **Zufallsvariable (ZV)** genannt. Eine konkrete Ausführung $X(\omega)$ nennt man auch **Realisierung** der Zufallsvariablen.

Die Übersetzung des Elementarereignisses ω in die Beobachtung $X(\omega)$ ist dabei deterministisch (nicht zufällig), der Zufall steckt ausschließlich in dem Auftreten von ω . Irgendjemand unbekanntes (die Physik, ein Computer, ein Gott, etc.) entscheidet über die Wahl des zufälligen ω , das wird dann in die Zufallsvariable X eingesetzt und wir beobachten den Wert $X(\omega)$. In dieser Vorlesung sprechen wir nicht weiter über die „Ausführung von Zufall“, wir modellieren Wahrscheinlichkeiten. Für die Ausführung von Zufall (wir sagen die Realisierung der Zufallsvariablen) verweisen wir auf Vorlesungen über Monte Carlo Methoden oder Philosophie.

Definition 4.1.3. Sei X eine Zufallsvariable auf einem Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$.

- (i) Die **Verteilung der Zufallsvariablen** X ist definiert als

$$\mathbb{P}_X(B) := \mathbb{P}(X \in B) \stackrel{\text{Notation}}{=} \mathbb{P}(\{\omega \in \Omega : X(\omega) \in B\}) = \mathbb{P}(X^{-1}(B)), \quad B \in \mathcal{B}(\mathbb{R}).$$

Unabhängig von dem zugrundeliegenden Wahrscheinlichkeitsraums ist \mathbb{P}_X also ein Maß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ und zwar der push-forward von \mathbb{P} unter X .

- (ii) Die **Verteilungsfunktion der Zufallsvariablen** X ist definiert als

$$F_X(t) := \mathbb{P}_X((-\infty, t]) \stackrel{\text{Def.}}{=} \mathbb{P}(X \leq t), \quad t \in \mathbb{R}.$$

Wir schreiben $X \sim F_X$ und $X \sim \mathbb{P}_X$ und sagen „ X ist verteilt gemäß F_X bzw. X ist verteilt gemäß \mathbb{P}_X “.

Weil so viele Indizes natürlich nerven, werden wir immer $X \sim F$ schreiben, wenn wir meinen, dass X gemäß F verteilt ist. Wir sagen dann auch kurz „ X hat Verteilungsfunktion F “. Beachte: Aufgrund der Definition ist natürlich $\mathbb{P}_X = \mathbb{P}_{F_X}$, das werden wir immer mal wieder nutzen.

Wir haben uns schon in der Maßtheorie langsam an den Begriff $\mu(\{f \leq t\})$ als Abkürzung für $\mu(\{\omega : f(\omega) \leq t\})$ gewöhnen müssen. In der Stochastik gehen wir noch einen Schritt weiter und lassen die Klammern auch noch weg. Wir schreiben daher immer abkürzend

$$\mathbb{P}(X < t), \quad \mathbb{P}(X \in (a, b]), \quad \mathbb{P}(X = a)$$

und so weiter. Das liest sich als „Wahrscheinlichkeit, dass X kleiner als t ist“ auch ziemlich natürlich.

Definition 4.1.4. Zufallsvariablen X und Y , möglicherweise auf verschiedenen Wahrscheinlichkeitsräumen, heißen **identisch verteilt**, falls $F_X = F_Y$ bzw. $\mathbb{P}_X = \mathbb{P}_Y$. Man schreibt dann $X \sim Y$. Haben zwei Zufallsvariablen die gleiche Verteilungsfunktion, so sehen wir sie als gleichwertig an.

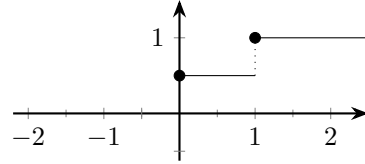
Zurück zum Münzwurf mit Auszahlung 1 für Zahl und 0 für Kopf. Wir schreiben dazu wieder zwei stochastische Modelle hin. Zum einen sei $\Omega = \{\text{Kopf, Zahl}\}$, $\mathcal{A} = \mathcal{P}(\Omega)$ und

$$\mathbb{P}(\{\text{Kopf}\}) = \mathbb{P}(\{\text{Zahl}\}) = \frac{1}{2}, \quad \mathbb{P}(\Omega) = 1, \quad \mathbb{P}(\emptyset) = 0,$$

mit Zufallsvariable (Auszahlungsfunktion) definiert als

$$X(\text{Kopf}) = 0, \quad X(\text{Zahl}) = 1.$$

Zum anderen sei $\Omega = \mathbb{R}$, $\mathcal{A} = \mathcal{B}(\mathbb{R})$ und $\mathbb{P} = \mathbb{P}_F$ mit der Verteilungsfunktion



Da wir diesmal die Auszahlung schon direkt im Modell modelliert haben, zahlen wir genau den Betrag aus, der zufällig gezogen wird. Das machen wir mit der Zufallsvariablen $Y(\omega) = \omega$. Berechnen wir nun die Verteilungen der Zufallsvariablen X und Y :

$$\begin{aligned} \mathbb{P}_X(B) &\stackrel{\text{Def.}}{=} \mathbb{P}(X \in B) = \begin{cases} \frac{1}{2} & : 0 \in B, 1 \notin B \text{ oder } 1 \in B, 0 \notin B \\ 1 & : 0, 1 \in B \\ 0 & : 0 \notin B, 1 \notin B \end{cases} \\ &= \frac{1}{2}\delta_0(B) + \frac{1}{2}\delta_1(B) \end{aligned}$$

sowie

$$\mathbb{P}_Y(B) \stackrel{\text{Def.}}{=} \mathbb{P}(Y \in B) = \mathbb{P}(\{\omega \in \mathbb{R} : Y(\omega) \in B\}) = \mathbb{P}(\{\omega \in \mathbb{R} : \omega \in B\}) = \mathbb{P}(B) \stackrel{\text{Def.}}{=} \mathbb{P}_F(B).$$

Weil $\mathbb{P}_F = \frac{1}{2}\delta_0 + \frac{1}{2}\delta_1$, gilt also $\mathbb{P}_X = \mathbb{P}_Y$ bzw. $F_X = F_Y$. Damit sind X und Y identische verteilte Zufallsvariablen und wir sehen die beiden stochastischen Modelle als gleichwertige Modelle für den Münzwurf an.

Vorlesung 17

Definition 4.1.5.

- (i) Eine Zufallsvariable X heißt **absolutstetig** mit Dichte f , falls die Verteilungsfunktion F_X von X die Dichte f hat, es gilt also

$$\mathbb{P}(X \in (a, b]) = \mathbb{P}_X((a, b]) = F_X(b) - F_X(a) = \int_a^b f(x) dx, \quad a < b.$$

- (ii) Eine Zufallsvariable X heißt **diskret**, falls F_X eine diskrete Verteilungsfunktion ist (oder \mathbb{P}_X ein diskretes Maß ist). In anderen Worten: X nimmt nur abzählbar viele Werte a_1, \dots, a_N mit Wahrscheinlichkeiten p_1, \dots, p_N an:

$$\mathbb{P}(X = a_k) = \mathbb{P}_X(\{a_k\}) = p_k, \quad k = 1, \dots, N.$$

Ihr merkt euch am besten folgende Rechenformeln:

$$\mathbb{P}(X \in A) = \begin{cases} \int_A f(x) dx & : X \text{ absolut stetig} \\ \sum_{a_k \in A} p_k & : X \text{ diskret} \end{cases},$$

man integriert oder summiert über die Werte, die X annehmen soll. Dumm ist nur, wenn wir nicht wissen, dass X absolutstetig oder diskret ist. Dann ist eine Zufallsvariable halt irgendeine reellwertige messbare Abbildung auf irgendeinem Wahrscheinlichkeitsraum mit irgendeiner Verteilungsfunktion F .

Beispiel 4.1.6. Wir kennen die meisten wichtigen Beispiele schon, manche kommen noch dazu:

Diskrete Zufallsvariablen	Absolutstetige Zufallsvariablen
$X \sim \text{Poi}(\lambda)$	$X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$
$X \sim \text{Bin}(n, p)$	$X \sim \text{Cauchy}(s, t)$
$X \sim \text{Ber}(p)$	$X \sim \text{Exp}(\lambda)$
$X \sim \text{Geo}(\lambda)$	$X \sim \mathcal{U}([a, b])$
$X \sim \text{Gleichverteilt auf endlichem } \Omega$	$X \sim \Gamma(\alpha, \beta)$
	$X \sim \text{Pareto}(k, a)$

Im Appendix gibt es eine Übersicht über die wichtigsten Verteilungen.

Um die Begriffe auszuprobieren, schauen wir uns eine kleine Rechnung an. Wir behaupten, dass $Y \sim \text{Exp}(1)$, wenn $Y = -\ln(U)$ mit $U \sim \mathcal{U}([0, 1])$. Probieren wir die Begriffe aus und berechnen definitionsgemäß die Verteilungsfunktion von Y durch Auflösen:

$$F_Y(t) = \mathbb{P}(Y \leq t) \stackrel{\text{Def.}}{=} \mathbb{P}(-\ln(U) \leq t) = \mathbb{P}(U \geq \exp(-t)) = 1 - \mathbb{P}(U \leq \exp(-t)).$$

Wenn wir jetzt die Verteilungsfunktion von $\mathcal{U}([0, 1])$ einsetzen, bekommen wir $F_Y(t) = (1 - e^{-t})\mathbf{1}_{[0, \infty)}(t)$ und das ist die Verteilungsfunktion der Exponentialverteilung.

Wir waren ein klein wenig ungenau weil Y den Wert $+\infty$ annehmen kann, eine Zufallsvariable per Definition aber nur reelle Werte annimmt. Das kann man einfach reparieren, indem man zum Beispiel $\log(0) = 0$ umdefiniert. Alternativ nimmt man $U \sim \mathcal{U}((0, 1))$ statt $U \sim \mathcal{U}([0, 1])$, das diskutieren wir ausführlich in Abschnitt 4.3.1.

Es ist jetzt hoffentlich klar, was ein stochastisches Modell sein soll. Aber gibt es für jede Verteilungsfunktion überhaupt solch Modell? Ja! Die in folgendem Beweis auftauchende Konstruktion heißt „kanonische Konstruktion“ und wird in der Stochastik in diversen Kontexten immer wieder benutzt.

Satz 4.1.7. **[Existenz stochastischer Modelle]** Für jede Verteilungsfunktion F existiert eine Zufallsvariable X mit $X \sim F$. Genauer: Es existiert ein stochastisches Modell, d. h. ein Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ und eine Zufallsvariable X auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, mit $X \sim F$.

Beweis. Als Wahrscheinlichkeitsraum definieren wir $\Omega = \mathbb{R}$, $\mathcal{A} = \mathcal{B}(\mathbb{R})$, $\mathbb{P} = \mathbb{P}_F$ und darauf die Zufallsvariable $X(\omega) = \omega$. Beachte: $X(\omega) = \omega$ ist eine stetige Abbildung von \mathbb{R} nach \mathbb{R} und damit auch Borel-messbar. Berechnen wir die Verteilungsfunktion dieser konkreten Zufallsvariablen auf dem konkreten Wahrscheinlichkeitsraum:

$$F_X(t) = \mathbb{P}(X \leq t) = \mathbb{P}_F(\{\omega : X(\omega) \leq t\}) = \mathbb{P}_F(\{\omega : \omega \leq t\}) = \mathbb{P}_F((-\infty, t]) = F(t), \quad t \in \mathbb{R}.$$

Also gilt $X \sim F$, das war es schon! Zu beachten ist, dass die Konstruktion weit von trivial ist. Die Existenz von \mathbb{P}_F benötigt den Satz von Carathéodory und damit die komplette Maßtheorie. \square

Bemerkung 4.1.8. Wenn wir uns nur für diskrete Zufallsvariablen interessieren würden, kämen wir komplett ohne Maßtheorie aus! Hier ist eine viel einfachere Konstruktion, die für alle diskreten Zufallsvariablen funktioniert. Sei dazu F eine diskrete Verteilungsfunktion, die an N -vielen Stellen a_k um p_k nach oben springt. Sei nun $\Omega = \{\omega_1, \dots, \omega_N\}$ eine beliebige Menge mit N Elementen (z.B. $\Omega = \{\text{Kopf, Zahl}\}$ beim Würfeln). Auf Ω wählen wir als σ -Algebra $\mathcal{A} = \mathcal{P}(\Omega)$. Das Maß definieren wir, indem wir es auf den Elementarereignissen als $\mathbb{P}(\{\omega_k\}) = p_k$ definieren und mit der σ -Additivität für beliebiges $A \in \mathcal{A}$ fortsetzen, d. h. $\mathbb{P}(A) = \sum_{\omega_k \in A} \mathbb{P}(\{\omega_k\}) = \sum_{\omega_k \in A} p_k$. An dieser Stelle nutzen wir die Abzählbarkeit. Als Zufallsvariable wählen wir die Abbildung $X(\omega_k) := a_k$. Weil auf dem Urbildraum die Potenzmenge gewählt wurde, ist natürlich jede Abbildung nach \mathbb{R} auch $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\mathbb{R}))$ -messbar. Damit gilt $\mathbb{P}(X = a_k) = p_k$, also ist X gemäß F verteilt. Diese Konstruktion funktioniert nur für diskrete Verteilungsfunktionen so einfach (probiert es einfach mal für absolutstetige Verteilungsfunktionen aus, ihr werdet schnell den Fortsetzungssatz von Carathéodory brauchen). Im Allgemeinen kommen wir nicht umher, die Maßtheorie wie im Beweises von Satz 4.1.7 zu nutzen weil man Maße auf überabzählbaren Mengen nicht einfach auf den Elementarereignissen definieren kann.

Hier sind zwei konkrete Beispiele: Wenn jemand von euch ein stochastisches Modell für eine $\mathcal{N}(0, 1)$ -verteilte Zufallsvariable verlangt, so entgegnet ihr

$$\Omega = \mathbb{R}, \quad \mathcal{A} = \mathcal{B}(\mathbb{R}), \quad \mathbb{P} = \mathbb{P}_F, \quad X(\omega) = \omega,$$

wobei \mathbb{P}_F das eindeutige Maß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ mit Verteilungsfunktion $F \sim \mathcal{N}(0, 1)$ aus Carathéodory ist. Will jemand das gleiche für eine $\text{Poi}(\lambda)$ -verteilte Zufallsvariable haben, so entgegnet ihr entweder das gleiche, oder

$$\Omega = \mathbb{N}, \quad \mathcal{A} = \mathcal{P}(\mathbb{N}), \quad \mathbb{P}(\{k\}) = e^{-\lambda} \frac{\lambda^k}{k!}, \quad X(\omega) = \omega.$$

Um ganz deutlich zu sein: Diskret ist einfach, weil die Potenzmenge von abzählbaren Mengen noch klein genug ist und Maße durch die abzählbare σ -Additivität von Maßen nur auf einpunktigen Mengen definiert werden müssen! Weil all das für überabzählbare Mengen wie \mathbb{R} schief geht, haben wir Maßtheorie gemacht. Auf die Normalverteilung können wir einfach nicht verzichten!

Definition 4.1.9.  Ist X eine Zufallsvariable auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, so heißen, falls die Integrale wohldefiniert sind,

(i)

$$\mathbb{E}[X] := \int_{\Omega} X(\omega) d\mathbb{P}(\omega) \quad \text{Erwartungswert von } X,$$

(ii)

$$\mathbb{E}[X^k] := \int_{\Omega} X^k(\omega) d\mathbb{P}(\omega) \quad k\text{-tes Moment von } X \text{ für } k \in \mathbb{N},$$

(iii)

$$\mathbb{V}[X] := \mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])^2] \quad \text{Varianz von } X,$$

(iv)

$$\mathbb{E}[e^{\lambda X}] := \int_{\Omega} e^{\lambda X(\omega)} d\mathbb{P}(\omega) \quad \text{exponentielles Moment von } X \text{ für } \lambda \in \mathbb{R}.$$

Allgemein betrachten wir für $g : \mathbb{R} \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ messbar die Erwartungswerte

$$\mathbb{E}[g(X)] := \int_{\Omega} g(X(\omega)) d\mathbb{P}(\omega),$$

falls das Integral wohldefiniert ist. Wir sagen die Erwartungswerte existieren, falls die Integrale existieren (also endlich sind).

Wir erinnern daran, dass ein wohldefiniertes Integral auch die Werte $+\infty$ oder $-\infty$ annehmen darf. Meistens werden wir aber davon sprechen, dass die Integrale existieren, also endlich sind. Wegen der allgemeinen Äquivalenzen

$$\int f d\mu \text{ existiert} \stackrel{\text{Def.}}{\Leftrightarrow} \int f^+ d\mu < \infty, \int f^- d\mu < \infty \Leftrightarrow \int |f| d\mu < \infty,$$

schreiben wir meistens bequemer „ $\mathbb{E}[|g(X)|] < \infty$ “ anstelle von „ $\mathbb{E}[g(X)]$ existiert“. Bei Erwartungswerten sagen wir also „der Erwartungswert von X existiert“, wenn der Erwartungswert wohldefiniert und endlich ist. Das wird oft in der Literatur genauso gehandhabt, manchmal aber auch anders. Manche sagen, der Erwartungswert existiert, wenn $\mathbb{E}[X]$ wohldefiniert ist (aber vielleicht unendlich) ist.

Bemerkung. Die Notation $\mathbb{E}[g(X)]$ ist etwas unglücklich weil das Integral nicht nur von g und X abhängt, sondern auch von \mathbb{P} . Daher sollte man eher $\mathbb{E}_{\mathbb{P}}[g(X)]$ schreiben, man lässt aber üblicherweise das \mathbb{P} aus Faulheit weg.

Lemma 4.1.10. Ist die Zufallsvariable X gemäß F verteilt, d. h. $X \sim F$, so gilt unabhängig von dem Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ auf dem X definiert ist,

$$\mathbb{E}[g(X)] = \int_{\mathbb{R}} g(x) d\mathbb{P}_F(x)$$

für messbare numerische Abbildungen $g: \mathbb{R} \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$. Wie immer gilt die Gleichheit, wenn eine Seite (und damit die andere Seite) wohldefiniert ist.

Beweis. Mit dem Transformationssatz 3.1.16 (bzw. Korollar (3.1.17) gilt in einem Schaubild

$$\begin{array}{ccc} (\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P}) & \xrightarrow{X} & (\mathbb{R}, \mathcal{B}(\mathbb{R}), \mathbb{P}_X) \\ & \searrow g \circ X & \downarrow g \\ & & (\overline{\mathbb{R}}, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}})) \end{array}$$

wobei \mathbb{P}_X der push-forward von X ist. Weil definitionsgemäß $\mathbb{P}_X = \mathbb{P}_F$ ist, gibt das sauber ausgeschrieben

$$\mathbb{E}[g(X)] \stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\Omega} g(X(\omega)) d\mathbb{P}(\omega) \stackrel{3.1.16}{=} \int_{\mathbb{R}} g(x) d\mathbb{P}_X(x) \stackrel{\mathbb{P}_X = \mathbb{P}_F}{=} \int_{\mathbb{R}} g(x) d\mathbb{P}_F(x).$$

□

Die Konsequenz ist natürlich, dass für beliebiges g , $\mathbb{E}[g(X)]$ gar nicht von dem kompletten Modell $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P}, X)$ abhängt, $\mathbb{E}[g(X)]$ hängt einfach nur von der Verteilung von X ab. Das ist der Grund, warum man sich üblicherweise nur für die Verteilungsfunktion von X , jedoch nicht für $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ interessiert. Fassen wir die Beobachtung zusammen:

Bemerkung. Sind X, Y identisch verteilte Zufallsvariablen, die auf irgendwelchen Wahrscheinlichkeitsräumen definiert sind, so gilt

$$\mathbb{E}[g(X)] = \mathbb{E}[g(Y)]$$

für alle $g: \mathbb{R} \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ messbar.

Jetzt wissen wir auch schon, wie wir $\mathbb{E}[g(X)]$ berechnen können, das haben wir nämlich schon gemacht. Vieles was jetzt kommt sind Wiederholungen, indem wir Sätze für allgemeine Integrale nochmal für Erwartungswerte hinschreiben.

Satz 4.1.11. **[Berechnungsregeln]** Sei X eine Zufallsvariable auf einem Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ und $g: \mathbb{R} \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ messbar, so gelten:

(i) Ist X absolutstetig mit Dichte f , so gilt

$$\mathbb{E}[g(X)] = \int_{\mathbb{R}} g(x)f(x) dx.$$

(ii) Ist X diskret und nimmt die Werte $a_1, \dots, a_N \in \mathbb{R}$ mit Wahrscheinlichkeiten p_1, \dots, p_N an, so gilt

$$\mathbb{E}[g(X)] = \sum_{k=1}^N p_k g(a_k) = \sum_{k=1}^N \mathbb{P}(X = a_k)g(a_k).$$

Dabei ist wieder eine Seite genau dann wohldefiniert, wenn es die andere Seite ist.

Beweis. Dazu kombinieren wir nur die Formel aus Satz 4.1.10 mit den Formeln aus Satz 3.3.2 und Satz 3.3.3. □

Beispiel 4.1.12.

- Für $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ gilt $\mathbb{E}[X] = \int_{\mathbb{R}} x \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} e^{-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}} dx = \mu$.
- Für $X \sim \text{Ber}(p)$ gilt $\mathbb{E}[X] = 1 \cdot \mathbb{P}(X = 1) + 0 \cdot \mathbb{P}(X = 0) = p$.
- Für $X \sim \text{Poi}(\lambda)$ gilt $\mathbb{E}[X] = \sum_{k=0}^{\infty} k \cdot \mathbb{P}(X = k) = \sum_{k=0}^{\infty} k e^{-\lambda} \frac{\lambda^k}{k!} = \lambda$.

Wir sehen also: Ein großer Teil der Stochastik besteht aus dem Berechnen von Integralen und Summen bzw. Reihen.

Vorlesung 18

Beispiel 4.1.13. Eine Webseite wird im Mittel pro Stunde zweimal geklickt. Wie groß ist die Wahrscheinlichkeit, dass die Webseite in einer Stunde mindestens fünfmal geklickt wird?

Um das Beispiel stochastisch zu behandeln, müssen wir zunächst ein Modell annehmen. Welche uns bekannte Zufallsvariable könnte die Anzahl der Klicks pro Stunde modellieren? Da die Ergebnisse der Zufallszahlen natürliche Zahlen sind, muss die Verteilung diskret sein. Nun ist die Anzahl nicht beschränkt, es sollte also eine Zufallsvariable sein, die alle Werte in \mathbb{N} annehmen kann. Dazu kennen wir bisher nur die geometrische- oder die Poissonverteilung. An der jetzigen Stelle können wir ohne weitere Annahmen keine von beiden ausschließen. Nehmen wir einfach mal an, dass $X \sim \text{Poi}(\lambda)$ ein gutes Modell ist. Aber was ist λ ? Weil wir wissen, dass $\mathbb{E}[X] = \lambda$ ist, schließen wir $\lambda = 2$ aus der Vorinformation (Das Gesetz der großen Zahlen wird uns in Satz 4.6.8 des letzten Kapitel die Rechtfertigung geben, warum wir aus dem Mittel auf den Erwartungswert schließen.) Um nun die Aufgabe zu lösen, müssen wir für eine Poi(2)-verteilte Zufallsvariable $\mathbb{P}(X \geq 5)$ berechnen. Das geht ganz einfach:

$$\begin{aligned}\mathbb{P}(X \geq 5) &= 1 - \mathbb{P}(X \leq 4) \\ &= 1 - \sum_{k=0}^4 \mathbb{P}(X = k) \\ &= 1 - e^{-2} \left(\frac{1}{1} + \frac{2}{1} + \frac{4}{2} + \frac{8}{6} + \frac{16}{24} \right) \approx 0,053.\end{aligned}$$

Hierbei haben wir genutzt, dass für eine diskrete Zufallsvariable immer

$$\mathbb{P}(X \in A) = \sum_{a_k \in A} \mathbb{P}(X = a_k)$$

gilt. Das folgt natürlich aus der σ -Additivität von Maßen weil $A \mapsto \mathbb{P}(X \in A)$ ein Maß ist (die Verteilung von X).

Proposition 4.1.14. [Rechenregeln für den Erwartungswert] Seien X, Y Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ mit $\mathbb{E}[|X|], \mathbb{E}[|Y|] < \infty$ und $\alpha, \beta \in \mathbb{R}$, so gelten:

- $\mathbb{E}[\alpha X + \beta Y] = \alpha \mathbb{E}[X] + \beta \mathbb{E}[Y]$
- $X \geq 0$ \mathbb{P} -f.s. $\Rightarrow \mathbb{E}[X] \geq 0$ und $X \geq Y$ \mathbb{P} -f.s. $\Rightarrow \mathbb{E}[X] \geq \mathbb{E}[Y]$
- Ist $X = \alpha$ \mathbb{P} -f.s., so ist $\mathbb{E}[X] = \alpha$.
- $\mathbb{P}(X \in A) = \mathbb{E}[\mathbf{1}_A(X)]$, insbesondere gilt $F_X(t) = \mathbb{E}[\mathbf{1}_{(-\infty, t]}(X)]$, $t \in \mathbb{R}$.

Beweis. Wir müssen nur beachten, dass Erwartungswerte per Definition Integrale sind. Dann können wir die Rechenregeln für Integrale direkt anwenden. Zu beachten ist, dass wegen Satz 3.1.15 Änderungen auf Nullmengen Integrale nicht ändern.

- Linearität von Integralen
- Monotonie von Integralen (die Nullmengen spielen keine Rolle)

- (iii) Nach Annahme gilt $X = \alpha \mathbf{1}_\Omega$ \mathbb{P} -f.s. Wegen Satz 3.1.15 können wir sofort die Definition des Integrals einsetzen:

$$\mathbb{E}[X] = \int_{\Omega} X(\omega) d\mathbb{P}(\omega) = \int_{\Omega} \underbrace{\alpha \mathbf{1}_\Omega}_{\text{einfach}} d\mathbb{P} \stackrel{\text{Def.}}{=} \alpha \mathbb{P}(\Omega) = \alpha$$

- (iv) Hier müssen wir nur die Definitionen im Kopf klar bekommen:

$$\mathbb{E}[\mathbf{1}_A(X)] = \int_{\Omega} \mathbf{1}_A(X(\omega)) d\mathbb{P}(\omega) \stackrel{\text{Traf.}}{=} \int_{\mathbb{R}} \underbrace{\mathbf{1}_A(x)}_{\text{einfach}} d\mathbb{P}_X(x) = \mathbb{P}_X(A) \stackrel{\text{Def.}}{=} \mathbb{P}(X \in A)$$

□

Natürlich ist eine Zufallsvariable, die fast sicher den selben Wert annimmt, gar keine interessante Zufallsvariable! Das modellierte Zufallsexperiment ist gar nicht zufällig, es passiert immer das gleiche! Beispiel: Jeden Tag um 7 Uhr wird die Zeit (Stunde) angeschaut. Es kommt immer 7 dabei raus, die beschreibende Zufallsvariable erfüllt also $\mathbb{P}(X = 7) = 1$, also $X = 7$ \mathbb{P} -fast sicher. Viel interessanter wäre zum Beispiel, jeden Tag um 7 Uhr die Temperatur zu messen. Die entsprechende Zufallsvariable wäre nicht fast sicher konstant.

Korollar 4.1.15. [Rechenregeln für die Varianz] Sei X eine Zufallsvariable mit $\mathbb{E}[X^2] < \infty$ (wir sagen auch, X ist quadratintegrierbar), so gelten:

- (i) Es gilt $\mathbb{V}[X] < \infty$ und

$$\mathbb{V}[X] = \mathbb{E}[X^2] - \mathbb{E}[X]^2.$$

- (ii) Es gilt $\mathbb{V}[X] = 0$ genau dann, wenn X fast sicher den gleichen Wert annimmt, dieser ist dann $\mathbb{E}[X]$.

- (iii) Für $a \in \mathbb{R}$ gilt $\mathbb{V}[aX] = a^2 \mathbb{V}[X]$ und $\mathbb{V}[a + X] = \mathbb{V}[X]$.

Beweis. Übung. Beachte dazu: Ist $Y \geq 0$ \mathbb{P} -fast sicher und $\mathbb{E}[Y] = 0$, so ist $Y \equiv 0$ \mathbb{P} -fast sicher. Das gilt wegen Satz 3.1.15, der Erwartungswert ist schließlich ein Integral! □

Die Varianz misst als Kenngröße die Variabilität von Zufallsvariablen. Ist die Varianz null, so gibt es gar keine Variabilität, ist die Varianz groß, so nimmt X auch Werte an, die weit von dem Erwartungswert entfernt sind. Das ist mathematisch natürlich keine saubere Formulierung (dafür gibt es schließlich die Varianz), gibt aber das richtige Gefühl. Daher ist auch einleuchtend, dass sich die Variabilität beim Verschieben um einen festen Wert nicht ändert.

Satz 4.1.16. [Konvergenzsätze für Zufallsvariablen] Seien Y, X, X_1, X_2, \dots Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ mit $\lim_{n \rightarrow \infty} X_n = X$ \mathbb{P} -fast sicher.

- (i) MCT: Gilt $0 \leq X_1 \leq X_2 \leq \dots \leq X$ \mathbb{P} -fast sicher, so gilt

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n] = \mathbb{E}[X].$$

- (ii) DCT: Gilt $|X_n| \leq Y$ \mathbb{P} -fast sicher für alle $n \in \mathbb{N}$ mit $\mathbb{E}[|Y|] < \infty$, so gilt

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n] = \mathbb{E}[X].$$

- (iii) Gilt $|X_n| \leq C$ \mathbb{P} -fast sicher für alle $n \in \mathbb{N}$ für ein $C > 0$, so gilt

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n] = \mathbb{E}[X].$$

Beweis. Wegen $\mathbb{E}[X_n] \stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\Omega} X_n d\mathbb{P}$ und $\mathbb{E}[X] \stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{\Omega} X d\mathbb{P}$ ist das gerade Satz 3.2.1, Satz 3.2.5 und Korollar 3.2.6. □

Definition 4.1.17. Für eine Zufallsvariable X heißt

$$\mathcal{M}_X(t) := \mathbb{E}[e^{tX}], \quad t \in \mathbb{R},$$

die **momenterzeugende Funktion**. \mathcal{M}_X ist nur für die t definiert, für die $\mathbb{E}[e^{tX}] < \infty$ gilt.

Die momenterzeugenden Funktionen sind auf ihrem Definitionsbereich ganz normale Funktionen von \mathbb{R} nach \mathbb{R} . Wir können also über Ableitungen sprechen, Monotonie, und so weiter. In vielen Beispielen ist M_X eine ganz harmlose Funktion, manchmal ist \mathcal{M}_X aber auch gar nicht definiert.

Beispiel 4.1.18.

- Sei $X \sim \text{Cauchy}(s, t)$, so ist \mathcal{M}_X nirgends definiert!
- Sei $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, so ist $\mathcal{M}_X(t) = \exp(\mu t + \frac{\sigma^2 t^2}{2})$ für $t \in \mathbb{R}$, siehe Übungsaufgabe.
- Sei $X \sim \text{Poi}(\lambda)$, so ist

$$\mathcal{M}_X(t) = \mathbb{E}[e^{tX}] = \sum_{k=0}^{\infty} e^{tX} \mathbb{P}(X=k) = \sum_{k=0}^{\infty} e^{tk} e^{-\lambda} \frac{\lambda^k}{k!} = e^{\lambda(e^t - 1)}$$

für alle $t \in \mathbb{R}$.

Noch viel mehr explizite Beispiele sind im Appendix gesammelt.

Das ganze ist ein so nützliches Konzept, weil wir viele Beispiele explizit ausrechnen können und mit dem nächsten Satz gleich noch alle Momente durch Ableiten ausrechnen können:

Satz 4.1.19. Sei X eine Zufallsvariable, für die für irgendein $\varepsilon > 0$ die Momenterzeugende Funktion \mathcal{M}_X auf $(-\varepsilon, \varepsilon)$ definiert ist. Dann ist \mathcal{M}_X an der Stelle 0 unendlich oft differenzierbar und es gilt für alle $n \in \mathbb{N}$

$$\mathbb{E}[X^n] = \mathcal{M}_X^{(n)}(0),$$

wobei $\mathcal{M}_X^{(n)}(0)$ die n -te Ableitung an der Stelle 0 ist.

Beweis.

- (a) Wir zeigen zunächst, dass \mathcal{M}_X in $(-\varepsilon, \varepsilon)$ eine Potenzreihe ist. Nach Analysis 1 gilt punktweise (also für jedes $\omega \in \Omega$)

$$e^{tX(\omega)} = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(tX(\omega))^k}{k!} = \lim_{m \rightarrow \infty} \sum_{k=0}^m \frac{(tX(\omega))^k}{k!} =: \lim_{m \rightarrow \infty} S_m(\omega).$$

Die Zufallsvariable e^{tX} kann also als punktweiser Grenzwert der Folge $(S_m)_{m \in \mathbb{N}}$ von Zufallsvariablen geschrieben werden. Um gleich dominante Konvergenz zu nutzen, brauchen wir eine integrierbare Majorante S für die Folge (S_m) . Das ist gar nicht so schwer:

$$|S_m| \stackrel{\text{Def.}}{=} \left| \sum_{k=0}^m \frac{(tX)^k}{k!} \right| \stackrel{\triangle}{=} \sum_{k=0}^m \left| \frac{(tX)^k}{k!} \right| \leq \sum_{k=0}^{\infty} \left| \frac{(tX)^k}{k!} \right| =: S.$$

Wegen $S = e^{|tX|} \leq e^{tX} + e^{-tX}$ ist S eine integrierbare Majorante:

$$\mathbb{E}[|S|] = \mathbb{E}[e^{|tX|}] \stackrel{\text{Mon.}}{\leq} \mathbb{E}[e^{tX}] + \mathbb{E}[e^{-tX}] \stackrel{\text{Def.}}{=} \mathcal{M}_X(t) + \mathcal{M}_X(-t) < \infty$$

für $t \in (-\varepsilon, \varepsilon)$ nach Annahme. Jetzt kann also dominante Konvergenz angewandt werden. Es gilt damit für $t \in (-\varepsilon, \varepsilon)$, dass

$$M_X(t) = \mathbb{E}\left[\lim_{m \rightarrow \infty} S_m\right] \stackrel{\text{DCT}}{=} \lim_{m \rightarrow \infty} \mathbb{E}[S_m] \stackrel{\text{Lin.}}{=} \lim_{m \rightarrow \infty} \sum_{k=0}^m \frac{t^k \mathbb{E}[X^k]}{k!} = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{t^k \mathbb{E}[X^k]}{k!}.$$

Damit ist M_X in $(-\varepsilon, \varepsilon)$ eine Potenzreihe mit Koeffizienten $a_k = \frac{\mathbb{E}[X^k]}{k!}$ und Entwicklungspunkt $x_0 = 0$.

- (b) Aus Analysis 1 wisst ihr (so habt ihr die Taylor-Koeffizienten bestimmt!), dass M_X in $(-\varepsilon, \varepsilon)$ unendlich oft differenzierbar ist und die Reihe gliedweise differenziert werden kann. n -faches Ableiten und den Entwicklungspunkt $x_0 = 0$, einsetzen gibt dann $M_X^{(n)}(0) = \mathbb{E}[X^n]$.

□

Beispiel 4.1.20. 

- Für die Normalverteilungen $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ ergibt die explizite Formel der momenterzeugenden Funktion mit dem Satz

$$\begin{aligned}\mathbb{E}[X] &= M'_X(0) = \exp\left(\mu \cdot 0 + \frac{\sigma^2 t^2}{2}\right) \cdot (\mu + \sigma^2 \cdot 0) = \mu, \\ \mathbb{E}[X^2] &= M''_X(0) = \mu^2 + \sigma^2.\end{aligned}$$

Beides zusammen ergibt $\mathbb{V}[X] = \mathbb{E}[X^2] - \mathbb{E}[X]^2 = \mu^2 + \sigma^2 - \mu^2 = \sigma^2$. Die zwei Parameter der Normalverteilung sind also gerade Erwartungswert μ und Varianz σ^2 .

- Für $X \sim \text{Poi}(\lambda)$ ergibt die explizite Formel der momenterzeugenden Funktion mit dem Satz

$$\mathbb{E}[X] = M'_X(0) = \lambda \quad \text{und} \quad \mathbb{E}[X^2] = M''_X(0) = \lambda^2 + \lambda.$$

Beides zusammen ergibt $\mathbb{V}[X] = \mathbb{E}[X^2] - \mathbb{E}[X]^2 = \lambda$.

Proposition 4.1.21.  [Hölder und Jensen'sche Ungleichung]

- (i) Für $p, q > 1$ mit $\frac{1}{p} + \frac{1}{q} = 1$ und Zufallsvariablen X, Y auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ gilt

$$\mathbb{E}[|XY|] \leq (\mathbb{E}[|X|^p])^{1/p} (\mathbb{E}[|Y|^q])^{1/q}.$$

- (ii) Ist X eine Zufallsvariable mit $\mathbb{E}[|X|] < \infty$ und $\varphi: \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ konvex mit $\mathbb{E}[|\varphi(X)|] < \infty$, so gilt

$$\varphi(\mathbb{E}[X]) \leq \mathbb{E}[\varphi(X)].$$

Beweis. (i) Weil Erwartungswerte Integrale sind, ist das nur ein Spezialfall von Satz 3.4.1.

(ii) Wir geben den Beweis nur für differenzierbares φ . Wegen der Konvexität gibt es für jedes feste $x_0 \in \mathbb{R}$ ein $b \in \mathbb{R}$ mit

- $\varphi'(x_0)x + b \leq \varphi(x)$ für alle $x \in \mathbb{R}$,
- $\varphi'(x_0)x_0 + b = \varphi(x_0)$.

Wir wählen $x_0 = \mathbb{E}[X]$. Mit der zweiten Eigenschaft schreiben wir $\varphi(\mathbb{E}[X])$ wie folgt um:

$$\varphi(\mathbb{E}[X]) = \varphi(x_0) = \varphi'(x_0)x_0 + b = \varphi'(x_0)\mathbb{E}[X] + b.$$

Weil der Erwartungswert linear und monoton ist, sowie der Erwartungswert einer konstanten Zufallsvariable gerade die Konstante ist, können wir die rechte Seite wie folgt behandeln:

$$\varphi'(x_0)\mathbb{E}[X] + b = \mathbb{E}[\varphi'(x_0)X] + \mathbb{E}[b] = \mathbb{E}[\varphi'(x_0)X + b] \stackrel{\text{Mon.}}{\leq} \mathbb{E}[\varphi(x)].$$

Zusammen folgt die Behauptung. □

Beispiel. Als Merkregel für das „≤“ in Proposition 4.1.21 nimmt man $\varphi(x) = x^2$. Weil

$$0 \leq \mathbb{V}(X) = \mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])^2] \stackrel{\text{Üb.}}{=} \mathbb{E}[X^2] - \mathbb{E}[X]^2,$$

muss $\mathbb{E}[X]^2 \leq \mathbb{E}[X^2]$ gelten. Also muss in 4.1.21 „≤“ und nicht „≥“ stehen.

Zum Abschluss nochmal die Markov- und Tschebyscheff-Ungleichungen, die wir für Integrale über beliebige Maße schon angeschaut haben. Weil Erwartungswerte Integrale sind, geht das in diesem Spezialfall natürlich genauso:

Satz 4.1.22. [Markov- und Tschebyscheff-Ungleichung] Sei X eine Zufallsvariable, dann gelten für alle $a > 0$ folgende Ungleichungen:

(i) Für $h: \mathbb{R} \rightarrow (0, \infty)$ wachsend gilt

$$\mathbb{P}(X \geq a) \leq \frac{\mathbb{E}[h(X)]}{h(a)} \quad (\text{Markov-Ungleichung})$$

(ii) Für $h: [0, \infty) \rightarrow (0, \infty)$ wachsend gilt

$$\mathbb{P}(|X| \geq a) \leq \frac{\mathbb{E}[h(|X|)]}{h(a)} \quad (\text{Markov-Ungleichung})$$

(iii)

$$\mathbb{P}(|X - \mathbb{E}[X]| \geq a) \leq \frac{\mathbb{V}[X]}{a^2} \quad (\text{Tschebyscheff-Ungleichung})$$

Beweis.

(i) Definiere $A = [a, \infty)$, dann gilt weil h wachsend ist

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[h(X)] &\stackrel{\text{Mon.}}{\geq} \mathbb{E}[h(X) \cdot \mathbf{1}_A(X)] \\ &\geq \mathbb{E}[h(a) \cdot \mathbf{1}_A(X)] \\ &\stackrel{\text{Lin.}}{=} h(a) \cdot \mathbb{E}[\mathbf{1}_A(X)] \\ &\stackrel{4.1.14,(iv)}{=} h(a) \cdot \mathbb{P}(X \geq a). \end{aligned}$$

Durchteilen gibt die Abschätzung. Hier haben wir den kleinen Trick genutzt, dass $1 \equiv \mathbf{1}_\Omega \equiv \mathbf{1}_A + \mathbf{1}_{A^C} \geq \mathbf{1}_A$ gilt. Der Trick wird jetzt immer wieder kommen!

(ii) Genau wie (i).

(iii) Benutze die Markov Ungleichtung mit $h(x) = x^2$ und der „zentrierten“ Zufallsvariablen $X - \mathbb{E}[X]$.

□

Wie bei den Konzentrationsungleichungen für Maße, können wir durch Bildung von Gegenwahrscheinlichkeiten sofort Ungleichungen für $\mathbb{P}(X < a)$ oder $\mathbb{P}(|X| < a)$ bekommen. Hier ein konkretes Beispiel: Ist $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, so gilt $\mathbb{P}(|X - \mu| \geq a) \leq \frac{\sigma^2}{a^2}$.

4.2 Zufallsvektoren

Nachdem Zufallsvariablen jetzt hoffentlich einigermaßen klar geworden sind, gehen wir jetzt weiter zu Zufallsvektoren. Das sind Zufallsvariablen, deren Werte nicht reell, sondern aus dem \mathbb{R}^d sind. Weil wir den Namen Zufallsvariablen nur für den Fall $d = 1$ definiert haben, sprechen wir nun von Zufallsvektoren. Das Kapitel ist in großen Teilen eine Wiederholung, wir gehen durch die gleichen Schritte, die Notationen werden nur einen Tick aufwendiger. Das Vorgehen ist genau wie für reelle (eindimensionale) Zufallsvariablen:

- Lege σ -Algebra auf \mathbb{R}^d fest und zeige wichtige Eigenschaften für später.
- Charakterisiere Maße auf \mathbb{R}^d durch Verteilungsfunktionen.

- Definiere Zufallsvektoren als messbare Abbildungen und verbinde diese zu Maßen und Verteilungsfunktionen.
- Definiere Erwartungswerte und zeige Rechenregeln für diskrete und absolutstetige Zufallsvektoren.
- Rechnen, rechnen, rechnen.

(A) Borel- σ -Algebra auf \mathbb{R}^d

Definition 4.2.1. Wir wählen die Produkt- σ -Algebra auf dem \mathbb{R}^d , die aus d Kopien der Borel- σ -Algebra besteht:

$$\mathcal{B}(\mathbb{R}^d) := \underbrace{\mathcal{B}(\mathbb{R}) \otimes \dots \otimes \mathcal{B}(\mathbb{R})}_{d\text{-viele}} \stackrel{\text{Def.}}{=} \sigma(\{B_1 \times \dots \times B_d : B_i \in \mathcal{B}(\mathbb{R})\})$$

Wir hatten im ersten Kapitel schon erwähnt, dass die Definition der Borel- σ -Algebra als kleinste σ -Algebra erzeugt durch offene Mengen auch im \mathbb{R}^d funktioniert. Das ist in der Tat das selbe wie die gerade definierte Produkt- σ -Algebra $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$.

Lemma 4.2.2. Es gilt

$$\begin{aligned} \mathcal{B}(\mathbb{R}^d) &= \sigma(\{O \subseteq \mathbb{R}^d : O \text{ offen}\}) \\ &= \sigma(\{(-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_d] : t_i \in \mathbb{R}\}) \\ &= \sigma(\{(a_1, b_1] \times \dots \times (a_d, b_d] : a_i, b_i \in \mathbb{R}\}) \\ &= \sigma(\{(a_1, b_1) \times \dots \times (a_d, b_d) : a_i, b_i \in \mathbb{R}\}) \\ &= \dots, \end{aligned}$$

wobei ... bedeutet, dass ihr wie für $d = 1$ alle vorstellbaren Kombinationen von Intervallen nutzen könnt.

Beweis. Übungsaufgabe. □

Bemerkung 4.2.3. Wie in Dimension 1 gilt auch jetzt wieder, dass jede stetige Abbildung $f: \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}^m$ ($\mathcal{B}(\mathbb{R}^n), \mathcal{B}(\mathbb{R}^m)$)-messbar ist. Das gilt wieder weil wegen Proposition 2.1.4 Messbarkeit nur auf einem beliebigen Erzeuger getestet werden muss und für stetige Abbildungen Urbilder offener Mengen offen sind.

(B) Maße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ und multivariate Verteilungsfunktionen

Wie für $d = 1$ definieren wir für Maße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ Verteilungsfunktionen, der Unterschied ist nur die Anzahl der Variablen, d viele statt einer:

Definition 4.2.4. Ist \mathbb{P} ein Wahrscheinlichkeitsmaß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$, so heißt

$$F_{\mathbb{P}}(t_1, \dots, t_d) = \mathbb{P}((-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_d]), \quad t_1, \dots, t_d \in \mathbb{R},$$

(multivariate) Verteilungsfunktion von \mathbb{P} .

Für die Vorstellung nehmen wir immer den Fall $d = 2$. Dann ist $F(t_1, t_2)$ gerade das Maß des „unendlichen Rechtecks unten links“ unter dem Punkt (t_1, t_2) , also das Maß von $(\infty, t_1] \times (-\infty, t_2]$. Wie für $d = 1$ (nichtfallend, rechtsstetig, Grenzwerte 1 und 0 bei unendlich) können wir aus den Eigenschaften des Maßes Eigenschaften der Verteilungsfunktion ableiten:

Proposition 4.2.5. Ist F die Verteilungsfunktion eines Wahrscheinlichkeitsmaßes auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$, so gelten

$$(i) \quad F: \mathbb{R}^d \rightarrow [0, 1]$$

(ii) F konvergiert gegen 0, wenn eine Koordinate nach $-\infty$ läuft:

$$\lim_{t_1 \rightarrow -\infty} F(t_1, \dots, t_d) = \dots = \lim_{t_d \rightarrow -\infty} F(t_1, \dots, t_d) = 0.$$

(iii) F konvergiert gegen 1, wenn alle Koordinaten gemeinsam nach $+\infty$ laufen:

$$\lim_{t_i \rightarrow \infty, i=1, \dots, d} F(t_1, \dots, t_d) = 1.$$

(iv) F ist **rechtsstetig** in jeder Koordinate.

(v) F ist **rechtecksmonoton**, d. h. für alle $a^1, a^2 \in \mathbb{R}^d$ mit $a^1 \leq a^2$ (d. h. $a_1^1 \leq a_1^2, \dots, a_d^1 \leq a_d^2$) gilt

$$\Delta_{a^1}^{a^2} F := \sum_{i_1, \dots, i_d \in \{1, 2\}} (-1)^{i_1 + \dots + i_d} F(a_1^{i_1}, \dots, a_d^{i_d}) \geq 0.$$

Eine Funktion mit den Eigenschaften (i)-(v) nennt man (multivariate) Verteilungsfunktion.

Beweis. Sei \mathbb{P} ein Wahrscheinlichkeitsmaß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ und $F = F_{\mathbb{P}}$ die zugehörige Verteilungsfunktion. Die erste Eigenschaften von F ist klar, die weiteren drei Eigenschaften folgen aus der Stetigkeit von Maßen, genau wie für $d = 1$. Interessanter ist die Rechtecksmonotonie, die wir uns nur für $d = 1$ und $d = 2$ veranschaulichen.

$d = 1$: Einsetzen gibt hier $F(a^2) - F(a^1) \geq 0$ für $a^2 \geq a^1$, und das ist gerade die Monotonie, die wir für schon kennen aus der Diskussion von Verteilungsfunktionen in einer Variablen.

$d = 2$: Einsetzen in die Formel (es gibt $2^d = 4$ Summanden) ergibt

$$F(a_1^2, a_2^2) - F(a_1^2, a_2^1) - F(a_1^1, a_2^2) + F(a_1^1, a_2^1) \geq 0.$$

Doch was soll das bedeuten? Dazu ist zu beachten, dass die zwei Punkte $a^1 \leq a^2$ ein Rechteck R „aufspannen“. Die Eckpunkte von R sind gerade (siehe Bildchen)

- (a_1^1, a_2^1) , unten links
- (a_1^2, a_2^1) , unten rechts
- (a_1^2, a_2^2) , oben rechts
- (a_1^1, a_2^2) , oben links

Weil \mathbb{P} ein Maß ist, gilt $\mathbb{P}(R) \geq 0$. Jetzt schreiben wir durch Zerlegung von R in „unendliche Rechtecke unten links“, unter Berücksichtigung der σ -Additivität von \mathbb{P} , $\mathbb{P}(R)$ als

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(R) &= \mathbb{P}((-\infty, a_1^2] \times (-\infty, a_2^2]) - \mathbb{P}((-\infty, a_1^1] \times (-\infty, a_2^2]) \\ &\quad - \mathbb{P}((-\infty, a_1^2] \times (-\infty, a_2^1]) + \mathbb{P}((-\infty, a_1^1] \times (-\infty, a_2^1])) \\ &\stackrel{\text{Def. } F}{=} F(a_1^2, a_2^2) - F(a_1^2, a_2^1) - F(a_1^1, a_2^2) + F(a_1^1, a_2^1). \end{aligned}$$

Die Bedingung $\Delta_{a_1^1}^{a_2^2} F \geq 0$ gilt also weil $\Delta_{a_1^1}^{a_2^2} F$ nur ein komplizierter Ausdruck für die Wahrscheinlichkeit des von a^1 und a^2 aufgespannten Rechtecks ist! \square

In Analogie zum eindimensionalen Fall fragen wir nun, ob die Umkehrung auch gilt. Gibt es also für jede multivariate Verteilungsfunktion F ein Wahrscheinlichkeitsmaß \mathbb{P}_F auf $(\mathbb{R}^d, \mathcal{B}(\mathbb{R}^d))$, dessen Verteilungsfunktion F ist. In anderen Worten, gibt es eine bijektive Abbildung zwischen den multivariaten Verteilungsfunktionen und den Wahrscheinlichkeitsmaßen auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$?

Satz 4.2.6. ► **[Analogie zu 1.4.2]** Für jede multivariate Verteilungsfunktion $F : \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{R}$ gibt es genau ein Wahrscheinlichkeitsmaß \mathbb{P}_F auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ mit Verteilungsfunktion F , d. h.

$$\mathbb{P}_F((-\infty, t_1]) \times \dots \times (-\infty, t_d]) = F(t_1, \dots, t_d), \quad t_i \in \mathbb{R}. \quad (4.1)$$

Man sagt wieder „ \mathbb{P} ist gemäß F verteilt.“

Beweis. Wir führen den Beweis nicht vollständig aus, die Argumente gehen im Prinzip wie für $d = 1$.

Eindeutigkeit: Wie immer nutzten wir für die Eindeutigkeit Dynkin-Systeme. Weil (4.1) das Maß auf \cap -stabilem Erzeuger festlegt, kann es aufgrund von Satz 1.2.12 nur ein Wahrscheinlichkeitsmaß mit der Eigenschaft (4.1) geben.

Existenz: Zur Konstruktion haben wir den Fortsetzungssatz von Carathéodory, Satz 1.3.7. Hier nur eine Skizze, die für das Verständnis der komischen Rechtecksmonotonie hilfreich ist, formuliert für $d = 2$. Zunächst muss eine σ -additive Mengenfunktion auf einem Erzeuger definiert werden. Dazu nehmen wir die Rechtecke der Form $(a_1^1, a_1^2] \times (a_2^1, a_2^2]$ und definieren

$$\mu((a_1^1, a_1^2] \times (a_2^1, a_2^2]) := \Delta_{a_1}^{a_2} F \geq 0.$$

Die Definition ist motiviert durch den Beweis von Proposition 4.2.5, $\Delta_{a_1}^{a_2} F$ war dort ja gerade die Wahrscheinlichkeit des Rechtecks $(a_1^1, a_1^2] \times (a_2^1, a_2^2]$. Nun muss man wie für $d = 1$ zeigen, dass μ eine σ -additive Mengenfunktion auf den Rechtecken ist. Das ist wieder etwas hässlich, funktioniert aber wie im Beweis von Satz 1.4.2. Hat man das geschafft, so existiert eine Fortsetzung von μ auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ und die tut es. \square

Vorlesung 20

Proposition 4.2.7. [Spezialfall Produktmaß] Sind F_1, \dots, F_d reelle Verteilungsfunktionen, so ist

$$F(t_1, \dots, t_d) := F_1(t_1) \cdot \dots \cdot F_d(t_d), \quad t_i \in \mathbb{R},$$

eine multivariate Verteilungsfunktion. Es gilt: $\mathbb{P}_F = \mathbb{P}_{F_1} \otimes \dots \otimes \mathbb{P}_{F_d}$.

Beweis. Variante 1: F ist eine multivariate Verteilungsfunktion \rightsquigarrow Große Übung. Das ist ein gutes Beispiel, um die Eigenschaften mal selber nachzurechnen. Mit Satz 4.2.6 gibt es ein dazugehöriges Maß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$. Um zu checken, dass dieses Maß das Produktmaß ist, berechnet man mit der Formel für $\Delta_{a_1}^{a_2} F$ (Produktform von F einsetzen!) die Wahrscheinlichkeit von Quadern aus und findet gerade die benötigte Formel (3.8) aus der Definition des Produktmaßes.

Variante 2: Das Produktmaß $\mathbb{P}_{F_1} \otimes \dots \otimes \mathbb{P}_{F_d}$ existiert auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ nach Korollar 3.5.3.

Behauptung: F ist die (multivariate) Verteilungsfunktion von $\mathbb{P}_{F_1} \otimes \dots \otimes \mathbb{P}_{F_d}$. Checken wir also, dass das Produktmaß die richtige Verteilungsfunktion hat:

$$\begin{aligned} \mathbb{P}_{F_1} \otimes \dots \otimes \mathbb{P}_{F_d}((-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_d]) &\stackrel{\text{Def.}}{=} \mathbb{P}_{F_1}((-\infty, t_1]) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}_{F_d}((-\infty, t_d]) \\ &= F_1(t_1) \cdot \dots \cdot F_d(t_d) \\ &= F(t_1, \dots, t_d), \quad t_i \in \mathbb{R}. \end{aligned}$$

\square

Genau wie für reellwertige Zufallsvariablen gibt es absolutstetige und diskrete Wahrscheinlichkeitsmaße auf $(\mathbb{R}^d, \mathcal{B}(\mathbb{R}^d))$:

Definition 4.2.8.

- (i) Eine multivariate Verteilungsfunktion F (bzw. das zugehörige Maß \mathbb{P}_F) heißt **absolutstetig** mit Dichte $f: \mathbb{R}^d \rightarrow [0, +\infty]$, falls f messbar ist und

$$F(t_1, \dots, t_d) = \int_{(-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_d]} f(x) dx, \quad t_i \in \mathbb{R}.$$

- (ii) Ein multivariate Verteilungsfunktion F (bzw. das zugehörige Maß \mathbb{P}_F) heißt **diskret**, falls für ein $N \in \mathbb{N} \cup \{+\infty\}$ Vektoren $a_1, \dots, a_N \in \mathbb{R}^d$ und Wahrscheinlichkeitsgewichte $p_1, \dots, p_N \geq 0$ existieren, sodass

$$F(t_1, \dots, t_d) = \sum_{k=1}^N p_k \mathbf{1}_{[a_{k,1}, \infty) \times \dots \times [a_{k,d}, \infty)}(t_1, \dots, t_d), \quad t_i \in \mathbb{R}.$$

Die Definition ist wie für Zufallsvariablen, nur aufgrund mehrerer Koordinaten unübersichtlicher. Im diskreten Fall merkt ihr euch wie im eindimensionalen Fall einfach, dass \mathbb{P}_F Masse auf den Vektoren a_1, \dots, a_N hat und die Wahrscheinlichkeiten p_1, \dots, p_N sind.

Wenn wir besonders Wert auf die einzelnen Koordinaten legen wollen, schreiben wir das Integral auch als $\int_{(-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_d]} f(x_1, \dots, x_d) d(x_1, \dots, x_d)$. Wir meinen mit beiden Notationen immer das Lebesgue Integral bezüglich des d -dimensionalen Lebesgue-Maßes λ auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$, also $\int_{(-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_d]} f d\lambda$. Aufgrund von Fubini gilt für absolutstetige Maße immer auch die Darstellung durch Mehrfachintegrale

$$F(t_1, \dots, t_d) = \int_{-\infty}^{t_1} \dots \left(\int_{-\infty}^{t_d} f(x_1, \dots, x_d) dx_d \right) \dots dx_1, \quad t_i \in \mathbb{R}$$

und das werden wir zum Rechnen auch meistens benutzen. Das einfachste Beispiel solche iterierten Integrale zu berechnen, tritt auf, wenn f faktorisiert, d. h. die einzelnen Koordinaten sich nur durch Produkte bedingen. In dem Fall wird die Verteilungsfunktion auch faktorisiert:

Beispiel 4.2.9. Sind f_1, \dots, f_d Dichten von reellen Verteilungsfunktionen F_1, \dots, F_d . Dann ist $f(x) = f(x_1, \dots, x_d) := f_1(x_1) \cdot \dots \cdot f_d(x_d)$ eine Dichte von $F = F_1 \cdot \dots \cdot F_d$ aus Proposition 4.2.7. Das können wir sofort mit Fubini zeigen:

$$\begin{aligned} F(t_1, \dots, t_d) &\stackrel{\text{Def.}}{=} F_1(t_1) \cdot \dots \cdot F_d(t_d) \\ &\stackrel{\text{Def.}}{=} \int_{-\infty}^{t_1} f_1(x_1) dx_1 \cdot \dots \cdot \int_{-\infty}^{t_d} f_d(x_d) dx_d \\ &\stackrel{\text{Lin.}}{=} \int_{-\infty}^{t_1} \dots \left(\int_{-\infty}^{t_d} f_1(x_1) \cdot \dots \cdot f_d(x_d) dx_d \right) \dots dx_1 \\ &\stackrel{3.5.8}{=} \int_{(-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_d]} f_1(x_1) \cdot \dots \cdot f_d(x_d) d(x_1, \dots, x_d) \\ &\stackrel{\text{Notation}}{=} \int_{(-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_d]} f(x) dx. \end{aligned}$$

Natürlich müssen wir für Fubini die Messbarkeit von f zeigen. Zum Glück ist f das Produkt messbarer Funktionen und damit wieder messbar.

(C) Zufallsvektoren

Nachdem wir die Maße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ verstanden haben, kommen wir jetzt analog zum reellen Fall zu den Zufallsvektoren.

Definition 4.2.10. Ist $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein Wahrscheinlichkeitsraum, so heißt eine $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\mathbb{R}^d))$ -messbar Abbildung $X: \Omega \rightarrow \mathbb{R}^d$ **Zufallsvektor**.

Proposition 4.2.11.

$$X = \begin{pmatrix} X_1 \\ \vdots \\ X_d \end{pmatrix}: \Omega \rightarrow \mathbb{R}^d$$

ist ein Zufallsvektor genau dann, wenn $X_1, \dots, X_d: \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ Zufallsvariablen sind.

Die Proposition ist eine reine Messbarkeitseigenschaft. Sie besagt nur, dass eine vektorwertige Abbildung messbar ist, genau dann, wenn jede Koordinatenabbildung messbar ist. Das ist ein wenig wie in Analysis 2, als immer $f: \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}^m$ auf die Koordinatenabbildungen $f_i: \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}$ reduziert wurde.

Beweis. „ \Rightarrow “: Für $B \in \mathcal{B}(\mathbb{R})$ gilt

$$X_k^{-1}(B) = X^{-1}\underbrace{(\mathbb{R} \times \dots \times \mathbb{R} \times B \times \mathbb{R} \times \dots \times \mathbb{R})}_{k\text{-te Stelle}} \in \mathcal{A}.$$

„ \Leftarrow “: Messbarkeit muss nur auf einem Erzeuger gezeigt werden, wir wählen dazu $\mathcal{S} = \{B_1 \times \dots \times B_d : B_i \in \mathcal{B}(\mathbb{R})\}$:

$$\begin{aligned} X^{-1}(B_1 \times \dots \times B_d) &= \left\{ \omega \in \Omega : \begin{pmatrix} X_1(\omega) \\ \vdots \\ X_d(\omega) \end{pmatrix} \in B_1 \times \dots \times B_d \right\} \\ &= \bigcap_{k=1}^d \{\omega \in \Omega : X_k(\omega) \in B\} \in \mathcal{A} \end{aligned}$$

Damit ist X messbar. □

Diskussion 4.2.12. ▶ Wegen Proposition 4.2.11 gibt es jetzt zwei Interpretationen von Zufallsvektoren:

- (i) Ein Zufallsvektor beschreibt d -viele Eigenschaften („Feature-Vektor“) **einer** zufälligen Beobachtung.
- (ii) X beschreibt die Beobachtungen von **d -vielen** zufälligen eindimensionalen Experimenten.

Wir verbalisieren (i) und (ii) unterschiedlich auch wenn es sich mathematisch eigentlich um das gleiche Objekt handelt:

(i) „Sei $X = \begin{pmatrix} X_1 \\ \vdots \\ X_d \end{pmatrix}$ ein Zufallsvektor auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$.“

(ii) „Seien X_1, \dots, X_d Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$.“

Weiter geht's mit der Verallgemeinerung von Verteilungsfunktionen von Zufallsvariablen auf Zufallsvektoren. Analog zum eindimensionalen Fall definieren wir die gleichen Begriffe:

Definition 4.2.13. ▶

- (i) Für einen Zufallsvektor X auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ heißt

$$F_X(t_1, \dots, t_d) := \mathbb{P}(X_1 \leq t_1, \dots, X_d \leq t_d), \quad t_i \in \mathbb{R},$$

Verteilungsfunktion von X . Dabei steht das Komma für „und“ (also Durchschnitt), wir lesen also „Wahrscheinlichkeit, dass $X_1 \leq t_1$ und und $X_d \leq t_d$ “, formell steht da aber der schlechter lesbare Ausdruck $\mathbb{P}(\cap_{k=1}^d \{X_k \leq t_k\})$ oder noch schlimmer $\mathbb{P}(\cap_{k=1}^d \{\omega \in \Omega : X_k(\omega) \leq t_k\})$. F heißt auch **gemeinsame Verteilungsfunktion** der Zufallsvariablen X_1, \dots, X_d . Wir nutzen wieder die Schreibweise $X \sim F$, wenn F die Verteilungsfunktion von X ist.

- (ii) Das Bildmaß

$$\mathbb{P}_X(B) := \mathbb{P}(X \in B), \quad B \in \mathcal{B}(\mathbb{R}^d),$$

heißt **Verteilung von X** oder die **gemeinsame Verteilung** der Zufallsvariablen X_1, \dots, X_d . \mathbb{P}_X ist ein Maß auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$.

- (iii) Zwei Zufallsvektoren X und Y heißen **identisch verteilt**, falls $F_X = F_Y$ gilt.

- (iv) Für $k = 1, \dots, d$ heißt

$$\mathbb{P}_{X_k}(B) = \mathbb{P}(X_k \in B) = \mathbb{P}(\{\omega : X_k(\omega) \in B\}), \quad B \in \mathcal{B}(\mathbb{R}),$$

die (**eindimensionale**) **Randverteilung** von X_k und

$$F_{X_k}(t) = \mathbb{P}(X_k \leq t), \quad t \in \mathbb{R},$$

die (**eindimensionale**) **Randverteilungsfunktion** von X_k .

Wir hatten im eindimensionalen Fall erst die Verteilung \mathbb{P}_X und dann daraus die Verteilungsfunktion F_X definiert. Hier haben wir die Verteilungsfunktion direkt definiert und anschließend die Verteilung \mathbb{P}_X . Um mit den Definitionen zu spielen überlegt mal, warum wieder $\mathbb{P}_X = \mathbb{P}_{F_X}$ gilt. Wegen der Gleichheit ist es egal, ob wir die Begriffe wie hier oder wie in Definition 4.1.3 einführen.

Die Notationen werden hier etwas unübersichtlich, diskutieren wir sie also ein wenig.

Bemerkung 4.2.14. Weil $\mathbb{P}(X_i \leq t) = \mathbb{P}(X_1 \in \mathbb{R}, \dots, X_i \leq t, \dots, X_d \in \mathbb{R})$ gilt, folgt aus der Stetigkeit von Maßen

$$F_{X_i}(t_i) = \lim_{\substack{t_k \rightarrow \infty, \\ \forall k \neq i}} F(t_1, \dots, t_d) =: F_X(+\infty, \dots, t_i, \dots, +\infty).$$

Mit dieser Formel ist klar, wie aus der gemeinsamen Verteilungsfunktion aller X_i die Verteilungsfunktion eines einzelnen X_i berechnet werden kann: Man schickt einfach in der gemeinsamen Verteilungsfunktion alle anderen Variablen t_k nach $+\infty$.

Analog zum eindimensionalen Fall jetzt auch noch die kanonische Konstruktion von Zufallsvektoren, die funktioniert fast wörtlich wie die Konstruktion im Beweis von Satz 4.1.7.

Satz 4.2.15. **[Kanonische Konstruktion von Zufallsvektoren]** Für jede multivariate Verteilungsfunktion F gibt es einen Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ und einen Zufallsvektor $X : \Omega \rightarrow \mathbb{R}^d$ mit $X \sim F$.

Beweis. Als Wahrscheinlichkeitsraum definieren wir $\Omega = \mathbb{R}^d$, $\mathcal{A} = \mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$, $\mathbb{P} = \mathbb{P}_F$ aus Satz 4.2.6 und darauf den Zufallsvektor $X(\omega) = \omega$, also $X_i(\omega) = \omega_i$. Beachte: Die Identitätsabbildung $X(\omega) = \omega$ ist eine stetige Abbildung von \mathbb{R}^d nach \mathbb{R}^d und damit auch messbar. Berechnen wir die Verteilungsfunktion dieses konkreten Zufallsvektors:

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(X_1 \leq t_1, \dots, X_d \leq t_d) &= \mathbb{P}_F(\{\omega \in \mathbb{R}^d : X_1(\omega) \leq t_1, \dots, X_d(\omega) \leq t_d\}) \\ &= \mathbb{P}_F(\{\omega \in \mathbb{R}^d : \omega_1 \leq t_1, \dots, \omega_d \leq t_d\}) \\ &= \mathbb{P}_F((-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_d]) \\ &= F(t_1, \dots, t_d), \quad t_i \in \mathbb{R}. \end{aligned}$$

Das war es schon! Zu beachten ist, dass die Konstruktion weit von trivial ist. Die Existenz von \mathbb{P}_F benötigt den Satz von Carathéodory und damit die komplette Maßtheorie. \square

Ab jetzt werden wir immer die Interpretation eines Zufallsvektors als d -viele Zufallsvariablen nutzen, damit wir uns langsam an Folgen von Zufallsvariablen gewöhnen.

Definition 4.2.16. Seien X_1, \dots, X_d Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$.

- (i) X_1, \dots, X_d haben die **gemeinsame Dichte** f , falls die gemeinsame Verteilungsfunktion F_X absolutstetig ist und Dichte f hat.
- (ii) X_1, \dots, X_d heißen **diskret**, falls die gemeinsame Verteilungsfunktion F_X diskret ist.

Der diskrete Fall ist viel einfacher, als es aussieht. Die Definition bedeutet einfach nur, dass der Vektor X abzählbar viele Werte $a_1, \dots, a_N \in \mathbb{R}^d$ mit Wahrscheinlichkeiten p_1, \dots, p_N annimmt. Oder, anders ausgedrückt, dass alle Zufallsvariablen X_1, \dots, X_d nur abzählbar viele Werte annehmen.

Aus der Definition folgt sofort, dass eine gemeinsame Dichte nicht-negativ und messbar ist, sowie $\int_{\mathbb{R}^d} f(x) dx = 1$ erfüllt. Andersrum zeigt ihr in den Übungsaufgaben, dass für solch eine Funktion $F(t_1, \dots, t_d) := \int_{(-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_d]} f(x) dx$ die Eigenschaften einer multivariaten Verteilungsfunktion erfüllt.

Proposition 4.2.17. Seien X_1, \dots, X_d Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$.

- (i) Haben X_1, \dots, X_d die gemeinsame Dichte f , so haben X_1, \dots, X_d Dichten f_1, \dots, f_d und es gilt

$$f_i(x_i) = \underbrace{\int_{-\infty}^{\infty} \dots \int_{-\infty}^{\infty}}_{(d-1)\text{-viele}} \underbrace{f(x_1, \dots, x_d)}_{x_i \text{ fest}} \underbrace{dx_1 \dots dx_d}_{\text{ohne } x_i}, \quad x_i \in \mathbb{R},$$

ist eine Dichte von X_i für $i = 1, \dots, d$. In Worten: Ist X absolutstetig, so sind alle X_i absolutstetig und die Dichten der X_i entstehen durch Ausintegrieren aller anderen Variablen.

- (ii) Die Rückrichtung gilt im Allgemeinen nicht. Es gibt also absolutstetige Zufallsvariablen, die keine gemeinsame Dichte haben.

Beweis. (i) Rechnen wir die Verteilungsfunktion von X_i aus:

$$\begin{aligned} F_{X_i}(t_i) &\stackrel{\text{Def.}}{=} \mathbb{P}(X_i \leq t_i) \\ &\stackrel{\text{Trick}}{=} \mathbb{P}(X_1 \in \mathbb{R}, \dots, X_i \leq t_i, \dots, X_d \in \mathbb{R}) \\ &\stackrel{\text{Stet. Maße}}{=} \lim_{\substack{t_k \rightarrow \infty, \\ k \neq i}} \mathbb{P}(X_1 \leq t_1, \dots, X_d \leq t_d) \\ &\stackrel{\text{Dichte}}{=} \lim_{\substack{t_k \rightarrow \infty, \\ k \neq i}} \underbrace{\int_{-\infty}^{t_1} \dots \int_{-\infty}^{t_d}}_{d\text{-mal}} f(x_1, \dots, x_d) dx_d \dots dx_1 \\ &\stackrel{3.2.1}{=} \int_{-\infty}^{t_i} f_i(x_i) dx_i. \end{aligned}$$

Im letzten Gleichheitszeichen haben wir fröhlich die Reihenfolge der iterierten Integrale getauscht, das war natürlich der Satz von Fubini.

- (ii) Als Beispiel kann man $X_1 \sim \mathcal{U}([0, 1])$ und $X_2 = X_1$ betrachten. Der Vektor (X_1, X_2) nimmt nur Werte in $A = \{(x_1, x_2) \in [0, 1] \times [0, 1] : x_1 = x_2\}$ an und das ist eine Lebesgue-Nullmenge. In den Übungen sollt ihr euch überlegen, dass in so einem Fall keine Dichte existieren kann. \square

Die Situation ist einfacher für diskrete Zufallsvariablen. Wir sehen hier sehr deutlich, warum diskrete Stochastik so viel einfacher ist.

Proposition 4.2.18. Seien X_1, \dots, X_d Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, dann gilt:

$$X \text{ ist ein diskreter Zufallsvektor} \iff X_1, \dots, X_d \text{ sind diskrete Zufallsvariablen}$$

Beweis. „ \Rightarrow “: Wenn der Vektor nur abzählbar viele Werte im \mathbb{R}^d annimmt, kann natürlich auch jeder Eintrag nur abzählbar viele Werte (die Koordinaten der abzählbar vielen Werte) annehmen. Damit sind die Koordinaten X_1, \dots, X_d diskrete Zufallsvariablen. Wie im absolutstetigen Fall ergeben sich die Wahrscheinlichkeiten durch Ausintegrieren, was hier Aussummierten bedeutet. Wenn X die Vektoren a_1, \dots, a_N annimmt, so gilt

$$\mathbb{P}(X_i = a_{k,i}) = \underbrace{\sum_{k_1=1}^N \dots \sum_{k_d=1}^N}_{(d-1)\text{-viele}} \mathbb{P}(X_1 = a_{k_1,1}, \dots, X_i = a_{k,i}, \dots, X_d = a_{k_d,d}),$$

wobei nur $(d-1)$ -viele Koordinaten aussummiert werden.

„ \Leftarrow “: Wenn die Zufallsvariablen X_i die reellen Werte $a_{1,i}, \dots, a_{N_i,i}$ annehmen, so kann der Zufallsvektor $X = (X_1, \dots, X_d)$ als Werte nur die $N_1 \cdot \dots \cdot N_d$ Vektoren annehmen, die sich aus den Kombinationen der Werte ergeben. Die N_1, \dots, N_d können endlich oder unendlich sein. Sind alle endlich, so nimmt X nur endlich viele Werte an, andernfalls abzählbar unendlich viele Werte. In beiden Fällen ist X ein diskreter Zufallsvektor. \square

Bisher ist in diesem Kapitel kaum neues passiert. Nur die Rechtecksmonotonie einer multivariaten Verteilungsfunktion ist als neue Idee hinzugekommen. Das ändert sich jetzt allerdings mit dem Konzept der Unabhängigkeit. Euch ist sicher intuitiv von irgendwo bekannt, was zum Beispiel die Unabhängigkeit von drei Würfelwürfeln sein soll, insbesondere werdet ihr alle sofort sagen, dass Wahrscheinlichkeiten durch Produktbildung von Wahrscheinlichkeiten entstehen. Genau das machen wir jetzt mathematisch präzise:

Definition 4.2.19. Seien X_1, \dots, X_d Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$.

- (i) X_1, \dots, X_d heißen **unabhängig**, falls die gemeinsame Verteilungsfunktion in die Randverteilungsfunktionen faktorisiert, d. h.

$$F_X(t_1, \dots, t_d) = F_{X_1}(t_1) \cdot \dots \cdot F_{X_d}(t_d), \quad t_i \in \mathbb{R}$$

oder mit Wahrscheinlichkeiten geschrieben

$$\mathbb{P}(X_1 \leq t_1, \dots, X_d \leq t_d) = \mathbb{P}(X_1 \leq t_1) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(X_d \leq t_d), \quad t_i \in \mathbb{R}.$$

- (ii) X_1, \dots, X_d heißen **abhängig**, falls sie nicht unabhängig sind.

- (iii) X_1, \dots, X_d heißen **unabhängig und identisch verteilt (u.i.v.)**, falls sie unabhängig und identisch verteilt ($F_{X_1} = \dots = F_{X_d}$) sind. Weil die gemeinsame Verteilungsfunktion F bei u.i.v. Zufallsvariablen schon eindeutig durch jede Randverteilungsfunktion festgelegt ist, gibt man oft nur die Verteilung von X_1 an.

Was soll das abstrakte Konzept der Unabhängigkeit eigentlich bedeuten? Unabhängigkeit ist die mathematische Formulierung der Idee, dass der Wert von einer Zufallsvariablen keinen Einfluss auf den Wert der anderen Zufallsvariablen hat. Die Temperaturen in Heidelberg und Mannheim morgen um 12 Uhr sind vermutlich nicht unabhängig (ist es in Heidelberg kalt, so ist es vermutlich auch in Mannheim kalt). Andererseits hat die Temperatur morgen in Peking vermutlich keinen Einfluss darauf, wie groß der Kaffeeleck auf meiner Hose übermorgen ist.

Klingt vielleicht blöd, aber warum gibt es überhaupt u.i.v. Zufallsvariablen? Natürlich wegen des Produktmaßes!

Satz 4.2.20. Nehmt eure Lieblingsverteilungsfunktion F , so gibt es u.i.v. X_1, \dots, X_d auf einem Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ mit $X_1 \sim F$. Es gilt $\mathbb{P}_X = \mathbb{P}_F \otimes \dots \otimes \mathbb{P}_F$.

Beweis. Zunächst sieht man sofort (oder nutzt 4.2.7), dass $\bar{F}(t_1, \dots, t_d) = F(t_1) \cdot \dots \cdot F(t_d)$ für $t_i \in \mathbb{R}$ eine Verteilungsfunktion ist. Mit der kanonischen Konstruktion 4.2.15 gibt es also Zufallsvariablen X_1, \dots, X_d , deren gemeinsame Verteilungsfunktion \bar{F} ist und deren gemeinsame Verteilung ist nach Proposition 4.2.7 gerade das Produktmaß. Schauen wir uns nun die Randverteilung der X_i an. Wegen Bemerkung 4.2.14 gilt also

$$\bar{F}_{X_i}(t_i) = \lim_{\substack{t_k \rightarrow \infty, \\ \forall k \neq i}} F(t_1) \cdot \dots \cdot F(t_d) = F(t_i), \quad t_i \in \mathbb{R},$$

weil für Verteilungsfunktionen $\lim_{t \rightarrow +\infty} F(t) = 1$ gilt. Damit sind X_1, \dots, X_d also identisch verteilt mit $X_1 \sim F$. Die Unabhängigkeit folgt damit direkt aus der Definition von \bar{F} :

$$F_X(t_1, \dots, t_d) = \bar{F}(t_1, \dots, t_d) = F(t_1) \cdot \dots \cdot F(t_d) = F_{X_1}(t_1) \cdot \dots \cdot F_{X_d}(t_d) \quad t_i \in \mathbb{R}.$$

□

Beispiel 4.2.21. Sei $X_1 \sim \mathcal{N}(0, 1)$ und $X_2 := -X_1$. Dann sind X_1, X_2 identisch verteilt, jedoch nicht unabhängig. Bestimmen wir dazu zunächst die Verteilungsfunktionen:

$$F_{X_1}(t) = \int_{-\infty}^t \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2}} dx$$

und

$$F_{X_2}(t) = \mathbb{P}(-X_1 \leq t) = \int_{-t}^{+\infty} \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2}} dx \stackrel{\text{subst.}}{=} \int_{-\infty}^t \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2}} dx.$$

Die letzte Gleichheit gilt natürlich weil $\int_{-\infty}^t f(x) dx = \int_{-t}^{+\infty} f(x) dx$ für jede symmetrische integrierbare Funktion gilt. Also gilt $X_1 \sim \mathcal{N}(0, 1)$, $X_2 \sim \mathcal{N}(0, 1)$ und damit sind X_1, X_2 identisch verteilt. Um zu zeigen, dass sie nicht unabhängig sind, berechnen wir die gemeinsame Verteilungsfunktion an einer Stelle und zeigen, dass diese nicht faktorisiert. Es gelten

$$F_X(0, 0) = \mathbb{P}(X_1 \leq 0, X_2 \leq 0) = \mathbb{P}(X_1 \leq 0, X_1 \geq 0) = \mathbb{P}(X_1 = 0) \stackrel{\text{abs. st.}}{=} 0$$

und

$$F_{X_1}(0) = F_{X_2}(0) = \mathbb{P}(X_1 \leq 0) = \int_{-\infty}^0 \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2}} dx = \frac{1}{2},$$

also gilt

$$F_X(0, 0) = 0 \neq \frac{1}{4} = F_{X_1}(0) \cdot F_{X_2}(0)$$

und damit sind X_1, X_2 abhängig. Natürlich war intuitiv sowieso klar, dass X_1, X_2 nicht unabhängig sind. Unabhängig bedeutet schließlich, dass X_1 keinen Einfluss auf X_2 hat. Bei der Beziehung $X_1 = -X_2$ haben wir natürlich eine extreme Abhängigkeit: Kennen wir den Wert von X_1 , so kennen wir auch den Wert von X_2 .

Um mit gemeinsamen Verteilungen rumzurechnen, ist das nächste Korollar nützlich.

Korollar 4.2.22.  Sind X_1, \dots, X_d Zufallsvariablen mit gemeinsamer Dichte f , dann gilt:

$$X_1, \dots, X_d \text{ sind unabhängig} \Leftrightarrow f(x) = f_1(x_1) \cdot \dots \cdot f_d(x_d) \text{ Lebesgue-fast überall,}$$

wobei f_1, \dots, f_d Dichten von X_1, \dots, X_d sind.

Beweis. Zuerst erinnern wir daran, dass die Existenz der gemeinsamen Dichte die Absolutstetigkeit der einzelnen Zufallsvariablen impliziert (nicht andersrum).

„ \Leftarrow “: Um die Unabhängigkeit zu prüfen, rechnen wir die Verteilungsfunktion aus und zeigen dabei, dass sie faktorisiert:

$$\begin{aligned} F_X(t_1, \dots, t_d) &\stackrel{\text{Annahme}}{=} \int_{-\infty}^{t_1} \dots \int_{-\infty}^{t_d} f_1(x_1) \cdot \dots \cdot f_d(x_d) dx_d \dots dx_1 \\ &\stackrel{\text{Lin.}}{=} \int_{-\infty}^{t_1} f_1(x_1) dx_1 \cdot \dots \cdot \int_{-\infty}^{t_d} f_d(x_d) dx_d \\ &\stackrel{\text{Def.}}{=} F_{X_1}(t_1) \cdot \dots \cdot F_{X_d}(t_d), \quad t_i \in \mathbb{R}. \end{aligned}$$

Also sind X_1, \dots, X_d nach Definition unabhängig.

„ \Rightarrow “: Rechnen wir andersrum mit der gemeinsamen Verteilungsfunktion los:

$$\begin{aligned} \int_{(-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_d]} f(x) dx &\stackrel{\text{Dichte}}{=} F_X(t_1, \dots, t_d) \\ &\stackrel{\text{Ann.}}{=} F_{X_1}(t_1) \cdot \dots \cdot F_{X_d}(t_d) \\ &= \int_{-\infty}^{t_1} f_1(x_1) dx_1 \cdot \dots \cdot \int_{-\infty}^{t_d} f_d(x_d) dx_d \\ &\stackrel{\text{Lin.}}{=} \int_{-\infty}^{t_1} \dots \int_{-\infty}^{t_d} f_1(x_1) \cdot \dots \cdot f_d(x_d) dx_d \dots dx_1 \\ &\stackrel{\text{Fubini}}{=} \int_{(-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_d]} f_1(x_1) \cdot \dots \cdot f_d(x_d) d(x_1, \dots, x_d). \end{aligned}$$

Beachtet wieder, dass wir sowohl mit dx als auch mit $d(x_1, \dots, dx_d)$ das Lebesguemaß meinen. Wir haben also gezeigt, dass sowohl f als auch das Produkt der f_i Dichten von F sind.

Es fehlt jetzt noch die Aussage, dass zwei Dichten automatisch fast überall gleich sind. Das ist ein bisschen hübsche Integrationstheorie. Hier ist ein kleiner Hinweis, die Details können diejenigen zusammen basteln, die aktuell noch genug Kraft übrig haben.

- Wir haben schon gesehen, dass $\nu(A) = \int_A f(x_1, \dots, x_d) d(x_1, \dots, x_d)$ und $\mu(A) = \int_A f_1(x_1) \cdot \dots \cdot f_d(x_d) d(x_1, \dots, x_d)$ Wahrscheinlichkeitsmaße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ sind. Das Stichwort ist MCT.
- Nach obiger Rechnung gilt $\nu(A) = \mu(A)$ für die Rechteckmengen. Weil die Rechteckmengen ein schnittstabiler Erzeuger sind, gilt also aufgrund des Eindeutigkeitssatzes $\mu = \nu$ auf $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$.
- Wir wissen aus einer Übungsaufgabe, dass für Integrale auch strikte Monotonie gilt: Wenn $h < g$ fast überall gilt, so ist das Integral über h auch strikt kleiner als das Integral über g .
- Durch die Wahl der messbaren Mengen $A := \{f \neq g\} = \{f > g\} \cup \{f < g\} =: A_1 \cup A_2$ können wir aus den letzten zwei Schritten direkt die Aussage bekommen. Warum?

□

Wir kennen jetzt Zufallsvektoren und deren Verteilungen, fehlen noch Erwartungswerte von Zufallsvektoren.

(D) Erwartungswerte

Die Definition ist analog zu der Definition für eine Zufallsvariable:

Definition 4.2.23. Seien X_1, \dots, X_d Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ und $g: \mathbb{R}^d \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$ ($\mathcal{A}, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}})$)-messbar. Dann sei

$$\mathbb{E}[g(X_1, \dots, X_d)] := \int_{\Omega} g(X_1(\omega), \dots, X_d(\omega)) d\mathbb{P}(\omega),$$

falls das Integral wohldefiniert ist. Wir sprechen von $\mathbb{E}[g(X_1, \dots, X_d)]$ als Erwartungswert, weil $Y := g(X_1, \dots, X_d)$ eine Zufallsvariable ist (zumindest wenn g endlich ist).

Die Berechnungstheorie geht jetzt komplett analog zu dem Fall einer Zufallsvariablen. Erst der Trafosatz, dann die Rechenregeln für absolutstetige und diskrete Zufallsvektoren.

Lemma 4.2.24. Seien X_1, \dots, X_d Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ und sei \mathbb{P}_X die gemeinsame Verteilung von $X = (X_1, \dots, X_d)$. Dann gilt

$$\mathbb{E}[g(X_1, \dots, X_d)] = \int_{\mathbb{R}^d} g(x_1, \dots, x_d) d\mathbb{P}_X(x_1, \dots, x_d),$$

wobei eine Seite wohldefiniert ist, wenn es die andere Seite ist.

Beweis. Das ist nichts anderes als der Trafosatz, genau wie in Lemma 4.1.10:

$$\begin{array}{ccc} (\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P}) & \xrightarrow{X} & (\mathbb{R}^d, \mathcal{B}(\mathbb{R}^d), \mathbb{P}_X) \\ & \searrow g \circ X & \downarrow g \\ & & (\overline{\mathbb{R}}, \mathcal{B}(\overline{\mathbb{R}})) \end{array}$$

□

Wie für eine Zufallsvariable in Satz 4.1.11 kommen nun Rechenregeln für Wahrscheinlichkeiten und Integrale. Zusätzlich zu den diskreten und absolutstetigen Fällen gibt es jetzt auch noch Regeln für unabhängige Zufallsvariablen.

Satz 4.2.25.  [Berechnungsregeln, allgemeiner Fall] Sind X_1, \dots, X_d Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, so gelten:

(i) Für $A \in \mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ gilt $\mathbb{E}[\mathbf{1}_A(X)] = \mathbb{P}(X \in A)$.

(ii) Haben X_1, \dots, X_d eine gemeinsame Dichte f , so gilt

$$\mathbb{E}[g(X_1, \dots, X_d)] = \int_{\mathbb{R}^d} g(x_1, \dots, x_d) f(x_1, \dots, x_d) d(x_1, \dots, x_d).$$

(iii) Sind X_1, \dots, X_d diskret und nimmt der Zufallsvektor $X = (X_1, \dots, X_d)$ die Vektoren $a_1, \dots, a_N \in \mathbb{R}^d$ mit Wahrscheinlichkeiten p_1, \dots, p_N an, so gilt

$$\mathbb{E}[g(X_1, \dots, X_d)] = \sum_{k=1}^N p_k g(a_k) = \sum_{k=1}^N \mathbb{P}(X = a_k) g(a_k).$$

Wenn N endlich ist, bekommen wir endliche Summen (einfach!), für $N = +\infty$ unendliche Reihen.

Wie für $d = 1$ gilt in (ii) und (iii), dass die Erwartungswerte wohldefiniert sind (oder existieren), genau dann, wenn die Integrale bzw. Summen wohldefiniert (oder endlich) sind.

Beweis. (i) Wir müssen dazu nur die Transformationsformel und die Definition der gemeinsam Verteilung \mathbb{P}_X nutzen:

$$\mathbb{E}[\mathbf{1}_A(X)] = \int_{\mathbb{R}^d} \mathbf{1}_A(x_1, \dots, x_d) \mathbb{P}_X(x_1, \dots, x_d) = \mathbb{P}_X(A) = \mathbb{P}(X \in A).$$

(ii) und (iii) beweisen wir nicht. Der Beweis ist etwas länglich, aber exakt wie im eindimensionalen Fall bewiesen, siehe Beweis von Satz 4.1.11. \square

Nach diesen allgemeinen Regeln, wenden wir uns jetzt konkret dem Fall von unabhängigen Zufallsvariablen zu. Hier werden viele Rechnungen einfacher weil Dichten und Wahrscheinlichkeiten faktorisieren.

Satz 4.2.26.  Sind X_1, \dots, X_d unabhängige Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, so gilt

$$\mathbb{E}[g_1(X_1) \cdot \dots \cdot g_d(X_d)] = \mathbb{E}[g_1(X_1)] \cdot \dots \cdot \mathbb{E}[g_d(X_d)]$$

für alle messbaren $g_1, \dots, g_d : \mathbb{R} \rightarrow \overline{\mathbb{R}}$. Insbesondere gilt auch

$$\mathbb{P}(X_1 \in A_1, \dots, X_d \in A_d) = \mathbb{E}[\mathbf{1}_{A_1}(X_1)] \cdot \dots \cdot \mathbb{E}[\mathbf{1}_{A_d}(X_d)] = \mathbb{P}(X_1 \in A_1) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(X_d \in A_d)$$

für alle $A_1, \dots, A_d \in \mathcal{B}(\mathbb{R})$.

Beweis. Wir schreiben den Beweis nur für $d = 2$, sonst wird die Notation zu hässlich. Wir wissen schon, dass Unabhängigkeit gerade bedeutet, dass die gemeinsame Verteilung ein Produktmaß der Randverteilungen ist, d. h. $\mathbb{P}_X = \mathbb{P}_{X_1} \otimes \mathbb{P}_{X_2}$. Berechnen wir damit den Erwartungswert mit

dem Trafosatz und der Funktion $g(x_1, x_2) := g_1(x_1)g_2(x_2)$:

$$\begin{aligned}\mathbb{E}[g_1(X_1) \cdot g_2(X_2)] &= \mathbb{E}[g(X_1, X_2)] \\ &\stackrel{4.2.24}{=} \int_{\mathbb{R}^2} g(x_1, x_2) d\mathbb{P}_{(X_1, X_2)}(x_1, x_2) \\ &= \int_{\mathbb{R}^2} g(x_1, x_2) d\mathbb{P}_{X_1} \otimes \mathbb{P}_{X_2}(x_1, x_2) \\ &\stackrel{\text{Fubini}}{=} \int_{\mathbb{R}} \left(\int_{\mathbb{R}} g_1(x_1)g_2(x_2) d\mathbb{P}_{x_1}(x_1) \right) d\mathbb{P}_{x_2}(x_2) \\ &\stackrel{\text{Lin.}}{=} \int_{\mathbb{R}} g_1(x_1) d\mathbb{P}_{X_1}(x_1) \int_{\mathbb{R}} g_2(x_2) d\mathbb{P}_{X_2}(x_2) \\ &\stackrel{2 \times 4.1.10}{=} \mathbb{E}[g_1(X_1)] \cdot \mathbb{E}[g_2(X_2)].\end{aligned}$$

Die zweite Aussage folgt aus der ersten mit den messbaren Abbildungen $g_1 = \mathbf{1}_{A_1}, \dots, g_d = \mathbf{1}_{A_d}$ sowie die wichtige Verbindung von Wahrscheinlichkeiten und Erwartungswerten aus Satz 4.2.25 mit der Menge $A = A_1 \times \dots \times A_d$ beziehungsweise Satz 4.1.14 (iv). \square

Der diskrete Fall (z. B. drei Mal Würfeln) geht in der allgemeinen Theorie leicht unter, daher schreiben wir es sicherheitshalber explizit hin:

Bemerkung. Sind X_1, \dots, X_d diskret und unabhängig, so gilt

$$\mathbb{P}(X_1 = a_1, \dots, X_d = a_d) = \mathbb{P}(X_1 = a_1) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(X_d = a_d).$$

Das ist einfach nur der vorherige Satz mit den Einpunktmengen $A_i = \{a_{k,i}\}$. Wenn wir also zweimal Würfeln, stände da zum Beispiel

$$\mathbb{P}(X_1 = 3, X_2 = 2) = \mathbb{P}(X_1 = 3)\mathbb{P}(X_2 = 2) = \frac{1}{6} \frac{1}{6} = \frac{1}{36}.$$

Zum Abschluss können wir die Faktorisierungen von Dichten und Wahrscheinlichkeiten noch in die Berechnungsregeln einsetzen, um einfache Formen im Fall unabhängiger Zufallsvariablen zu bekommen. Im Prinzip ist der Satz schon in obigen Formeln enthalten, wir wollen ihn aber nochmal deutlich hinschreiben. Diese Formeln werden im nächsten Abschnitt immer wieder zum konkreten Rechnen mit Zufallsvariablen benutzt.

Satz 4.2.27. [Berechnungsregeln, unabhängiger Fall] Sind X_1, \dots, X_d unabhängige Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, so gelten:

(i) Haben X_1, \dots, X_d Dichten f_1, \dots, f_d , so gilt

$$\mathbb{E}[g(X_1, \dots, X_d)] = \int_{\mathbb{R}^d} g(x_1, \dots, x_d) f_1(x_1) \cdot \dots \cdot f_d(x_d) d(x_1, \dots, x_d).$$

(ii) Sind X_1, \dots, X_d diskret und nimmt der Zufallsvektor $X = (X_1, \dots, X_d)$ die Vektoren $a_1, \dots, a_N \in \mathbb{R}^d$ an, so gilt

$$\mathbb{E}[g(X_1, \dots, X_d)] = \sum_{k=1}^N \mathbb{P}(X_1 = a_{k,1}) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(X_d = a_{k,d}) g(a_{k,1}, \dots, a_{k,d}).$$

Wie für $d = 1$ gilt in (i) und (iii), dass die Erwartungswerte wohldefiniert sind (oder existieren), genau dann, wenn die Integrale bzw. Summen wohldefiniert (oder endlich) sind.

Eine direkte Folgerung aus obigen Regeln ist die Folgerung, dass Unabhängigkeit erhalten bleibt, wenn messbare Abbildungen angewandt werden.

Korollar 4.2.28. Sind X_1, \dots, X_d unabhängige Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ und $f_1, \dots, f_d : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ messbar. Dann sind auch $f_1(X_1), \dots, f_d(X_d)$ unabhängige Zufallsvariablen.

Beweis. Zunächst sind die $f_i(X_i)$ auch Zufallsvariablen weil die Verknüpfung messbarer Abbildungen wieder messbar ist. Wir schreiben den Beweis nur für $d = 2$, sonst wird die Notation zu hässlich. Mit den vorherigen Sätzen (geht die Rechnung durch und sucht nach den passenden Sätzen als Wiederholung!) folgt

$$\begin{aligned}\mathbb{P}(f_1(X_1) \leq t_1, f_2(X_2) \leq t_2) &= \mathbb{P}(X_1 \in f_1^{-1}((-\infty, t_1]), X_2 \in f_2^{-1}((-\infty, t_2])) \\ &= \mathbb{E}[\mathbf{1}_{f_1^{-1}((-\infty, t_1])}(X_1) \mathbf{1}_{f_2^{-1}((-\infty, t_2])}(X_2)] \\ &= \mathbb{E}[\mathbf{1}_{f_1^{-1}((-\infty, t_1])}(X_1)] \mathbb{E}[\mathbf{1}_{f_2^{-1}((-\infty, t_2])}(X_2)] \\ &= \mathbb{P}(X_1 \in f_1^{-1}((-\infty, t_1])) \mathbb{P}(X_2 \in f_2^{-1}((-\infty, t_2])) \\ &= \mathbb{P}(f_1(X_1) \leq t_1) \mathbb{P}(f_2(X_2) \leq t_2).\end{aligned}$$

Also sind $f_1(X_1)$ und $f_2(X_2)$ unabhängig. □

Wir schließen unsere Diskussion von mehreren Zufallsvariablen mit einer wichtigen Kenngröße, die in einem gewissen Sinne die Abhängigkeit zweier Zufallsvariablen misst. In der Wahrscheinlichkeitstheorie spielen die Begriffe keine sehr große Rolle, in der Statistik jedoch eine sehr große.

Definition 4.2.29.

- (i) Sind X, Y quadratintegrierbare Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, d. h. $\mathbb{E}[X^2], \mathbb{E}[Y^2] < \infty$, dann heißt

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

Kovarianz von X und Y .

- (ii) Sind $\mathbb{V}[X], \mathbb{V}[Y] \neq 0$, das bedeutet X und Y sind nicht fast sicher konstant, so heißt

$$\rho(X, Y) = \frac{\text{Cov}(X, Y)}{\sqrt{\mathbb{V}[X]\mathbb{V}[Y]}}$$

Korrelation von X, Y .

- (iii) Ist $\rho(X, Y) = 0$, so heißen X, Y **unkorreliert**.

In der großen Übung wurden folgende Eigenschaften diskutiert:

Bemerkung 4.2.30.

- Fall X und Y endliche zweite Momente haben, so existiert die Kovarianz und es gilt $\rho(X, Y) \in [-1, 1]$. Das ist einfach nur Cauchy-Schwarz (d. h. Hölder mit $p = q = 2$):

$$\begin{aligned}\text{Cov}(X, Y) &= \mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])(Y - \mathbb{E}[Y])] \\ &\leq \sqrt{\mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X])^2]} \sqrt{\mathbb{E}[(Y - \mathbb{E}[Y])^2]} = \sqrt{\mathbb{V}[X]\mathbb{V}[Y]}.\end{aligned}$$

Durchteilen gibt $\rho(X, Y) \in [-1, 1]$.

- Sind X und Y unabhängig, so gilt $\text{Cov}(X, Y) = \rho(X, Y) = 0$. Unabhängige Zufallsvariablen sind also auch unkorelliert! Das folgt sofort aus Satz 4.2.26 angewandt auf die Funktionen $g_1(x) = x - \mathbb{E}[X]$ und $g_2(y) = y - \mathbb{E}[Y]$ und Ausmultiplizieren.
- Die Korrelation wird in der Statistik genutzt, um Abhängigkeiten zu beschreiben. Positive Korrelation bedeutet, dass X und Y eher gleiches Vorzeichen haben, negative Korrelation bedeutet, dass X und Y eher ungleiches Vorzeichen haben. Je näher $\rho(X, Y)$ an ± 1 ist, desto stärker ist dieser Effekt. Je näher $\rho(X, Y)$ bei 0 ist, desto weniger wissen wir über den Zusammenhang von X und Y . Am besten sieht man das an den Extremfällen: Für $X = Y$ gilt $\rho(X, Y) = 1$, für $X = -Y$ gilt $\rho(X, Y) = -1$, für unabhängige Zufallsvariablen gilt $\rho(X, Y) = 0$.

Satz 4.2.31. [Bienaymé] Sind X_1, \dots, X_d Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ mit $\mathbb{E}[X_1^2], \dots, \mathbb{E}[X_d^2] < \infty$, so gelten:

(i)

$$\mathbb{V}\left[\sum_{k=1}^d X_k\right] = \sum_{k=1}^d \mathbb{V}[X_k] + \sum_{\substack{i,j=1 \\ i \neq j}}^d \text{Cov}(X_i, X_j).$$

(ii)

$$\mathbb{V}\left[\sum_{k=1}^d X_k\right] = \sum_{k=1}^d \mathbb{V}[X_k],$$

falls X_1, \dots, X_d paarweise unkorreliert sind, d. h. wenn $\text{Cov}(X_i, X_j) = 0$ für alle $i, j = 1, \dots, d$, $i \neq j$.

Beweis. Übung, das ist einfach nur Ausmultiplizieren und Definitionen einsetzen. □

4.3 Rechnen mit Zufallsvariablen

Vorlesung 22

In diesem Abschnitt wollen wir endlich mal mit Zufallsvariablen konkret rechnen. Wir schauen uns an, wie man eine Zufallsvariable zu einer anderen transformiert, wie man in konkreten Beispielen mehrere Zufallsvariablen zu einer neuen transformiert und dann noch, was mit Summen von unabhängigen Zufallsvariablen passiert.

4.3.1 Inverse Transformations Methode

Schauen wir uns als erstes an, wie man einzelne Zufallsvariablen zu anderen Zufallsvariablen transformieren kann. Den Trick haben wir schon gesehen, als wir nach Beispiel 4.1.6 eine uniforme Zufallsvariable in eine exponentielle Zufallsvariable transformiert haben. Das geht auch allgemeiner. Wir brauchen dazu die Pseudoinverse, die auch in Stochastik 2 und Monte Carlo Methoden sehr prominent auftauchen wird.

Definition 4.3.1. Ist F eine Verteilungsfunktion, so heißt

$$F^{-1}(x) := \inf\{s \in \mathbb{R} : F(s) \geq x\}, \quad x \in [0, 1],$$

Pseudoinverse (oder **verallgemeinerte Inverse**) von F . Mit $\inf(\emptyset) := +\infty$ und $\inf(\mathbb{R}) := -\infty$ ist F^{-1} eine Abbildung von $[0, 1]$ nach $\bar{\mathbb{R}}$.

Der Begriff Pseudoinverse taucht auf, weil die Umkehrfunktion (inverse Funktion) nur für bijektive Funktionen definiert ist. Für Verteilungsfunktionen muss F allerdings nicht surjektiv sein (Sprünge) oder nicht injektiv sein (stückweise konstant). Wenn F stetig und streng monoton wachsend ist (z. B. wenn F eine positive Dichte hat), dann ist die Pseudoinverse einfach nur die Umkehrfunktion (Spiegelung an der Winkelhalbierenden) aus Analysis 1!

Bemerkung. Sprünge in F werden konstante Stücke in F^{-1} , konstante Stücke in F werden Sprünge in F^{-1} .

Folgende elementare Eigenschaften sind essentiell, um mit F^{-1} zu arbeiten:

Lemma 4.3.2.

- (i) Ist F bijektiv, so ist F^{-1} die Umkehrfunktion aus Analysis 1.
- (ii) F^{-1} ist nicht-fallend.
- (iii) Es gilt $F^{-1}(y) \leq t \Leftrightarrow y \leq F(t)$ für alle $t \in \mathbb{R}$ und $y \in (0, 1)$.

Beweis.

- (i) Definition.
- (ii) Definition.
- (iii) Nach Definition gilt

$$F^{-1}(y) \leq t \Leftrightarrow \inf\{s : F(s) \geq y\} \leq t \Leftrightarrow F(t) \geq y.$$

□

Der Trick an der verallgemeinerten Inversen ist, dass man damit alle (ja, wirklich alle!) Zufallsvariablen aus einer uniformen Zufallsvariablen basteln kann, indem man diese in die verallgemeinerte Inverse einsetzt. Für die Theorie ist das unglaublich nützlich.

Satz 4.3.3. **[Inverse Transformation Methode]** Ist $U \sim \mathcal{U}((0, 1))$ und F eine beliebige Verteilungsfunktion, so gilt $X := F^{-1}(U) \sim F$.

Beweis. Um die Verteilungsfunktion von X zu berechnen, setzen wir einfach die Definition ein und führen die Wahrscheinlichkeit mit (iii) aus dem letzten Lemma auf die uniforme Verteilung zurück:

$$F_X(t) = \mathbb{P}(X \leq t) = \mathbb{P}(F^{-1}(U) \leq t) = \mathbb{P}(U \leq F(t)) = F(t), \quad t \in \mathbb{R}.$$

Im letzten Schritt haben wir die Verteilungsfunktion von $\mathcal{U}((0, 1))$ eingesetzt (siehe Übungsaufgaben). □

Eine kleine Bemerkung zur uniformen Verteilung in der Trafomethode. Oft sieht man $V \sim \mathcal{U}([0, 1])$ statt $U \sim \mathcal{U}((0, 1))$. Im Prinzip ist es egal, was man nimmt, die beiden Zufallsvariablen U und V sind nämlich identisch verteilt (siehe Übungsaufgaben), der Unterschied liegt auf einer Nullmenge. Weil aber $F^{-1}(0) = -\infty$ und $F^{-1}(1) = +\infty$ sein kann, müssten wir uns dann mit V Gedanken über die Definition einer Zufallsvariablen machen. Die nehmen gemäß unserer Definition nur endliche reelle Werte an.

Die Trafomethode sieht auf den ersten Blick klasse aus. Wenn man eine uniforme Zufallsvariable simulieren kann (das nennt man auch samplen), so kann man automatisch alle Zufallsvariablen simulieren! In der Monte Carlo Vorlesung wird der erste Simulationsalgorithmus für Zufallsvariablen daher wie folgt funktionieren. Simuliere eine $\mathcal{U}((0, 1))$ Zufallsvariable (das ist eigentlich Zahlen-theorie) und setzte diese in F^{-1} ein. Das gibt dann eine Simulation einer Zufallsvariablen mit Verteilungsfunktion F . Leider ist das zu schön, um wahr zu sein. Der Grund ist, dass leider F^{-1} selten explizit bekannt ist, dann bringt die Methode natürlich nicht viel für praktische Anwendungen. Es gibt aber einige Beispiele, in denen F^{-1} explizit bekannt ist.

Beispiel 4.3.4.

- Für den diskreten Fall solltet ihr euch Beispiele aufs Papier malen. Ist F eine diskrete Verteilungsfunktion mit Werten $a_1 < \dots < a_N$ und Wahrscheinlichkeiten p_1, \dots, p_N , so ist F^{-1} eine Treppenfunktion. Die Trafomethode gibt folgenden intuitiven Algorithmus, eine diskrete Zufallsvariable zu simulieren: Zerlege das Intervall $(0, 1)$ in die Teilintervalle $I_1 = (0, p_1], I_2 = (p_1, p_1 + p_2]$ bis $I_N = (p_1 + \dots + p_{N-1}, 1)$ und ziehe uniform eine Zahl U aus $(0, 1)$, U liegt also in einem der Intervalle I_k . Liegt U in I_k , so gebe den Wert a_k aus. Die so gewonnene Zufallsvariable nimmt die Werte a_k mit Wahrscheinlichkeiten p_k an, ist also diskret mit Verteilungsfunktion F .
- Für die Exponentialverteilung $\text{Exp}(1)$ ist $F^{-1}(t) = -\log(1-t)$, $t \in [0, 1]$. Also gilt $X = -\ln(1-U) \sim \text{Exp}(1)$, sofern U eine uniforme Zufallsvariable ist.

- Für die Normalverteilung funktioniert die Methode nicht. Wir haben keine explizite Formel für F , also auch nicht für F^{-1} . Die Methode kann aber trotzdem für theoretische Betrachtungen genutzt werden, wie wir bei der Konvergenz von Zufallsvariablen sehen werden.

Mehr explizite Beispiele kennen wir leider noch nicht.

4.3.2 Ein paar konkrete Beispiele

Als nächstes wollen wir an ein paar Beispielen zeigen, wie man aus verschiedenen Zufallsvariablen neue Zufallsvariablen basteln kann. Ihr sollt damit ein besseres Gefühl für verschiedene Zufallsvariablen bekommen und lernen, wie man mit den Erwartungswerten von unabhängigen Zufallsvariablen rechnet. Im nächsten Abschnitte betrachten wir dann den Spezialfall von Summen von Zufallsvariablen.

Beispiel 4.3.5. [gespiegelte Zufallsvariable] Eine Zufallsvariable X heißt symmetrisch, wenn $\mathbb{P}(X \leq t) = \mathbb{P}(X \geq -t)$ für alle $t \in \mathbb{R}$ gilt. Das bedeutet, dass X gleichwahrscheinlich Werte in an 0 gespiegelten Mengen annimmt. Eine äquivalente Formulierung ist, dass $X \sim -X$ gilt. Checken wir dafür einmal schnell die Verteilungsfunktionen:

$$F_{-X}(t) = \mathbb{P}(-X \leq t) = \mathbb{P}(X \geq -t) = \mathbb{P}(X \leq t) = F_X(t), \quad t \in \mathbb{R}.$$

Symmetrie ist einfach im diskreten oder absolutstetigen Fall zu erkennen. Im diskreten bedeutet dies, dass die „Zähldichte“ immer an Werten a_k und $-a_k$ die gleichen Werte p_k annimmt. Im absolutstetigen Fall muss die Dichte achsensymmetrisch sein, so wie zum Beispiel bei $\mathcal{N}(0, 1)$.

Beispiel 4.3.6. [Uniform zu uniform] Ist $U \sim \mathcal{U}([0, 1])$ eine uniform verteilte Zufallsvariable, so ist auch $V := 1 - U \sim \mathcal{U}([0, 1])$. Dazu berechnen wir einfach die Verteilungsfunktion von V , weil wir die Verteilungsfunktion von U kennen:

$$F_V(t) = \mathbb{P}(V \leq t) = \mathbb{P}(U \geq 1 - t) = 1 - \mathbb{P}(U \leq 1 - t) = \begin{cases} 0 & : t < 0 \\ 1 - (1 - t) & : t \in (0, 1) \\ 1 & : t > 1 \end{cases},$$

für $t \in \mathbb{R}$. Damit hat V die Verteilungsfunktion einer $\mathcal{U}([0, 1])$ -verteilten Zufallsvariable. Beachtet, dass wir $\mathbb{P}(U \leq 1 - t) = \mathbb{P}(U < 1 - t)$, also $\mathbb{P}(U = 1 - t) = 0$ genutzt haben. Das liegt daran, dass U eine absolutstetige Zufallsvariable ist.

Beispiel 4.3.7. [Minimum von Exp-verteilten Zufallsvariablen] Sind $X \sim \text{Exp}(\alpha)$ und $Y \sim \text{Exp}(\beta)$ unabhängige Zufallsvariablen, so gilt $\min\{X, Y\} \sim \text{Exp}(\lambda + \beta)$. Wir beachten dazu, dass das Minimum zweier messbarer Abbildungen wieder messbar ist, also ist auch $Z := \min\{X, Y\}$ eine Zufallsvariable auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$. Berechnen wir nun die Verteilungsfunktion von Z (das Minimum ist größer als t genau dann, wenn beide größer als t sind):

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(Z \leq t) &= 1 - \mathbb{P}(\min\{X, Y\} > t) \\ &\stackrel{\text{Unab.}}{=} 1 - \mathbb{P}(X > t, Y > t) \\ &= 1 - \mathbb{P}(X > t)\mathbb{P}(Y > t) \\ &= 1 - e^{-\alpha t}e^{-\beta t} = 1 - e^{-(\alpha+\beta)t}, \quad t > 0. \end{aligned}$$

Wenn man $t \leq 0$ einsetzt, kommtt überall 0 raus weil X und Y nicht-negative Zufallsvariablen sind. Damit hat Z die Verteilungsfunktion von $\text{Exp}(\alpha + \beta)$. Exakt die gleiche Rechnung funktioniert auch mit geometrischen Zufallsvariablen, das Minimum zweier unabhängiger geometrischer Zufallsvariablen ist wieder geometrisch - probiert das mal aus!

Beispiel 4.3.8. Seien $X, Y \sim \text{Exp}(1)$ unabhängig, so gilt

$$\frac{X}{X + Y} \sim \mathcal{U}([0, 1]).$$

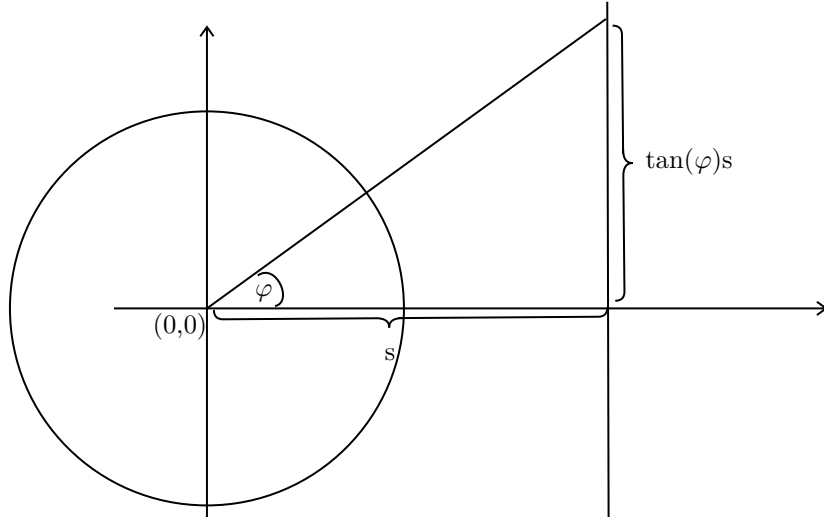
Diese Übungsaufgabe braucht ein gutes Verständnis vom Rumrechnen mit Zufallsvektoren, daher ein Tipp. Zu berechnet ist die Verteilungsfunktion $\mathbb{P}\left(\frac{X}{X+Y} \leq t\right)$. Die einzige Information ist die gemeinsame Dichte von (X, Y) , die aufgrund der Unabhängigkeit faktorisiert. Wir schreiben die Verteilungsfunktion mit geeignetem g wieder als $\mathbb{E}[g(X, Y)]$ um, und nutzen dann die Berechnungsregel im absolutstetigen Fall. In diesem Fall schreibt man

$$\mathbb{P}\left(\frac{X}{X+Y} \leq t\right) = \mathbb{P}\left(X \leq Y \frac{t}{1-t}\right) = \mathbb{E}\left[\mathbf{1}_{(-\infty, Y \frac{t}{1-t})}(X)\right].$$

Die rechte Seite kann man durch Einsetzen ausrechnen, auf geht's!

Einen Haufen weiterer Verbindungen verschiedener Verteilungen kann man hier (klicken) verlinkt finden. Sollte der Link bei eurem pdf-viewer nicht funktionieren, sucht einfach nach „Wikipedia relationships among probability distributions“. Auch witzig ist zum Beispiel folgende Aussage: Sind $X, Y \sim \mathcal{N}(0, 1)$ und unabhängig, so ist $Z := \frac{X}{Y}$ Cauchyverteilt!

Beispiel 4.3.9.  [Discokugel] Was hat eine „Discokugel“ (blinkende Kugel in der Mitte eines Raumes, die mittels kleiner Laser bunte Punkte an die Wand wirft) mit der Cauchyverteilung zu tun? Die Punkte an der Wand sind Realisierungen einer Cauchyverteilung! Schauen wir uns zunächst eine Skizze an:



Der Kreis ist ein zweidimensionaler Schnitt der Kugel. Es wird ein Punkt auf der rechten Hälfte des Kreisrandes uniform gezogen (d. h. der Winkel φ wird uniform aus $(-\frac{\pi}{2}, \frac{\pi}{2})$ gezogen, φ hat also Dichte $\frac{1}{\pi} \mathbf{1}_{(-\frac{\pi}{2}, \frac{\pi}{2})}$). Dann wird der Laser vom Ursprung in Richtung des gezogenen Punktes auf dem Kreisrand geschossen und bis zur Mauer verlängert, wo dann ein blunter Punkt erscheint. Aus der Schule sollte noch bekannt sein, dass der Treffpunkt der Mauer $(s, \tan(\varphi)s)$ ist. Berechnen wir nun die Verteilung des Treppunktes Y (y -Achsen Abstand) auf der Mauer. Weil $\varphi \sim \mathcal{U}((-\frac{\pi}{2}, \frac{\pi}{2}))$ ist, gilt

$$\mathbb{P}(Y \leq t) = \mathbb{P}(\tan(\varphi)s \leq t) = \mathbb{P}(\varphi \leq \arctan(t/s)) = \frac{1}{2} + \frac{1}{\pi} \arctan(t/s),$$

wobei in der letzten Gleichheit die Verteilungsfunktion von $\mathcal{U}((-\frac{\pi}{2}, \frac{\pi}{2}))$ eingesetzt wurde (beachte, dass $\arctan(t/s) \in (-\frac{\pi}{2}, \frac{\pi}{2})$ für alle $t, s \in \mathbb{R}$). Damit ist die Verteilungsfunktion von Y gerade die Verteilungsfunktion von Cauchy($s, 0$).

Wir hatten angemerkt, dass die inverse Transformations Methode für die Normalverteilung nicht funktioniert weil F^{-1} nicht explizit bekannt ist. Das nächste Beispiel ist daher ziemlich verblüffend, die sogenannte Box-Muller Methode. Man kann aus einer uniformen Zufallsvariable zwar nicht einfach eine normalverteilte Zufallsvariable bekommen, man kann aber ganz einfach

aus zwei uniformen Zufallsvariablen zwei (und damit auch eine) normalverteilte bekommen! Sind U_1, U_2 unabhängige $\mathcal{U}([0, 1])$ verteilte Zufallsvariablen, so sind

$$X_1 = \cos(2\pi U_1) \sqrt{-\log(2U_2)} \quad \text{und} \quad X_2 = \sin(2\pi U_1) \sqrt{-\log(2U_2)}$$

zwei unabhängige $\mathcal{N}(0, 1)$ Zufallsvariablen. Wer gerade noch Energie übrig hat, kann mal versuchen, $\mathbb{P}(X_1 \leq t_1, X_2 \leq t_2)$ mit Polarkoordinaten auszurechnen (alle anderen können sich das in der Monte Carlo Methoden Vorlesung anschauen). Um die Verteilung zu berechnen, solltet ihr euch an Korollar 4.2.22 erinnern. Das Korollar besagt, dass U_1, U_2 und X_1, X_2 gemeinsame Dichten haben, nämlich jeweils das Produkt der einzelnen, also $\mathbf{1}_{[0,1] \times [0,1]}$ bzw. $\frac{1}{2\pi} e^{-(x_1^2+x_2^2)/2}$. Damit wisst ihr, wie ihr $\mathbb{P}(X_1 \leq t_1, X_2 \leq t_2)$ durch Einsetzen der Definition ausrechnet und was rauskommen sollte.

4.3.3 Summen von unabhängigen Zufallsvariablen

Wir berechnen nun die Verteilungen von Summen unabhängiger Zufallsvariablen. Was ist zum Beispiel die Verteilung der Summe zweier exponentialverteilter Zufallsvariablen? Oder wie ist die Summe zweier Normalverteilungen verteilt? Allgemein ist das ziemlich schwierig zu sagen, wenn die Zufallsvariablen aber unabhängig sind, gibt es schöne Rechentricks.

Starten wir mit dem diskreten Fall, der ist einfacher. Die Idee ist einfach: Durch welche Kombination von Werten, kann die Summe $X + Y$ einen gegebenen Wert annehmen? Natürlich indem Y irgendeinen Wert annimmt, und X gerade die Differenz zum gegebenen Wert. Wenn man alle solche Möglichkeiten addiert (und die Unabhängigkeit ausnutzt), bekommt man die diskrete Faltungsformel:

Satz 4.3.10. **[Diskrete Faltungsformel]** Sind X, Y diskrete Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, dann ist auch $X+Y$ diskret mit möglichen Werten in $X(\Omega)+Y(\Omega) := \{a+b : a \in X(\Omega), b \in Y(\Omega)\}$. Dabei bezeichnen wir mit $X(\Omega), Y(\Omega)$ die möglichen Werte von X, Y sind. Sind X und Y unabhängig, so können die Wahrscheinlichkeiten mit der Faltungsformel berechnet werden:

$$\mathbb{P}(X + Y = k) = \sum_{b \in Y(\Omega)} \mathbb{P}(X = k - b) \mathbb{P}(Y = b), \quad k \in X(\Omega) + Y(\Omega).$$

Lasst euch nicht von der komischen Notation mit den $X(\Omega)$ und $Y(\Omega)$ irritieren, man kann die Formel einfach nicht schön hinschreiben. Sobald ihr euch die folgenden Beispiele angeschaut habt, ist ganz schnell alles klar.

Beweis. Dass die Summe diskret ist und als Werte gerade Summen der Werte von X und Y annehmen kann, ist hoffentlich klar (denkt an zwei Würfel). Der Trick für die Faltungsformel ist, ein diskretes Ereigniss in eine disjunkte Vereinigung von Teilereignissen (alle Möglichkeiten) zu zerlegen und darauf die σ -Additivität anzuwenden. Wir schreiben den Beweis einmal knapp auf, so schreibt man Argumente mit diskreten Zufallsvariablen fast immer auf, und dann noch einmal super ausführlich, um die Maßtheorie dahinter zu erkennen:

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(X + Y = k) &\stackrel{\sigma\text{-add.}}{=} \sum_{b \in Y(\Omega)} \mathbb{P}(X + Y = k, Y = b) \\ &= \sum_{b \in Y(\Omega)} \mathbb{P}(X = k - b, Y = b) \\ &\stackrel{\text{unab.}}{=} \sum_{b \in Y(\Omega)} \mathbb{P}(X = k - b) \mathbb{P}(Y = b). \end{aligned}$$

Die zweite Gleichheit nutzt σ -Additivität weil alle Möglichkeiten von Y ausprobiert wurden.

Ganz ausführlich sieht das gleiche Argument wie folgt aus:

$$\begin{aligned}
 \mathbb{P}(X + Y = k) &\stackrel{\text{Notation}}{=} \mathbb{P}(\{\omega: X(\omega) + Y(\omega) = k\}) \\
 &\stackrel{\text{Trick}}{=} \mathbb{P}\left(\bigcup_{b \in Y(\Omega)} \{\omega: X(\omega) + Y(\omega) = k, Y(\omega) = b\}\right) \\
 &\stackrel{\sigma\text{-add.}}{=} \sum_{b \in Y(\Omega)} \mathbb{P}(\{\omega: X(\omega) + Y(\omega) = k, Y(\omega) = b\}) \\
 &= \sum_{b \in Y(\Omega)} \mathbb{P}(\{\omega: X(\omega) = k - b, Y(\omega) = b\}) \\
 &\stackrel{\text{Notation}}{=} \sum_{b \in Y(\Omega)} \mathbb{P}(X = k - b, Y = b) \\
 &\stackrel{\text{unab.}}{=} \sum_{b \in Y(\Omega)} \mathbb{P}(X = k - b)\mathbb{P}(Y = b).
 \end{aligned}$$

Wir müssen in der Mathematik immer vorsichtig sein, einfache Dinge nicht zu sehr zu verkomplizieren. Diskrete Zufallsvariablen sind ganz sicher so ein Beispiel! \square

Als Anmerkung zum Freuen auf die strahlende Zukunft: Genau wegen dieses kleinen Tricks, kann man so schön mit Markovketten rumrechnen!

Die Formel sieht vielleicht abstrakt und unhandlich aus, wie können aber wirklich ganz einfach in konkrete Beispielen damit rechnen:

Beispiel 4.3.11. Sind X_1, \dots, X_n u.i.v mit $X_1 \sim \text{Ber}(p)$ für ein $p \in (0, 1)$, dann gilt $X_1 + \dots + X_n \sim \text{Bin}(n, p)$. Interpretation: Wenn $\text{Ber}(p)$ die erfolgreiche Ausführung eines Versuchs (1=Erfolg, 0=Misserfolg) beschreibt, so beschreibt $\text{Bin}(n, p)$ die Anzahl der erfolgreichen Ausführungen von n unabhängigen Versuchen.

Beweis. Induktion über n :

IA: $n = 1$: ✓ $\text{Ber}(p) = \text{Bin}(1, p)$ nach Definition beider Verteilungen.

IV: Die Behauptung gelte für ein *beliebiges*, aber festes $n \in \mathbb{N}$.

IS: Indem wir $X_1 + \dots + X_{n+1} = (X_1 + \dots + X_n) + X_{n+1}$ klammern, wenden wir die diskrete Faltungsformel an und nutzen dann die Induktionsvoraussetzung:

$$\begin{aligned}
 \mathbb{P}(X_1 + \dots + X_{n+1} = k) &\stackrel{4.3.10}{=} \mathbb{P}(X_1 + \dots + X_n = k - 1)\mathbb{P}(X_{n+1} = 1) \\
 &\quad + \mathbb{P}(X_1 + \dots + X_n = k)\mathbb{P}(X_{n+1} = 0) \\
 &= \binom{n}{k-1} p^{k-1} (1-p)^{n-k+1} p + \binom{n}{k} p^k (1-p)^{n-k} (1-p) \\
 &= \left(\binom{n}{k-1} + \binom{n}{k} \right) p^k (1-p)^{n-k+1} \\
 &= \binom{n+1}{k} p^k (1-p)^{n-k+1}.
 \end{aligned}$$

Im letzten Schritt haben wir eine Rechenregel für Binomialkoeffizienten benutzt, die kennt ihr vermutlich aus Analysis 1. Also ist $X_1 + \dots + X_n \sim \text{Bin}(n, p)$ gezeigt.

\square

Beispiel 4.3.12. Seien $X \sim \text{Poi}(\lambda), Y \sim \text{Poi}(\beta)$ unabhängig. Dann ist auch $X + Y$ Poissonverteilt, und zwar mit Parameter $\lambda + \beta$. In den Übungen setzt ihr einfach in die Faltungsformel ein, um $X + Y \sim \text{Poi}(\lambda + \beta)$ zu zeigen. Easy.

Definition 4.3.13.

- (i) Sind μ_1, \dots, μ_n Wahrscheinlichkeitsmaße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$, so heißt das Bildmaß vom Produktmaß $\mu_1 \otimes \dots \otimes \mu_n$ unter der Abbildung $h_d(x_1, \dots, x_d) = x_1 + \dots + x_d$ **Faltung** der Maße. Wir schreiben $\mu_1 * \dots * \mu_n$ für die Faltung.
- (ii) Sind X_1, \dots, X_d unabhängige Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, so heißt $\mathbb{P}_{X_1} * \dots * \mathbb{P}_{X_d}$ **Faltung** von X_1, \dots, X_d .

Bemerkung. Natürlich ist die Definition der Faltung abstrakt, andererseits ist sie auch konkret. Die Faltung ist nichts weiter als die Verteilung der Summe unabhängiger Zufallsvariablen:

$$X_1 + \dots + X_d \sim \mathbb{P}_{X_1} * \dots * \mathbb{P}_{X_d}.$$

Wir müssen uns dafür nur daran erinnern, dass die Verteilung unabhängiger Zufallsvariablen das Produktmaß ist:

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(X_1 + \dots + X_d \in B) &= \mathbb{P}(X_1, \dots, X_d \in h_d^{-1}(B)) \\ &\stackrel{\text{unab.}}{=} \mathbb{P}_{X_1} \otimes \dots \otimes \mathbb{P}_{X_d}(h_d^{-1}(B)) \\ &\stackrel{\text{Def. push-forw.}}{=} \mathbb{P}_{X_1} * \dots * \mathbb{P}_{X_d}(B). \end{aligned}$$

Mit der Definition der Faltung können wir erstmal nicht viel anstellen, wir haben die Faltung schließlich einfach als das definiert, was wir berechnen wollen. Was wir gerne hätten, wäre ein analog zu der diskreten Faltungsformel, weil wir damit in konkreten Beispielen rechnen können. Hier ist die allgemeine Formel, danach konkretisieren wir diese für den Fall mit Dichten.

Proposition 4.3.14. Seien μ_1, μ_2 Wahrscheinlichkeitsmaße auf $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ mit Verteilungsfunktionen F_1, F_2 , dann gelten:

- (i) Mit $B - y := \{x - y : x \in B\}$, d. h. die Verschiebung der Menge B um y nach links, gilt

$$\mu_1 * \mu_2(B) = \int_{\mathbb{R}} \mu_1(B - y) d\mu_2(y)$$

für alle $B \in \mathcal{B}(\mathbb{R})$.

- (ii) Für alle $t \in \mathbb{R}$ gilt

$$F_{\mu_1 * \mu_2}(t) = \int_{\mathbb{R}} F_1(t - y) d\mu_2(y).$$

Überlegt mal kurz zum Spaß, warum die verschobenen Mengen $B - y$ wieder messbar sind.¹

Beweis.

- (i) Wegen der Manipulation

$$\mathbf{1}_{B-y}(x) = \begin{cases} 1 & : x \in B - y \\ 0 & : \text{sonst} \end{cases} = \begin{cases} 1 & : x + y \in B \\ 0 & : \text{sonst} \end{cases} = \mathbf{1}_{h_2^{-1}(B)}(x, y)$$

folgt

$$\begin{aligned} \mu_1 * \mu_2(B) &\stackrel{\text{Def.}}{=} \mu_1 \otimes \mu_2(h_2^{-1}(B)) \\ &= \int_{\mathbb{R}^2} \mathbf{1}_{h_2^{-1}(B)}(x, y) d\mu_1 \otimes \mu_2(x, y) \\ &= \int_{\mathbb{R}^2} \mathbf{1}_{B-y}(x) d\mu_1 \otimes \mu_2(x, y) \\ &\stackrel{\text{Fubini}}{=} \int_{\mathbb{R}} \left(\int_{\mathbb{R}} \mathbf{1}_{B-y}(x) d\mu_1(x) \right) \mu_2(y) \\ &= \int_{\mathbb{R}} \mu_1(B - y) d\mu_2(y). \end{aligned}$$

Das ist die erste Aussage.

¹Weil $B - y$ das Urbild von B unter der messbaren (weil stetig) Abbildung $z \mapsto z + y$ ist.

- (ii) Wir setzen in (i) die Mengen $B = (-\infty, t]$ mit $B - y = (-\infty, t - y]$ ein, und nutzen die Definition der Verteilungsfunktion.

□

Nun zur konkreten Rechenvorschrift, um die Verteilung der Summe unabhängiger Zufallsvariablen mit Dichten zu berechnen:

Satz 4.3.15. **[Stetige Faltungsformel]** Sind X, Y unabhängige absolutstetige Zufallsvariablen mit Dichten f_X, f_Y , dann ist auch $X + Y$ absolutstetig und hat Dichte

$$f_{X+Y}(x) = \int_{\mathbb{R}} f_X(x-y) f_Y(y) dy, \quad x \in \mathbb{R}.$$

Beweis. Mit vorheriger Proposition kennen wir die Verteilungsfunktion der Summe. Wir rechnen diese mit der Formel aus und setzen dabei die bekannten Dichten ein:

$$\begin{aligned} \mathbb{P}_{X+Y}((-\infty, t]) &\stackrel{\text{Def. Faltung}}{=} \mathbb{P}_X * \mathbb{P}_Y((-\infty, t]) \\ &\stackrel{4.3.14}{=} \int_{\mathbb{R}} \mathbb{P}_X((-\infty, t-y]) d\mathbb{P}_Y(y) \\ &\stackrel{3.3.2}{=} \int_{\mathbb{R}} \int_{-\infty}^{t-y} f_X(x) dx f_Y(y) dy \\ &\stackrel{\text{Subst.}}{=} \int_{\mathbb{R}} \int_{-\infty}^t f_X(x-y) dx f_Y(y) dy \\ &= \int_{\mathbb{R}} \int_{\mathbb{R}} \mathbf{1}_{(-\infty, t]}(x) f_X(x-y) f_Y(y) dx dy \\ &\stackrel{\text{Fubini}}{=} \int_{-\infty}^t \int_{\mathbb{R}} f_X(x-y) f_Y(y) dy dx \\ &= \int_{-\infty}^t f_{X+Y}(x) dx. \end{aligned}$$

Also ist $X + Y$ absolutstetig mit behaupteter Dichte f_{X+Y} . □

Das Konzept der Faltung kommt nicht aus der Stochastik, daher können wir mit dem Begriff „Faltung“ auch nichts anfangen. Die Faltung zweier integrierbarer Funktionen wird in der Fourieranalysis als

$$f * g(x) = \int_{\mathbb{R}} f(x-y) g(y) dy, \quad x \in \mathbb{R},$$

definiert und zum Beispiel in der Signalverarbeitung studiert. Dass die Faltung bei uns für Summen unabhängiger Zufallsvariablen auftaucht, ist ein Zufall der Mathematik. Es gibt also keinen Grund sich Gedanken über die Begrifflichkeit Faltung zu machen, für uns ist es einfach nur eine Berechnungsformel.

Vorlesung 23

Beispiel 4.3.16.

- (i) Sind $X_1 \sim \mathcal{N}(\mu_1, \sigma_1^2)$ und $X_2 \sim \mathcal{N}(\mu_2, \sigma_2^2)$ unabhängig, dann ist auch die Summe wieder normalverteilt, genauer, es gilt $X_1 + X_2 \sim \mathcal{N}(\mu_1 + \mu_2, \sigma_1^2 + \sigma_2^2)$. Das kann man mit der stetigen Faltungsformel ausrechnen:

$$\begin{aligned} f_{X_1+X_2}(x) &= \int_{\mathbb{R}} \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma_1^2}} e^{-\frac{(x-y-\mu_1)^2}{2\sigma_1^2}} \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma_2^2}} e^{-\frac{(y-\mu_2)^2}{2\sigma_2^2}} dy \\ &= \frac{1}{\sqrt{2\pi(\sigma_1^2 + \sigma_2^2)}} e^{-\frac{(x-(\mu_1+\mu_2))^2}{2(\sigma_1^2 + \sigma_2^2)}}, \quad x \in \mathbb{R}. \end{aligned}$$

Auf den ersten Blick ist nicht so klar, ob die Berechnung einfach oder nicht so einfach ist. Im Prinzip muss man nur richtig quadratisch ergänzen und Substituieren. In der Tat ist die Rechnung ziemlich böse, klappt aber. Weil wir gleich eine viel einfachere Methode kennenlernen, lassen wir die Rechnung weg.

- (ii) Sind $X_1 \sim \text{Exp}(\lambda)$, $X_2 \sim \text{Exp}(\lambda)$ unabhängig, so ist $X_1 + X_2 \sim \Gamma(2, \lambda)$. Das kann man direkt mit der stetigen Faltungsformel ausrechnen:

$$\begin{aligned} f_{X_1+X_2}(x) &= \int_{\mathbb{R}} f_{X_1}(x-y) f_{X_2}(y) dy \\ &= \int_{\mathbb{R}} \mathbf{1}_{[0,\infty)}(x-y) \lambda e^{-\lambda(x-y)} \mathbf{1}_{[0,\infty)}(y) \lambda e^{-\lambda y} dy \\ &= \lambda^2 \int_0^x e^{-\lambda x} dy = \lambda^2 x e^{-\lambda x}. \end{aligned}$$

Jetzt noch eine ganz andere Methode zur Berechnung der Verteilung der Summe von unabhängigen Zufallsvariablen. Dafür nutzen wir einen Satz der Wahrscheinlichkeitstheorie, den Eindeutigkeitssatz für momenterzeugende Funktionen. Der Satz besagt, dass Verteilungen eindeutig durch ihre momenterzeugenden Funktionen festgelegt sind, falls diese um 0 existieren.

Satz 4.3.17. Seien X und Y Zufallsvariablen für die die momenterzeugenden Funktionen $\mathcal{M}_X, \mathcal{M}_Y$ in $(-\varepsilon, \varepsilon)$ existieren für ein $\varepsilon > 0$. Falls $\mathcal{M}_X(t) = \mathcal{M}_Y(t)$ für alle $t \in (-\varepsilon, \varepsilon)$ gilt, so gilt $X \sim Y$.

Beweis. Siehe fortgeschrittene Stochastikvorlesung - hart! □

Für Verteilungen mit expliziten momenterzeugenden Funktionen ist diese ein extrem nützliches Hilfsmittel.

Beispiel 4.3.18. Mit der momenterzeugenden Funktion können wir ganz einfach die Skalierungseigenschaft der Normalverteilung zeigen: Ist $X \sim \mathcal{N}(0, 1)$, $\mu \in \mathbb{R}$ und $\sigma^2 > 0$, so gilt $Y := \sigma X + \mu \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$. Rechnen wir dazu die momenterzeugende Funktion von Y aus:

$$\mathcal{M}_Y(t) = \mathbb{E}[e^{(\sigma X + \mu)t}] = \mathbb{E}[e^{\sigma t X}] e^{\mu t} = M_X(\sigma t) \cdot e^{\mu t} = e^{\frac{\sigma^2 t^2}{2} + \mu t}, \quad t \in \mathbb{R},$$

und die rechte Seite ist gerade die momenterzeugende Funktion einer $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ -verteilten Zufallsvariable. Also folgt die Behauptung aus Satz 4.3.17.

Gemeinsam mit folgender Proposition ist Satz 4.3.17 ein mächtiges Hilfsmittel um die Verteilung Summen unabhängiger Zufallsvariablen zu berechnen:

Proposition 4.3.19. Sind X und Y unabhängige Zufallsvariablen mit $\mathcal{M}_X(t), \mathcal{M}_Y(t) < \infty$ für ein $t \in \mathbb{R}$, so gilt auch $\mathcal{M}_{X+Y}(t) = \mathcal{M}_X(t)\mathcal{M}_Y(t)$.

Beweis. Das folgt direkt daraus, dass Erwartungswerte von Produkten unabhängiger Zufallsvariablen faktorisieren, siehe Satz 4.2.26:

$$\mathcal{M}_{X+Y}(t) = \mathbb{E}[e^{t(X+Y)}] = \mathbb{E}[e^{tX} \cdot e^{tY}] = \mathbb{E}[e^{tX}] \cdot \mathbb{E}[e^{tY}] = \mathcal{M}_X(t)\mathcal{M}_Y(t).$$

□

Die Anwendung der momenterzeugenden Funktion zur Bestimmung der Verteilung von Summen unabhängiger Zufallsvariablen versteht man am besten mit folgendem einfachen Beispiel. Beachte: Das Beispiel ist einfach, die Aussage aber nicht. Hätten wir nicht die Kanone aus der Wahrscheinlichkeitstheorie ausgepackt, hätten wir das mit der stetigen Faltungsformel nachrechnen müssen.

Beispiel 4.3.20. Kommen wir zurück zu Beispiel 4.3.16 (i) und berechnen mit der Proposition die momenterzeugende Funktion der Summe der zwei unabhängigen Normalverteilungen. Wegen Proposition 4.3.19 und der in den Übungen berechneten Formel für die momenterzeugende Funktion einer Normalverteilung gilt

$$\mathcal{M}_{X_1+X_2}(t) = \mathcal{M}_{X_1}(t)\mathcal{M}_{X_2}(t) = e^{\mu_1 t + \frac{\sigma_1^2}{2}t^2} e^{\mu_2 t + \frac{\sigma_2^2}{2}t^2} = e^{(\mu_1 + \mu_2)t + \frac{\sigma_1^2 + \sigma_2^2}{2}t^2}, \quad t \in \mathbb{R}.$$

Nun wissen wir aber auch, dass

$$\mathcal{M}_Y(t) = e^{(\mu_1 + \mu_2)t + \frac{\sigma_1^2 + \sigma_2^2}{2}t^2}, \quad t \in \mathbb{R},$$

für $Y \sim \mathcal{N}(\mu_1 + \mu_2, \sigma_1^2 + \sigma_2^2)$. Also gilt $X_1 + X_2 \sim Y$ nach Satz 4.3.17 und damit gilt für die Summe $X_1 + X_2 \sim \mathcal{N}(\mu_1 + \mu_2, \sigma_1^2 + \sigma_2^2)$.

Mit ähnlichen Rechnungen kann man (siehe Übungen) mit momenterzeugenden Funktionen auch zeigen, dass

- die Summe unabhängiger Exponentialverteilungen gammaverteilt ist,
- die Summe unabhängiger Gammaverteilungen wieder gammaverteilt ist,
- die Summe unabhängiger Bernoulliverteilungen binomialverteilt ist (haben wir oben schon mit der Faltungsformel berechnet),

Das Argument ist immer identisch: Berechne die momenterzeugende Funktion der Summe als Produkt der momenterzeugenden Funktionen der einzelnen (Unabhängigkeit) und hoffe, dass das Produkt eine bereits bekannt momenterzeugende Funktion ist. Dann kann die Verteilung der Summe mittels Satz 4.3.17 identifiziert werden.

Bemerkung 4.3.21.

- Der Trick mit der Normalverteilung funktioniert aufgrund der Faktorisierungseigenschaft der Exponentialfunktion. Wir sehen also, dass der Trick auf Situationen beschränkt ist, wenn in einer nützlichen Form Potenzen auftauchen.
- Die Vorlesung ist hier etwas irreführend. Satz 4.3.17 ist kein Allheilmittel. In der (mathematischen) Realität sind exponentielle Momente sehr oft unendlich und wir können nicht mit der momenterzeugenden Funktion arbeiten. In dieser Vorlesung sind alle Verteilungen außer Cauchy und Exponentiell unproblematisch, weil alle exponentiellen Momente existieren. In der Wahrscheinlichkeitstheorie werden wir das Problem lösen, indem wir die Momenterzeugende Funktionen durch sogenannte charakteristische Funktionen $\varphi(t) = \mathbb{E}[e^{itX}]$ ersetzen.

4.4 Bedingte Wahrscheinlichkeiten und Unabhängigkeit

Wir kommen nun zu bedingten Wahrscheinlichkeiten, die aus der Schule vielleicht bekannt sind. In dieser Vorlesung spielen bedingte Wahrscheinlichkeiten noch keine zentrale Rolle, das ändert sich in späteren Vorlesungen sehr, wenn zum Beispiel Markovketten angeschaut werden.

Definition 4.4.1. Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein Wahrscheinlichkeitsraum und $A, B \in \mathcal{A}$ mit $\mathbb{P}(B) > 0$. Dann heißt

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

bedingte Wahrscheinlichkeit von A gegeben B .

Lemma 4.4.2. Für $B \in \mathcal{A}$ mit $\mathbb{P}(B) > 0$ ist $A \mapsto \mathbb{P}(A|B) =: \mathbb{P}_B(A)$ ein Maß auf (Ω, \mathcal{A}) .

Beweis. Wir rechnen die definierenden Eigenschaften eines Maßes nach:

- $\mathbb{P}_B(A) \geq 0$ für alle $A \in \mathcal{A}$ ist klar, weil \mathbb{P} ein Maß ist.
- Weil \mathbb{P} ein Maß ist, gilt auch

$$\mathbb{P}_B(\emptyset) = \mathbb{P}(\emptyset|B) = \frac{\mathbb{P}(\emptyset \cap B)}{\mathbb{P}(B)} = 0.$$

- σ -Additivität: Seien $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A}$ disjunkt, so gilt wegen der σ -Additivität von \mathbb{P}

$$\begin{aligned} \mathbb{P}_B\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right) &\stackrel{\text{Def.}}{=} \frac{\mathbb{P}\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \cap B\right)}{\mathbb{P}(B)} \\ &= \frac{\mathbb{P}\left(\bigcup_{k=1}^{\infty} (A_k \cap B)\right)}{\mathbb{P}(B)} \\ &\stackrel{\sigma\text{-Add.}}{=} \frac{\sum_{k=1}^{\infty} \mathbb{P}(A_k \cap B)}{\mathbb{P}(B)} = \sum_{k=1}^{\infty} \mathbb{P}_B(A_k). \end{aligned}$$

□

Wir kommen nun zu extrem wichtigen Rechenregeln, obwohl diese ganz einfach aus der Definition folgen:

Satz 4.4.3.

- (i) **Multiplikationsregel:** Für $A_1, \dots, A_n \in \mathcal{A}$ mit $\mathbb{P}(\bigcap_{k=1}^n A_k) > 0$ gilt

$$\mathbb{P}\left(\bigcap_{k=1}^n A_k\right) = \mathbb{P}(A_1) \cdot \mathbb{P}(A_2|A_1) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}\left(A_n \middle| \bigcap_{k=1}^{n-1} A_k\right).$$

- (ii) **Formel der totalen Wahrscheinlichkeit:** Ist $B_1, \dots, B_n \in \mathcal{A}$ eine disjunkte Zerlegung von Ω , d. h. $\bigcup_{k=1}^n B_k = \Omega$, mit $\mathbb{P}(B_k) > 0$ für alle $k = 1, \dots, n$, so gilt

$$\mathbb{P}(A) = \sum_{k=1}^n \mathbb{P}(B_k) \mathbb{P}(A|B_k), \quad \forall A \in \mathcal{A}.$$

- (iii) **Bayes-Formel:** Mit B_1, \dots, B_n aus (ii) gilt für $A \in \mathcal{A}$ mit $\mathbb{P}(A) > 0$

$$\mathbb{P}(B|A) = \frac{\mathbb{P}(A|B) \cdot \mathbb{P}(B)}{\mathbb{P}(A)}, \quad \forall B \in \mathcal{A},$$

oder

$$\mathbb{P}(B|A) = \frac{\mathbb{P}(A|B) \cdot \mathbb{P}(B)}{\sum_{k=1}^n \mathbb{P}(B_k) \mathbb{P}(A|B_k)}, \quad \forall B \in \mathcal{A}.$$

Beweis. (i) Induktion über n :

IA: $n = 2$ folgt direkt aus der Definition der bedingten Wahrscheinlichkeit.

IV: Die Behauptung gelte für ein *beliebiges*, aber festes $n \in \mathbb{N}$.

IS: Wenn wir nun die Induktionsvoraussetzung und den Fall $n = 2$ nutzen, so bekommen wir

$$\begin{aligned} \mathbb{P}\left(\bigcap_{k=1}^{n+1} A_k\right) &= \mathbb{P}\left(\bigcap_{k=1}^n A_k \cap A_{n+1}\right) \\ &= \mathbb{P}\left(\bigcap_{k=1}^n A_k\right) \mathbb{P}\left(A_{n+1} \middle| \bigcap_{k=1}^n A_k\right) \\ &\stackrel{\text{IV}}{=} \mathbb{P}(A_1) \cdot \mathbb{P}(A_2|A_1) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}\left(A_{n+1} \middle| \bigcap_{k=1}^n A_k\right) \end{aligned}$$

und das ist gerade die Aussage.

- (ii) Zunächst folgt direkt aus der Definition

$$\mathbb{P}(B_k)\mathbb{P}(A|B_k) = \mathbb{P}(B_k) \frac{\mathbb{P}(A \cap B_k)}{\mathbb{P}(B_k)} = \mathbb{P}(A \cap B_k).$$

Setzen wir dies in folgende Rechnung ein, so bekommen wir die Aussage:

$$\mathbb{P}(A) = \mathbb{P}(A \cap \Omega) = \mathbb{P}\left(A \cap \bigcup_{k=1}^n B_k\right) = \mathbb{P}\left(\bigcup_{k=1}^n (A \cap B_k)\right) \stackrel{\sigma\text{-Add.}}{=} \sum_{k=1}^n \mathbb{P}(A \cap B_k).$$

- (iii) Die einfache Bayes-Formel folgt direkt durch Einsetzen der Definition und Erweitern:

$$\mathbb{P}(B|A) = \frac{\mathbb{P}(A \cap B)}{\mathbb{P}(A)} = \frac{\mathbb{P}(A \cap B)\mathbb{P}(B)}{\mathbb{P}(B) \cdot \mathbb{P}(A)} = \frac{\mathbb{P}(A|B) \cdot \mathbb{P}(B)}{\mathbb{P}(A)}$$

Ganz Aufmerksame werden merken, dass wir bei $\mathbb{P}(B) = 0$ durch null geteilt haben. Das geht natürlich nicht! Ist aber kein Problem, weil die Bayes-Formel in dem Fall als $0 = 0$ ohnehin gilt. Wir können also ohne Einschränkung $\mathbb{P}(B) > 0$ annehmen und dann taucht das Problem nicht auf.

Die zweite Formel folgt aus der ersten Formel durch Ersetzen des Nenners durch die Formel der totalen Wahrscheinlichkeit.

□

Kommen wir nun zu zwei klassischen Anwendungen. Hier ist allerdings etwas Vorsicht angesagt, das ist alles etwas wild (funktioniert aber). Gemäß Definition brauchen wir für bedingte Wahrscheinlichkeiten einen Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$. In vielen Anwendungen außerhalb der Mathematik werden die Formeln allerdings auch genutzt, ohne einen Wahrscheinlichkeitsraum hinzuschreiben. Nennen wir das vielleicht „heuristischen Gebrauch von Wahrscheinlichkeiten“. Das ist natürlich nicht sehr schön, allerdings sind solche Aussagen extrem wichtig.

Beispiel 4.4.4.

- (i) Wir ziehen aus vier blauen und drei weißen Kugeln zweimal ohne Zurücklegen. Was ist die Wahrscheinlichkeit, zwei blaue zu ziehen? Machen wir das ganze zunächst „heuristisch“. Das ist ein zweistufiges Experiment. Im ersten Versuch ziehen wir blau mit Wahrscheinlichkeit $\frac{4}{7}$. Mit dem Wissen im ersten Zug blau gezogen zu haben, ist das „bedingte Ziehen“ im zweiten Schritt ein Ziehen aus drei blauen und drei weißen Kugeln. Die bedingte Wahrscheinlichkeit im zweiten Schritt blau zu ziehen, gegeben das erste Ziehen gab eine blaue Kugel, ist also $\frac{3}{6}$. Mit der Multiplikationsregel folgt

$$\begin{aligned} &\mathbb{P}(\text{beide Kugeln blau}) \\ &= \mathbb{P}(\text{erste Kugel blau}) \cdot \mathbb{P}(\text{zweite Kugel blau} \mid \text{erste Kugel blau}) \\ &= \frac{4}{7} \cdot \frac{3}{6} = \frac{2}{7}. \end{aligned}$$

Das funktioniert ganz entspannt, ist aber schon etwas kritisch. Wir nutzen hier ganz intuitiv den Begriff der bedingten Wahrscheinlichkeit in einem interpretierten Sinn (Änderung des Modells, eine Kugel weniger). Dann haben wir die Multiplikationsregel genutzt, die aufgrund unseres Beweises und damit aufgrund der mathematischen Definition der bedingten Wahrscheinlichkeit stimmt. Nun ist allerdings nicht so ganz klar, warum der intuitive Begriff der bedingten Wahrscheinlichkeit (geändertes Experiment) mit der mathematischen Definition $\mathbb{P}(A|B) := \frac{\mathbb{P}(A \cap B)}{\mathbb{P}(B)}$ überhaupt etwas zu tun hat. Machen wir das ganze zur Beruhigung also nochmal mathematisch penibel genau. Schreiben wir zunächst ein Modell hin, das wir als Modell für das zweifache Würfeln plausibel finden. Dazu sei

$$\Omega = \{(\omega_1, \omega_2) : \omega_1, \omega_2 \in \{\text{blau, weiß}\}\}$$

und $\mathcal{A} = \mathcal{P}(\Omega)$. Als Wahrscheinlichkeiten definieren wir

$$\mathbb{P}(\{\omega_1, \omega_2\}) = \begin{cases} \frac{4}{7} \cdot \frac{3}{6} & : \omega_1 = \omega_2 = \text{blau} \\ \frac{3}{7} \cdot \frac{2}{6} & : \omega_1 = \omega_2 = \text{weiß} \\ \frac{4}{7} \cdot \frac{3}{6} & : \omega_1 = \text{blau}, \omega_2 = \text{weiß} \\ \frac{3}{7} \cdot \frac{4}{6} & : \omega_1 = \text{weiß}, \omega_2 = \text{blau} \end{cases}.$$

Mit den Ereignissen $A = \{(\omega_1, \omega_2) : \omega_1 = \text{blau}\}$, $B = \{(\omega_1, \omega_2) : \omega_2 = \text{blau}\}$ wollen wir die Wahrscheinlichkeit von $A \cap B$ bestimmen. Mit der Multiplikationsregel folgt

$$\mathbb{P}(\text{ziehe zweimal blau}) = \mathbb{P}(A \cap B) = \mathbb{P}(A) \cdot \mathbb{P}(B|A) = \frac{4}{7} \cdot \frac{\mathbb{P}(A \cap B)}{\mathbb{P}(A)} = \frac{2}{7}.$$

Das macht natürlich auch wieder nicht so richtig viel Sinn, wir hätten die Wahrscheinlichkeit von $A \cap B$ auch ohne die Multiplikationsregel „ablesen“ können. Dennoch ist das vielleicht eine gute Beruhigung: Wenn wir wollen, können wir ein rigoroses Modell hinschreiben, in dem die Multiplikationsformel rigoros gemacht werden kann. Für die Schulanwendungen ist das natürlich viel zu kompliziert.

- (ii) Nun ein Beispiel für die Bayes-Formel, ein medizinischer Test, z. B. ein Aidstest. Wir machen das jetzt wieder in der „heuristischen“ Art, wer will, kann sich wieder ein sauberes Modell definieren. Wir nehmen an, dass die Wahrscheinlichkeiten folgender Ereignisse bekannt sind:

- 1% der Bevölkerung ist tatsächlich krank.
- Test ist mit 98% positiv, wenn eine Person krank ist.
- Test ist mit 5% positiv, wenn eine Person nicht krank ist, das nennt man false-positive (Fehlalarm).

Gesucht ist die Wahrscheinlichkeit gesund zu sein, obwohl der Test positiv ist. Mit der Bayes-Formel gilt

$$\begin{aligned} & \mathbb{P}(\text{krank} \mid \text{Test positiv}) \\ &= \mathbb{P}(\text{Test positiv} \mid \text{krank}) \cdot \frac{\mathbb{P}(\text{krank})}{\mathbb{P}(\text{Test positiv})} \\ &= \frac{\mathbb{P}(\text{Test positiv} \mid \text{krank})\mathbb{P}(\text{krank})}{\mathbb{P}(\text{Test positiv} \mid \text{krank})\mathbb{P}(\text{krank}) + \mathbb{P}(\text{Test positiv} \mid \text{gesund})\mathbb{P}(\text{gesund})} \\ &= \frac{0,98 \cdot 0,01}{0,98 \cdot 0,01 + 0,05 \cdot 0,99} \\ &= 0,165. \end{aligned}$$

Das ergibt dann

$$\mathbb{P}(\text{gesund} \mid \text{Test positiv}) = 1 - 0,165 = 0,835,$$

was erschreckend hoch ist! Die wichtige take-home message ist also: Wird etwas sehr unwahrscheinliches getestet, dominieren falsche Tests und man muss bei positiven Tests unbedingt weitere Tests machen. Ein weiteres sehr wichtiges Beispiel sind pränatale Tests bei ungeborenen Kindern, z. B. Tests auf Trisomie 21 (auf die moralische Frage wollen wir hier natürlich nicht eingehen!).

Weiter geht es jetzt mit einer mathematischen Definition von Unabhängigkeit von Ereignissen. Ihr habt sicherlich eine naive Vorstellung „Hat nichts mit einander zu tun“. Beispielsweise wären die Ereignisse „Meine Kaffeemaschiene geht morgen kaputt“ und „Es regnet morgen in Thailand“ vermutlich unabhängig. Hier ist eine Definition:

Definition 4.4.5.  Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein Wahrscheinlichkeitsraum und seien $A, B \in \mathcal{A}$. Die Ereignisse A und B heißen **unabhängig**, falls $\mathbb{P}(A \cap B) = \mathbb{P}(A) \cdot \mathbb{P}(B)$.

Aufgrund der Definition der bedingten Wahrscheinlichkeit sind, sofern $\mathbb{P}(B) > 0$ gilt, A und B unabhängig genau dann, wenn $\mathbb{P}(A|B) = P(A)$. Das passt also zur Begriffsbildung: Zwei Ereignisse sind genau dann unabhängig, falls die Wahrscheinlichkeit des einen sich nicht ändert, wenn das Eintreten des anderen gegeben ist.

Oft braucht man auch die Unabhängigkeit mehrerer Ereignisse. Für endlich viele ist klar was man macht, die Wahrscheinlichkeit des endlichen Schnittes soll natürlich das endlich Produkt sein. Für unendlich viele ist das problematisch, darum führt man alles auf endlich viele zurück:

Definition 4.4.6.  Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein Wahrscheinlichkeitsraum, $A_i \in \mathcal{A}$, $i \in I$, und I eine beliebige Indexmenge.

(i) Die Ereignisse $(A_i)_{i \in I}$ heißen **unabhängig**, falls

$$\mathbb{P}\left(\bigcap_{i \in J} A_i\right) = \prod_{i \in J} \mathbb{P}(A_i), \quad \forall J \subseteq I \text{ mit } \#J < \infty.$$

(ii) Die Ereignisse $(A_i)_{i \in I}$ heißen **paarweise unabhängig**, falls

$$\mathbb{P}(A_i \cap A_j) = \mathbb{P}(A_i) \cdot \mathbb{P}(A_j), \quad \forall i \neq j.$$

Selbstverständlich impliziert Unabhängigkeit die paarweise Unabhängigkeit, statt aller endlicher Teilmengen J von I werden schließlich nur alle Teilmengen mit $\#J = 2$ gewählt. Die Umkehrung gilt nicht:

Warnung 4.4.7.  Paarweise Unabhängigkeit impliziert im Allgemeinen nicht Unabhängigkeit. Kleine Mengen reichen schon aus, um Gegenbeispiel anzugeben, siehe Übungsblatt.

In Worten ausgedrückt heißt die Unabhängigkeit auch „Die Ereignisse $(A_i)_{i \in I}$ sind unabhängig, falls jede Wahl von endlich vielen Ereignissen A_{i_1}, \dots, A_{i_n} unabhängig ist“.

Als nächstes wollen wir die Unabhängigkeit von σ -Algebren und Zufallsvariablen thematisieren. Dazu zunächst eine allgemeinere Definition:

Definition 4.4.8.  Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein Wahrscheinlichkeitsraum und $(\mathcal{E}_i)_{i \in I}$ eine Familie von Teilmengen $\mathcal{E}_i \subseteq \mathcal{A}$ der σ -Algebra für eine beliebige Indexmenge I . Dann heißen die $(\mathcal{E}_i)_{i \in I}$ unabhängig, falls die Ereignisse $(A_i)_{i \in I}$ unabhängig sind, und zwar für alle $A_i \in \mathcal{E}_i$.

Die Definition wird insbesondere für σ -Algebren verwendet. Wie bei der Messbarkeit fragen wir uns hier, ob wir die Unabhängigkeit auf Erzeuger reduzieren können. Wie immer funktioniert das, zumindest wenn der Erzeuger \cap -stabil ist:

Proposition 4.4.9.  Ist $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein Wahrscheinlichkeitsraum und $\mathcal{E}_i \subseteq \mathcal{A}$ für alle $i \in I$. Sind alle \mathcal{E}_i \cap -stabil, so gilt:

$$(\mathcal{E}_i)_{i \in I} \text{ unabhängig} \iff (\sigma(\mathcal{E}_i))_{i \in I} \text{ unabhängig.}$$

Beweis.

„ \Leftarrow “: Klar nach Definition, weil $\mathcal{E}_i \subseteq \sigma(\mathcal{E}_i)$ gilt. Die Unabhängigkeit von Mengensystemen bedeutet schließlich, dass die Unabhängigkeit für alle Auswahlen von Teilmengen gilt. Gilt dies für mehr Möglichkeiten, so natürlich auch für weniger Möglichkeiten.

„ \Rightarrow “: Ohne Einschränkung sei I endlich weil die Definition der Unabhängigkeit nur auf endlichen Teilmengen $J \subseteq I$ beruht. Nennen wir die Mengen $\mathcal{E}_1, \dots, \mathcal{E}_n$. Wir zeigen, dass dann auch $\sigma(\mathcal{E}_1), \dots, \sigma(\mathcal{E}_n)$ unabhängig sind. Dazu zeigen wir zunächst:

$$\mathcal{D} := \{E \in \mathcal{A}: \{E\}, \mathcal{E}_2, \dots, \mathcal{E}_n \text{ sind unabhängig}\} \text{ ist ein Dynkin-System.}$$

Um das zu zeigen, checken wir die definierenden Eigenschaften eines Dynkin-Systems:

- (i) Aufgrund der Definition 4.4.8 müssen wir zeigen, dass für alle $A_2 \in \mathcal{E}_2, \dots, A_n \in \mathcal{E}_n$ die Mengen Ω, A_2, \dots, A_n unabhängig sind, die Wahrscheinlichkeit vom Schnitt also zur Wahrscheinlichkeiten der einzelnen Ereignisse faktorisiert. Das folgt aber direkt aus der angenommenen Unabhängigkeit von $\mathcal{E}_1, \dots, \mathcal{E}_n$:

$$\begin{aligned}\mathbb{P}(\Omega \cap A_2 \cap \dots \cap A_n) &= \mathbb{P}(A_2 \cap \dots \cap A_n) \\ &= \mathbb{P}(A_2) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(A_n) \\ &= 1 \cdot \mathbb{P}(A_2) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(A_n) = \mathbb{P}(\Omega) \cdot \mathbb{P}(A_2) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(A_n).\end{aligned}$$

Damit ist $\Omega \in \mathcal{D}$.

- (ii) Nun zur Abgeschlossenheit bezüglich Komplementbildung. Wir argumentieren wie im ersten Schritt. Sei dazu $E \in \mathcal{D}$ und seien $A_2 \in \mathcal{E}_2, \dots, A_n \in \mathcal{E}_n$ beliebig. Weil $\Omega = E \cup E^C$ ergibt sich

$$\begin{aligned}\mathbb{P}(E^C \cap A_2 \cap \dots \cap A_n) &\stackrel{\sigma\text{-Add.}}{=} \mathbb{P}(\Omega \cap A_2 \cap \dots \cap A_n) - \mathbb{P}(E \cap A_2 \cap \dots \cap A_n) \\ &\stackrel{\Omega, E \in \mathcal{D}}{=} \mathbb{P}(\Omega) \cdot \mathbb{P}(A_2) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(A_n) - \mathbb{P}(E) \cdot \mathbb{P}(A_2) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(A_n) \\ &= (\mathbb{P}(\Omega) - \mathbb{P}(E)) \cdot \mathbb{P}(A_2) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(A_n) \\ &= \mathbb{P}(E^C) \cdot \mathbb{P}(A_2) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(A_n).\end{aligned}$$

Also sind E^C, A_2, \dots, A_n unabhängige Ereignisse und damit ist $E^C \in \mathcal{D}$.

- (iii) Das Argument für die Vereinigungen geht genau wie für die Komplemente.

Jetzt beenden wir den Beweis. Aufgrund der Annahme $\mathcal{E}_1, \dots, \mathcal{E}_n$ unabhängig, gilt für jede Menge $E \in \mathcal{E}_1$ auch $E \in \mathcal{D}$. Also gilt $\mathcal{E}_1 \subseteq \mathcal{D}$. Daraus folgt mit dem Hauptsatz für Dynkinsysteme, Satz 1.2.11, wie immer (Bildung des kleinsten Dynkin-Systems ist monoton)

$$\sigma(\mathcal{E}_1) \stackrel{\cap\text{-stabil}}{=} d(\mathcal{E}_1) \subseteq d(\mathcal{D}) = \mathcal{D}.$$

Weil also $\sigma(\mathcal{E}_1) \subseteq \mathcal{D}$ gilt, folgt aus der Definition von \mathcal{D} , dass $\sigma(\mathcal{E}_1), \mathcal{E}_2, \dots, \mathcal{E}_n$ unabhängig sind. Iterativ ersetzen wir nun Schritt für Schritt mit einem analogen Argument ein \mathcal{E}_k nach dem anderen durch $\sigma(\mathcal{E}_k)$, indem wir genau wie oben zeigen, dass alle

$$\mathcal{D}_k := \{E \in \mathcal{A}: \sigma(\mathcal{E}_1), \sigma(\mathcal{E}_2), \dots, \sigma(\mathcal{E}_{k-1}), \{E\}, \mathcal{E}_{k+1}, \dots, \mathcal{E}_n \text{ sind unabhängig}\}$$

Dynkin-Systeme sind und daraus $\sigma(\mathcal{E}_k) \subseteq \mathcal{D}_k$ folgern.

□

Vorlesung 24

Nach der Unabhängigkeit von Ereignissen und Zufallsvariablen kommen wir nun zu einer alternativen Definition der Unabhängigkeit von Zufallsvariablen. Anstatt die Faktorisierung der gemeinsamen Verteilung zu fordern, kann man auch fordern, dass die erzeugten σ -Algebren (siehe Definition 2.1.8) unabhängig sind:

Definition 4.4.10. Für Zufallsvariablen $(X_i)_{i \in I}$ auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ definiert man: $(X_i)_{i \in I}$ sind unabhängig, falls die erzeugten σ -Algebren $(\sigma(X_i))_{i \in I}$ unabhängig sind.

Weil $\sigma(X_i) \stackrel{\text{Def.}}{=} \{X_i^{-1}(B) : B \in \mathcal{B}(\mathbb{R})\} = \sigma(\{X_i^{-1}((-\infty, t]) : t \in \mathbb{R}\})$, können wir direkt folgern, dass die Unabhängigkeit auch durch die gemeinsame Verteilungsfunktion definiert werden kann.

Korollar 4.4.11. Für Zufallsvariablen X_1, \dots, X_d auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ stimmt die neue Definition der Unabhängigkeit mit der alten überein. Wir können Unabhängigkeit also auf verschiedene

Arten beschreiben:

$$\begin{aligned}
 & X_1, \dots, X_d \text{ sind unabhängig} \\
 \Leftrightarrow & \sigma(X_1), \dots, \sigma(X_d) \text{ sind unabhängige } \sigma\text{-Algebren} \\
 \Leftrightarrow & F_X(t_1, \dots, t_d) = F_{X_1}(t_1) \cdot \dots \cdot F_{X_d}(t_d), \quad \forall t_i \in \mathbb{R} \\
 \Leftrightarrow & \mathbb{P}(X_1 \in A_1, \dots, X_d \in A_d) = \mathbb{P}(X_1 \in A_1) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(X_d \in A_d), \quad \forall A_i \in \mathcal{B}(\mathbb{R}).
 \end{aligned}$$

Beweis. Um die vorherige Proposition anzuwenden, seien $\mathcal{E}_i := \{\{X_i \leq t\}: t \in \mathbb{R}\}$ für $i = 1, \dots, d$. Also gilt $\sigma(\mathcal{E}_i) = \sigma(X_i)$ und die \mathcal{E}_i sind \cap -stabil. Überlegen wir einmal schnell, warum $\sigma(\mathcal{E}_i) = \sigma(X_i)$ gilt. Die Richtung „ \subseteq “ gilt, weil $\mathcal{E}_i \subseteq \sigma(X_i)$ aufgrund der Definition von $\sigma(X_i)$. Die Richtung „ \supseteq “ gilt, weil wegen Proposition 2.1.4 X_i ($\sigma(\mathcal{E}_i), \mathcal{B}(\mathbb{R})$)-messbar ist und $\sigma(X_i)$ die kleinste σ -Algebra ist, bezüglich derer X_i messbar ist.

Damit gilt aufgrund der Definitionen der Unabhängigkeit von Mengensystemen und Ereignissen

$$\begin{aligned}
 & \sigma(X_1), \dots, \sigma(X_d) \text{ unabhängig} \\
 \stackrel{4.4.9}{\Leftrightarrow} & \mathcal{E}_1, \dots, \mathcal{E}_d \text{ unabhängig} \\
 \Leftrightarrow & E_1, \dots, E_d \text{ unabhängig für alle } E_1 \in \mathcal{E}_1, \dots, E_d \in \mathcal{E}_d \\
 \Leftrightarrow & \mathbb{P}(\{X_1 \leq t_1\} \cap \dots \cap \{X_d \leq t_d\}) = \mathbb{P}(\{X_1 \leq t_1\}) \cdots \mathbb{P}(\{X_d \leq t_d\}), \quad t_1, \dots, t_d \in \mathbb{R} \\
 \stackrel{\text{Notation}}{\Leftrightarrow} & \mathbb{P}(X_1 \leq t_1, \dots, X_d \leq t_d) = \mathbb{P}(X_1 \leq t_1) \cdots \mathbb{P}(X_d \leq t_d), \quad t_1, \dots, t_d \in \mathbb{R} \\
 \stackrel{\text{Def. VF}}{\Leftrightarrow} & F_X(t_1, \dots, t_d) = F_{X_1}(t_1) \cdots F_{X_d}(t_d), \quad t_1, \dots, t_d \in \mathbb{R}.
 \end{aligned}$$

□

Bitte beachtet die Notation im letzten Beweis. In der Stochastik bevorzugen wir immer die Notation $\mathbb{P}(X_1 \leq t_1, \dots, X_d \leq t_d)$, wir nutzen praktisch nie die ausführliche Schreibweise $\mathbb{P}(\{X_1 \leq t_1\} \cap \dots \cap \{X_d \leq t_d\})$. Das liegt einfach nur daran, dass sich die erste Notation viel natürlicher lesen lässt. Am besten gewöhnt ihr euch direkt die kompakte Schreibweise an.

Im nächsten Abschnitt besprechen wir Konvergenzen von Folgen von Zufallsvariablen. Wir werden insbesondere Folgen unabhängiger Zufallsvariablen nutzen. Unsere ursprüngliche Definition war nur für endlich viele Zufallsvariablen, die Definition dieses Abschnittes funktioniert auch für unendlich viele Zufallsvariablen (man testet die Eigenschaft einfach für alle endlichen Teilmengen). Genau so wollen wir ab jetzt die Unabhängigkeit einer ganzen Folgen von Zufallsvariablen definieren.

Definition 4.4.12. Ist X_1, X_2, \dots eine (unendliche) Folge von Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, so heißt die Folge unabhängig, falls eine der äquivalenten Eigenschaften gilt:

- (i) Für alle $n \in \mathbb{N}$ sind $\sigma(X_1), \dots, \sigma(X_n)$ unabhängige σ -Algebren.
- (ii) Für alle $n \in \mathbb{N}$ gilt: $\mathbb{P}(X_1 \leq t_1, \dots, X_n \leq t_n) = \prod_{k=1}^n \mathbb{P}(X_k \leq t_k), \quad t_1, \dots, t_n \in \mathbb{R}$.

Wie für Zufallsvariablen und Zufallsvektoren ist es auch für Folgen von Zufallsvariablen nicht klar, dass es diese überhaupt gibt. In der Tat kann man auch in diesem Fall eine kanonische Konstruktion angeben, die uns die Existenz von Folgen unabhängiger Zufallsvariablen gibt. Der kanonische Wahrscheinlichkeitsraum besteht ganz analog aus den Werten, die angenommen werden. Dies war zunächst \mathbb{R} , dann \mathbb{R}^d und ist nun \mathbb{R}^∞ (die Menge der reellen Folgen). Die kanonische σ -Algebra ist die passende „Borel“- σ -Algebra und die Folge der Zufallsvariablen ist durch die Identitätsabbildung gegeben. Das Thema gehört eigentlich nicht in die Stochastik 1 sondern in die Wahrscheinlichkeitstheorie 1. Daher skizzieren wir die Konstruktion nur ganz kurz. Ihr solltet euch jedoch merken, dass es eine kanonische Konstruktion gibt und insbesondere Folgen von unabhängigen Zufallsvariablen existieren

Satz 4.4.13. **[Kanonische Konstruktion von Folgen unabhängiger Z.V.]** Seien F_1, F_2, \dots Verteilungsfunktionen, so existieren ein Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ und eine Folge unabhängiger Zufallsvariablen X_1, X_2, \dots auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ mit $X_i \sim F_i$.

Beweis. Man kann ganz analog zu \mathbb{R} und zum \mathbb{R}^d eine kanonische Konstruktion angeben. Hier nur eine Skizze für die übermotivierten Studis, die Konstruktion wird in Ruhe in einer der Vorlesungen im Master thematisiert. Alle anderen merken sich aber bitte die Aussage des Satzes, sonst wäre die Vorlesung an dieser Stelle vorbei!

- $\Omega := \{(\omega_n)_{n \in \mathbb{N}} : \omega_n \in \mathbb{R}\}$, die Menge der „reelle Folgen“. Die ω sind also Folgen, oder unendlich lange Vektoren. Als Analogie zum \mathbb{R}^d schreibt man auch \mathbb{R}^∞ .
- $\mathcal{A} := \mathcal{B}(\mathbb{R}^\infty) := \sigma(\{B_1 \times \dots \times B_d \times \mathbb{R} \times \mathbb{R} \times \dots : d \in \mathbb{N}, B_1, \dots, B_d \in \mathcal{B}(\mathbb{R})\})$
- $\mathbb{P} := \mathbb{P}_{F_1} \otimes \mathbb{P}_{F_2} \otimes \dots$ sei das unendliche Produktmaß, das auf dem Erzeuger von $\mathcal{B}(\mathbb{R}^\infty)$ festgelegt ist durch $\mathbb{P}(B_1 \times \dots \times B_d \times \mathbb{R} \times \dots) = \mathbb{P}_{F_1}(B_1) \cdots \mathbb{P}_{F_d}(B_d)$.
- $(X_1(\omega), X_2(\omega), \dots) := (\omega_1, \omega_2, \dots) = \omega$

Um zu zeigen, dass es ein unendliches Produktmaß auf $(\mathbb{R}^\infty, \mathcal{B}(\mathbb{R}^\infty))$ auch gibt, kann man den Fortsetzungssatz von Carathéodory anwenden. Das ist etwas hässlich. Wir haben nun also einen Wahrscheinlichkeitsraum und eine Folge von Zufallsvariablen, die einfach nur für ein ω die Koordinaten ausgibt (genau wie im \mathbb{R}^d , vergleiche den Beweis von Satz 4.2.15). Die Unabhängigkeit der konstruierten Folge folgt direkt aus der Produkteigenschaft des Produktmaßes, weil aufgrund der Definition der Zufallsvariablen als Koordinatenabbildungen

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(X_1 \leq t_1, \dots, X_n \leq t_n) &\stackrel{\text{Def } X}{=} \mathbb{P}((-\infty, t_1] \times \dots \times (-\infty, t_n] \times \mathbb{R} \times \mathbb{R} \times \dots) \\ &\stackrel{\text{Produktmaß}}{=} \mathbb{P}_{F_1}((-\infty, t_1]) \cdots \mathbb{P}_{F_n}((-\infty, t_n]) \\ &= \mathbb{P}(X_1 \leq t_1) \cdots \mathbb{P}(X_n \leq t_n). \end{aligned}$$

Auch sofort folgt durch Einsetzen, dass die Randverteilungen $\mathbb{P}(X_i \leq t) = F_{X_i}(t)$ erfüllen. \square

Definition 4.4.14. Sind alle F_i gleich, so nennen wir die Folge unabhängiger Zufallsvariablen X_1, X_2, \dots aus Satz 4.4.13 eine u.i.v. Folge mit $X_1 \sim F_1$.

In den nächsten Kapitel schauen wir uns Konvergenzeigenschaften von u.i.v Folgen an, insbesondere das Gesetz der großen Zahlen und den zentralen Grenzwertsatz.

4.5 Konvergenz von Folgen von Zufallsvariablen

Bevor wir zu den zentralen Konvergenzsätzen kommen, müssen wir uns überlegen, was Konvergenz von Folgen von Zufallsvariablen überhaupt bedeutet. Das ist in der Tat gar nicht so klar, es gibt verschiedene Begriffe:

Definition 4.5.1. [Vier Konvergenzarten in der Stochastik] Für eine Zufallsvariable X und eine Folge X_1, X_2, \dots von Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ definiert man

- (i) „ X_n konvergiert **stochastisch** (oder **in Wahrscheinlichkeit**) gegen X “, man schreibt

$$X_n \xrightarrow{P} X, \quad n \rightarrow \infty,$$

falls für alle $\varepsilon > 0$

$$\mathbb{P}(|X_n - X| > \varepsilon) \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty.$$

- (ii) „ X_n konvergiert **in \mathcal{L}^p** gegen X “ (oder **im p -ten Mittel**) für $p \geq 1$, man schreibt

$$X_n \xrightarrow{\mathcal{L}^p} X, \quad n \rightarrow \infty,$$

falls

$$\mathbb{E}[|X_n - X|^p] \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty.$$

(iii) „ X_n konvergiert **fast sicher** gegen X “, man schreibt

$$X_n \xrightarrow{\text{f.s.}} X, \quad n \rightarrow \infty,$$

falls

$$\mathbb{P}(X_n \rightarrow X) := \mathbb{P}(\{\omega: X_n(\omega) \rightarrow X(\omega), n \rightarrow \infty\}) = 1.$$

(iv) „ X_n konvergiert **in Verteilung** (oder **schwach**) gegen X “, man schreibt

$$X_n \xrightarrow{(d)} X, \quad n \rightarrow \infty,$$

falls für alle $f: \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ stetig und beschränkt

$$\mathbb{E}[f(X_n)] \rightarrow \mathbb{E}[f(X)], \quad n \rightarrow \infty.$$

Nur die ersten drei Konvergenzbegriffe benötigen wirklich, dass die Zufallsvariablen auf dem selben Wahrscheinlichkeitsraum definiert sind. Die Konvergenz in Verteilung ist strukturell anders weil die Zufallsvariablen X_n nicht direkt mit der Grenzzufallsvariablen X „verglichen“ werden, es wird nicht $|X_n(\omega) - X(\omega)|$ berechnet. Die Konvergenz in Verteilung hängt nur von den Verteilungen ab, vergleiche dazu die Berechnungsformel des Erwartungswertes mit dem Transformationssatz, Lemma 4.1.10.

Bemerkung 4.5.2.

- (i) Warnung: Die Konvergenzen sind nicht durch Metriken definiert worden, d. h. übliche Tricks aus der Analysis (z. B. Δ -Ungleichung, Eindeutigkeit von Grenzwerten, ...) gelten nicht einfach so! Konkretes Beispiel: Nur wenn man einen Quotientenraum mit fast sicher gleichen Zufallsvariablen bildet, ist Konvergenz im p -ten Mittel eine Normenkonvergenz und die Eindeutigkeit von Grenzwerten gilt (siehe Übungsaufgaben).
- (ii) Zwei Konvergenzarten sind uns schon bekannt:
 - fast sichere Konvergenz ist schon von messbaren Funktionen bekannt,
 - p -tes Mittel ist schon von $(\mathcal{L}^p, \|\cdot\|_p)$ bekannt.

Um ein Gefühl für die Konvergenzarten zu bekommen, sind Beispiele äusserst nützlich. Viele nützliche Beispiele können ganz explizit hingeschrieben werden.

Beispiel 4.5.3.  Seien X_1, X_2, \dots Zufallsvariablen auf irgendeinem Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ mit

$$\mathbb{P}(X_n = e^n) = \frac{1}{n}, \quad \mathbb{P}(X_n = 0) = 1 - \frac{1}{n},$$

so gelten:

$\mathbf{X}_n \xrightarrow{\mathbf{P}} \mathbf{0}, \mathbf{n} \rightarrow \infty$, weil

$$\mathbb{P}(|X_n - X| > \varepsilon) = \mathbb{P}(X_n = e^n) = \frac{1}{n} \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty.$$

$\mathbf{X}_n \not\xrightarrow{\mathcal{L}^p} \mathbf{0}, \mathbf{n} \rightarrow \infty$, für alle $p \geq 1$, weil

$$\mathbb{E}[|X_n - X|^p] = \mathbb{E}[|X_n|^p] = e^{pn} \frac{1}{n} + 0^p \left(1 - \frac{1}{n}\right) = \frac{e^{pn}}{n} \rightarrow +\infty, \quad n \rightarrow \infty.$$

Das nächste Beispiel ist sehr anschaulich. Dazu beachten wir, dass die Einschränkung des Lebesguemaßes auf $[0, 1]$ ein Wahrscheinlichkeitsmaß ist. Wir können also viele Beispiele basteln, wenn wir uns als Zufallsvariablen einfach messbare Funktionen (z. B. Indikatorfunktionen oder stetige Funktionen) auf $[0, 1]$ wählen. Das hat den Vorteil, dass die Begriffe durch Skizzen sehr anschaulich gemacht werden können. So ist zum Beispiel die fast sichere Konvergenz die punktweise Konvergenz (bis auf eine Nullmenge) und die \mathcal{L}^p -Konvergenz ist die Konvergenz der Flächeninhalte der Differenzfunktion (hoch p) weil $\mathbb{E}[X] = \int_0^1 X(\omega) d\omega$. Sieht wegen $d\omega$ vielleicht blöd aus, ist aber einfach nur das ganz normale Integral auf $[0, 1]$.

Beispiel 4.5.4. Sei $\Omega = [0, 1]$, $\mathcal{A} = \mathcal{B}([0, 1])$ und $\mathbb{P} = \lambda_{[0,1]}$ das Lebesgue Maß auf $[0, 1]$. Schauen wir uns als Beispiel $X \equiv 0$ (Nullfunktion) und die Folge

$$X_n = \mathbf{1}_{(\frac{m}{2^k}, \frac{m+1}{2^k}]}$$

an, wobei $m, k \in \mathbb{N}$ die eindeutigen natürlichen Zahlen mit $n = 2^k + m$ und $m < 2^k$ sind. In Worten (am besten skizziert ihr die Funktionen) schieben wir für wachsendes n einfach nur Indikatorfunktionen von links nach rechts durch $[0, 1]$, wobei die Breite der Indikatorfunktionen schmäler wird: $\mathbf{1}_{(0,1]}, \mathbf{1}_{(0,\frac{1}{2}]}, \mathbf{1}_{(\frac{1}{2},1]}, \mathbf{1}_{(0,\frac{1}{4}]}, \mathbf{1}_{(\frac{1}{2},\frac{1}{4})}, \dots$ Mit dieser Folge gelten:

$\mathbf{X}_n \xrightarrow{\mathcal{L}^p} \mathbf{0}, n \rightarrow \infty$, weil

$$\mathbb{E}[|X_n - X|^p] = \mathbb{E}[|X_n|^p] = \int_{\Omega} X_n^p(\omega) d\mathbb{P}(\omega) = \int_0^1 \mathbf{1}_{(\frac{m}{2^k}, \frac{m+1}{2^k}]}(\omega) d\omega = \frac{1}{2^k}.$$

Weil mit $n \rightarrow \infty$ auch $k \rightarrow \infty$ gilt, konvergiert die Folge also im p -ten Mittel gegen 0. Warum ist das auch anschaulich klar? $\mathbb{E}[|X_n|^p]$ ist der Flächeninhalt zwischen der Indikatorfunktion und der x -Achse. Weil die Breite des Indikators gegen 0 konvergiert, konvergiert das Integral und damit (in diesem Wahrscheinlichkeitsraum) der Erwartungswert gegen 0.

$\mathbf{X}_n \xrightarrow{\text{f.s.}} \mathbf{0}, n \rightarrow \infty$, das ist klar, weil

$$\mathbb{P}(\{\omega: X_n(\omega) \rightarrow 0\}) = 0.$$

Man beachte: In diesem Wahrscheinlichkeitsraum ist die fast sichere Konvergenz gerade die punktweise Konvergenz auf einer Menge mit Maß 1. Weil die Folge (X_n) ausgewertet in beliebigem $\omega \in [0, 1]$ unendlich oft zwischen 0 und 1 wechselt (1 wenn das kleine Intervall ω enthält, 0 sonst), konvergiert sie fast sicher nicht.

Beispiel 4.5.5. Wie im vorherigen Beispiel sei $\Omega = [0, 1]$, $\mathcal{A} = \mathcal{B}([0, 1])$ und $\mathbb{P} = \lambda_{[0,1]}$, das Lebesguemaß auf $[0, 1]$. Wir schauen uns die konkrete Folge

$$X_n = n \cdot \mathbf{1}_{[0, \frac{1}{n}]}$$

an, und schauen, in welchem Sinne sie gegen die Grenzzufallsvariable $X = 0$ (Nullfunktion) konvergiert.

$\mathbf{X}_n \xrightarrow{\text{f.s.}} \mathbf{0}, n \rightarrow \infty$: Das ist klar, weil in diesem Beispiel die fast sichere Konvergenz einfach nur die übliche punktweise Konvergenz von Funktionen auf einer Menge von Maß 1 bedeutet und unsere Folge auf $(0, 1]$ punktweise gegen 0 konvergiert. Weil ein einzelner Punkt im Lebesguemaß eine Nullmenge ist, konvergiert die Folge fast sicher:

$$\mathbb{P}(X_n \rightarrow 0) = \mathbb{P}((0, 1]) = 1.$$

$\mathbf{X}_n \xrightarrow{\mathbf{P}} \mathbf{0}, n \rightarrow \infty$: Die stochastische Konvergenz gilt, weil für $\varepsilon > 0$

$$\mathbb{P}(|X_n - X| > \varepsilon) = \mathbb{P}(|X_n| > \varepsilon) = \mathbb{P}(n \mathbf{1}_{[0, \frac{1}{n}]} > \varepsilon) = \frac{1}{n} \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty.$$

$\mathbf{X}_n \xrightarrow{\mathcal{L}^p} \mathbf{0}, n \rightarrow \infty$: Weil wir nur Erwartungswerte von Indikatoren berechnen müssen, folgt alles direkt aus den Rechenregeln für Erwartungswerte:

$$\mathbb{E}[X_n - X]^p = \mathbb{E}[n^p \cdot \mathbf{1}_{[0, \frac{1}{n}]}^p] = n^p \mathbb{E}[\mathbf{1}_{[0, \frac{1}{n}]}] = n^p \frac{1}{n} = n^{p-1} \not\rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty,$$

weil wir bei \mathcal{L}^p -Konvergenz immer $p \geq 1$ annehmen.

Beispiel 4.5.6. Sei $X \sim \mathcal{N}(0, 1)$ und $X_n = (-1)^n X$ für $n \in \mathbb{N}$. Es gilt aufgrund der Symmetrie der Normalverteilung $X_n \sim \mathcal{N}(0, 1)$ für alle $n \in \mathbb{N}$. Weil Erwartungswerte nur von der Verteilung abhängen, gilt also $\mathbb{E}[f(X)] = \mathbb{E}[f(X_n)]$ für alle $n \in \mathbb{N}$, die Folge der Erwartungswerte ist also konstant und konvergiert daher gegen $\mathbb{E}[f(X)]$. Also gilt $X_n \xrightarrow{(d)} X, n \rightarrow \infty$. Andere Konvergenzarten gelten für diese Folge nicht.

Beispiel 4.5.7.  Seien X_1, X_2, \dots unabhängige Zufallsvariablen mit

$$\mathbb{P}(X_n = 1) = \frac{1}{n}, \quad \mathbb{P}(X_n = 0) = 1 - \frac{1}{n},$$

d. h. $X_n \sim \text{Ber}(\frac{1}{n})$, $n \in \mathbb{N}$. Man stelle sich z. B. unabhängige Münzwürfe vor (1 bedeutet „Zahl“, 0 bedeutet „Kopf“), bei denen die Wahrscheinlichkeit für „Zahl“ immer kleiner wird. Alternativ kann man sich irgendwelche unabhängigen Versuche vorstellen, bei denen 1 „Erfolg“ und 0 „Misserfolg“ bedeutet. Mit dieser Folge gelten:

$\mathbf{X}_n \xrightarrow{\mathbf{P}} \mathbf{0}, n \rightarrow \infty$: Für $\varepsilon > 0$ gilt

$$\mathbb{P}(|X_n - X| > \varepsilon) = \mathbb{P}(X_n > \varepsilon) = \begin{cases} \mathbb{P}(X_n = 1) & : \varepsilon \leq 1 \\ 0 & : \varepsilon > 1 \end{cases} = \begin{cases} \frac{1}{n} & : \varepsilon \leq 1 \\ 0 & : \varepsilon > 1 \end{cases} \xrightarrow{n \rightarrow \infty} 0, \quad n \rightarrow \infty.$$

$\mathbf{X}_n \xrightarrow{\text{f.s.}} \mathbf{0}, n \rightarrow \infty$: Das Argument ist nicht einfach, taucht aber im nächsten Kapitel mehrfach auf. Wir nutzen dazu eine Umformulierung der Konvergenz in Schnitte und Vereinigungen: Unter der Beachtung, dass eine Folge mit den Werten 0 und 1 nur gegen 0 konvergiert, wenn sie irgendwann nur noch den Wert 0 annimmt, ist das

$$\begin{aligned} \{\omega \in \Omega \mid X_n(\omega) \rightarrow 0\} &= \{\omega \in \Omega \mid \exists n_0 \in \mathbb{N}: X_n(\omega) = 0 \forall n \geq n_0\} \\ &= \bigcup_{n_0=1}^{\infty} \bigcap_{n \geq n_0} \{\omega \in \Omega \mid X_n(\omega) = 0\}. \end{aligned} \tag{4.2}$$

Zur Erinnerung, wie hatten wir Vereinigungen und Schnitte in Analysis 1 definiert?

$$\begin{aligned} \bigcup_{i \in I} A_i &:= \{\omega \in \Omega \mid \exists i \in I : \omega \in A_i\}, \\ \bigcap_{i \in I} A_i &:= \{\omega \in \Omega \mid \forall i \in I : \omega \in A_i\}. \end{aligned}$$

Diese kleine Überlegung ist unglaublich wichtig. Sie wird später der Weg sein, das starke Gesetz der großen Zahlen zu beweisen. Damit kann fast sichere Konvergenz immer in Vereinigungen über Schnitte umformuliert werden und diese können wir immer mit Subadditivität und Stetigkeit von Maßen attackieren. Mit (4.2) bekommen wir also

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(X_n \rightarrow 0) &= \mathbb{P}\left(\bigcup_{n_0=1}^{\infty} \bigcap_{n \geq n_0} \{\omega \in \Omega \mid X_n(\omega) = 0\}\right) \\ &\stackrel{\text{Subadd.}}{\leq} \sum_{n_0=1}^{\infty} \mathbb{P}\left(\bigcap_{n \geq n_0} \{\omega \in \Omega \mid X_n(\omega) = 0\}\right) \\ &\stackrel{\text{Stet. Maße}}{=} \sum_{n_0=1}^{\infty} \lim_{m \rightarrow \infty} \mathbb{P}\left(\bigcap_{n=n_0}^m \{\omega \in \Omega \mid X_n(\omega) = 0\}\right) \\ &\stackrel{\text{unab.}}{=} \sum_{n_0=1}^{\infty} \lim_{m \rightarrow \infty} \prod_{n=n_0}^m \mathbb{P}(X_n = 0) \\ &= \sum_{n_0=1}^{\infty} \lim_{m \rightarrow \infty} \left(1 - \frac{1}{n_0}\right) \cdots \left(1 - \frac{1}{m}\right) \\ &= \sum_{n_0=1}^{\infty} \lim_{m \rightarrow \infty} \left(\frac{n_0-1}{n_0}\right) \cdots \left(\frac{m-1}{m}\right) \\ &\stackrel{\text{Kürzen}}{=} \sum_{n_0=1}^{\infty} \lim_{m \rightarrow \infty} \frac{n_0-1}{m} = 0. \end{aligned}$$

Folglich ist die Wahrscheinlichkeit der Konvergenz sogar 0 und daher gilt fast sichere Konvergenz nicht. Genau das gleiche Argument wird später bei dem Borel-Cantelli Lemma noch einmal auftauchen.

Mit den Beispielen haben wir schon ein paar Beispiele gesammelt, die zeigen, dass die Konvergenzarten nicht äquivalent sein können. Den Zusammenhang der Konvergenzarten wollen wir nun genauer beleuchten.

Zunächst schauen wir die Konvergenz in Verteilung etwas genauer an. Dazu zunächst ein Hilfslemma:

Vorlesung 25

Lemma 4.5.8. Seien F, F_1, F_2, \dots Verteilungsfunktionen. Wenn $\lim_{n \rightarrow \infty} F_n(t) = F(t)$ für alle Stetigkeitsstellen t von F gilt, so gilt $\lim_{n \rightarrow \infty} F_n^{-1}(y) = F^{-1}(y)$ für alle Stetigkeitsstellen von F^{-1} .

Beweis. Der Beweis basiert hauptsächlich auf einer Eigenschaft der Pseudoinversen, die wir aus Lemma 4.3.2 (iii) schon kennen. Wir nutzen die Eigenschaft aber auch als strikte Abschätzung in die andere Richtung:

$$a < F^{-1}(u) \leq b \Leftrightarrow F(a) < u \leq F(b) \quad \text{für alle } a, b \in \mathbb{R} \text{ und } u \in (0, 1). \quad (4.3)$$

Die Aussage folgt genau wie in Lemma 4.3.2 direkt aus der Definition von F^{-1} . Wir wählen jetzt Stetigkeitsstellen a und b von F mit $a < F^{-1}(y) < b$ und ein $v \in (y, 1)$ mit $F^{-1}(v) < b$. Damit es so ein v gibt, nutzen wir die Stetigkeit von F^{-1} an der Stelle y (das ist die $\varepsilon - \delta$ Definition für $\varepsilon = b - F^{-1}(y)$). Jetzt formen wir mit (4.3) um und nutzen die Definition der Folgenkonvergenz:

$$\begin{aligned} a &< F^{-1}(y) \leq F^{-1}(v) < b \\ \stackrel{(4.3)}{\implies} \quad F(a) &< y < v \leq F(b) \\ \implies \exists N \in \mathbb{N} : F_n(a) &< y < F_n(b) \text{ für alle } n \geq N \\ \stackrel{(4.3)}{\implies} \quad \exists N \in \mathbb{N} : a &< F_n^{-1}(y) \leq b \text{ für alle } n \geq N \end{aligned}$$

Wir wissen noch nicht, dass die Folge $(F_n^{-1}(y))_{n \in \mathbb{N}}$ konvergiert, nutzen also \liminf und \limsup , um sauber zu formulieren: Da steht also

$$a \leq \liminf_{n \rightarrow \infty} F_n^{-1}(y) \leq \limsup_{n \rightarrow \infty} F_n^{-1}(y) \leq b.$$

Weil a und b beliebig nah an $F^{-1}(y)$ gewählt werden können (es gibt nur abzählbar viele Unstetigkeitsstellen von F^{-1}), gilt also $\liminf_{n \rightarrow \infty} F_n^{-1}(y) = \limsup_{n \rightarrow \infty} F_n^{-1}(y) = F^{-1}(y)$. Damit existiert der Grenzwert und es gilt $\lim_{n \rightarrow \infty} F_n^{-1}(y) = F^{-1}(y)$. \square

Das Lemma ist etwas technisch, daraus folgt aber folgende äußerst wichtige Aussage. Wir hätten die Konvergenz in Verteilung auch durch Konvergenz der Verteilungsfunktionen definieren können:

Satz 4.5.9. Seien X, X_1, X_2, \dots Zufallsvariablen mit $X \sim F$ und $X_n \sim F_n$, $n \in \mathbb{N}$, so gilt:

$$X_n \xrightarrow{(d)} X, \quad n \rightarrow \infty \iff \lim_{n \rightarrow \infty} F_n(t) = F(t) \quad \text{für alle Stetigkeitsstellen von } F.$$

Beweis.

„ \Rightarrow “: Weil die Konvergenz in Verteilung gerade $\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[f(X_n)] = \mathbb{E}[f(X)]$ bedeutet, sind wir schon fast fertig. Wir würden gerne $f = \mathbf{1}_{(-\infty, t]}$ nutzen, denn dann hätten wir schon die Konvergenz der Verteilungsfunktionen an der Stelle t . Leider geht das nicht, f ist zwar beschränkt, jedoch nicht stetig. Um das zu umschiffen, wählen wir für beliebiges $\delta > 0$ folgende Modifikation: Wir nehmen die Funktionen f_+ und f_- , die wie folgt definiert sind: f_+ ist der Indikator auf $(-\infty, t]$ und verbindet dann linear 1 und 0 auf $[t, t + \delta]$, rechts von

δ ist f_+ null. f_- ist ähnlich, verbindet aber auf $[t - \delta, t]$ linear die 1 und die 0 (Bildchen malen!). Es gilt also

$$\mathbf{1}_{(-\infty, t-\delta]} \leq f_- \leq f \leq f_+ \leq \mathbf{1}_{(-\infty, t+\delta]}$$

und f_-, f_+ sind beschränkt und stetig weil es einfach Indikatorfunktionen sind, die die Unstetigkeitsstelle linear stetig machen. Wir können also die angenommene Konvergenz für f_+ und f_- anwenden.

Mit Monotonie des Erwartungswertes gilt

$$F_n(t) = \mathbb{E}[\mathbf{1}_{(-\infty, t]}(X_n)] \leq \mathbb{E}[f_+(X_n)] \xrightarrow{f_+ \text{ stet.}} \mathbb{E}[f_+(X)] \leq \mathbb{E}[\mathbf{1}_{(-\infty, t+\delta]}(X)] = F(t + \delta).$$

Analog mit f_- schätzen wir nach unten ab:

$$F_n(t) = \mathbb{E}[\mathbf{1}_{(-\infty, t]}(X_n)] \geq \mathbb{E}[f_-(X_n)] \xrightarrow{f_- \text{ stet.}} \mathbb{E}[f_-(X)] \geq \mathbb{E}[\mathbf{1}_{(-\infty, t-\delta]}(X)] = F(t - \delta).$$

Weil $\delta > 0$ beliebig war, gilt also $\lim_{n \rightarrow \infty} F_n(t) = F(t)$. An dieser letzten Stelle haben wir die Annahme benutzt, dass t eine Stetigkeitsstelle von F ist!

„ \Leftarrow “: Sei $U \sim \mathcal{U}((0, 1))$ durch die kanonische Konstruktion konstruiert. Der Wahrscheinlichkeitsraum ist also $(\mathbb{R}, \mathcal{B}(\mathbb{R}), \mathcal{U}((0, 1)))$ und die Zufallsvariable die Identitätsabbildung. Definiere

$$Y = F^{-1}(U) \quad \text{und} \quad Y_n = F_n^{-1}(U), \quad n \in \mathbb{N}.$$

Wegen der inversen Transformations Methode gilt

$$Y \sim F \quad \text{und} \quad Y_n \sim F_n, \quad n \in \mathbb{N}.$$

Aufgrund der Voraussetzung und Lemma 4.5.8 konvergiert $F_n^{-1}(t)$ für alle Stetigkeitsstellen von F^{-1} gegen $F^{-1}(t)$. Die Unstetigkeitsstellen der nicht-fallenden Funktion F^{-1} sind abzählbar, also eine Nullmenge in dem gewählten Wahrscheinlichkeitsraum (abzählbare Mengen sind Nullmengen für das Lebesguemaß). Weil U die Identitätsabbildung ist, gilt also

$$Y_n = F_n^{-1}(U) \xrightarrow{\text{f.s.}} F^{-1}(U) = Y, \quad n \rightarrow \infty.$$

Wir können in diesem Fall sogar das Ereigniss von Maß 1 benennen, auf dem die Konvergenz gilt: Das sind gerade die Stetigkeitsstellen von F^{-1} in $(0, 1)$. Weil Erwartungswerte von identisch verteilten Zufallsvariablen gleich sind (Lemma 4.1.10 und die Bemerkung danach), gilt also für f stetig und beschränkt

$$\begin{aligned} \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[f(X_n)] &\stackrel{X_n \sim Y_n}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[f(Y_n)] \stackrel{3.2.5}{=} \mathbb{E}\left[\lim_{n \rightarrow \infty} f(Y_n)\right] \\ &\stackrel{Y_n \rightarrow Y \text{ f.s.}}{=} \mathbb{E}[f(Y)] \stackrel{X \sim Y}{=} \mathbb{E}[f(X)]. \end{aligned}$$

Damit ist die Konvergenz in Verteilung bewiesen. □

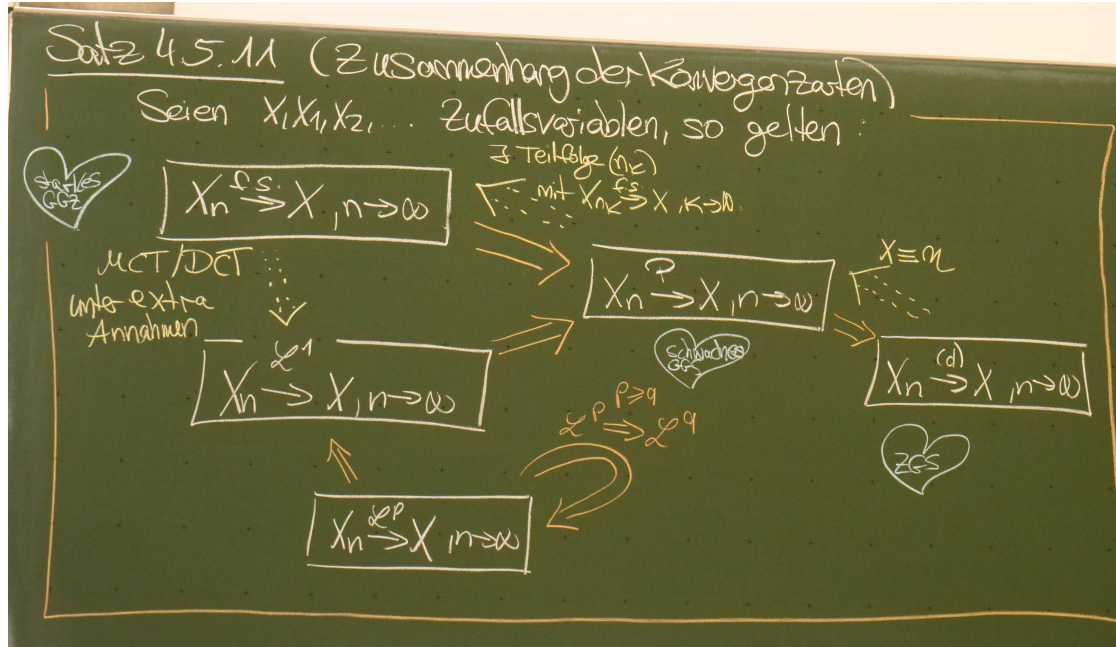
Im Prinzip sagt die Aussage, dass schwache Konvergenz (fast) das gleiche ist, wie punktweise Konvergenz der Verteilungsfunktionen. Die Stetigkeitsstellen sind nur für die Grenzverteilungsfunktion gefordert. In vielen Fällen, z. B. wenn die Grenzverteilung eine Normalverteilung ist, ist F stetig. In dem Fall ist schwache Konvergenz nichts anderes als die punktweise Konvergenz der Verteilungsfunktionen. Das taucht später zum Beispiel beim zentralen Grenzwertsatz noch auf.

Bemerkung 4.5.10.  Die Konstruktion im Beweis heißt Skorokhod-Kopplung: Für jede Folge X_1, \dots von Zufallsvariablen (auf beliebigen Wahrscheinlichkeitsräumen), die schwach gegen eine Zufallsvariable X konvergiert, gibt es einen Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ mit Zufallsvariablen Y, Y_1, \dots , so dass

- $X \sim Y, X_n \sim Y_n$ für alle $n \in \mathbb{N}$,
- $Y_n \xrightarrow{\text{f.s.}} Y, n \rightarrow \infty$.

Die Skorokhod-Kopplung ist besonders spektakulär, wenn man mit dem nächsten Satz vergleicht, in dem der Zusammenhang der Konvergenzarten beleuchtet wird:

Satz 4.5.11.  [Zusammenhang Konvergenzarten]



Beweis. Konvergenz in $\mathcal{L}^p \Rightarrow$ Konvergenz in \mathcal{L}^q für $q < p$:

Wir wissen schon, wie aus Hölder $\mathbb{E}[|X|^q] \leq \mathbb{E}[|X|^p]$ folgt, man fügt einfach eine 1 hinzu. Als Wiederholung machen wir das nochmal: Definiere dazu $r = \frac{p}{q}$ und $r' = \frac{r}{r-1}$, also gilt

$$\mathbb{E}[|X_n - X|^q] = \mathbb{E}[|X_n - X|^q \cdot 1] \leq (\mathbb{E}[|X_n - X|^{qr}])^{1/r} (\mathbb{E}[1^{r'}])^{1/r'} = \mathbb{E}[|X_n - X|^{q/p}]^{1/p} \cdot 1.$$

Wenn die rechte Seite gegen 0 konvergiert, konvergiert also auch die linke Seite gegen 0. Das ist genau das, was wir zeigen wollten.

Konvergenz in $\mathcal{L}^1 \Rightarrow$ Stochastische Konvergenz:

Mit der Markov Ungleichung gilt:

$$\mathbb{P}(|X_n - X| > \varepsilon) \leq \frac{\mathbb{E}[|X_n - X|]}{\varepsilon} \xrightarrow{\text{Vor.}} 0, \quad n \rightarrow \infty.$$

Das war es schon.

Fast sichere Konvergenz \Rightarrow Stochastische Konvergenz:

Der Trick ist es, die Definition der Konvergenz aus Analysis 1 als Schnitte und Vereinigungen von Mengen zu schreiben:

$$\begin{aligned} 1 &= \mathbb{P}(X_n \rightarrow X) \\ &\stackrel{\text{Notation}}{=} \mathbb{P}(\{\omega: X_n(\omega) \rightarrow X(\omega), n \rightarrow \infty\}) \\ &\stackrel{\text{Def.}}{=} \mathbb{P}(\{\omega: \forall \varepsilon > 0 \exists N \in \mathbb{N}: |X_n(\omega) - X(\omega)| < \varepsilon \forall n \geq N\}) \\ &= \mathbb{P}\left(\bigcap_{\varepsilon > 0} \bigcup_{N \in \mathbb{N}} \bigcap_{n \geq N} \{\omega: |X_n(\omega) - X(\omega)| < \varepsilon\}\right). \end{aligned}$$

Mit Komplementbildung und de Morgan'schen Regeln folgt daraus

$$\begin{aligned}
 0 &= \mathbb{P}\left(\left(\bigcap_{\varepsilon>0} \bigcup_{N \in \mathbb{N}} \bigcap_{n \geq N} \{\omega : |X_n(\omega) - X(\omega)| < \varepsilon\}\right)^C\right) \\
 &= \mathbb{P}\left(\bigcup_{\varepsilon>0} \bigcap_{N \in \mathbb{N}} \bigcup_{n \geq N} \{\omega : |X_n(\omega) - X(\omega)| \geq \varepsilon\}\right) \\
 &\stackrel{\text{Mon. } \varepsilon \text{ fest}}{\geq} \mathbb{P}\left(\bigcap_{N \in \mathbb{N}} \bigcup_{n \geq N} \{\omega : |X_n(\omega) - X(\omega)| \geq \varepsilon\}\right) \\
 &\stackrel{\text{Mon. Maße}}{=} \lim_{N \rightarrow \infty} \mathbb{P}\left(\bigcup_{n \geq N} \{\omega : |X_n(\omega) - X(\omega)| \geq \varepsilon\}\right) \\
 &\stackrel{\text{Mon.}}{\geq} \lim_{N \rightarrow \infty} \mathbb{P}(\{\omega : |X_n(\omega) - X(\omega)| > \varepsilon\}) \geq 0.
 \end{aligned}$$

Also gilt $\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}(|X_n - X| > \varepsilon) = 0$ für alle $\varepsilon > 0$. Das ist gerade die Definition der stochastische Konvergenz und wir sind fertig.

Stochastische Konvergenz \Rightarrow Konvergenz in Verteilung:

Wir zeigen die Aussage in zwei Schritten, erst für gleichmäßig stetiges f , dann für stetiges f .

(i) Sei f gleichmäßig stetig, d. h.

$$\forall \varepsilon > 0 \exists \delta > 0 : |x - x'| < \delta \Rightarrow |f(x) - f(x')| < \varepsilon. \quad (4.4)$$

Sei nun $\varepsilon > 0$ beliebig und δ dazugehörig aus (4.4). Definiere $A_n = \{\omega : |X_n(\omega) - X(\omega)| \geq \delta\}$. Damit gilt, mit $\|f\|_\infty = \sup_{x \in \mathbb{R}} |f(x)|$,

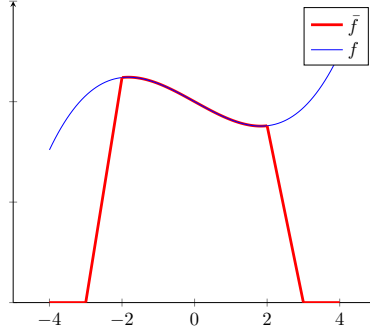
$$\begin{aligned}
 0 &\leq |\mathbb{E}[f(X_n)] - \mathbb{E}[f(X)]| \\
 &\stackrel{\Delta}{\leq} \mathbb{E}[|f(X_n) - f(X)|] \\
 &= \mathbb{E}[|f(X_n) - f(X)| \cdot \underbrace{1}_{\mathbf{1}_{A_n} + \mathbf{1}_{A_n^C}}] \\
 &= \mathbb{E}[|f(X_n) - f(X)| \cdot \mathbf{1}_{A_n}] + \mathbb{E}[|f(X_n) - f(X)| \cdot \mathbf{1}_{A_n^C}] \\
 &\stackrel{(4.4), \text{ Def. } A_n}{\leq} \mathbb{E}[2\|f\|_\infty \mathbf{1}_{A_n}] + \mathbb{E}[\varepsilon \mathbf{1}_{A_n^C}] \\
 &= 2\|f\|_\infty \mathbb{P}(A_n) + \varepsilon \mathbb{P}(A_n^C) \\
 &\leq 2\|f\|_\infty \mathbb{P}(A_n) + \varepsilon \\
 &= 2\|f\|_\infty \mathbb{P}(|X_n - X| > \delta) + \varepsilon \\
 &\stackrel{\text{Vor.}}{\rightarrow} \varepsilon, \quad n \rightarrow \infty.
 \end{aligned}$$

Weil $\varepsilon > 0$ beliebig, gilt damit $\lim_{n \rightarrow \infty} |\mathbb{E}[f(X_n)] - \mathbb{E}[f(X)]| = 0$ und somit

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[f(X_n)] = \mathbb{E}[f(X)].$$

Damit ist die Definition der Konvergenz in Verteilung für gleichmäßig stetige beschränkte Funktionen gezeigt.

(ii) Sei jetzt f eine beliebige stetige beschränkte Funktion und $\varepsilon > 0$ fest. Für Intervalle $[-k, k]$ gilt wegen der Stetigkeit von Maßen $\mathbb{P}(X \notin [-k, k]) \rightarrow 0$, $k \rightarrow \infty$. Daher können wir ein $k \in \mathbb{N}$ mit $\mathbb{P}(X \notin [-k+1, k-1]) < \varepsilon$ wählen. Wir definieren jetzt die stetige Funktion \bar{f} wie in dem Bildchen, in dem $k = 2$ gewählt ist.



In Worten: \bar{f} ist gleich f in $[-k, k]$, null außerhalb von $[-k - 1, k + 1]$ und verbindet dazwischen linear 0 und $f(k)$ bzw. $f(-k)$. Die wichtige dazu gewonnene Information ist, dass \bar{f} gleichmäßig stetig ist. Das gilt, weil stetige Funktionen auf kompakten Mengen gleichmäßig stetig sind (siehe Analysis 1). Jetzt kommt ein mehrfach genutzter Trick aus der Analysis. Wir addieren zwei Mal 0 und nutzen die Dreicksungleichung

$$|\mathbb{E}[f(X_n)] - \mathbb{E}[f(X)]| \stackrel{\Delta}{\leq} \underbrace{\mathbb{E}[|f(X_n) - \bar{f}(X_n)|]}_{:= I_n} + \underbrace{\mathbb{E}[|\bar{f}(X_n) - \bar{f}(X)|]}_{:= II_n} + \underbrace{\mathbb{E}[|\bar{f}(X) - f(X)|]}_{:= III_n} \quad (4.5)$$

und betrachten einzeln die Grenzwerte der drei Summanden. Aus (i), und weil \bar{f} gleichmäßig stetig, wissen wir, dass $II_n \rightarrow 0$ für $n \rightarrow \infty$. Für den dritten Summanden gilt

$$\begin{aligned} III_n &= \mathbb{E}[|f(X) - \bar{f}(X)| \cdot (\mathbf{1}_{[-k,k]}(X) + \mathbf{1}_{[-k,k]^C}(X))] \\ &\leq 0 + \mathbb{E}[2\|f\|_\infty \mathbf{1}_{[-k,k]^C}(X)] \\ &= 2\|f\|_\infty \mathbb{P}(X \in [-k, k]^C) \\ &= 2\|f\|_\infty \mathbb{P}(X \notin [-k, k]) \\ &\stackrel{\text{Mon.}}{\leq} 2\|f\|_\infty \mathbb{P}(X \notin [-k+1, k-1]) < 2\|f\|_\infty \varepsilon, \end{aligned}$$

wegen der Wahl von k und weil $f(x) - \bar{f}(x) = 0$ für $x \in [-k, k]$. Schließlich noch der erste Summand. Wegen der angenommenen stochastischen Konvergenz gilt

$$0 \leq \mathbb{P}(X_n \notin [-k, k], X \in [-k+1, k-1]) \leq \mathbb{P}(|X_n - X| > 1) \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty.$$

Damit zerlegen wir wie folgt:

$$\begin{aligned} I_n &= \mathbb{E}[|f(X_n) - \bar{f}(X_n)| \cdot (\mathbf{1}_{[-k,k]}(X_n) + \mathbf{1}_{[-k,k]^C}(X_n))] \\ &\leq 0 + \mathbb{E}[2\|f\|_\infty \mathbf{1}_{[-k,k]^C}(X_n)] \\ &= 2\|f\|_\infty \mathbb{P}(X_n \notin [-k, k]) \\ &= 2\|f\|_\infty (\mathbb{P}(X_n \notin [-k, k], X \in [-k+1, k-1]) + \mathbb{P}(X_n \notin [-k, k], X \notin [-k+1, k-1])) \\ &\leq 2\|f\|_\infty (\mathbb{P}(|X_n - X| \geq 1) + \mathbb{P}(X \notin [-k+1, k-1])) \\ &\leq 2\|f\|_\infty (\mathbb{P}(|X_n - X| \geq 1) + \varepsilon). \end{aligned}$$

Die rechte Seite konvergiert dann gegen $2\|f\|_\infty \varepsilon$. In der Rechnung haben wir viele kleine Eigenschaften benutzt, checkt es mal selber Zeile für Zeile: Monotonie und Linearität von Erwartungswerten, dass Erwartungswerte von Indikatoren Wahrscheinlichkeiten sind (siehe Proposition 4.1.14), sowie die σ -Additivität und Monotonie von Maßen.

Die drei einzelnen Betrachtungen zusammen ergeben wegen (4.5)

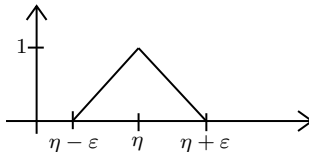
$$0 \leq \limsup_{n \rightarrow \infty} |\mathbb{E}[f(X_n)] - \mathbb{E}[f(X)]| \leq 2\|f\|_\infty \varepsilon + 0 + 2\|f\|_\infty \varepsilon.$$

Weil ε beliebig war, folgt daraus $\limsup_{n \rightarrow \infty} |\mathbb{E}[f(X_n)] - \mathbb{E}[f(X)]| = 0$ und damit $\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[f(X_n)] = \mathbb{E}[f(X)]$. Das ist die Konvergenz in Verteilung.

Die Hauptrichtungen sind nun vollständig bewiesen. Wir zeigen jetzt noch, dass eine Umkehrung gilt, wenn der Grenzwert eine konstante Zufallsvariable ist:

Konvergenz in Verteilung gegen eine konstante Zufallsvariable \Rightarrow Stochastische Konvergenz:

Sei nun (X_n) eine Folge von Zufallsvariablen, die gegen eine fast sicher konstante Zufallsvariable X in Verteilung konvergiert. Sei $\eta \in \mathbb{R}$ der Wert, den X \mathbb{P} -fast sicher annimmt und sei $\varepsilon > 0$ beliebig. Sei nun $I = [\eta - \varepsilon, \eta + \varepsilon]$ und f eine stetige Funktion mit $f \leq \mathbf{1}_I$ sowie $f(\eta) = 1$. Natürlich gibt es so ein f , zum Beispiel das aus folgendem Bildchen:



Wegen der angenommenen Konvergenz in Verteilung gilt damit

$$\begin{aligned} 1 &= f(\eta) \\ &\stackrel{4.1.14 \text{ (iii)}}{=} \mathbb{E}[f(X)] \\ &= \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[f(X_n)] \\ &\stackrel{\text{Monotonie}}{\leq} \limsup_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[\mathbf{1}_I(X_n)] \\ &\stackrel{4.1.14 \text{ (iv)}}{=} \limsup_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}(X_n \in I) \leq 1, \end{aligned}$$

weil Wahrscheinlichkeiten immer durch 1 dominieren. Weil obere und untere Schranke gleich sind, bekommen wir $\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}(X_n \in I) = 1$ und damit

$$\mathbb{P}(|X_n - X| > \varepsilon) = \mathbb{P}(|X_n - \eta| > \varepsilon) = \mathbb{P}(X_n \notin I) = 1 - \mathbb{P}(X_n \in I) \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty.$$

Warum tauchte gerade der Limes superior auf? Das liegt einfach nur daran, dass wir nicht wissen, ob der Grenzwert der Erwartungswerte existiert. Wir wissen das zwar für stetige Funktionen, aber der Indikator ist nicht stetig.

Stochastische Konvergenz \Rightarrow Fast sichere Konvergenz einer Teilfolge:

Den Teil liefern wir nach dem Borel-Cantelli Lemma nach, siehe die Bemerkung 4.6.6. \square

Aus dem Konvergenzdiagramm folgt natürlich, dass fast sichere Konvergenz auch Konvergenz in Verteilung impliziert. Überlegt doch mal, warum diese Aussage sehr viel schneller auch ohne den Umweg über die stochastische Konvergenz folgt (Stichwort dominierte Konvergenz).

Das Ziel ist immer, die „starken“ Konvergenzen (links im Bildchen) zu zeigen. Das geht leider nicht immer! Um die Begriffe mit Leben zu füllen, zeigen wir drei berühmte Sätze, je einen für stochastische Konvergenz, fast sichere Konvergenz und Konvergenz in Verteilung:

- schwaches Gesetz der großen Zahlen (stochastische Konvergenz)
- starkes Gesetz der großen Zahlen (fast sichere Konvergenz)
- Zentraler Grenzwertsatz (Konvergenz in Verteilung)

Beim schwachen Gesetz der großen Zahlen werden wir merken, dass Konvergenz in \mathcal{L}^p gerade für $p = 1$ oder $p = 2$ ein extrem nützliches Werkzeug ist. Der Grund ist, dass man mit Momenten gut rumrechnen kann (Ausmultiplizieren, Linearität, ...). Folgendes Resultat ist nicht sehr kompliziert, kann aber schon nützlich sein. Sehr viel nützlicher wird nächste Woche aber das starke Gesetz der großen Zahlen sein!

Satz 4.5.12. [Schwaches Gesetz der großen Zahlen]

(i) Klassische Variante: Sind X_1, X_2, \dots u.i.v. mit $\mathbb{E}[X_1^2] < \infty$, so gilt

$$\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k \xrightarrow{P} \mathbb{E}[X_1], \quad n \rightarrow \infty.$$

(ii) Variante mit schwächeren Annahmen: Sind X_1, X_2, \dots quadratintegrierbar, paarweise unkorreliert (z. B. paarweise unabhängig) mit identischen Erwartungswert und

$$\frac{1}{n^2} \sum_{k=1}^n \mathbb{V}(X_k) \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty, \tag{4.6}$$

so gilt

$$\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k \xrightarrow{P} \mathbb{E}[X_1], \quad n \rightarrow \infty.$$

Fürs bessere Verständnis kann man überlegen, wie die Annahme „identischer Erwartungswert“ in (ii) ersetzt werden kann, da gibt es verschiedene Möglichkeiten.

Beweis. (i) Wenn man den Beweis gesehen hat, ist alles ziemlich simple: **Erst Tschebycheff, dann Bienaymé**. Mit Tschebycheff und Bienaymé gilt für beliebiges $\varepsilon > 0$ aufgrund der u.i.v. Annahme

$$\begin{aligned} \mathbb{P}\left(\left|\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k - \mathbb{E}[X_1]\right| \geq \varepsilon\right) &= \mathbb{P}\left(\left|\sum_{k=1}^n X_k - n\mathbb{E}[X_1]\right| \geq n\varepsilon\right) \\ &\stackrel{4.1.22}{\leq} \frac{\mathbb{V}\left[\sum_{k=1}^n X_k\right]}{n^2 \varepsilon^2} \\ &\stackrel{4.2.31}{=} \frac{\sum_{k=1}^n \mathbb{V}[X_k]}{n^2 \varepsilon^2} \\ &= \frac{n \cdot \mathbb{V}[X_1]}{n^2 \varepsilon^2} \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty. \end{aligned}$$

Also gilt $\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k \xrightarrow{P} \mathbb{E}[X_1]$ für $n \rightarrow \infty$. Beachtet dabei, dass wir für Tschebycheff $\mathbb{E}[\sum_{k=1}^n X_k] = n\mathbb{E}[X_1]$ genutzt haben. Um ganz genau zu sein (und wir wollen natürlich genau sein!), merken wir noch an, dass „>“ oder „ \geq “ in der Definition der schwachen Konvergenz natürlich keine Rolle spielt, ε ist schließlich beliebig.

Man kann das Argument auch anders hinschreiben. Benutzt zum Üben doch mal statt Tschebycheff die Markov Ungleichung mit $h(x) = x^2$ plus die Verschiebungsformel für die Varianz.

(ii) Um die schwächeren Annahmen von (ii) zu verstehen, brauchen wir nur in den vier Zeilen des Arguments zu schauen, wie wir die Unabhängigkeit abschwächen können, so dass die Konvergenz immer noch folgt. Wir sehen dann sofort, dass für Bienaymé nur paarweise unkorreliert gebraucht wird, dann aber für die Konvergenz noch (4.6) gefordert werden muss (es wird nicht mehr identisch verteilt angenommen, es gilt also nicht $\mathbb{V}[X_k] = \mathbb{V}[X_1]$). Schaut euch das in Ruhe an, um die Idee „erst Tschebyscheff, dann Bienaymé“ einzubrennen. \square

Zum besseren Verständnis kann man mal ausprobieren, ob man das schwache Gesetz genauso mit der Annahme $\mathbb{E}[|X_1|] < \infty$ beweisen könnte. Warum funktioniert der Beweis nicht, wenn man die Markovungleichung für das erste Moment statt für das zweite Moment ausprobiert? Der Trick an dem Beweis mit zweiten Momenten ist, dass die Varianz der Summe, die eigentlich aus n^2 vielen Summanden besteht, sich aufgrund der Annahme (unabhängig oder unkorreliert) zu einer Summe aus nur n vielen Summanden reduziert (im Beweis von Bienaymé kürzen sich die meisten Terme raus). Damit dominiert der Nenner mit n^2 und die obere Schranke konvergiert gegen 0. Der Effekt passiert beim ersten Moment nicht, weil keine „gemischten Terme“ $\mathbb{E}[X_i X_j] = 0$

aufzutreten. Deshalb stünde sowohl in Zähler als auch in Nenner etwas mit n , die obere Schranke würde also nicht gegen 0 konvergieren, in Formeln (für $\mathbb{E}[X_1] = 0$):

$$\mathbb{P}\left(\left|\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k\right| \geq \varepsilon\right) \stackrel{4.1.22, h(x)=|x|}{\leq} \frac{\mathbb{E}\left[\left|\sum_{k=1}^n X_k\right|\right]}{n\varepsilon} \leq \frac{\sum_{k=1}^n \mathbb{E}[|X_k|]}{n\varepsilon} = \frac{n\mathbb{E}[|X_1|]}{n\varepsilon} \not\rightarrow 0,$$

für $n \rightarrow \infty$. Genau den selben Effekt werden wir beim Beweis des starken Gesetzes der großen Zahlen sehen, bei dem wir endliche 4.te Momente annehmen und bei der Markovungleichung mit $h(x) = x^4$ genug Summanden verschwinden, dass der Nenner dominiert.

4.6 Starkes Gesetz der großen Zahlen

Vorlesung 26

Was bedeutet die stochastische Konvergenz, bzw. warum ist sie schwach? Seien als Beispiel X_1, X_2, \dots u.i.v. Würfel, also diskret gleichverteilt auf $\{1, \dots, 6\}$. Wegen $\mathbb{E}[X_1] = 3,5$ bedeutet das schwache Gesetz der großen Zahlen (wähle zum Beispiel $\varepsilon = 0,01$), dass

$$\mathbb{P}\left(3,49 < \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i < 3,51\right) = \mathbb{P}\left(\left|\frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i - \mathbb{E}[X_1]\right| < 0,01\right) \rightarrow 1, \quad n \rightarrow \infty.$$

In Worten steht hier: „Der Mittelwert wird mit hoher Wahrscheinlichkeit nah bei 3,5 liegen, wenn n groß ist.“ Es wird damit nicht ausgeschlossen, dass der Mittelwert mit kleiner Wahrscheinlichkeit weit vom Erwartungswert entfernt liegt. Genau hier liegt der Unterschied zum starken Gesetz der großen Zahlen, das wir als nächstes beweisen wollen. Hier wird die stochastische Konvergenz durch fast sichere Konvergenz ersetzt. Weil in der Definition der fast sicheren Konvergenz alle n gemeinsam *innerhalb* der Wahrscheinlichkeit auftauchen, $\mathbb{P}(X_n \rightarrow X) = 1$, kann der Effekt nicht auftreten.

Als Hilfsmittel für den Beweis diskutieren wir zunächst das Borel-Cantelli Lemma. Dazu zunächst ein paar Definitionen:

Definition 4.6.1. Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein Wahrscheinlichkeitsraum und seien $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A}$ beliebige Ereignisse.

(i)

$$\begin{aligned} \limsup_{n \rightarrow \infty} A_n &:= \bigcap_{n=1}^{\infty} \bigcup_{k=n}^{\infty} A_k \\ &= \{\omega \in \Omega : \omega \in A_n \text{ für unendlich viele } n\} \\ &\stackrel{\text{Notation}}{=} \{A_n \text{ unendlich oft}\} \end{aligned}$$

heißt **Limes superior** der Folge (A_n) von Ereignissen.

(ii)

$$\begin{aligned} \liminf_{n \rightarrow \infty} A_n &:= \bigcup_{n=1}^{\infty} \bigcap_{k=n}^{\infty} A_k \\ &= \{\omega \in \Omega : \omega \in A_n \text{ schließlich immer}\} \\ &\stackrel{\text{Notation}}{=} \{A_n \text{ schließlich immer}\} \end{aligned}$$

Limes inferior der Folge (A_n) von Ereignissen.

Weil aufgrund der Definition einer σ -Algebra abzählbare Schnitte und Vereinigungen wieder in \mathcal{A} sind, sind auch $\limsup_{n \rightarrow \infty} A_n$ und $\liminf_{n \rightarrow \infty} A_n$ in \mathcal{A} . Wem der Begriff „schließlich immer“ suspekt ist, der oder die schaue einfach die formelle Definition an. Diese besagt, dass es eine

natürliche Zahl n gibt, so dass das Ereigniss danach *immer* eintritt (der Durchschnitt von Mengen enthält alle Elemente, die in allen Mengen enthalten sind).

Tatsächlich haben die neuen Begriffe \liminf und \limsup für Mengen auch etwas mit den uns bekannten Begriffen \liminf und \limsup für Folgen zu tun:

Lemma 4.6.2. Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein Wahrscheinlichkeitsraum und seien $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A}$ beliebige Ereignisse. Dann gelten:

- (i) $\liminf_{n \rightarrow \infty} A_n \subseteq \limsup_{n \rightarrow \infty} A_n,$
- (ii) $(\liminf_{n \rightarrow \infty} A_n)^C = \limsup_{n \rightarrow \infty} A_n^C,$
- (iii) $\limsup_{n \rightarrow \infty} \mathbf{1}_{A_n}(\omega) = \mathbf{1}_{\limsup_{n \rightarrow \infty} A_n}(\omega), \quad \forall \omega \in \Omega,$
- (iv) $\liminf_{n \rightarrow \infty} \mathbf{1}_{A_n}(\omega) = \mathbf{1}_{\liminf_{n \rightarrow \infty} A_n}(\omega), \quad \forall \omega \in \Omega.$

Beweis. Denkt einfach mal kurz darüber nach, was $\liminf_{n \rightarrow \infty} a_n = 1$ oder $\liminf_{n \rightarrow \infty} a_n = 0$ für eine reelle Folge (a_n) bedeutet, wenn diese nur die Werte 0 und 1 annimmt. Übung. \square

Das Borel-Cantelli Lemma gibt uns gleich ein Kriterium, ob die Wahrscheinlichkeit des $\limsup A_n$ null ist oder (mit einer stärkeren Annahme) 1 ist. Dafür basteln wir mit Zufallsvariablen rum, alles basiert auf folgender Bemerkung:

Bemerkung 4.6.3. Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein Wahrscheinlichkeitsraum und seien $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A}$ beliebige Ereignisse. Dann gilt

$$A_1, A_2, \dots \text{ sind unabhängig} \Leftrightarrow \mathbf{1}_{A_1}, \mathbf{1}_{A_2}, \dots \text{ sind unabhängig},$$

wobei wir auch die Unabhängigkeit durch paarweise Unabhängigkeit ersetzen können. Beachte: A_1, A_2, \dots ist eine Folge von Ereignissen, wohingegen $\mathbf{1}_{A_1}, \mathbf{1}_{A_2}, \dots$ eine Folge von Zufallsvariablen ist. Das ist also ein guter Moment, in Kapitel 4.4 die Definitionen von Unabhängigkeit von Ereignissen und Zufallsvariablen nochmal zu vergleichen! Warum gilt die Äquivalenz? Checken wir die Definitionen:

$$\begin{aligned} \mathbf{1}_{A_1}, \mathbf{1}_{A_2}, \dots \text{ unabhängig} &\stackrel{\text{Def. 4.4.10}}{\Leftrightarrow} \sigma(\mathbf{1}_{A_1}), \sigma(\mathbf{1}_{A_2}), \dots \text{ unabhängig} \\ &\stackrel{2.1.9}{\Leftrightarrow} \{\emptyset, \Omega, A_1, A_1^C\}, \{\emptyset, \Omega, A_2, A_2^C\}, \dots \text{ unabhängig} \\ &\Leftrightarrow A_1, A_2, \dots \text{ unabhängig}. \end{aligned}$$

Für die dritte Äquivalenz haben wir Definition 4.4.8 genutzt, sowie die Eigenschaft, dass Unabhängigkeit von Ereignissen sich auch auf die Komplemente überträgt (Übung).

Satz 4.6.4. **[Borel-Cantelli Lemma]** Sei $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ ein Wahrscheinlichkeitsraum und seien $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{A}$ beliebige Ereignisse, so gelten:

(i)

$$\sum_{n=1}^{\infty} \mathbb{P}(A_n) < \infty \Rightarrow \mathbb{P}\left(\limsup_{n \rightarrow \infty} A_n\right) = 0.$$

(ii) Sind die A_1, A_2, \dots zusätzlich paarweise unabhängig, so gilt

$$\sum_{n=1}^{\infty} \mathbb{P}(A_n) = \infty \Rightarrow \mathbb{P}\left(\limsup_{n \rightarrow \infty} A_n\right) = 1.$$

Damit kennt ihr nun euer erstes „0-1-Gesetz“: Sind die Ereignisse A_1, A_2, \dots paarweise unabhängig, so gilt automatisch $\mathbb{P}(\limsup_{n \rightarrow \infty} A_n) \in \{0, 1\}$ und

$$\mathbb{P}(\limsup_{n \rightarrow \infty} A_n) = 1 \iff \mathbb{P}(\limsup_{n \rightarrow \infty} A_n) > 0 \iff \sum_{n=1}^{\infty} \mathbb{P}(A_n) = \infty.$$

Das nützliche an 0-1-Gesetzen ist, dass man nur zeigen muss, dass etwas strikt positive Wahrscheinlichkeit hat, um sogar Wahrscheinlichkeit 1 zu schließen.

Beweis.

- (i) „triviale Rechnung“: Die einfache Richtung folgt aus einfachen Manipulationen mit Mengen und Eigenschaften von Maßen:

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(\limsup_{n \rightarrow \infty} A_n) &= \mathbb{P}\left(\bigcap_{n=1}^{\infty} \bigcup_{k=n}^{\infty} A_k\right) \\ &\stackrel{\text{Stet. Maße}}{=} \lim_{N \rightarrow \infty} \mathbb{P}\left(\bigcap_{n=1}^N \bigcup_{k=n}^{\infty} A_k\right) \\ &\stackrel{\text{Monotonie}}{\leq} \lim_{N \rightarrow \infty} \mathbb{P}\left(\bigcup_{k=N}^{\infty} A_k\right) \\ &\stackrel{\text{Subadd.}}{\leq} \lim_{N \rightarrow \infty} \sum_{k=N}^{\infty} \mathbb{P}(A_k) = 0. \end{aligned}$$

Die letzte Gleichheit gilt nach Annahme und Analysis 1 (Eigenschaft konvergenter Reihen), weil $\sum_{k=1}^{\infty} \mathbb{P}(A_k) < \infty$ angenommen wurde.

- (ii) Die Rückrichtung ist deutlich schwieriger, wir nutzen die sogenannte „zweite-Momenten-Methode“. Dafür werden erstes und zweites Moment einer geeigneten Zufallsvariable miteinander verglichen. Wir betrachten im Folgenden die Zufallsvariablen $\mathbf{1}_{A_n}$, die aufgrund von Bemerkung 4.6.3 unabhängig sind. Weil die Zufallsvariablen nur die Werte 0 und 1 annehmen, sind sie Bernoulli-verteilt. Genauer, es gilt $\mathbf{1}_{A_n} \sim \text{Ber}(p_n)$, wobei $p_n = \mathbb{P}(A_n)$ die Wahrscheinlichkeit für den Wert 1 ist. Kleine Erinnerung: Für Ber(p)-verteilte Zufallsvariablen ist der Erwartungswert p und die Varianz $p(1-p)$. Das werden wir im Folgenden ausnutzen.

Wir betrachten die Folge

$$Z_k = \sum_{n=1}^k \mathbf{1}_{A_n}, \quad k \in \mathbb{N},$$

weil mit dieser Folge $\limsup_{n \rightarrow \infty} A_n$ beschrieben werden kann:

$$\omega \in \limsup_{n \rightarrow \infty} A_n \iff +\infty = \sum_{n=1}^{\infty} \mathbf{1}_{A_n}(\omega) = \lim_{k \rightarrow \infty} Z_k(\omega). \quad (4.7)$$

Das gilt natürlich weil die Reihe nur aus Summanden 0 oder 1 besteht und daher unendlich ist genau dann, wenn unendlich viele Summanden 1 sind, also wenn ω in unendlich vielen A_n ist. Für Erwartungswert und Varianz gelten

$$\mathbb{E}[Z_k] = \sum_{n=1}^k \mathbb{E}[\mathbf{1}_{A_n}] = \sum_{n=1}^k \mathbb{P}(A_n) \xrightarrow{\text{Ann.}} +\infty, \quad k \rightarrow \infty,$$

sowie

$$\mathbb{V}[Z_k] \stackrel{4.2.31}{=} \sum_{n=1}^k \mathbb{V}[\mathbf{1}_{A_n}] \stackrel{4.6.3}{=} \sum_{n=1}^k \mathbb{P}(A_n)(1 - \mathbb{P}(A_n)) \leq \sum_{n=1}^k \mathbb{P}(A_n) = \mathbb{E}[Z_k],$$

weil unabhängige Zufallsvariablen auch unkorreliert sind. Jetzt benutzen wir Tschebyscheff mit den Formeln für Erwartungswert und Varianz:

$$\mathbb{P}\left(|Z_k - \mathbb{E}[Z_k]| \geq \frac{\mathbb{E}[Z_k]}{2}\right) \stackrel{4.1.22}{\leq} \frac{\mathbb{V}[Z_k]}{\frac{1}{4}\mathbb{E}[Z_k]^2} \leq \frac{4\mathbb{E}[Z_k]}{\mathbb{E}[Z_k]^2} = \frac{4}{\mathbb{E}[Z_k]} \rightarrow 0, \quad (4.8)$$

für $k \rightarrow \infty$. Sei nun $\lambda > 0$ beliebig. Dann existiert wegen der Divergenz der Erwartungswerte gegen unendlich ein $k_0 \in \mathbb{N}$ mit $\frac{\lambda}{\mathbb{E}[Z_k]} < \frac{1}{2}$ für alle $k \geq k_0$. Weil aufgrund der Definition von

Z_k auch $Z_k \leq \sum_{n=1}^{\infty} \mathbf{1}_{A_n}$ gilt, bekommen wir für beliebiges $k \geq k_0$

$$\begin{aligned} \mathbb{P}\left(\sum_{n=1}^{\infty} \mathbf{1}_{A_n} < \lambda\right) &\leq \mathbb{P}(Z_k < \lambda) \\ &= \mathbb{P}\left(\frac{Z_k}{\mathbb{E}[Z_k]} < \frac{\lambda}{\mathbb{E}[Z_k]}\right) \\ &\leq \mathbb{P}\left(\frac{Z_k}{\mathbb{E}[Z_k]} < \frac{1}{2}\right) \\ &= \mathbb{P}\left(\frac{Z_k}{\mathbb{E}[Z_k]} - 1 < -\frac{1}{2}\right) \\ &\leq \mathbb{P}\left(\left|\frac{Z_k}{\mathbb{E}[Z_k]} - 1\right| \geq \frac{1}{2}\right) \\ &\stackrel{\text{Vor.}}{=} \mathbb{P}\left(|Z_k - \mathbb{E}[Z_k]| \geq \frac{\mathbb{E}[Z_k]}{2}\right) \stackrel{(4.8)}{\rightarrow} 0, \quad k \rightarrow \infty. \end{aligned}$$

Also gilt $\mathbb{P}\left(\sum_{n=1}^{\infty} \mathbf{1}_{A_n} < \lambda\right) = 0$. Weil λ beliebig gewählt war, folgt aufgrund der Stetigkeit von Maßen auch $\mathbb{P}\left(\sum_{n=1}^{\infty} \mathbf{1}_{A_n} < \infty\right) = \lim_{N \rightarrow \infty} \mathbb{P}\left(\sum_{n=1}^{\infty} \mathbf{1}_{A_n} < N\right) = 0$. Wegen (4.7) gilt nun

$$\mathbb{P}\left(\limsup_{n \rightarrow \infty} A_n\right) = \mathbb{P}\left(\sum_{n=1}^{\infty} \mathbf{1}_{A_n} = +\infty\right) = 1.$$

□

Kleine Anmerkung an dieser Stelle: Wenn im zweiten Teil statt paarweiser Unabhängigkeit sogar Unabhängigkeit angenommen wird, dann gibt es einen einfacheren Beweis für Teil (ii):

$$\begin{aligned} \mathbb{P}\left((\limsup_{n \rightarrow \infty} A_n)^C\right) &\stackrel{\text{de Morgan}}{=} \mathbb{P}\left(\bigcup_{n=1}^{\infty} \bigcap_{k=n}^{\infty} A_k^C\right) \\ &\stackrel{\text{Subadd.}}{\leq} \sum_{n=1}^{\infty} \mathbb{P}\left(\bigcap_{k=n}^{\infty} A_k^C\right) \\ &\stackrel{\text{Stet. Maße}}{\leq} \sum_{n=1}^{\infty} \lim_{N \rightarrow \infty} \mathbb{P}\left(\bigcap_{k=n}^N A_k^C\right) \\ &\stackrel{\text{Unab.}}{=} \sum_{n=1}^{\infty} \lim_{N \rightarrow \infty} \prod_{k=n}^N (1 - \mathbb{P}(A_n)) \\ &\stackrel{1-x \leq e^{-x}}{\leq} \sum_{n=1}^{\infty} \lim_{N \rightarrow \infty} \prod_{k=n}^N e^{-\mathbb{P}(A_n)} \\ &= \sum_{n=1}^{\infty} \lim_{N \rightarrow \infty} e^{-\sum_{k=n}^N \mathbb{P}(A_n)} \stackrel{\text{Vor.}}{=} \sum_{n=1}^{\infty} 0 = 0. \end{aligned}$$

Checkt mal genau, warum dieser Beweis Unabhängigkeit statt nur paarweise Unabhängigkeit benutzt! Die komplizierte Variante wurde hauptsächlich aus didaktischen Gründen gewählt, um Argumente mit der Markovungleichung und Bernoulli-Zufallsvariablen zu wiederholen.

Nach diesem sehr abstrakten Highlight, nun zurück zur fast sicheren Konvergenz und dem starken Gesetz der großen Zahlen.

Korollar 4.6.5. Seien X, X_1, X_2, \dots Zufallsvariablen auf einem Wahrscheinlichkeitsraum $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, dann gelten:

(i)

$$\sum_{n=1}^{\infty} \mathbb{P}(|X_n - X| > \varepsilon) < \infty \text{ für alle } \varepsilon > 0 \implies X_n \xrightarrow{\text{f.s.}} X, \quad n \rightarrow \infty.$$

(ii) Unter der zusätzlich Annahme $X_1 - X, X_2 - X, \dots$ sind paarweise unabhängig, gilt:

$$\sum_{n=1}^{\infty} \mathbb{P}(|X_n - X| > \varepsilon) = +\infty \text{ für ein } \varepsilon > 0 \implies X_n \not\xrightarrow{\text{f.s.}} X, \quad n \rightarrow \infty.$$

Beweis. Beide Aussagen folgen sofort aus Borel-Cantelli:

(i) Mit $\varepsilon = \frac{1}{k}$ impliziert das Borel-Cantelli-Lemma $\mathbb{P}(|X_n - X| > \frac{1}{k} \text{ unendlich oft}) = 0$ bzw. $\mathbb{P}(|X_n - X| > \frac{1}{k} \text{ nur endlich oft}) = 1$ für alle $k \in \mathbb{N}$. Daraus folgt

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(X_n \rightarrow X) &= \mathbb{P}\left(\left\{\omega : \forall k \in \mathbb{N} \exists N \in \mathbb{N} : |X_n(\omega) - X(\omega)| \leq \frac{1}{k} \forall n \geq N\right\}\right) \\ &= \mathbb{P}\left(\bigcap_{k=1}^{\infty} \left\{\omega : \exists N \in \mathbb{N} : |X_n(\omega) - X(\omega)| \leq \frac{1}{k} \forall n \geq N\right\}\right) \\ &= \mathbb{P}\left(\left\{\omega : |X_n(\omega) - X(\omega)| > \frac{1}{k} \text{ endlich oft}\right\}\right) = 1, \end{aligned}$$

weil der Durchschnitt abzählbar vieler Mengen von Maß 1 auch Maß 1 hat (wegen Komplementbildung, abzählbare Vereinigungen von Nullmengen sind Nullmengen). Denkt an dieser Stelle nochmal daran, dass wir manchmal in Wahrscheinlichkeiten die ω bei Zufallsvariablen weglassen weil es sich besser liest.

(ii) Borel-Cantelli impliziert $\mathbb{P}(|X_n - X| > \varepsilon \text{ unendlich oft}) = 1$, also ist die Wahrscheinlichkeit, dass X_n gegen X konvergiert, sogar 0.

□

Wegen Borel-Cantelli können wir den Unterschied von stochastischer und fast sicherer Konvergenz nun besser verstehen:

Bemerkung 4.6.6. [Stochastische Konvergenz vs. fast sichere Konvergenz]

- Um stochastische Konvergenz zu zeigen, muss $a_n := \mathbb{P}(|X_n - X| > \varepsilon)$ für beliebiges $\varepsilon > 0$ eine Nullfolge sein. Konvergiert die Nullfolge so schnell gegen 0, dass auch der Reihengrenzwert $\sum_{n=1}^{\infty} a_n$ endlich ist, so konvergiert nach Korollar 4.6.5 die Folge (X_n) fast sicher gegen X . Wenn wir uns an Analysis 1 erinnern, ist es ein großer Unterschied, ob die Reihe über eine Folge konvergiert oder die Folge eine Nullfolge ist. Beispielsweise reicht für stochastische Konvergenz die Abschätzung $\mathbb{P}(|X_n - X| > \varepsilon) \leq \frac{1}{n}$ für fast sichere Konvergenz nicht!
- Wir müssen noch einen Teil des Beweises von Satz 4.5.11 nachliefern. Das folgt aus dem ersten Teil des Korollars mit der Wahl der Teilfolge n_k , die

$$\mathbb{P}\left(|X_{n_k} - X| > \frac{1}{k}\right) < \frac{1}{2^k}$$

erfüllt.

Beispiel 4.6.7. Schauen wir uns das Beispiel 4.5.7 nochmal etwas allgemeiner an, um ein konkretes Beispiel für Korollar 4.6.5 zu haben: Seien X_1, X_2, \dots unabhängige Zufallsvariablen mit

$$\mathbb{P}(X_n = 1) = \frac{1}{n^p}, \quad \mathbb{P}(X_n = 0) = 1 - \frac{1}{n^p},$$

also $X_n \sim \text{Ber}(\frac{1}{n^p})$, $n \in \mathbb{N}$. Man stelle sich wieder unabhängige Versuche vor (1 bedeutet „Erfolg“, 0 bedeutet „Misserfolg“), bei denen die Wahrscheinlichkeit für „Erfolg“ immer kleiner wird. Fragen wir uns wieder: Konvergiert die Folge fast sicher gegen die Zufallsvariable $X = 0$? Wegen der angenommenen Unabhängigkeit gilt mit Korollar 4.6.5

$$X_n \xrightarrow{\text{f.s.}} 0, \quad n \rightarrow \infty \quad \Leftrightarrow \quad \sum_{n=1}^{\infty} \mathbb{P}(X_n = 1) = \sum_{n=1}^{\infty} \frac{1}{n^p} < +\infty \quad \Leftrightarrow \quad p > 1.$$

Ausformuliert ist die Aussage noch spektakulärer weil die Konvergenz gegen 0 einer Folge mit Werten 0 oder 1 bedeutet, dass die Folge irgendwann nur noch den Wert 0 annimmt. Ist $p \leq 1$, so ist der Versuch also immer mal wieder erfolgreich, wohingegen für $p > 1$ der Versuch nur endlich oft erfolgreich ist. Wenn man bedenkt, dass der Versuch unendlich oft ausgeführt wird und jedes Mal positive Wahrscheinlichkeit für Erfolg besteht, ist der Fall $p > 1$ schon überraschend! Hier ist ein ganz konkretes Anwendungsbeispiel. Stellt euch vor, ihr schreibt jedes Jahr die Stochastik 1 Klausur, ohne euch mit dem Inhalt zu beschäftigen. Weil ihr den Inhalt mit der Zeit vergesst, wird die Wahrscheinlichkeit des Bestehens immer kleiner. Die Frage ist nun: Wenn ihr immer wieder probiert, werdet ihr irgendwann bestehen? Das Beispiel zeigt, dass das davon abhängt, wie schnell die Bestehenswahrscheinlichkeit fällt, oder anders formuliert, wie schnell ihr vergesst.

Jetzt zum starken Gesetz der großen Zahlen:

Satz 4.6.8. **[Starkes Gesetz der großen Zahlen]** Sind X_1, X_2, \dots u.i.v. Zufallsvariablen auf $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ mit $\mathbb{E}[|X_1|] < \infty$, so gilt

$$\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k \xrightarrow{\text{f.s.}} \mathbb{E}[X_1], \quad n \rightarrow \infty.$$

Beweis. Wir beweisen den Satz nur unter der zusätzlichen Annahme $\mathbb{E}[X_1^4] < \infty$. Die Aussage gilt auch unter der schwachen Annahme $\mathbb{E}[|X_1|] < \infty$, den Beweis werden wir aber erst in einer weiterführenden Vorlesung diskutieren. Wir nehmen ohne Einschränkung $\mathbb{E}[X_1] = 0$ an (sonst mit $\bar{X}_k := X_k - \mathbb{E}[X_k]$ verschieben, man nennt das Zentrieren). Wir wenden jetzt Korollar 4.6.5 an:

$$\begin{aligned} \mathbb{P}\left(\left|\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k - 0\right| \geq \varepsilon\right) &\stackrel{4.1.22, h(x)=x^4}{\leq} \frac{\mathbb{E}\left[\left|\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k\right|^4\right]}{\varepsilon^4} \\ &= \frac{1}{\varepsilon^4 n^4} \mathbb{E}\left[\sum_{k_1, k_2, k_3, k_4=1}^n X_{k_1} X_{k_2} X_{k_3} X_{k_4}\right] \\ &\stackrel{\text{unabh., zentr.}}{=} \frac{1}{\varepsilon^4 n^4} \left(\sum_{k=1}^n \mathbb{E}[X_k^4] + \sum_{i \neq l=1}^n \mathbb{E}[X_i^2 X_l^2] \right) \\ &\stackrel{\text{ident. vert.}}{=} \frac{1}{\varepsilon^4 n^4} \left(n \mathbb{E}[X_1^4] + \frac{n(n-1)}{2} \mathbb{E}[X_1^2] \mathbb{E}[X_1^2] \right) \\ &\leq \frac{C}{n^2}, \end{aligned}$$

mit $C = \frac{\mathbb{E}[X_1^4]}{\varepsilon^4} + \frac{\mathbb{E}[X_1^2]^2}{2\varepsilon^4}$. Damit haben wir die Voraussetzung von Korollar 4.6.5 (i) gecheckt und die Aussage folgt. Wie beim schwachen Gesetz gilt auch hier wieder: Weil ε beliebig ist, spielt „>“ oder „ \geq “ keine Rolle.

Der Trick ist die dritte Gleichheit. Eigentlich sollten bei Tschebyscheff mit vierter Potenz n^4 Summanden im Zähler auftauchen. Wegen der Unabhängigkeit fallen von den Summanden $\mathbb{E}[X_{i_1}X_{i_2}X_{i_3}X_{i_4}]$ jedoch alle als 0 weg, bei denen eine der Zufallsvariablen nur einmal auftaucht (es gilt wegen der Unabhängigkeit zum Beispiel $\mathbb{E}[X_1X_2X_3X_4] = \mathbb{E}[X_1^2]\mathbb{E}[X_2]\mathbb{E}[X_3]\mathbb{E}[X_4] = \mathbb{E}[X_1^2]0 = 0$). Es bleiben also nicht n^4 viele Summanden stehen, sondern nur die, bei denen entweder immer die gleiche oder nur zwei verschiedene Zufallsvariablen auftauchen. Das sind aber nur etwa n^2 viele und damit bringt der Nenner n^4 die Reihe zum konvergieren. \square

Bemerkung 4.6.6 zeigt uns ganz genau den Unterschied zwischen unseren Beweisen der schwachen und dem starken Gesetze der großen Zahlen: Im Beweis des schwachen Gesetzes haben wir mit zweiten Momenten die obere Schranke $\frac{\mathbb{V}[X_1]}{\varepsilon n}$ hergeleitet. Das reichte für stochastische Konvergenz, aber nicht für fast sichere Konvergenz weil die harmonische Reihe divergiert. Das Tschebyscheff Argument mit vierten Momenten hingegen gibt die summierbare obere Schranke $\frac{C}{n^2}$. Dritte Momente funktionieren übrigens auch nicht, da stört der Betrag. Der „richtige“ Beweis (nur unter der Voraussetzung $\mathbb{E}[|X_1|] < \infty$) funktioniert anders, Tschebyscheff ist einfach keine gute Abschätzung.

Bemerkung 4.6.9.  Unabhängig von den Annahmen an die Folge X_1, X_2, \dots spricht man immer von einem „starken Gesetz“, wenn fast sichere Konvergenz vorliegt. Man spricht von einem „schwachen Gesetz“, wenn stochastische Konvergenz vorliegt. Weil fast sichere Konvergenz die stochastische Konvergenz impliziert, impliziert ein starkes Gesetz immer ein schwaches Gesetz. Wir haben also das schwache Gesetz der großen Zahlen für u.i.v. Folgen mit endlichen zweiten Momenten gezeigt, das starke Gesetz der großen Zahlen für u.i.v. Folgen mit endlichen ersten Momenten. Weil $\mathbb{E}[X_1^2] < \infty$ auch $\mathbb{E}[|X_1|] < \infty$ impliziert (Hölder mit 1!), ist die Annahme $\mathbb{E}[X_1^2] < \infty$ im schwachen Gesetz natürlich viel zu stark, es gilt schließlich mit der schwächeren Annahme $\mathbb{E}[|X_1|] < \infty$ die stärkere Aussage der fast sicheren Konvergenz! Teil (i) in Satz 4.5.12 ist also im Prinzip überflüssig und wurde nur aus didaktischen Gründen behandelt. Interessanter ist eigentlich Teil (ii), denn unter diesen schwächeren Annahmen muss das starke Gesetz der großen Zahlen nicht gelten. Ein Beispiel ist folgendes: Ist X_1, X_2, \dots eine Folge von unabhängigen (nicht identisch verteilten) Zufallsvariablen mit

$$\begin{aligned}\mathbb{P}(X_n = n) &= \frac{1}{2n \log(n+1)}, \\ \mathbb{P}(X_n = -n) &= \frac{1}{2n \log(n+1)}, \\ \mathbb{P}(X_n = 0) &= 1 - \frac{1}{n \log(n+1)},\end{aligned}$$

so gilt das schwache Gesetz, aber nicht das starke Gesetz. Es gibt also durchaus einen Grund für Teil (ii) von Satz 4.5.12.

Am Ende des Kapitels noch eine kleine Bonus-Anwendung von Borel-Cantelli. Der Satz kommt in der Vorlesung nach dem Abspann weil die Aussage zwar nützlich, aber nicht notwendig für euer Verständnis ist (also nicht Klausurrelevant ist). Wir zeigen, dass Mittelwerte $\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k$ von u.i.v. Folgen von Zufallsvariablen nur für $\mathbb{E}[|X_1|] < \infty$ fast sicher konvergieren können und (dann gilt das starke Gesetz der großen Zahlen) daher nur gegen den Erwartungswert konvergieren können!

Satz 4.6.10.  Es seien X_1, X_2, \dots unabhängig und identisch verteilt, so dass $\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k$ fast sicher für $n \rightarrow \infty$ gegen eine Zufallsvariable X konvergiert. Dann gilt $\mathbb{E}[|X_1|] < \infty$ und

$$\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k \xrightarrow{\text{f.s.}} \mathbb{E}[X_1], \quad n \rightarrow \infty.$$

Beweis. Elementare Umformungen geben

$$\frac{X_n}{n} = \frac{\sum_{k=1}^n X_k}{n} - \frac{\sum_{k=1}^{n-1} X_k}{n} = \frac{\sum_{k=1}^n X_k}{n} - \frac{n-1}{n} \frac{\sum_{k=1}^{n-1} X_k}{n-1} \xrightarrow{\text{f.s.}} 0, \quad n \rightarrow \infty,$$

weil beide Summanden der rechten Seite nach Annahme gegen X konvergieren. Damit gilt dann

$$\mathbb{P}\left(\frac{|X_n|}{n} > 1 \text{ unendlich oft}\right) = 0$$

und mit $A_n := \{|X_n| > n\}$ folgt mit der zweiten Aussage von Borel-Cantelli $\sum_{n=1}^{\infty} \mathbb{P}(A_n) < \infty$. Der Vergleich von Integralen mit Reihen aus Analysis 1 (für die monoton fallende Funktion $f(t) = \mathbb{P}(|X_1| > t)$ mit $f(n) = \mathbb{P}(|X_1| > n) \stackrel{\text{u.i.v.}}{=} \mathbb{P}(|X_n| > n) = \mathbb{P}(A_n)$) impliziert damit

$$\mathbb{E}[|X_1|] = \int_0^{\infty} \mathbb{P}(|X_1| > t) dt < \infty.$$

Zur Erinnerung: Der Satz der Analysis besagt

$$\sum_{n=1}^{\infty} f(n) < \infty \Leftrightarrow \int_1^{\infty} f(x) dx < \infty.$$

Dabei haben wir eine Übungsaufgabe benutzt: Es gilt nämlich für jede nicht-negative Zufallsvariable Y die Identität $\mathbb{E}[Y] = \int_0^{\infty} \mathbb{P}(Y > t) dt$. Das folgt aus Fubini, wenn man die Wahrscheinlichkeit als Erwartungswert $\mathbb{E}[\mathbf{1}_{(t, +\infty)}(Y)]$ schreibt.

Damit ist die erste Aussage gezeigt. Weil nun $\mathbb{E}[|X_1|] < \infty$ gilt, ist die Voraussetzung von Satz 4.6.8 erfüllt und die zweite Aussage folgt. \square

Vorlesung 27

Anwendung 4.6.11. [Empirisches Gesetz der großen Zahlen] Seien X_1, X_2, \dots unabhängig und identisch verteilte Zufallsvariablen, so gilt

$$\frac{1}{n} \#\{k \leq n : X_k \in A\} \xrightarrow{\text{f.s.}} \mathbb{P}(X_1 \in A), \quad n \rightarrow \infty,$$

für $A \in \mathcal{B}(\mathbb{R})$. Insbesondere gilt mit der Wahl $A = (-\infty, t]$

$$\frac{1}{n} \#\{k \leq n : X_k \leq t\} \xrightarrow{\text{f.s.}} F(t), \quad n \rightarrow \infty,$$

und mit der Wahl $A = \{a_l\}$ für diskrete Zufallsvariablen mit Werten $\{a_1, \dots, a_N\}$ und Wahrscheinlichkeiten p_1, \dots, p_N

$$\frac{1}{n} \#\{k \leq n : X_k = a_l\} \xrightarrow{\text{f.s.}} p_l, \quad n \rightarrow \infty.$$

Beweis. Wir definieren $Y_k := \mathbf{1}_A(X_k)$. Die Y_i sind u.i.v. (siehe Korollar 4.2.28) mit endlichem Erwartungswert (sie sind durch 1 beschränkt). Berechnen wir noch den Erwartungswert: $\mathbb{E}[Y_1] = \mathbb{E}[\mathbf{1}_A(X_1)] = \mathbb{P}(X_1 \in A)$. Also kann das Gesetz der großen Zahlen angewandt werden und es gilt, weil Y_k nur die Werte 0 und 1 annehmen,

$$\frac{1}{n} \#\{k \leq n : X_k \in A\} = \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n Y_k \xrightarrow{\text{f.s.}} \mathbb{E}[Y_1] = \mathbb{P}(X_1 \in A), \quad n \rightarrow \infty$$

\square

In der Statistik nennt man $F_n(t) := \frac{1}{n} \#\{k \leq n : X_k \leq t\}, t \in \mathbb{R}$, empirische Verteilungsfunktion der Stichprobe X_1, \dots, X_n . Das Korollar besagt, dass die empirische Verteilungsfunktion punktweise gegen die Verteilungsfunktion konvergiert, wenn die Beobachtungsgröße wächst. Wozu ist das nützlich? Stellen wir uns vor, wir könnten ein Experiment beobachten, kennen aber nicht die Verteilungsfunktion der beschreibenden Zufallsvariablen. Wenn wir die Verteilungsfunktion $F(t)$ „schätzen“ wollen, beobachten wir also möglichst viele unabhängige Ausführungen des Experiments und nehmen $F_n(t)$ als Schätzwert für $F(t)$. Fragen dieser Art werden in Vorlesungen der Statistik und Ökonometrie thematisiert.

Anwendung 4.6.12.  [Monte-Carlo-Methode] Numerische Methoden die darauf basieren, eine „gesuchte Größe“ μ als Erwartungswert irgendeiner Zufallsvariablen zu schreiben und diese mit dem Gesetz der Großen Zahlen als $\frac{1}{N} \sum_{k=1}^N X_k$ zu approximieren, heißen **Monte-Carlo Methoden**. Als Beispiel schauen wir uns die Berechnung von Integralen $\int_0^1 f(x) dx$ mit einer Monte-Carlo Methode an. Sei f integrierbar und $U \sim \mathcal{U}([0, 1])$. Dann ist die Zufallsvariable $f(U)$ integrierbar mit

$$\mathbb{E}[f(U)] = \int_{\mathbb{R}} f(x) \cdot \mathbf{1}_{[0,1]}(x) dx = \int_0^1 f(x) dx.$$

Der Monte-Carlo Ansatz zur Berechnung funktioniert nun wie folgt. Sind U_1, U_2, \dots u.i.v. mit $U_1 \sim \mathcal{U}([0, 1])$, so gilt

$$\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n f(U_k) \xrightarrow{\text{f.s.}} \int_0^1 f(x) dx, \quad n \rightarrow \infty.$$

Weil die Konvergenz fast sicher ist, müssen wir also „nur“ auf dem Computer eine möglichst lange Realisierung $U_1(\omega), \dots, U_N(\omega)$ uniformer Zufallsvariablen erzeugen und $\frac{1}{N} \sum_{k=1}^N f(U_k(\omega))$ als Approximation von $\int_0^1 f(x) dx$ nehmen. Wie man an solch eine Realisierung $U_1(\omega), \dots, U_N(\omega)$ im Computer rankommt, lernt ihr am Anfang der Vorlesung Monte Carlo Methoden.

Anwendung 4.6.13.  [Momentenschätzer] Eine Grundfrage der Statistik ist folgende: Gegeben sei eine Verteilung einer parametrischen Klasse von Verteilungen $\{F_\theta : \theta \in \Theta\}$. Wir kennen den Parameter nicht, können aber unabhängige Zufallsvariablen unserer Verteilung beobachten. Stellt euch vor, ihr habt ein unfaire Münze, kennt aber die Wahrscheinlichkeit für Kopf nicht. Ihr habt also eine Verteilung aus der parametrischen Klasse $\{\text{Ber}(p) : p \in (0, 1)\}$ und wüsset gerne den Parameter p . In manchen Fällen hilft das GGZ, und zwar dann, wenn der unbekannte Parameter θ mit dem Erwartungswert zusammenhängt. In dem Beispiel der Münze gilt beispielsweise $p = \mathbb{E}[X_1]$. Wenn ihr also eine u.i.v. Folge der Verteilung beobachten könnt (in dem Beispiel werft ihr immer wieder die Münze), so gibt das starke GGZ euch den Parameter der Verteilung: $p = \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k$. Für ein festes N nennt man deshalb $\hat{p}_N := \frac{1}{N} \sum_{k=1}^N X_k$ daher einen Schätzer (Schätzwert) von p . Ganz analog geht man zum Beispiel vor, wenn man von vornherein weiß, was die unbekannte Verteilung $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ ist, für einen unbekannten Parameter μ . Dann wäre $\hat{\mu}_N = \frac{1}{N} \sum_{k=1}^N X_k$ ein Schätzer von μ . Fragen dieser Art lernt ihr in der Stochastik 2 Vorlesung viel genauer kennen!

Die letzten zwei Anwendungen kommen aus zwei verschiedenen Gebieten, der Numerik und der Statistik. Ihr habt vielleicht gemerkt, dass die Fragestellungen in gewisser Art sehr ähnlich sind und in diesen einfachen Beispielen aus dem GGZ motiviert sind. In der stochastischen Numerik spricht man von Realisierungen, in der Statistik eher von Beobachtungen, gemeint ist immer $X(\omega)$. Der strukturelle Unterschied von stochastischer Numerik und Statistik ist eigentlich nur folgender: In der Statistik wird angenommen, dass man aus dem echten Leben eine Beobachtung von Zufallsvariablen hat (z. B. ökonomische Kenngrößen), in der stochastischen Numerik wird eine Realisierung der Zufallsvariablen selber erzeugen. Mit beiden Sichtweisen kann man mittels GGZ etwas über die gleiche Kenngröße aussagen (den Erwartungswert der Zufallsvariablen), die Anwendungen haben jedoch völlig unterschiedliche Motivationen.

4.7 Zentraler Grenzwertsatz

In diesem letzten Abschnitt besprechen wir den zentralen Grenzwertsatz (ZGS). Als Motivation stellen wir uns folgende Frage: Wir wollen wie im letzten Beispiel das Integral $\int_0^1 f(x) dx$ numerisch approximieren, indem wir auf dem Computer viele uniforme Zufallsvariablen erzeugen.

In der Realität können wir n nicht gegen unendlich schicken, sagen wir also N ist eine große feste Zahl, z. B. $N = 10000$. Wir fragen nun:

$$\text{Wie gut ist die Näherung } \frac{1}{10000} \sum_{k=1}^{10000} f(U_k) \text{ von } \int_0^1 f(x) dx \text{ ?}$$

Die Antwort ist leider: nicht so gut. Schauen wir uns dazu zunächst den zentralen Grenzwertsatz an:

Satz 4.7.1.  [Zentraler Grenzwertsatz] Sind X_1, X_2, \dots u.i.v. Zufallsvariablen mit $\mathbb{E}[X_1] = \mu$ und endlicher Varianz $\sigma^2 := \mathbb{V}[X_1] > 0$. Dann gilt

$$\frac{\sum_{k=1}^n X_k - n\mu}{\sqrt{n \cdot \sigma}} \xrightarrow{(d)} Y, \quad n \rightarrow \infty,$$

mit $Y \sim \mathcal{N}(0, 1)$.

Oft sieht man den zentralen Grenzwertsatz auch mit Wahrscheinlichkeiten geschrieben als

$$\mathbb{P}\left(\frac{\sum_{k=1}^n X_k - n\mu}{\sqrt{n \cdot \sigma}} \leq t\right) \rightarrow \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^t e^{-\frac{x^2}{2}} dx =: \Phi(t), \quad n \rightarrow \infty,$$

oder

$$\mathbb{P}\left(a \leq \frac{\sum_{k=1}^n X_k - n\mu}{\sqrt{n \cdot \sigma}} \leq b\right) \rightarrow \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_a^b e^{-\frac{x^2}{2}} dx = \Phi(b) - \Phi(a), \quad n \rightarrow \infty.$$

Diese Umformulierungen folgen aus Satz 4.5.9 und der Stetigkeit der Verteilungsfunktion Φ der Normalverteilung.

Beweis. Wir geben den Beweis nur unter der stärkeren Annahme $\mathbb{E}[|X_1^3|] < \infty$. Das Argument funktioniert auch für $\mathbb{E}[X_1^2] < \infty$ (was gerade $\mathbb{V}[X_1] < \infty$ entspricht), wäre aber länger und komplizierter. Um das Hauptargument kompakt zu halten, besprechen wir zunächst vier Zutaten:

- (i) Standardisierung: Ähnlich wie im Beweis des starken GGZ (dort haben wir zentriert) können wir ohne Einschränkung $\mu = 0$ und $\sigma = 1$ annehmen, um die Notation zu vereinfachen. Dazu definieren wir $Z_k = \frac{X_k - \mu}{\sigma}$ und bemerken, dass Z standardisiert ist (Linearität des Erwartungswertes und Verschiebungsformel der Varianz) sowie $\frac{\sum_{k=1}^n X_k - n\mu}{\sqrt{n \cdot \sigma}} = \frac{\sum_{k=1}^n Z_k}{\sqrt{n}}$ gilt.
- (ii) Wir erinnern an die Skalierungs und Faltungseigenschaften der Normalverteilung: Sind Y_1, \dots, Y_n u.i.v. $\mathcal{N}(0, 1)$, so gilt $\frac{\sum_{k=1}^n Y_k}{\sqrt{n}} \sim \mathcal{N}(0, 1)$, siehe 4.3.16 und 4.3.18.
- (iii) Statt die Konvergenz in Verteilung für alle beschränkten stetigen Funktionen zu zeigen, zeigen wir sie nur für glatte f weil wir dafür Taylor nutzen können. Es reicht, die Konvergenz für $f \in C^3(\mathbb{R})$ mit beschränkten f', f'', f''' zu zeigen. Warum? Das Argument haben wir im Beweis von Satz 4.5.9 schon gesehen: Wir approximieren die Indikatorfunktionen $\mathbf{1}_{(-\infty, t]}$ durch Funktionen f_+ und f_- , dieses mal aber nicht stückweise linear sondern glatt. Genau wie im Beweis der Hinrichtung von Satz 4.5.9 bekommen wir also die punktweise Konvergenz der Verteilungsfunktionen. Weil die Grenzverteilungsfunktion Φ stetig ist, ist das nach der Rückrichtung von Satz 4.5.9 gerade die Konvergenz in Verteilung.
- (iv) Wir werden auf die Funktionen in (iii) Taylor mit der Restglieddarstellung aus dem Mittelwert benutzen. Für $f \in C^3(\mathbb{R})$ gilt, für $x, x_0 \in \mathbb{R}$,

$$f(x + x_0) = f(x_0) + f'(x_0)x + \frac{f''(x_0)}{2}x^2 + \frac{f'''(\tilde{x})}{6}x^3$$

für ein \tilde{x} zwischen x und x_0 .

Auf geht's: Es sei nun X_1 zentriert, f wie in (iii) und Y, Y_1, Y_2, \dots eine u.i.v. Folge von Zufallsvariablen mit $Y \sim \mathcal{N}(0, 1)$, die unabhängig von der u.i.v. Folge von Zufallsvariablen X_1, X_2, \dots ist. Dann gilt mit einem coolen Teleskop Trick:

$$\begin{aligned} & \left| \mathbb{E}\left[f\left(\frac{\sum_{k=1}^n X_k}{\sqrt{n}}\right)\right] - \mathbb{E}[f(Y)] \right| \\ & \stackrel{(ii)}{=} \left| \mathbb{E}\left[f\left(\frac{\sum_{k=1}^n X_k}{\sqrt{n}}\right) - f\left(\frac{\sum_{k=1}^n Y_k}{\sqrt{n}}\right)\right] \right| \\ & \stackrel{\text{Teleskop}}{=} \left| \sum_{i=1}^n \left(\mathbb{E}\left[f\left(\frac{\sum_{k=1}^{i-1} X_k + X_i + \sum_{k=i+1}^n Y_k}{\sqrt{n}}\right) - f\left(\frac{\sum_{k=1}^{i-1} X_k + Y_i + \sum_{k=i+1}^n Y_k}{\sqrt{n}}\right)\right] \right) \right|. \end{aligned}$$

Auf alle $2n$ auftretenden Funktionen f wenden wir jetzt Taylor (ω -weise) wie in (iii) an, wobei wir jedes Mal $X_0 := \sum_{k=1}^{i-1} X_k + \sum_{k=i+1}^n Y_k$ wählen. Exemplarisch stehen dort ω -weise

$$f(X_0(\omega)) + f'(X_0(\omega))X_i(\omega) + f''(X_0(\omega))\frac{X_i(\omega)^2}{2} + f'''(\tilde{X}_i(\omega))\frac{X_i(\omega)^3}{6}$$

mit einem $\tilde{X}_i(\omega) \in \mathbb{R}$ aus dem Taylor-Restglied. Als Erwartungswert geschrieben, bekommen wir lauter Summanden der Form

$$\mathbb{E}\left[f(X_0) + f'(X_0)X_i + f''(X_0)\frac{X_i^2}{2} + f'''(\tilde{X}_i)\frac{X_i^3}{6}\right]$$

bzw.

$$\mathbb{E}\left[f(X_0) + f'(X_0)Y_i + f''(X_0)\frac{Y_i^2}{2} + f'''(\tilde{Y}_i)\frac{Y_i^3}{6}\right].$$

In der Differenz fallen die $f(X_0)$ -Terme weg. Die f' -Terme fallen weg weil alle Zufallsvariablen zentriert sind und daher aufgrund der angenommenen Unabhängigkeit

$$\mathbb{E}[f'(X_0)X_k] = \mathbb{E}[f'(X_0)]\mathbb{E}[X_k] = 0$$

gilt (genauso für die Y_k). Auch die $f''(X_0)X_0^2/2$ -Terme fallen in der Differenz weg, weil wieder aufgrund der Zentrierung und Unabhängigkeit $\mathbb{E}[f''(X_0)X_k^2] = \mathbb{E}[f''(X_0)]\mathbb{E}[X_k^2] = \mathbb{E}[f''(X_0)]$ und $\mathbb{E}[f''(X_0)Y_k^2] = \mathbb{E}[f''(X_0)]\mathbb{E}[Y_k^2] = \mathbb{E}[f''(X_0)]$ gelten. Wenn wir nun alles einsetzen und zurechtkürzen, bekommen wir

$$\begin{aligned} & \left| \mathbb{E}\left[f\left(\frac{\sum_{k=1}^n X_k}{\sqrt{n}}\right)\right] - \mathbb{E}[f(Y)] \right| \\ & = \left| \mathbb{E}\left[\sum_{i=1}^n \left(\frac{f'''(\tilde{X}_i)}{6} \frac{X_i^3}{n^{3/2}} - \frac{f'''(\tilde{Y}_i)}{6} \frac{Y_i^3}{n^{3/2}} \right) \right] \right| \\ & \stackrel{\Delta}{\leq} \mathbb{E}\left[\sum_{i=1}^n \left(\left| \frac{f'''(\tilde{X}_i)}{6} \frac{X_i^3}{n^{3/2}} \right| + \left| \frac{f'''(\tilde{Y}_i)}{6} \frac{Y_i^3}{n^{3/2}} \right| \right) \right] \\ & \leq \frac{\sup_{x \in \mathbb{R}} |f'''(x)|}{6} \sum_{i=1}^n \frac{\mathbb{E}[|X_i|^3] + \mathbb{E}[|Y_i|^3]}{n^{3/2}} \\ & \stackrel{\text{u.i.v.}}{=} \frac{\sup_{x \in \mathbb{R}} |f'''(x)|}{6} \frac{\mathbb{E}[|X_1|^3] + \mathbb{E}[|Y_1|^3]}{n^{1/2}} \\ & \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty. \end{aligned}$$

Aufgrund von (iii) ist der Beweis damit beendet. \square

Der Beweis war nicht sehr lang, aber äußerst komplex weil viel Verständnis verschiedener Objekte der Vorlesung nötig sind. In anderen Worten: Der Beweis lohnt sich, um verschiedene Stellen der Vorlesungen besser zu verstehen!

Bemerkung 4.7.2.  Wegen Satz 4.7.1 bezeichnet man $\mathcal{N}(0, 1)$ als **universelle Verteilung**. Wir haben nur $\mathbb{V}[X_1] < \infty$ angenommen – nichts weiter über die Verteilung. Dennoch kommt immer die Normalverteilung als Grenzwert raus!

In den Anwendungen des starken Gesetzes der großen Zahlen approximieren wir jeweils einen festen Wert durch eine Folge von Zufallsvariablen. Typischerweise wird für großes N zwar $\frac{1}{N} \sum_{k=1}^N X_k \approx \mathbb{E}[X_1]$ gelten, jedoch nicht $\frac{1}{N} \sum_{k=1}^N X_k = \mathbb{E}[X_1]$, die Approximation $\frac{1}{N} \sum_{k=1}^N X_k$ ist schließlich eine Zufallsvariable. Es fragt sich also, wie stark die normierte Summe um $\mathbb{E}[X_1]$ konzentriert ist. Dabei hilft uns der zentrale Grenzwertsatz in der anders geklammerten Form

$$\frac{\sqrt{n}}{\sigma} \left(\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k - \mathbb{E}[X_1] \right) \xrightarrow{(d)} Y, \quad n \rightarrow \infty.$$

Wenn wir so tun, als ob für ein großes N bei der Konvergenz ungefähr (mathematisch nicht präzise!) Gleichheit eingetreten ist, und wir die Gleichung auflösen können, so gibt die Skalierungseigenschaft der Normalverteilung

$$\frac{1}{N} \sum_{k=1}^N X_k \approx \frac{\sigma}{\sqrt{N}} Y + \mathbb{E}[X_1] \sim \mathcal{N}\left(\mathbb{E}[X_1], \frac{\sigma^2}{N}\right). \quad (4.9)$$

Wenn wir jetzt an unsere Konzentrationsungleichungen aus Beispiel 3.3.9 zurückdenken, so gilt also grob: Mit Wahrscheinlichkeit 0,997 ist die Abweichung $|\frac{1}{N} \sum_{k=1}^N X_k - \mathbb{E}[X_1]|$ kleiner als $\frac{3\sigma}{\sqrt{N}}$. Der zentrale Grenzwertsatz hilft uns also die Konvergenz im Gesetz der großen Zahlen genauer zu verstehen.

Anwendung 4.7.3.  **[Monte Carlo Methoden]** Für die stochastische Numerik besagt die obige Diskussion, dass die Konvergenzordnung von Monte Carlo Verfahren (siehe Anwendung 4.6.12) leider nur $\frac{1}{2}$ ist, der Approximationsfehler also in der Wurzel der Simulationsgröße gegen 0 konvergiert. Das ist extrem langsam, $\frac{1}{\sqrt{10000}} = 0,01$ ist nicht sehr klein! Monte Carlo Verfahren sind daher grundsätzlich nicht sehr gut, funktionieren allerdings auch in schwierigen Situation immer (!) mit der Konvergenzordnung $\frac{1}{2}$. Wir sehen aus (4.9) auch, dass die Varianz der gewählten Approximationsfolge eine Rolle spielt, kleines σ gibt mehr Konzentration um den gesuchten Wert $\mu = \mathbb{E}[X_1]$. Tricks, die aus einer gegebenen u.i.v. Folge X_1, X_2, \dots mit $\mathbb{E}[X_1] = \mu$ eine neue neue u.i.v. Folge $\hat{X}_1, \hat{X}_2, \dots$ mit $\mathbb{E}[\hat{X}_1] = \mu$ und kleinerer Varianz machen, nennt man Varianzreduktionsmethoden. Solche Tricks könnt ihr in der Monte Carlo Methoden Vorlesung kennenlernen, sie spielen auch im maschinellen Lernen eine große Rolle.

Beispiel 4.7.4.  Schauen wir uns den Zusammenhang zur Binomialverteilung an, sagen wir $n = 20$ und $p = \frac{1}{2}$. Was ist $\mathbb{P}(X \leq 12)$ für $X \sim \text{Bin}(20, \frac{1}{2})$? Die Wahrscheinlichkeit können wir natürlich als $\sum_{k=0}^{12} p_k$ mit $p_k = \binom{20}{k} \frac{1}{2^{20}}$ durch Einsetzen mühsam von Hand ausrechnen, das gibt $\frac{910596}{2^{20}} \approx 0,8684$. Alternativ machen wir das mit dem ZGS weil $\text{Bin}(20, \frac{1}{2})$ sich auch als Summe von 20 unabhängigen $\text{Ber}(\frac{1}{2})$ Zufallsvariablen X_1, \dots, X_{20} schreiben lässt. Diese haben Erwartungswert $\mu = \frac{1}{2}$ und Varianz $\sigma^2 = \frac{1}{4}$, also bekommen wir durch Erweitern

$$\mathbb{P}(X \leq 12) = \mathbb{P}\left(\sum_{k=1}^{20} X_k \leq 12\right) = \mathbb{P}\left(\frac{\sum_{k=1}^{20} X_k - 20 \cdot \frac{1}{2}}{\sqrt{20} \cdot \frac{1}{2}} \leq \frac{12 - 20 \cdot \frac{1}{2}}{\sqrt{20} \cdot \frac{1}{2}}\right) \stackrel{\text{ZGS}}{\approx} \Phi(0, 8944).$$

Jetzt sucht ihr euch eine Tabelle für die Verteilungsfunktion Φ der Standardnormalverteilung (oder eine App) und findet etwa 0,8133. So richtig gut ist das nicht, aber 20 ist auch nicht sonderlich groß und wie oben besprochen ist die Konvergenz im ZGS langsam.

Ganz zum Schluss noch ein Beispiel, bei dem der zentrale Grenzwertsatz (also die Stochastik) mit der Zahlentheorie/Kombinatorik zusammentrifft. Mega!

Beispiel 4.7.5. [Stirlingformel für Fakultäten] Habt ihr euch schon mal gefragt, wie groß $n!$ oder konkret $1000!$ ist? Tatsächlich riesig, aber wie riesig? $n!$ ist für großes n ziemlich genau $n^n e^{-n} \sqrt{2\pi n}$. Genauer, es gilt

$$\frac{n!}{n^n e^{-n} \sqrt{2\pi n}} \rightarrow 1, \quad n \rightarrow \infty. \quad (4.10)$$

Warum, was hat das mit dem ZGS zu tun? Man nimmt dazu X_1, X_2, \dots u.i.v. mit $X_1 \sim \text{Poi}(1)$, es gilt mit der diskreten Faltungsformel also $\sum_{k=1}^n X_k \sim \text{Poi}(n)$. Mit $f(x) = x^+$ benutzt man nun den ZGS:

$$\mathbb{E}\left[f\left(\frac{\sum_{k=1}^n X_k - n}{\sqrt{n}}\right)\right] \rightarrow \mathbb{E}[f(Y)] = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_0^\infty x e^{-\frac{x^2}{2}} dx, \quad n \rightarrow \infty.$$

Das uneigentliche Integral auf der rechten Seite ist 1 (Substitution) und die Summe auf der linken Seite mit der Berechnungsformel aus Satz 4.1.11 gerade

$$\begin{aligned} \mathbb{E}\left[f\left(\frac{\sum_{k=1}^n X_k - n}{\sqrt{n}}\right)\right] &\stackrel{\text{Poi}(n)}{=} \sum_{k=1}^{\infty} f\left(\frac{k-n}{\sqrt{n}}\right) e^{-n} \frac{n^k}{k!} \\ &= \sum_{k=n+1}^{\infty} \left(\frac{k-n}{\sqrt{n}}\right) e^{-n} \frac{n^k}{k!} \\ &= \frac{e^{-n}}{\sqrt{n}} \left(\sum_{k=n+1}^{\infty} k \frac{n^k}{k!} - \sum_{k=n+1}^{\infty} n \frac{n^k}{k!} \right) \\ &= \frac{e^{-n}}{\sqrt{n}} \left(\sum_{k=n+1}^{\infty} \frac{n^{k-1} n}{(k-1)!} - \sum_{k=n+1}^{\infty} n \frac{n^k}{k!} \right) \\ &= \frac{e^{-n} n}{\sqrt{n}} \left(\sum_{k=n}^{\infty} \frac{n^k}{k!} - \sum_{k=n+1}^{\infty} \frac{n^k}{k!} \right) = \frac{e^{-n} \sqrt{n} n^n}{n!}. \end{aligned}$$

Das war es schon, wenn man $\sqrt{2\pi}$ vom Grenzwert rüberzieht. Eine kleine Warnung: Die Funktion $f(x) = x^+$ ist zwar stetig, aber nicht beschränkt, passt also nicht zur Definition der Konvergenz in Verteilung. Wenn wir aber in unseren Beweis des ZGS schauen, bekommen wir die Konvergenz auch für x^+ hin, indem wir mit einer glatten Funktion f den Knick approximieren.

ENDE

Teil I

Lecture Stochastic Processes

Kapitel 5

Conditional expectation

Some people say advanced probability theory is measure theory plus conditioning. While elementary conditioning on events with positive probability is not a big deal this chapter covers conditioning on σ -algebras and random variables, topics which are central in statistics and probability theory. We will discuss several constructions

- $\mathbb{E}[X|\mathcal{F}]$ - used in probability theory and mathematical finance for martingales,
- $\mathbb{E}[X|Y]$ and $\mathbb{E}[X|Y = y]$ - mostly used in statistics for regression,
- $\mathbb{P}(X \in A|Y)$ and $\mathbb{P}(X \in A | Y = y)$ - used to define a Markov process in probability theory.

One can already guess why many students struggle with conditional expectation. Similar objects appear in different contexts with different interpretations. On top, a bit like for the classical expectation, conditional expectation has concrete formulas for discrete and absolutely continuous random variables but has an abstract theoretical definition in the general case.

5.1 A hopefully gentle introduction

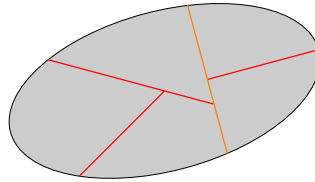
The main point in applications of conditional expectation is about information that is usually modelled using σ -algebras and measurability. In conditional expectation we will try to approximate random variables with other random variables that carry less "information" - which might already sound familiar from regression in statistics. For this sake, let X be a real-valued random variable on a probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$. Recall from the very beginning of Stochastik 1 (Discussion 1.1.8) the modelling idea of a measurable space in probability. The entire "knowledge of some abstract universe" is encoded in Ω , ω refers to one particular instance of randomness in the universe, for instance some atomic collision. The σ -algebra \mathcal{A} contains as sets the events in the universe which occurrence can be observed (e.g. an apple is falling down a tree). So far we fixed such "information" and considered observations of real values using the concept of random variables. The concept of "information" behind the random variable did not play a major role so far as computing expectations, variances, etc. only depends on the distribution function. We will now try to get a better feeling for "information" by comparing different σ -algebras and by discussing the "information" given by random variables.

To keep things simple suppose X is a discrete random variable taking values $a_1, \dots, a_N \in \mathbb{R}$. So far we only think about the values of X , but we know more. We also know the events on which X takes its values, namely $A_k := \{\omega \in \Omega : X(\omega) = a_k\} \in \mathcal{A}$. In terms of information this is a partition of Ω (i.e. $\Omega = \cup_{k=1}^N A_k$) into the observable events that can be distinguished through the different outcomes of X . Note that from this point of view the values of X are irrelevant, they only need to be different.



For $A_1, \dots, A_N \in \mathcal{A}$ describe explicitly the smallest σ -algebra containing all these events. If the A_k are the events on that a discrete random variable takes its values, then this is nothing but $\sigma(X)$, the σ -algebra generated by X defined in 2.1.8.

Now suppose a second discrete random variable Y is given. How should we compare the "information" given by X and Y ? How should we formalise that Y carries more "information" than X ? It seems quite plausible to say that Y contains more "information" than X if the outcomes of the random variable X can be derived from the outcomes of the random variable Y . In more formal words, if the partition of Ω in "information" given by Y is finer (see the picture) than the partition given by X .



Two partitions of Ω into two yellow or five red sets

Formulated in terms of σ -algebras the notion of more information for random variables is nothing else but saying $\sigma(X) \subseteq \sigma(Y)$. A good example to keep in mind is the random variable Y that measures some temperature in tenth of a degree celsius and the random variable X that measures the same temperature only in degrees.



Draw a picture of the partitions of Ω for the simple temperature example. What are $\sigma(X)$ and $\sigma(Y)$? Make sure you understand why $\sigma(X) \subseteq \sigma(Y)$ holds.

In mathematics it is important to chose examples which are not too simple and not too complicated in order to understand definitions. The best example to understand the concept of information of σ -algebras is probably the sequence of σ -algebras induced by a sequence of random variables.

Example 5.1.1. Suppose X_1, X_2, \dots is a sequence of random variables on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, which we will later call a stochastic process. Then define

$$\mathcal{F}_n := \sigma(X_1, \dots, X_n) := \{X_k^{-1}(B) : k \leq n, B \in \mathcal{B}(\mathbb{R}^n)\}, \quad \text{for } n \in \mathbb{N}.$$

It is clear from the definition that the sequence of σ -algebras \mathcal{F}_n is increasing in the sense that $\mathcal{F}_n \subseteq \mathcal{F}_{n+1}$, thus, carries more and more "information". Increasing sequences of σ -algebras will later-on be called filtrations. Let us assume, all X_n are discrete random variables taking values in \mathbb{Z} and check what "information" is carried by \mathcal{F}_n ? Since everything is discrete we can write down all preimages to obtain simple generators of the σ -algebras:

$$\begin{aligned} \mathcal{F}_n &= \sigma(\{\{X_1 \in A_1, \dots, X_n \in A_n\} : A_i \subseteq \mathbb{Z}\}) \\ &= \sigma(\{\{X_1 = i_1, \dots, X_n = i_n\} : i_k \in \mathbb{Z}\}). \end{aligned}$$

Formulated in words, \mathcal{F}_n is generated by events under which the process follows a given path, or, in other words, \mathcal{F}_n contains all events which occurrence can be decided by looking at the first n steps of the stochastic process. Increasing the time of the process thus leads to a larger set of observable events, thus, to more "information". As an example let us check that the event "0 was

hit before time n " belongs to \mathcal{F}_n (but not to \mathcal{F}_k for $k < n$):

$$\begin{aligned} & \{0 \text{ was hit before time } n\} \\ &= \{0 \text{ was hit at time } 1\} \cup \dots \cup \{0 \text{ was hit at time } n\} \\ &= \bigcup_{i_2, i_3, \dots, i_n \in \mathbb{Z}} \{X_1 = 0, X_2 = i_2, \dots, X_n = i_n\} \cup \dots \cup \bigcup_{i_1, \dots, i_{n-1} \in \mathbb{Z}} \{X_1 = i_1, \dots, X_{n-1} = i_{n-1}, X_n = 0\} \\ &\in \mathcal{F}_n. \end{aligned}$$

It is a good exercise to think of some other event and try to check that they belong (or do not belong) to the information of the first n steps \mathcal{F}_n .

These first thoughts comparing finitely many events break down immediately when the random variables fail to be discrete. To generalise we can only work with the generated σ -algebras

$$\sigma(X) = \{X^{-1}(B) : B \in \mathcal{B}(\mathbb{R})\}.$$

Recall that $\sigma(X)$ is the smallest σ -algebra on Ω so that X is measurable. If X is discrete $\sigma(X)$ only contains the events $\{X = a_k\}$ and their unions and complements. The discussion above suggests to say that Y carries more "information" than X if $\sigma(X) \subseteq \sigma(Y)$. To go even further, we can remove the concept of a random variable from the discussion. Similarly as above, we extend the idea of "information" to general σ -algebras by saying an σ -algebra \mathcal{F} carries the "information" of its events. If \mathcal{B} and \mathcal{F} are σ -algebras on Ω we say that \mathcal{B} carries more "information" than \mathcal{F} if $\mathcal{F} \subseteq \mathcal{B}$. Recalling the motivation of σ -algebras comprising the observable events of the universe that makes perfect sense.

The information that two σ -algebras are generated by random variables is extremely valuable. It allows to formalise the concept of more/less information in the following way:



Lemma 5.1.2. (Doob's factorisation lemma)

Let X, Y two random variables on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$. If X is measurable with respect to $\sigma(Y)$, i.e. $\sigma(X) \subseteq \sigma(Y)$, then there is a Borel-measurable mapping $h : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ such that $X = h(Y)$.

Proof. Exercise. First understand the statement if Y (and thus X) is discrete, h can easily be written down. You can see that your h can be defined arbitrarily for values that Y does not take. Then approximate Y using a sequence of step functions as in Theorem 3.1.6 and use the appearing sequence of mappings h_n to define h as their pointwise limit. \square



The function h is not unique! Changing h on values that Y does not take will not change $h(Y)$.

A random variable X carrying less "information" than another random variable Y is thus only a transformation of Y and as such, not more complicated than Y . In the example of measuring temperatures with different thermometers, depending on the thermometers, the mapping h might just erase the decimals. The factorisation h simplifies the more fine information $\{Y = 5, 0\}, \dots, \{Y = 5, 9\}$ into one $\{X = 5\}$. The reverse statement does not hold. In the setting of the theorem there will usually not be a mapping g such that $Y = g(X)$, the random variable X cannot explain the random variable Y without further information, think of measuring the temperature!

Now suppose we are in a situation in which the factorisation does not apply but we would still like to express Y as good as we can through X . Imagine Y is a feature vector that we are interested in but we can only observe some simpler feature vector X of which we believe X should be able to explain Y reasonably well. In statistics or machine learning you might have seen the idea of regressing Y on X in different contexts, such as finding a neural network functions such that $Y \approx f(X)$. In the following we discuss the measure theoretic version of this problem which is motivated from the factorisation lemma. If Y cannot be written as $h(X)$ then

at least we aim at finding a measurable function h such that $Y \approx h(X)$ with a rigorously defined meaning of \approx . If we formalise \approx through the L^2 -distance of random variables, then - at least for square-integrable random variables - we can solve the minimisation problem using so-called conditional expectations.

Before motivating conditional expectations through best approximation let us recall an elementary but important fact of expectations that should be familiar from Statistics:



Given a random variable X , how would we best approximate X by a constant value? As an instructive example, without any further thought, how would we approximate a $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ -random variable best with a constant random variable? Of course using $Y \equiv \mu$, what else? To get the intuition straight let's check the L^2 -approximation property of the expectation by solving

$$\min_{\theta \in \mathbb{R}} \mathbb{E}[(X - \theta)^2].$$

Expanding the square and minimising the quadratic function the solution to this simple approximation problem gives $\theta^* = \mathbb{E}[X]$.

Here is a simple visualisation that will be useful for conditional expectations in a bit:

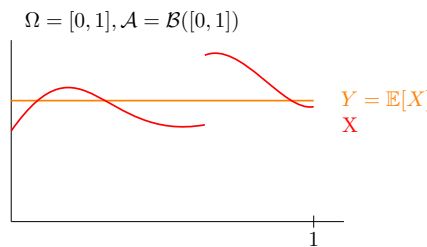


Illustration of best L^2 -approximation of X through the expectation



Warning: People say "the best estimation of a random variable without further information is the expectation" but this is only correct if we talk about minimisation of the L^2 -distance. Minimising $\mathbb{E}[|X - \theta|]$ leads to the median, not the expectation!

Let us now return to the approximation of random variables through random variables carrying less information, using the L^2 -distance. Suppose we have a random variable X on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ and a discrete σ -algebra $\mathcal{F} \subsetneq \sigma(X)$, let's say $\mathcal{F} = \sigma(B_1, \dots, B_K)$ or, alternatively, $\mathcal{F} = \sigma(Y)$ for some random variable of the form $Y = \sum_{l=1}^K b_l \mathbf{1}_{B_l}$. Now assume we would like to explain X as good as we can using only the "information" from \mathcal{F} (or alternatively from Y). It is not possible to write $X = h(Y)$ as all \mathcal{F} -measurable functions take the form

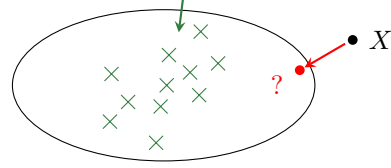
$$h(Y) = \sum_{l=1}^K h(b_l) \mathbf{1}_{B_l}$$

so that $X = h(Y)$ would contradict $\mathcal{F} \subsetneq \sigma(X)$. Instead, we try to best approximate X by all \mathcal{F} -measurable random variables $\sum_{l=1}^K \beta_l \mathbf{1}_{B_l}$, again in the L^2 -sense as this is the easiest for computations.

Let us solve the minimisation problem

$$\min_{Z \text{ } \mathcal{F}\text{-measurable}} \mathbb{E}[(X - Z)^2]$$

$$h(y) = \sum_{l=1}^K \beta_l \mathbf{1}_{B_l}(y)$$



Approximating X best from the set of all \mathcal{F} -measurable random variables

without thinking much by just rewriting

$$\begin{aligned} \min_{Z \text{ } \mathcal{F}\text{-measurable}} \mathbb{E}[(X - Z)^2] &= \min_{\beta_1, \dots, \beta_K} \mathbb{E}\left[\left(X - \sum_{l=1}^K \beta_l \mathbf{1}_{B_l}\right)^2\right] \\ &= \min_{\beta_1, \dots, \beta_K} \mathbb{E}\left[\left(\sum_{l=1}^K (X - \beta_l) \mathbf{1}_{B_l}\right)^2\right] \\ &\stackrel{B_i \cap B_j = \emptyset}{=} \min_{\beta_1, \dots, \beta_K} \sum_{l=1}^K \mathbb{E}[(X - \beta_l)^2 \mathbf{1}_{B_l}] \end{aligned}$$

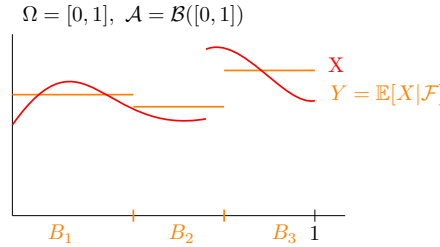
Minimising the right-hand side over the vector β gives

$$\beta = \left(\frac{\mathbb{E}[X \mathbf{1}_{B_1}]}{\mathbb{P}(B_1)}, \dots, \frac{\mathbb{E}[X \mathbf{1}_{B_K}]}{\mathbb{P}(B_K)} \right).$$

Introducing the notation $\mathbb{E}[X|A] := \frac{\mathbb{E}[X \mathbf{1}_A]}{\mathbb{P}(A)}$ we get the following solution of the L^2 -approximation problem:

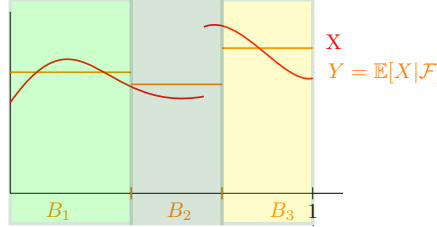
$$Z^* = \sum_{l=1}^K \mathbb{E}[X|B_l] \mathbf{1}_{B_l}. \quad (5.1)$$

We will denote this random variable by $\mathbb{E}[X|\mathcal{F}]$ and call it the conditional expectation of X given \mathcal{F} . $\mathbb{E}[X|\mathcal{F}]$ is the most we can say about X (in the L^2 -sense) with the information given by \mathcal{F} .



Best L^2 -approximation in the light of approximation through simple functions

The computation above did not shed much light on what is going on. Could we have guessed the formula (5.1) without computations? For that sake let us recall the interpretation of elementary conditional probability measures $\mathbb{P}(\cdot | B) := \frac{\mathbb{P}(\cdot \cap B)}{\mathbb{P}(B)}$. The original random experiment is restricted to a subexperiment on B . All knowledge from $\Omega \setminus B$ is forgotten for the subexperiment, the relative probabilities of events $A \subseteq B$ remain unchanged by normalising all events with the same factor $\mathbb{P}(B)$. If X was a random variable on Ω then the restriction to B is a random variable on the restriction $(B, \mathcal{A}|_B, \mathbb{P}|_B)$ with $\mathbb{E}|_B[X] = \mathbb{E}[X|B]$. We also call $\mathbb{E}|_B$ elementary conditional expectation. With this interpretation of elementary conditioning in mind formula (5.1) is nothing



Best L^2 -approximation in the light of constant approximation on subexperiments

but K -times elementary L^2 -approximation with constants for the K restricted random variables $X|B$.

Writing these thoughts formally by introducing $1 = \sum_{l=1}^K \mathbf{1}_{B_l}$ for the splitting the experiment into the K subexperiments gives

$$\mathbb{E}[(X - Y)^2] = \mathbb{E}\left[\left(\sum_{l=1}^K (X - \beta_l) \mathbf{1}_{B_l}\right)^2\right] = \sum_{l=1}^K \mathbb{E}[(X - \beta_l)^2 \mathbf{1}_{B_l}] = \sum_{l=1}^K \mathbb{E}_{|B_l}[(X - \beta_l)^2] \mathbb{P}(B_l).$$

Best L^2 -approximating all K subexperiments by constants gives the same solution β that we have found above by direct computation. The advantage is our better understanding of the appearing factors as elementary conditional expectations $\mathbb{E}_{|B_l}[X]$.

In many textbooks on probability theory the motivation of conditional expectations is less formal, taking for granted that the best approximation of a random variable without extra information is the expectation. The intuitive reasoning is that the conditional expectation is the expectation given prior knowledge. Even though the statement "given" is very imprecise (the true formulation is L^2 -minimisation as above) it works intuitively quite well.

Example 5.1.3. Suppose X denotes a dice taking values 1, ..., 6 with probabilities $\frac{1}{6}$. What is our best guess for X if we know that the dice is even (or odd)? Keeping the L^2 -minimisation property of expectations in mind we should compute the expectations of the conditional experiments, the dice conditioned on being even (or odd). Intuitively, this is 4 in the even and 3 in the odd case. Denoting by $\mathcal{F} = \{\Omega, \emptyset, \{1, 3, 5\}, \{2, 4, 6\}\}$ the additional information we have this is nothing but a sketch of the rigorous formula

$$\mathbb{E}[X|\mathcal{F}] = \mathbb{E}[X|X \in \{1, 3, 5\}] \mathbf{1}_{X \in \{1, 3, 5\}} + \mathbb{E}[X|X \in \{2, 4, 6\}] \mathbf{1}_{X \in \{2, 4, 6\}}$$

from above. Plug-in the definition of the elementary conditional expectations to check they give 3 and 4!

There is a major challenge remaining. How do we generalise the above reasoning to general random variables and general σ -algebras if we cannot easily compute with finite sums of indicators? We follow the axiomatic approach of Kolmogorov in which the conditional expectations $\mathbb{E}[X|\mathcal{F}]$ and $\mathbb{E}[X|Y]$ are defined through the two axiomatic properties

- $\mathbb{E}[X|\mathcal{F}]$ is \mathcal{F} -measurable,
- $\mathbb{E}[\mathbb{E}[X|\mathcal{F}] \mathbf{1}_A] = \mathbb{E}[X \mathbf{1}_A]$ holds for all $A \in \mathcal{F}$.

Before discussing for general random variables how these properties define a reasonable object let us check that our discrete conditional expectation satisfies these properties. The measurability is a matter of our approach, we only minimised the distance over \mathcal{F} -measurable random variables. The more strange second property can be checked through the following quick computation. Let us first assume A is equal to precisely one of the B_l , thus, disjoint from all the others:

$$\mathbb{E}[\mathbb{E}[X|\mathcal{F}] \mathbf{1}_A] = \mathbb{E}\left[\sum_{l=1}^K \mathbb{E}[X|B_l] \mathbf{1}_{B_l} \mathbf{1}_A\right] = \mathbb{E}[\mathbb{E}[X|A] \mathbf{1}_A] = \mathbb{E}[X|A] \mathbb{E}[\mathbf{1}_A] \stackrel{\text{def}}{=} \mathbb{E}[X \mathbf{1}_A].$$

Since all $A \in \mathcal{F}$ can be written as finite union of the B_k the general claim follows from linearity. The magic of conditional expectation is that the preceding two properties are all we need for a powerful definition of general conditional expectation with amazing consequences!

5.2 The axiomatic approach of Kolmogorov

We shall now turn to a general setup, dropping the assumption of discrete random variables and finite σ -algebras. We will reverse the story and start with an axiomatic definition of conditional expectation from which we then derive abstract existence and identify key properties (such as L^2 -error minimization) that reflect the motivation given before.



Definition 5.2.1. Let $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ a probability space, $X \in \mathcal{L}^1(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, and \mathcal{F} a sub- σ -Algebra of \mathcal{A} . Then a random variable Z on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ is called the **conditional expectation of X given \mathcal{F}** if

- Z is \mathcal{F} -measurable,
- $\mathbb{E}[Z \mathbf{1}_A] = \mathbb{E}[X \mathbf{1}_A]$ for all $A \in \mathcal{F}$.

If such a random variable Z exists, then we write $Z = E[X|\mathcal{F}]$. If $\mathcal{F} = \sigma(Y)$ for a random variable Y then we write $Z = \mathbb{E}[X|Y]$ and call Z the **conditional expectation of X give Y** .

Choosing $A = \Omega$ in the second condition it is clear that the integrability assumption on X cannot be avoided. In contrast to the section before we cannot use L^2 -distances, second moments are not assumed to be finite. It is important to note that the very definition of $\mathbb{E}[X|\mathcal{F}]$ shows that conditional expectation is not defined uniquely. This is caused by the second property as expectations do not change if random variables are changed on zero sets. Any other \mathcal{F} -measurable random variable \bar{Z} that equals Z almost surely will automatically satisfy the second condition.



Definition 5.2.2. Suppose Z and \bar{Z} are random variables on a probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$. We call \bar{Z} a **version** of Z if $\mathbb{P}(Z = \bar{Z}) = 1$.

We will see later that it can be useful to choose particularly versions of the conditional expectation that satisfies additional measurability properties.



Theorem 5.2.3. Let X an integrable random variable on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ and \mathcal{F} a sub- σ -algebra of \mathcal{A} . Then the conditional expectation $\mathbb{E}[X|\mathcal{F}]$ exists and is almost surely unique, i.e. two random variables satisfying the two defining properties are versions of each other.

Proof. Uniqueness: Suppose Z and \bar{Z} are random variables fulfilling the two defining properties of Definition 5.2.1 and let $A = \{\bar{Z} < Z\} \in \mathcal{F}$. Using the second property of conditional expectation, it holds that

$$0 = \mathbb{E}[\mathbf{1}_A Z] - \mathbb{E}[\mathbf{1}_A \bar{Z}] = \mathbb{E}[(Z - \bar{Z}) \mathbf{1}_A] \geq 0.$$

It follows that $\mathbf{1}_A(Z - \bar{Z}) = 0$ almost surely. Similarly, it holds that $\mathbf{1}_{A^c}(Z - \bar{Z}) = 0$ almost surely. Taking the unions of the nullsets gives $Z = \bar{Z}$ almost surely.

Existence: To prove the existence we use the Radon-Nykodyn from functional analysis. The theorem states that a σ -finite measure ν has a density with respect to another σ -finite measure μ if and only if $\nu \ll \mu$. Here we use the absolutely continuity notion $\mu \ll \mu$ if every zero set for μ

is also a zero set for ν . The interested reader is referred any book containing enough Functional Analysis¹. Now let

$$Q^+ : \mathcal{F} \rightarrow [0, 1], A \mapsto \mathbb{E}[X^+ \mathbf{1}_A] \quad \text{and} \quad Q^- : \mathcal{F} \rightarrow [0, 1], A \mapsto \mathbb{E}[X^- \mathbf{1}_A], \quad (5.2)$$

which are both σ -finite measures on \mathcal{F} with $Q^+ \ll \mathbb{P}$ and $Q^- \ll \mathbb{P}$. Hence, there are \mathcal{F} -measurable densities Z^+, Z^- with

$$Q^+(A) = \int_A Z^+ d\mathbb{P} \quad \text{and} \quad Q^-(A) = \int_A Z^- d\mathbb{P}$$

for all $A \in \mathcal{A}$. Let $Z := Z^+ - Z^-$, then Z is \mathcal{F} measurable and

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[\mathbf{1}_A Z] &= \mathbb{E}[\mathbf{1}_A Z^+] - \mathbb{E}[\mathbf{1}_A Z^-] \\ &= \int_A Z^+ d\mathbb{P} - \int_A Z^- d\mathbb{P} \\ &\stackrel{(5.2)}{=} Q^+(A) - Q^-(A) \\ &= \mathbb{E}[\mathbf{1}_A X^+] - \mathbb{E}[\mathbf{1}_A X^-] \\ &= E[\mathbf{1}_A X]. \end{aligned}$$

Therefore, the random variable Z fulfills the properties of the conditional expectation of X given \mathcal{F} . \square

Lecture 2

Just as for typical expectations we continue with a set of properties fulfilled by the conditional expectation. Some properties look familiar to old properties of expectations, but always keep in mind: conditional expectations are random variables!



Theorem 5.2.4. (Standard properties of conditional expectation)

Let $X, Y \in \mathcal{L}^1(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, $\lambda \in \mathbb{R}$, and $\mathcal{G} \subseteq \mathcal{F} \subseteq \mathcal{A}$ sub- σ -Algebras. Then the following properties hold:

- (i) $\mathbb{E}[\mathbb{E}[X | \mathcal{F}]] = \mathbb{E}[X]$ and $\mathbb{E}[1 | \mathcal{F}] = 1$ a.s.
- (ii) $\mathbb{E}[\lambda X + Y | \mathcal{F}] = \lambda \mathbb{E}[X | \mathcal{F}] + \mathbb{E}[Y | \mathcal{F}]$ a.s.
- (iii) $X \geq Y$ a.s. $\Rightarrow \mathbb{E}[X | \mathcal{F}] \geq \mathbb{E}[Y | \mathcal{F}]$ a.s.
- (iv) If $\mathbb{E}[|XY|] < \infty$ and Y is \mathcal{F} -measurable, then

$$\mathbb{E}[XY | \mathcal{F}] = Y \mathbb{E}[X | \mathcal{F}] \text{ a.s.} \quad \text{and} \quad \mathbb{E}[Y | \mathcal{F}] = Y \text{ a.s.}$$

- (v) $\mathbb{E}[\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] | \mathcal{G}] = \mathbb{E}[\mathbb{E}[X | \mathcal{G}] | \mathcal{F}] = \mathbb{E}[X | \mathcal{G}]$ a.s.
- (vi) $|\mathbb{E}[X | \mathcal{F}]| \leq \mathbb{E}[|X| | \mathcal{F}]$ a.s.
- (vii) If $\sigma(X)$ and \mathcal{F} are independent, then $\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] = \mathbb{E}[X]$ a.s.
- (viii) If $\mathbb{P}(A) \in \{0, 1\}$ for all $A \in \mathcal{F}$, then $\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] = \mathbb{E}[X]$ a.s.
- (ix) If $\mathbb{E}[X | \mathcal{F}]$ is a.s. constant, then $\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] = \mathbb{E}[X]$ a.s.
- (x) If $\mathbb{E}[X \mathbf{1}_A] = \mathbb{E}[Y \mathbf{1}_A]$ for all $A \in \mathcal{F}$, then $\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] = \mathbb{E}[Y | \mathcal{F}]$ a.s.
- (xi) Suppose $|X_n| \leq Y$ a.s. for $Y \in \mathcal{L}^1(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ and $\lim_{n \rightarrow \infty} X_n = X$ a.s., then

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n | \mathcal{F}] = \mathbb{E}[X | \mathcal{F}] \text{ a.s and in } L^1.$$

¹For instance P. Billingsley, 1995, "Probability and Measure" (3rd edition), Wiley, pp. 419–427



(xii) Suppose $X_n \geq 0$ is an increasing sequence of random variables with $\lim_{n \rightarrow \infty} X_n = X$ a.s., then

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n | \mathcal{F}] = \mathbb{E}[X | \mathcal{F}] \text{ a.s.}$$

Proof. (i) Exercise

- (ii) The trick is always the same: If we intend to prove $\mathbb{E}[\dots | \dots] = Z$ a.s., we need to check for Z the two defining properties of the claimed conditional expectation. Uniqueness of conditional expectations then implies that Z is a version of the conditional expectation. Following once in detail this routine let us denote the righthand side by Z . Since Z is a linear combination of two \mathcal{F} -measurable random variables, Z is \mathcal{F} -measurable, which is the first condition of conditional expectation. For the expectation condition, with $A \in \mathcal{F}$, we obtain, using properties of the usual expectation (linearity and (ii) of Theorem 3.1.15) and the second property of the conditional expectations $\mathbb{E}[X | \mathcal{F}], \mathbb{E}[Y | \mathcal{F}]$,

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[\mathbf{1}_A Z F] &= \mathbb{E}[\mathbf{1}_A(\lambda \mathbb{E}[X | \mathcal{F}] + \mathbb{E}[Y | \mathcal{F}])] \\ &= \lambda \mathbb{E}[\mathbf{1}_A \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]] + \mathbb{E}[\mathbf{1}_A \mathbb{E}[Y | \mathcal{F}]] \\ &= \lambda \mathbb{E}[\mathbf{1}_A X] + \mathbb{E}[\mathbf{1}_A Y] \\ &= \mathbb{E}[\mathbf{1}_A(\lambda X + Y)]. \end{aligned}$$

Hence, Z satisfies the defining conditions of $\mathbb{E}[\lambda X + Y | \mathcal{F}]$.

- (iii) The measurability property of conditional expectations tells us that $A := \{\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] < \mathbb{E}[Y | \mathcal{F}]\} \in \mathcal{F}$. Using monotonicity of expectations and linearity of conditional expectations from (ii) gives

$$0 \geq \mathbb{E}[\mathbf{1}_A(\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] - \mathbb{E}[Y | \mathcal{F}])] = \mathbb{E}[\mathbf{1}_A \mathbb{E}[X - Y | \mathcal{F}]] = \mathbb{E}[\mathbf{1}_A(X - Y)] \stackrel{\text{ass.}}{\geq} 0.$$

Since $\mathbf{1}_A(\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] - \mathbb{E}[Y | \mathcal{F}]) \leq 0$ by definition of A we find $\mathbf{1}_A(\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] - \mathbb{E}[Y | \mathcal{F}]) = 0$ a.s. (Theorem 3.1.15, (iii)) which gives $\mathbf{1}_A = 0$ a.s. or, equivalently, $\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] \geq \mathbb{E}[Y | \mathcal{F}]$ a.s.

- (iv) The proof works through discretisation and linearity. First assume $X, Y \geq 0$. Define $Y_n = \frac{1}{2^n} \cdot \lfloor 2^n \cdot Y \rfloor$ (draw a picture to understand it!) so that almost surely $Y_n \nearrow Y$ and

$$Y_n \mathbb{E}[X | \mathcal{F}] \nearrow Y \mathbb{E}[X | \mathcal{F}].$$

MCT for usual expectations implies $\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[\mathbf{1}_A Y_n \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]] = \mathbb{E}[\mathbf{1}_A Y \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]]$ for $A \in \mathcal{F}$. Now we compute the left-hand side:

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[\mathbf{1}_A Y_n \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]] &= \mathbb{E}\left[\mathbf{1}_A \sum_{k=0}^{\infty} \frac{k}{2^n} \mathbf{1}_{Y_n = \frac{k}{2^n}} \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]\right] \\ &\stackrel{\text{MCT}}{=} \sum_{k=0}^{\infty} \mathbb{E}\left[\mathbf{1}_A \frac{k}{2^n} \mathbf{1}_{Y_n = \frac{k}{2^n}} \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]\right] \\ &= \sum_{k=0}^{\infty} \mathbb{E}\left[\mathbf{1}_A \frac{k}{2^n} \mathbf{1}_{Y_n = \frac{k}{2^n}} X\right] \stackrel{\text{MCT}}{=} \mathbb{E}[\mathbf{1}_A Y_n X] \end{aligned}$$

Again MCT yields $\mathbb{E}[\mathbf{1}_A Y X] = \mathbb{E}[\mathbf{1}_A Y \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]]$ which shows the expectation condition

$$\mathbb{E}[Y X | \mathcal{F}] = Y \mathbb{E}[X | \mathcal{F}].$$

The \mathcal{F} -measurability of $Y \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]$ follows from measurability of products. For the general case we proceed as usually, writing $X = X^+ - X^-$, $Y = Y^+ - Y^-$ and then using linearity from (ii). The second claim follows from (i) using $X = 1$.

(v) Exercise

- (vi) The proof is exactly the same that we have already encountered for the classical expectation in Lemma 3.1.11:

$$\begin{aligned} |\mathbb{E}[X | \mathcal{F}]| &= |\mathbb{E}[X^+ | \mathcal{F}] - \mathbb{E}[X^- | \mathcal{F}]| \\ &\stackrel{\Delta}{\leq} |\mathbb{E}[X^+ | \mathcal{F}]| + |\mathbb{E}[X^- | \mathcal{F}]| \\ &= \mathbb{E}[X^+ | \mathcal{F}] + \mathbb{E}[X^- | \mathcal{F}] \\ &= \mathbb{E}[X^+ + X^- | \mathcal{F}] \\ &= \mathbb{E}[|X| | \mathcal{F}] \end{aligned}$$

- (vii) First recall that one (of several equivalent) ways to state the independence is to say that X is independent of $\mathbf{1}_A$ for all $A \in \mathcal{F}$. Using the factorisation of expectations of independent random variables gives

$$\mathbb{E}[\mathbf{1}_A X] \stackrel{\text{ind.}}{=} \mathbb{E}[X] \mathbb{E}[\mathbf{1}_A] \stackrel{\text{lin.}}{=} \mathbb{E}[\mathbb{E}[X] \mathbf{1}_A]$$

for all $A \in \mathcal{F}$. Since additionally all constant random variables are \mathcal{F} -measurable, $\mathbb{E}[X]$ is a version of $\mathbb{E}[X | \mathcal{F}]$.

- (viii) The "trivial" σ -algebra \mathcal{F} is independent of all sub- σ -algebras \mathcal{A} , in particular of $\sigma(X)$. Now use (vii).
- (ix) Suppose $\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] = c$ almost surely. The defining property yields $\mathbb{E}[X \mathbf{1}_A] = \mathbb{E}[c \mathbf{1}_A] = c \mathbb{P}(A)$ for all $A \in \mathcal{F}$. Now choose $A = \Omega$ and the claim follows.
- (x) We show that $\mathbb{E}[Y | \mathcal{F}]$ satisfies the defining properties of $\mathbb{E}[X | \mathcal{F}]$ and then apply the uniqueness. Measurability follows from the measurability of conditional expectations, the expectation property as follows:

$$\mathbb{E}[X \mathbf{1}_A] = \mathbb{E}[Y \mathbf{1}_A] \stackrel{(i)}{=} \mathbb{E}[\mathbb{E}[Y \mathbf{1}_A | \mathcal{F}]] \stackrel{(iv)}{=} \mathbb{E}[\mathbb{E}[Y | \mathcal{F}] \mathbf{1}_A], \quad \forall A \in \mathcal{F}.$$

- (xi) Define $Z_n = \sup_{k \geq n} |X_k - X|$ so that $0 \leq Z_n \leq 2Y$ and $Z_n \rightarrow 0, n \rightarrow \infty$. By usual DCT we find $\mathbb{E}[Z_n] \rightarrow 0$ for $n \rightarrow \infty$. The L^1 -convergence can now be deduced as

$$\mathbb{E}[|\mathbb{E}[X_n | \mathcal{F}] - \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]|] \stackrel{\Delta}{\leq} \mathbb{E}[\mathbb{E}[|X_n - X| | \mathcal{F}]] = \mathbb{E}[|X_n - X|] \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty$$

Next, towards the almost sure convergence. Since Z_n is decreasing in n the monotonicity implies that $\mathbb{E}[Z_n | \mathcal{F}]$ is decreasing. Denote the limit by M . With Fatou we get

$$0 \leq \mathbb{E}[M] \leq \liminf_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[\mathbb{E}[Z_n | \mathcal{F}]] = \liminf_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[Z_n] = 0.$$

Hence, $M = 0$ a.s. Finally, we can conclude

$$0 \leq \lim_{n \rightarrow \infty} |\mathbb{E}[X_n | \mathcal{F}] - \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]| \leq \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[Z_n | \mathcal{F}] = M = 0.$$

- (xii) Using the monotonicity yields that $0 \leq \mathbb{E}[X_n | \mathcal{F}] \leq \mathbb{E}[X_{n+1} | \mathcal{F}] \leq \dots \leq \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]$ so there is an almost sure limit $V := \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n | \mathcal{F}]$ and $V \leq \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]$. Define $B = \{V < \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]\}$, then

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] \mathbf{1}_B] &\stackrel{B \in \mathcal{F}}{=} \mathbb{E}[X \mathbf{1}_B] \\ &\stackrel{\text{MCT}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n \mathbf{1}_B] \\ &\stackrel{(i)}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[\mathbb{E}[X_n \mathbf{1}_B | \mathcal{F}]] \\ &\stackrel{B \in \mathcal{F}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[\mathbb{E}[X_n | \mathcal{F}] \mathbf{1}_B] \\ &\stackrel{\text{MCT}}{=} \mathbb{E}[V \mathbf{1}_B] \end{aligned}$$

But then $\mathbb{P}(B)$ must be 0 as otherwise the equalities could not hold. \square

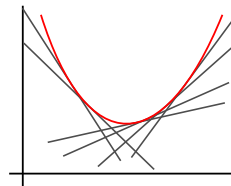

Theorem 5.2.5. (Jensen's inequality for conditional expectation)

Suppose φ is convex with $X, \varphi(X) \in \mathcal{L}^1(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, then

$$\varphi(\mathbb{E}[X | \mathcal{F}]) \leq \mathbb{E}[\varphi(X) | \mathcal{F}] \text{ a.s.}$$

Proof. Let $E_\varphi = \{(a, b) \in \mathbb{R}^2 : \varphi(x) \geq ax + b, \forall x\}$ the set of all subtangents. Then one (of many) ways to express the convexity is the expression

$$\varphi(x) = \sup_{(a,b) \in E_\varphi} (ax + b) = \sup_{(a,b) \in E_\varphi \cap \mathbb{Q}^2} (ax + b).$$



Representation of convex function through subtangents

Then,

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[\varphi(X) | \mathcal{F}] &= \mathbb{E}\left[\sup_{(a,b) \in E_\varphi \cap \mathbb{Q}^2} (aX + b) \mid \mathcal{F}\right] \\ &\stackrel{\text{monotonicity}}{\geq} \sup_{(a,b) \in E_\varphi \cap \mathbb{Q}^2} \mathbb{E}[(aX + b) | \mathcal{F}] \\ &\stackrel{\text{lin.}}{=} \sup_{(a,b) \in E_\varphi \cap \mathbb{Q}^2} (a\mathbb{E}[X | \mathcal{F}] + b) \\ &= \varphi(\mathbb{E}[X | \mathcal{F}]). \end{aligned}$$

There is a very important point to make in this calculation. Applying the calculation rules result in a.s. statements for all applications of the rules. The chain of equalities and inequalities holds on the intersection of those events of probability one. Since also their intersection has probability one, the chain and the statement holds almost surely. \square

We can now turn back towards our original interpretation of approximating random variables with random variables that carry less information. In general our approach to minimise $\mathbb{E}[(X - Y)^2]$ is not suitable as the expectation could be infinite. This is one of the reasons why in probability theory we tend to work with the abstract definition instead of an L^2 -minimisation definition. Still, if we impose the extra assumption that X is square-integrable we indeed have the L^2 -minimisation property:


Theorem 5.2.6. If X is square-integrable, then $\mathbb{E}[X | \mathcal{F}]$ is the orthogonal projection of X to $\mathcal{L}^2(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$. Equivalently, the L^2 -minimisation property holds:

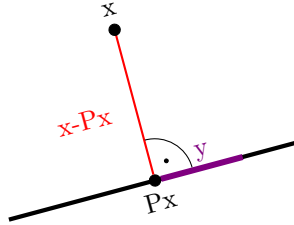
$$\mathbb{E}[(X - Y)^2] \geq \mathbb{E}[(X - \mathbb{E}[X | \mathcal{F}])^2], \quad \forall Y \in \mathcal{L}^2(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P}),$$

with equality if and only if $Y = \mathbb{E}[X | \mathcal{F}]$.

Proof. Let us recall from Functional Analysis the concept of an orthogonal projection. If $(H, \langle \cdot, \cdot \rangle)$ is a Hilbert space, G a closed subspace and $P : H \rightarrow G$ a linear operator. Then P is called an orthogonal projection if either

- $\langle y, x - Px \rangle = 0$ for all $y \in G$, or,
- $\|x - y\|_H \geq \|x - Px\|_H$ for all $y \in G$.

Both properties can be best understood in a picture.



Now recall that $H := \mathcal{L}^2(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ (more precisely, their equivalence classes $L^2(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, see Theorem 3.4.9 and the discussion around) is a Hilbert space with $\langle X, Y \rangle = \mathbb{E}[XY]$. As a subspace we choose $G := \mathcal{L}^2(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$ which is closed as limits of measurable maps do not loose the measurability. We first check that $P : X \mapsto \mathbb{E}[X|\mathcal{F}]$ is a mapping from H to G . The measurability is clear from the first property of conditional expectation, so we need to check the square-integrability. Jensen's inequality gives $\mathbb{E}[\mathbb{E}[X|\mathcal{F}]^2] \leq \mathbb{E}[X^2|\mathcal{F}]$ a.s. so that monotonicity of expectations yields

$$\mathbb{E}[\mathbb{E}[X|\mathcal{F}]^2] \leq \mathbb{E}[\mathbb{E}[X^2|\mathcal{F}]] = \mathbb{E}[X^2] < \infty.$$

In order to prove the claimed minimisation property we proof the equivalent orthogonality property. This is easier as we can manipulate with linearity. Let $Y \in \mathcal{L}^2(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$, so that $\mathbb{E}[|XY|] < \infty$ by Cauchy-Schwarz. Then we can use the properties for expectations and conditional expectations to deduce

$$\begin{aligned} \langle Y, X - \mathbb{E}[X|\mathcal{F}] \rangle &\stackrel{\text{lin., def.}}{=} \mathbb{E}[YX] - \mathbb{E}[Y\mathbb{E}[X|\mathcal{F}]] \\ &\stackrel{Y \text{ } \mathcal{F}\text{-meas.}}{=} \mathbb{E}[YX] - \mathbb{E}[\mathbb{E}[YX|\mathcal{F}]] \\ &= \mathbb{E}[YX] - \mathbb{E}[YX] \\ &= 0. \end{aligned}$$

□

We finish the abstract theory with an application to independence. Recall that two σ -algebras $\mathcal{F}_1, \mathcal{F}_2$ are called independent if all choices of pairs A, B from the σ -algebras are independent: $\mathbb{P}(A \cap B) = \mathbb{P}(A)\mathbb{P}(B)$. Equivalently, all pairs random variables that are measurable with respect to the σ -algebras are independent random variables.



Proposition 5.2.7. Two sub- σ -Algebras \mathcal{F}_1 and \mathcal{F}_2 of \mathcal{A} are independent if and only if $\mathbb{E}[X | \mathcal{F}_1] = \mathbb{E}[X]$ a.s. for all \mathcal{F}_2 -measurable $X \geq 0$

Proof. " \Rightarrow ": Follows from Theorem 5.2.4 (vii).

" \Leftarrow ": Taking $A \in \mathcal{F}_2$ and $B \in \mathcal{F}_1$ we need to show $\mathbb{P}(A \cap B) = \mathbb{P}(A)\mathbb{P}(B)$. All we use is the non-negative random variable $X = \mathbf{1}_A$. Using elementary properties of the expectation and Theorem 5.2.4 (iv)

$$\mathbb{P}(A \cap B) = \mathbb{E}[\mathbf{1}_{A \cap B}] = \mathbb{E}[\mathbb{E}[\mathbf{1}_A \mathbf{1}_B | \mathcal{F}_1]] \stackrel{B \in \mathcal{F}_1}{=} \mathbb{E}[\mathbf{1}_B \mathbb{E}[\mathbf{1}_A | \mathcal{F}_1]] \stackrel{\text{ass.}}{=} \mathbb{E}[\mathbf{1}_B \mathbb{E}[\mathbf{1}_A]] = \mathbb{P}(B)\mathbb{P}(A).$$

□

Example 5.2.8. Let X_1, \dots, X_n iid random variables on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ and $X = \sum_{k=1}^n X_k$. Then

$$\mathbb{E}[X_k|X] = \frac{X}{n} \text{ a.s. and } \mathbb{E}[X|X_1] = (n-1)\mathbb{E}[X_1] + X_1 \text{ a.s.}$$

Before we proof the identity by checking the definition we intuitively derive the results. If we know nothing about the X_k but the value of the sum then the best constant guess for each of the summands (using iid) is the value of the sum divided by n . The second is easier to guess. Fixing the value of X_1 the best constant guess of the sum is the expectation of the sum of $n-1$ copies plus the fixed values. Let us now check the claims rigorously. The second claim is just the linearity of conditional expectation combined with the elementary properties (iv) and (i). For the first claim first note that

$$\mathbb{E}[X_1|X] = \dots = \mathbb{E}[X_n|X] \text{ a.s.} \quad (5.3)$$

Why? If $A \in \sigma(X)$, then we can write $\mathbf{1}_A = h(X) = f(X_1, \dots, X_n)$ so that

$$\mathbb{E}[X_1 \mathbf{1}_A] = \dots = \mathbb{E}[X_n \mathbf{1}_A],$$

because the iid assumptions yields $\mathbb{E}[g(X_1, \dots, X_n)] = \mathbb{E}[g(X_{\sigma(1)}, \dots, X_{\sigma(n)})]$ for all permutations σ . But then (5.3) follows from property (x) of conditional expectation. Now linearity used for the sum X implies $\mathbb{E}[X_1|X] = \dots = \mathbb{E}[X_n|X] = \frac{1}{n}\mathbb{E}[X|X] = \frac{1}{n}X$.

5.3 Conditional expectation for random variables

The most important special case with many applications in statistics is $\mathbb{E}[X|Y]$, sometimes also more generally $\mathbb{E}[h(X, Y)|Y]$, the conditional expectation of an integrable random variable with respect to another random variable. Interestingly, we can use this conditional expectation to gain a much deeper understanding of random vectors than we have so far. Let us first recall some definitions on pairs of random variables.



If (X, Y) is a random vector of two random variables X and Y then $\mathbb{P}_{(X,Y)}(A \times B) = \mathbb{P}(X \in A, Y \in B)$ was called the law of (X, Y) . The law is a probability measure on the product space $(\mathbb{R} \times \mathbb{R}, \mathcal{B}(\mathbb{R}) \otimes \mathcal{B}(\mathbb{R}))$ which is uniquely determined by the joint distribution function $F_{(X,Y)}(t_1, t_2) = \mathbb{P}_{(X,Y)}((-\infty, t_1) \times (-\infty, t_2))$. In analogy to the case of one random variable, expectations $\mathbb{E}[h(X, Y)]$ were defined by $\int_{\Omega} h(X, Y) d\mathbb{P}$ which, using the transformation formula and Fubini, equals $\int_{\mathbb{R}} \int_{\mathbb{R}} h(x, y) \mathbb{P}_{(X,Y)}(dx, dy)$. The formula simplifies a lot for independent random variables for which the law $\mathbb{P}_{(X,Y)} = \mathbb{P}_X \otimes \mathbb{P}_Y$ is a product measure and we can integrate the two coordinates separately. An important technical point was that it suffices to define measures on $\mathcal{B}(\mathbb{R}) \otimes \mathcal{B}(\mathbb{R})$ on rectangular sets $A \times B$ to obtain a measure on the entire σ -algebra, see the proof of Theorem 1.4.2. The key words are Dynkin-systems for uniqueness and Carathéodory for the existence.

In Stochastik 1 the structure of dependent random variables remained widely open, we only motivated dependence informally as " X influences Y or Y influences X " and defined dependent as not being independent. In this section conditional expectation are used to understand properly the dependence of random variables and to get a handy formula to computing conditional expectations.



Definition 5.3.1. Let (R, \mathcal{R}) and (S, \mathcal{S}) measurable spaces. Then a mapping $\kappa : R \times \mathcal{S} \rightarrow [0, \infty]$ is called a **Markov kernel** (or **transition kernel**) on $R \times \mathcal{S}$ if

- (i) $y \mapsto \kappa(y, A)$ is $(\mathcal{R}, \mathcal{B}(\bar{\mathbb{R}}))$ -measurable for all $A \in \mathcal{S}$,
- (ii) $A \mapsto \kappa(y, A)$ is a probability measure for all $y \in R$.

We think of a kernel to be a measure parametrised by a real parameter, such as the law of the exponential distribution which is parametrised by λ . The defining properties of a kernel are best understood through the next proposition. The definition of the integral needs the measurability of the integrand and the measure property of the left hand side needs the measure property of the kernels.



Proposition 5.3.2. Suppose Y is a random variable and κ is a transition kernel on $\mathbb{R} \times \mathcal{B}(\mathbb{R})$, then there is another random variable X such that the joint law of X and Y satisfies

$$\mathbb{P}_{(X,Y)}(A \times B) = \int_B \kappa(y, A) \mathbb{P}_Y(dy), \quad A, B \in \mathcal{B}(\mathbb{R}). \quad (5.4)$$

Proof. All we need to do is to use the right hand side as a definition of a probability measure μ on $\mathcal{B}(\mathbb{R}) \otimes \mathcal{B}(\mathbb{R})$ through the distribution function

$$F(t_1, t_2) := \int_{(-\infty, t_2]} \kappa(y, (-\infty, t_1]) \mathbb{P}_Y(dy)$$

for all $t_1, t_2 \in \mathbb{R}$.



Check the properties of a multivariable distribution function using dominated convergence and linearity/monotonicity of integrals.

Then Theorem 4.2.15 gives us a pair (X, Y) of random variables with distribution function F , hence, the joint law fulfills Equation (5.4). \square

Lecture 3



Kernels are not unique! If two kernels are only \mathbb{P}_Y -almost surely equal, then the integrals in (5.4) are the same.

Laws $\mathbb{P}_{(X,Y)}$ on the product space defined through kernels are the natural generalisation of product measures $\mathbb{P}_X \otimes \mathbb{P}_Y$, the laws of independent random variables. Indeed, if $\kappa(y, \cdot) = \mathbb{P}_X$ is independent of y , then (5.4) simplifies to

$$\mathbb{P}_{(X,Y)}(A \times B) = \int_B \mathbb{P}_X(A) \mathbb{P}_Y(dy) = \mathbb{P}_X(A) \mathbb{P}_Y(B),$$

the formula describing independent random variables. The entire point of kernels is to understand better the concept of dependent random variables. A good probabilistic interpretation of random vectors (X, Y) with distribution (5.4) goes as two-stage experiment. First sample from Y and given the value of Y sample from X which distribution depends on the value y of Y .



Definition 5.3.3. We call two random variables X and Y a **two-stage experiment** with transition kernel κ if $\mathbb{P}_{(X,Y)}$ can be written in the disintegration form of (5.4).

The wording transition kernel makes much more sense with the notion of two-stage experiments in mind as κ describes the transition from the first stage to the second stage of the experiment. Here is an instructive example. First choose uniformly p from $[0, 1]$ and then toss a coin with probability of success p . This simple two-stage experiment is modelled through

$$\mathbb{P}_Y \sim \mathcal{U}([0, 1]), \quad \kappa(p, A) = (p\delta_{\{1\}}(A) + (1-p)\delta_{\{0\}}(A)) \mathbf{1}_{[0,1]}(p).$$

The two properties of a kernel are obviously fulfilled in this example.

It might be surprising, but **every** pair of random variables can be seen as a two-stage experiment!

**Theorem 5.3.4. (Disintegration of (X, Y) into Y and a kernel)**

Suppose X and Y are random variables on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, then there is a kernel κ on $\mathbb{R} \times \mathcal{B}(\mathbb{R})$ such that

$$\mathbb{P}_{(X,Y)}(A \times B) = \int_B \kappa(y, A) \mathbb{P}_Y(dy), \quad A, B \in \mathcal{B}(\mathbb{R}). \quad (5.5)$$

The kernel is unique up to null-sets of \mathbb{P}_Y .

The formula appearing in the theorem is called a disintegration (‘Zerlegung’), meaning the inverse of producing one measure from several measures as seen in Proposition 5.4. Again, keep in mind that κ is not unique! Changing κ on zero-sets of Y gives other disintegrations.

Proof. Uniqueness: Suppose there are two kernels $\kappa, \bar{\kappa}$. Setting $A = (-\infty, t]$ yields

$$\int_B \kappa(y, (-\infty, t]) \mathbb{P}_Y(dy) = \int_B \bar{\kappa}(y, (-\infty, t]) \mathbb{P}_Y(dy), \quad t \in \mathbb{Q}, B \in \mathcal{B}(\mathbb{R}).$$

This implies that there are sets \mathcal{M}_t with $\mathbb{P}_Y(\mathcal{M}_t) = 1$ so that $\kappa(y, (-\infty, t]) = \bar{\kappa}(y, (-\infty, t])$ for all $y \in \mathcal{M}_t$. Defining $\mathcal{M} := \cap_{t \in \mathbb{Q}} \mathcal{M}_t$ yields equality of $\kappa(y, \cdot)$ and $\bar{\kappa}(y, \cdot)$ on an \cap -stable generator of $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ for all $y \in \mathcal{M}$. Since equality on an \cap -stable generator implies equality of measures (see Theorem 1.2.12) we obtain equality $\kappa(y, \cdot) = \bar{\kappa}(y, \cdot)$ for all $y \in \mathcal{M}$. Since \mathcal{M} is the intersection of countably many events of probability 1 the claim follows.

Existence: For every $r \in \mathbb{Q}$ let g_r the measurable mappings from the factorisation lemma so that

$$g_r(Y) := \mathbb{E}[\mathbf{1}_{(-\infty, r]}(X)|Y] \quad \text{a.s.}$$

From the monotonicity of conditional expectations (countably many!) we deduce

$$\mathbb{P}(g_r(Y) \leq g_s(Y) \ \forall r \leq s) = 1.$$

In other words, the set $E_1 := \{y \in \mathbb{R} : g_r(y) \leq g_s(y) \ \forall r \leq s\}$ has measure 1 under \mathbb{P}_Y . Similarly, using DCT for conditional expectations, the sets $E_2 := \{y \in \mathbb{R} : \inf_{r \in \mathbb{Q}} g_r(y) = 0\}$ and $E_3 := \{y \in \mathbb{R} : \sup_{r \in \mathbb{Q}} g_r(y) = 1\}$ have measure 1 under \mathbb{P}_Y . Now define

$$E := E_1 \cap E_2 \cap E_3$$

which again has measure 1 under \mathbb{P}_Y . What does this mean? For all $y \in E$ the mapping

$$r \mapsto g_r(y), \quad r \in \mathbb{Q},$$

is increasing and has the limits of a cumulative distribution function (CDF). Now we extend this to a family of CDFs. First choose the CDF $\mathbf{1}_{[0, \infty)}$ and define

$$F_y(t) := \begin{cases} \inf\{g_r(y) : r > t, r \in \mathbb{Q}\} & : y \in E \\ \mathbf{1}_{[0, \infty)}(t) & : y \notin E \end{cases}, \quad t \in \mathbb{R}.$$

We could have chosen any other CDF instead of $\mathbf{1}_{[0, \infty)}$ but this particular choice leads to the simple form $\kappa(y, A) = 0$ on the \mathbb{P}_Y -zero set in the formulas below. Now, for every $y \in \mathbb{R}$ the mapping $t \mapsto F_y(t)$ is increasing, with limits 0 and 1 and $-\infty$ and $+\infty$, and right-continuous. Writing down carefully these arguments requires a bit tedious analysis that does not provide deeper understanding, we prefer to skip them. Hence, the family $(F_y)_{y \in \mathbb{R}}$ is a family of CDFs. Additionally, for fixed $t \in \mathbb{R}$, the mapping $t \mapsto F_y(t)$ is measurable as it can be written as

$$y \mapsto F_y(t) = \underbrace{\mathbf{1}_{[0, \infty)}(t) \mathbf{1}_{E^C}(y)}_{\text{measurable}} + \underbrace{\mathbf{1}_E(y)}_{\text{measurable}} \underbrace{\inf\{g_r(y) : t \leq r, r \in \mathbb{Q}\}}_{\text{measurable}},$$

as a countable infimum of measurable functions is measurable. Now we are in a position to define the kernel. For every $y \in \mathbb{R}$ fixed we use the CDFs F_y to define the corresponding probability measure $\kappa(y, \cdot)$ as usually (compare Theorem 1.4.2):

$$\kappa(y, (a, b]) := F_y(b) - F_y(a), \quad a < b.$$

It is clear from this construction that $A \mapsto \kappa(y, A)$ are probability measures for all $y \in \mathbb{R}$. To prove that $y \mapsto \kappa(y, A)$ is measurable we use the trick of good sets (compare for instance the proof of Theorem 1.2.12). Define

$$\mathcal{M} := \{A \in \mathcal{A} \mid y \mapsto \kappa(y, A) \text{ is measurable}\}.$$

Then \mathcal{M} contains an \cap -stable generator of $\mathcal{B}(\mathbb{R})$, namely the set $\mathcal{E} = \{(a, b] : a \leq b\}$, because $y \mapsto \kappa(y, (a, b]) = F_y(b) - F_y(a)$ is measurable as a difference of two measurable functions. Additionally, \mathcal{M} is also a Dynkin-system. The complement property holds as $y \mapsto \kappa(y, A^C) = 1 - \kappa(y, A)$ is measurable as a difference of two measurable functions. Now let A_1, \dots be disjoint sets from \mathcal{M} . Then we see that

$$y \mapsto \kappa\left(y, \bigcup_{k=1}^{\infty} A_k\right) = \sum_{k=1}^{\infty} \kappa(y, A_k) = \lim_{n \rightarrow \infty} \sum_{k=1}^n \kappa(y, A_k)$$

is measurable as a limit of measurable maps. Hence, \mathcal{M} is closed under disjoint unions. Now we can use the "trick of good sets":

$$\mathcal{A} = \sigma(\mathcal{E}) \stackrel{1.2.11}{=} d(\mathcal{E}) \subseteq d(\mathcal{M}) \subseteq \mathcal{A}$$

which implies $\mathcal{M} = \mathcal{A}$. In other words, $y \mapsto \kappa(y, A)$ is measurable for all $A \in \mathcal{A}$.

To finish the proof we only need to check the identity (5.5) on some \cap -stable generator of $\mathcal{B}(\mathbb{R}) \otimes \mathcal{B}(\mathbb{R})$. We use the set of infinite rectangles $(-\infty, t] \times (-\infty, s]$ with rational end-points:

$$\begin{aligned} \int_{(-\infty, s]} \kappa(y, (-\infty, t]) \mathbb{P}_Y(dy) &= \int_{\mathbb{R}} \kappa(y, (-\infty, t]) \mathbf{1}_{(-\infty, s]}(y) \mathbb{P}_Y(dy) \\ &= \mathbb{E} [\kappa(Y, (-\infty, t]) \mathbf{1}_{(-\infty, s]}(Y)] \\ &\stackrel{\text{def. } \kappa}{=} \mathbb{E} [\mathbb{E}[\mathbf{1}_{(-\infty, t]}(X)|Y] \mathbf{1}_{(-\infty, s]}(Y)] \\ &\stackrel{\text{meas.}}{=} \mathbb{E} [\mathbb{E}[\mathbf{1}_{(-\infty, t]}(X) \mathbf{1}_{(-\infty, s]}(Y)|Y]] \\ &\stackrel{\mathbb{E} \text{ of cond. exp.}}{=} \mathbb{E}[\mathbf{1}_{(-\infty, t]}(X) \mathbf{1}_{(-\infty, s]}(Y)] \\ &= \mathbb{P}(X \leq t, Y \leq s) \\ &= \mathbb{P}_{(X, Y)}((-\infty, t] \times (-\infty, s]). \end{aligned}$$

□

There are several situations in which the kernels κ can be guessed and have a nice form. The most important examples are absolutely continuous random vectors:



If X, Y have a joint density f , then

$$\kappa(y, A) = \int_A \frac{f(x, y)}{f_y(y)} \mathbf{1}_{f_y(y)>0} dx, \quad y \in \mathbb{R}, A \in \mathcal{B}(\mathbb{R}),$$

where $f_y(y) = \int_{\mathbb{R}} f(x, y) dx$.

The formula follows directly from the standard calculation rules of probability theory:

$$\begin{aligned} \mathbb{P}_{(X, Y)}(A \times B) &= \int_{A \times B} f(x, y) d(x, y) = \int_B \left(\int_A \frac{f(x, y)}{f_y(y)} \mathbf{1}_{f_y(y)>0} dx \right) f_y(y) dy \\ &= \int_B \kappa(y, A) \mathbb{P}_Y(dy). \end{aligned}$$



If Y is discrete with values a_1, \dots, a_N , then

$$\begin{aligned}\kappa(y, A) &= \sum_{k=1}^N \mathbb{P}(X \in A | Y = y) \mathbf{1}_{\{a_k\}}(y) \\ &= \begin{cases} \mathbb{P}(X \in A | Y = a_k) & : y = a_k \\ 0 & : \text{otherwise} \end{cases}, \quad y \in \mathbb{R}, A \in \mathcal{B}(\mathbb{R}).\end{aligned}$$

The formula is a direct consequence of the formula of total probability:

$$\begin{aligned}\mathbb{P}_{(X,Y)}(A \times B) &= \mathbb{P}(X \in A, Y \in B) \\ &= \sum_{a_k \in B} \mathbb{P}(X \in A | Y = a_k) \mathbb{P}(Y = a_k) \\ &\stackrel{3.3.3}{=} \int_{\mathbb{R}} \kappa(y, A) \mathbb{P}_Y(dy).\end{aligned}$$

With the powerful disintegration theorem in hands we can understand how to compute with conditional expectations for random variables. Keeping in mind the explicit formulas in special cases above, the theorem allows us to perform many explicit computations.



Theorem 5.3.5. Suppose X and Y are random variables, X integrable, and $h : \mathbb{R}^2 \rightarrow \mathbb{R}$ is measurable, then

- (i) $\mathbb{E}[h(X, Y) | Y] = \int_{\mathbb{R}} h(x, Y) \kappa(Y, dx)$ a.s.,
- (ii) $\mathbb{E}[X | Y] = \int_{\mathbb{R}} x \kappa(Y, dx)$ a.s.,

where κ is the kernel from Theorem 5.3.4

Proof. We only need to prove the first claim, the second follows by choosing $h(x, y) = x$. As usually we check the two defining properties of conditional expectation. The righthand side can be written as $\phi(Y)$ with

$$\phi(z) = \int_{\mathbb{R}} h(x, z) \kappa(z, dx).$$

As ϕ is measurable (approximate the integral by sums) we immediately get that $\phi(Y)$ is $\sigma(Y)$ -measurable. For the expectation property fix some $A \in \sigma(Y)$. According to the factorisation lemma there is a Borel map g so that $\mathbf{1}_A = g(Y)$. Now we compute:

$$\begin{aligned}\mathbb{E}[\mathbf{1}_A \phi(Y)] &= \mathbb{E}\left[g(Y) \int_{\mathbb{R}} h(x, Y) \kappa(Y, dx)\right] \\ &= \mathbb{E}\left[\int_{\mathbb{R}} g(Y) h(x, Y) \kappa(Y, dx)\right] \\ &= \int_{\mathbb{R}} \int_{\mathbb{R}} g(y) h(x, y) \kappa(y, dx) \mathbb{P}_Y(dy) \\ &\stackrel{(*)}{=} \int_{\mathbb{R}} \int_{\mathbb{R}} g(y) h(x, y) \mathbb{P}_{(X,Y)}(dx, dy) \\ &= \mathbb{E}[g(Y) h(X, Y)] \\ &= \mathbb{E}[\mathbf{1}_A h(X, Y)].\end{aligned}$$

The equality $(*)$ needs some clarification. For indicator functions $f = \mathbf{1}_{A \times B}$ of rectangle sets the equality

$$\int_{\mathbb{R}} \int_{\mathbb{R}} f(x, y) \kappa(y, dx) \mathbb{P}_Y(dy) = \int_{\mathbb{R}} \int_{\mathbb{R}} f(x, y) \mathbb{P}_{(X,Y)}(dx, dy) \tag{5.6}$$

holds by the definition of the kernel. Now define $\mathcal{M} := \{M \in \mathcal{B}(\mathbb{R}^2) : (5.6) \text{ holds for } f = \mathbf{1}_M\}$. Using that indicators over disjoint unions are sums over indicators and monotone convergence we see that \mathcal{M} is a Dynkin-system containing the \cap -stable generator $\mathcal{E} := \{A \times B : A, B \in \mathcal{B}(\mathbb{R})\}$ of the Borel- σ -algebra. But then, as usually

$$\mathcal{B}(\mathbb{R}^2) = \sigma(\mathcal{E}) \stackrel{1.2.11}{=} d(\mathcal{E}) \subseteq d(\mathcal{M}) = \mathcal{M} \subseteq \mathcal{B}(\mathbb{R}^2).$$

Hence, Equality (5.6) holds for all indicators over $M \in \mathcal{B}(\mathbb{R}^2)$. But then it holds for all simple functions, with monotone convergence for all non-negative measurable functions and by splitting $f = f^+ - f^-$ for all measurable functions. Finally, we apply (5.6) with the function $f(x, y) = g(y)h(x, y)$. \square

The theorem can be used for abstract considerations but also for explicit computations. To perform explicit computations the kernel κ needs to be known. We collected several examples of kernels above, they cover most of the relevant situations in applications. Here are some examples to try:



- (i) $\mathbb{E}[(Y - X)^+ | X]$, where X, Y are independent uniform random variables on $[0, 1]$.
- (ii) $\mathbb{E}[X | X + Y]$, where X, Y are independent Poisson random variables with parameters λ and μ respectively.
- (iii) $\mathbb{E}[X | Y]$, where X, Y has a joint density

$$f(x, y) = 4y(x - y)e^{-(x+y)}\mathbf{1}_{0 < y < x}.$$

The kernel κ can be used to give a rigorous discussion of regular conditional distributions, the distributions behind the conditional expectations. The wording regular refers to the measurability in y of the kernel.



Definition 5.3.6. (Regular conditional distributions)

Let X and Y be random variables and $A \in \mathcal{B}(\mathbb{R})$. If κ is the kernel from Theorem 5.3.4, then we define

$$\mathbb{P}(X \in A | Y) = \kappa(Y, A), \quad A \in \mathcal{B}(\mathbb{R}),$$

and

$$\mathbb{P}(X \in A | Y = y) := \kappa(y, A), \quad y \in \mathbb{R}, A \in \mathcal{B}(\mathbb{R}).$$

Recall that kernels are not unique as they can differ on zero sets of \mathbb{P}_Y . Hence, also $\mathbb{P}(X \in A | Y = y)$ is only well-defined as a function in y up to null-sets of \mathbb{P}_Y . For the probabilistic intuition this perfectly makes sense. If Y does not take the value y why should we care about $\mathbb{P}(X \in A | Y = y)$? It is always instructive to check some examples. Use the discrete and absolutely formulas for κ to compute the following conditional laws!



- (i) Let Z_1, Z_2 be independent Poisson-distributed random variables with parameter $\lambda_1, \lambda_2 > 0$. Check that

$$\mathbb{P}(Z_1 = k | Z_1 + Z_2 = n) = b_{n,p}(k), \quad k = 0, 1, \dots,$$

with $b_{n,p}(k) \sim \text{Bin}(n, p)$ and $p = \frac{\lambda_1}{\lambda_1 + \lambda_2}$.

- (ii) What is

$$\mathbb{P}(Z_1 \in \cdot | Z_1 + Z_2 = x)$$



if Z_1 and Z_2 are independent standard Gaussians? Define $X = Z_1$, $Y = Z_1 + Z_2$, find $f_{x,y}$ and then compute with the formulas from above. There is also a more clever way to avoid computations somewhere hidden in these notes!

Let us compare the definition with Theorem 5.3.5 in the special case $h(x, y) = \mathbf{1}_A(y)$. Then we see immediately the connection

$$\mathbb{E}[\mathbf{1}_A(X)|Y] = \kappa(Y, A) = \mathbb{P}(X \in A|Y) \quad \text{a.s.},$$

which is exactly the classical connection $\mathbb{E}[\mathbf{1}_A(X)] = \mathbb{P}(X \in A)$ between expectations and probabilities. Hence, the notion $\mathbb{P}(X \in A|Y)$ makes a lot of sense. There are other ways of construction $\mathbb{P}(X \in A|Y)$ more directly using the conditional expectation. One could for instance define $\mathbb{P}(X \in A|Y) := \mathbb{E}[\mathbf{1}_A(X)|Y]$ but quickly runs into problems with zero sets that depend on A . Similar to the proof of Theorem 5.3.4 the issue is resolved by defining the measures $\mathbb{P}(X \in (a, b]|Y)$ for rational end-points combined with a suitable extension to the reals. We do this in the next section to define $\mathbb{P}(X \in A|\mathcal{F})$ for general σ -algebras.

Due to the definitions through the kernel the function $y \mapsto \mathbb{P}(X \in A|Y = y)$ is the measurable mapping from the factorisation lemma that satisfies $h(Y) = \mathbb{P}(X \in A|Y)$. It is common practice to use this connection as an abstract definition of $\mathbb{P}(X \in A|Y = y)$. We prefer the construction through disintegration as the disintegration formula with $B = \mathbb{R}$ directly translates into the meaningful formula

$$\mathbb{P}(X \in A) = \int_{\mathbb{R}} \mathbb{P}(X \in A|Y = y) \mathbb{P}_Y(dy), \quad A \in \mathcal{B}(\mathbb{R}),$$

a formula that we understand very well in the discrete setting through the formula of total probabilities (recall Theorem 4.4.3):

$$\mathbb{P}(X \in A) = \sum_{k=1}^N \mathbb{P}(X \in A|Y = a_k) \mathbb{P}(Y = a_k).$$

It also makes sense to replace the kernel in Theorem 5.3.5 with the newly defined conditional probability to get a more intuitive feeling for the formulae:

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[h(X, Y)|Y] &= \int_{\mathbb{R}} h(x, Y) \mathbb{P}(X \in dx|Y) \quad \text{a.s.} \\ \mathbb{E}[X|Y] &= \int_{\mathbb{R}} x \mathbb{P}(X \in dx|Y) \quad \text{a.s.} \end{aligned}$$

Just as $\mathbb{P}(X \in A|Y)$ is related through integration to $\mathbb{E}[h(X, Y)|Y]$ we can ask if $\mathbb{P}(X \in A|Y = y)$ is related to an object $\mathbb{E}[h(X, Y)|Y = y]$. Indeed, this is the case in exactly the way we have seen before.



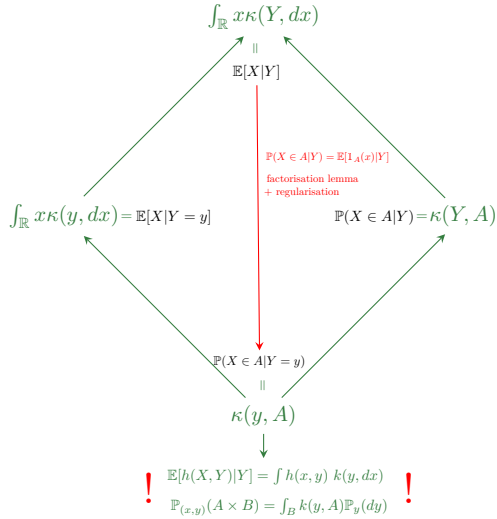
Theorem 5.3.7. Suppose X and Y are random variables, X integrable, and $h : \mathbb{R}^2 \rightarrow \mathbb{R}$ is measurable, then

- (i) $\mathbb{E}[h(X, Y)|Y = y] := \int_{\mathbb{R}} h(x, y) \mathbb{P}(X \in dx|Y = y),$
- (ii) $\mathbb{E}[X|Y = y] := \int_{\mathbb{R}} x \mathbb{P}(X \in dx|Y = y)$

are the measurable functions from the factorisation lemma that turn Y into $\mathbb{E}[h(X, Y)|Y]$ and $\mathbb{E}[X|Y]$.

Proof. The right hand sides are measurable functions in y and if we plug-in Y then we obtain the conditional expectations by Theorem 5.3.5. \square

We have defined rigorously a couple of objects: $\mathbb{E}[X|Y]$, $\mathbb{E}[X|Y = y]$, $\mathbb{P}(X \in A|Y)$, and $\mathbb{P}(X \in A|Y = y)$ that are connected through integration and the factorisation lemma. Everything was based on the "most fine" object $\kappa(y, \cdot)$ from which we could reconstruct in a compact way all objects that relate to X and Y . Explicit formulas in the most important special case allow explicit computations with conditional expectations and probabilities. The following diagram should give an overview over the relations.



The logic behind the disintegration kernel and conditional expectation

We finish the section with a discussion on conditioning on zero sets. A bit of care is needed about the interpretation of $\mathbb{P}(X \in A|Y = y)$ as typically the event $\{Y = y\}$ has probability zero. One can easily get confused about the notation as the elementary conditional probability $\mathbb{P}(A|B) = \frac{\mathbb{P}(A \cap B)}{\mathbb{P}(B)}$ is not defined for null-sets B . The point is that we did not use the elementary definition of conditional probability. Instead, we constructed in some obscure way a mapping $y \mapsto \mathbb{P}(X \in A|Y = y)$ that satisfies a general total probability rule

$$\mathbb{P}(X \in A) = \int_{\mathbb{R}} \mathbb{P}(X \in A|Y = y) \mathbb{P}_Y(dy), \quad A \in \mathcal{B}(\mathbb{R}).$$

In general there is no reason to expect any relation to elementary conditioned probabilities. Nonetheless, there are two situations in which the definition $\mathbb{P}(X \in A|Y = y) = \kappa(y, A)$ coincides with elementary conditioning and that's why we abuse the notation of conditional probability.

If Y is discrete, then the above formulas give

$$\mathbb{P}(X \in A|Y = y) = \begin{cases} \mathbb{P}(X \in A|Y = a_k) & : y = a_k \\ 0 & : \text{otherwise} \end{cases}$$

with elementary conditional probability on the right hand side.

If X and Y are jointly absolutely continuous with density $f > 0$ there is another way to define $\mathbb{P}(X \in A|Y = y)$ through a limiting procedure. The result is exactly the same:

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(X \in A|Y = y) &:= \lim_{\varepsilon \rightarrow 0} \mathbb{P}(X \in A|Y \in (y - \varepsilon, y + \varepsilon)) \\ &= \lim_{\varepsilon \rightarrow 0} \frac{\int_{y-\varepsilon}^{y+\varepsilon} \int_A f(x, y) dx dy}{\int_{y-\varepsilon}^{y+\varepsilon} f_y(y) dx} \\ &\stackrel{\text{rHospital}}{=} \frac{\int_A f(x, y) dx}{f_y(y)} = \kappa(y, A), \end{aligned}$$

with the kernel for absolutely continuous random vectors.

5.4 General regular conditional distributions

We finish the discussion of conditional expectation with a generalisation of Theorem 5.3.5 towards conditional expectations on a general σ -algebra \mathcal{F} . We want to provide a computation rule

$$\mathbb{E}[h(X)|\mathcal{F}] = \int_{\mathbb{R}} h(x) \mathbb{P}(X \in dx|\mathcal{F}) \quad \text{a.s.} \quad (5.7)$$

for all measurable h . For $\mathcal{F} = \sigma(Y)$ we proved such a formula using the "random" measures $\mathbb{P}(X \in dx|Y) = \kappa(Y, dx)$. The general setting does not provide a kernel $\mathbb{P}(X \in A|Y = y) = \kappa(y, A)$ to work with but still allows us to construct a "random" measure satisfying (5.7)



Definition 5.4.1. Suppose $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ is a probability space. A Markov kernel μ on $\Omega \times \mathcal{B}(\mathbb{R})$ is called a **random measure**.

The simplest example of a random measure already appeared in the previous section. If κ is a kernel and Y is a random variable, then $\kappa(Y, \cdot)$ is a random measure. The measure property is clear, the measurability follows as the concatenation of Y and κ is measurable again.

Random measures can be found at very different places in statistics and probability theory under different names. For conditional expectations we use random measures to define regular conditional distributions:



Definition 5.4.2. Let X be an integrable random variable on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ and $\mathcal{F} \subseteq \mathcal{A}$ a sub- σ -algebra. A random measure μ on $\Omega \times \mathcal{B}(\mathbb{R})$ is called a **regular version** of the conditional distribution (or a **regular conditional distribution**) of X given \mathcal{F} if

$$\mu(\omega, B) = \mathbb{E}[\mathbf{1}_B(X)|\mathcal{F}](\omega) \quad \text{a.s.}$$

for all $B \in \mathcal{B}(\mathbb{R})$. We will write $\mathbb{P}(X \in B|\mathcal{F})(\omega)$, $\mathbb{P}_{X|\mathcal{F}}(B)(\omega)$, or $\mathbb{E}[\mathbf{1}_B(X)|\mathcal{F}](\omega)$ instead of $\mu(\omega, B)$ but often skip the dependence of ω just as we usually do for random variables.

Going back again to the special case $\mathcal{F} = \sigma(Y)$ from the previous section, we obtain our first example. Theorem 5.3.5 showed that

$$\mathbb{E}[\mathbf{1}_B(X)|Y] = \kappa(Y, B) \stackrel{\text{Notation}}{=} \mathbb{P}(X \in B|Y),$$

which is exactly the formula we want to generalise for \mathcal{F} .

Let us now prove the existence of a regular conditional expectation for general σ -algebras:



Theorem 5.4.3. If X is an integrable random variable on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ and $\mathcal{F} \subseteq \mathcal{A}$ is a sub- σ -algebra, then there exists a regular conditional distribution μ of X given \mathcal{F} .

Proof. Our strategy is as follows:

- (i) Define a candidate measure $\mu(\omega, \cdot)$.
- (ii) Check that μ is a random measure on $\Omega \times \mathcal{B}(\mathbb{R})$.
- (iii) Check for all $B \in \mathcal{B}(\mathbb{R})$ that $\mu(\cdot, B)$ is a version of $\mathbb{E}[\mathbf{1}_B(X)|\mathcal{F}]$.

Step (i): The main idea of the argument is that measures on $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ are uniquely determined by their cumulative distribution function (Dynkin-Systems + Carathéodory, see Theorem 1.4.2). For fixed $t \in \mathbb{Q}$ define the \mathcal{F} -measurable random variable

$$F_\omega(t) := \mathbb{E}[\mathbf{1}_{(-\infty, t]}(X)|\mathcal{F}](\omega)$$

Not part of
the course

as an arbitrary version of the conditional expectation which exists by Theorem 5.2.3. Using monotonicity of conditional expectations and the countability of \mathbb{Q} , there is a measurable set $\mathcal{M}^1 \in \mathcal{A}$ with $\mathbb{P}(\mathcal{M}^1) = 1$ so that

$$t \mapsto F_\omega(t) \quad \text{is increasing on } \mathbb{Q} \text{ for all } \omega \in \mathcal{M}^1.$$

The set \mathcal{M}^1 is the intersection of the countably many sets $\mathcal{M}_{t,s}$ of measure 1 on which Theorem 5.2.4 (iii) gives $F_\omega(s) \leq F_\omega(t)$ for $s < t$. Using dominated convergence for conditional expectations (Theorem 5.2.4 (ix)) we find another measurable set \mathcal{M}^2 with $\mathbb{P}(\mathcal{M}^2) = 1$ so that

$$\lim_{t \rightarrow +\infty, t \in \mathbb{Q}} F_\omega(t) = 1 \quad \text{and} \quad \lim_{t \rightarrow -\infty, t \in \mathbb{Q}} F_\omega(t) = 0 \quad \text{for all } \omega \in \mathcal{M}^2.$$

Also with dominated convergence we find another measurable set \mathcal{M}^3 with $\mathbb{P}(\mathcal{M}^3) = 1$ so that right-continuity holds on \mathbb{Q} :

$$\lim_{t \downarrow s, t \in \mathbb{Q}} F_\omega(t) = F_\omega(s) \quad \text{for all } s \in \mathbb{Q} \text{ and } \omega \in \mathcal{M}^3.$$

If now we fix some arbitrary distribution function \tilde{F} and define $F_\omega(t) := \tilde{F}(t)$ for $\omega \notin \mathcal{M}^3$, then we have defined $F_\omega(t)$ for all $t \in \mathbb{Q}$ and all $\omega \in \Omega$ such that $t \mapsto F_\omega(t)$ satisfies the properties of distribution functions on \mathbb{Q} for all $\omega \in \Omega$ and $F_\omega(t)$ is a version of $\mathbb{E}[\mathbf{1}_{(-\infty, t]}(X)|\mathcal{F}]$ for all $t \in \mathbb{Q}$.

Now we extend \mathbb{Q} to \mathbb{R} by defining

$$\bar{F}_\omega(s) := \inf \{F_\omega(t) \mid t > s, t \in \mathbb{Q}\}, \quad s \in \mathbb{R}, \omega \in \Omega.$$

It is a bit tedious (basic analysis) to show that $t \mapsto \bar{F}_\omega(t)$ inherits the properties of a distribution function from F_ω . Hence, by Theorem 1.4.2 there are probability measures $\mu(\omega, \cdot)$ on $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ for all $\omega \in \Omega$.

Steps (ii) and (iii): We use our favorite argument of "good sets" from measure theory (compare the proof of Theorem 1.2.12). Let

$$\mathcal{B} = \{A \in \mathcal{A} : \mu(\cdot, A) \text{ is a version of } \mathbb{E}[\mathbf{1}_A(X)|\mathcal{F}] \text{ and } \omega \mapsto \mu(\omega, A) \text{ is a random measure}\}.$$

We have to prove that $B = \mathcal{B}(\mathbb{R})$ is a Dynkin-system and contains an \cap -stable generator of $\mathcal{B}(\mathbb{R})$. This works essentially as in the proof of Theorem 5.3.4. □

We can now come back to the motivation and compute different conditional expectations just the way we are used to for the classical expectation:



Proposition 5.4.4. Suppose $h : \mathbb{R} \mapsto \mathbb{R}$ is Borel-measurable such that $h(X) \in \mathcal{L}^1(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, then

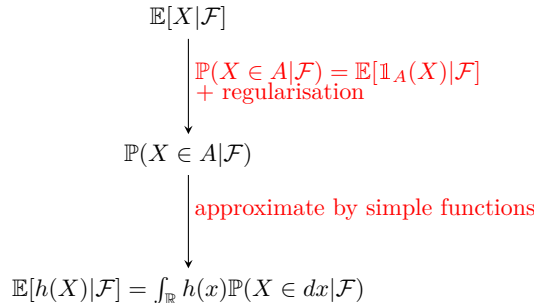
$$\mathbb{E}[h(X)|\mathcal{F}] = \int_{\mathbb{R}} h(x) \mathbb{P}_{X|\mathcal{F}}(dx) \quad \text{a.s.}$$

Proof. If $f = \mathbf{1}_B$, $B \in \mathcal{B}(\mathbb{R})$, the statement follows from the definition of $\mathbb{P}_{X|\mathcal{F}}$. Now let $h \geq 0$

measurable and $h_n = \sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbb{1}_{B_k}$ a sequence of simple functions with $h_n \uparrow h$. Then, for $A \in \mathcal{F}$,

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[\mathbb{1}_A h(X)] &\stackrel{\text{MCT}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[\mathbb{1}_A h_n(X)] \\ &\stackrel{\text{lin.}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbb{E}[\mathbb{1}_A \mathbb{1}_{B_k}(X)] \\ &\stackrel{A \in \mathcal{F}}{\equiv} \lim_{n \rightarrow \infty} \sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbb{E}[\mathbb{1}_A \mathbb{E}[\mathbb{1}_{B_k}(X) | \mathcal{F}]] \\ &= \lim_{n \rightarrow \infty} \sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbb{E}[\mathbb{1}_A \mathbb{P}_{X|\mathcal{F}}(B_k)] \\ &\stackrel{\text{lin.}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}\left[\mathbb{1}_A \sum_{k=1}^n \alpha_k \mathbb{P}_{X|\mathcal{F}}(B_k)\right] \\ &= \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}\left[\mathbb{1}_A \int_{\mathbb{R}} h_n(x) P_{X|\mathcal{F}}(dx)\right] \\ &\stackrel{2x}{=} \mathbb{E}\left[\mathbb{1}_A \int_{\mathbb{R}} h(x) \mathbb{P}_{X|\mathcal{F}}(dx)\right]. \end{aligned}$$

This proves the expectation property of conditional expectation. With the same approximation we also obtain the measurability property as $\int_{\mathbb{R}} h(x) \mu(\cdot, dx)$ is a pointwise limit of $\sum_{k=1}^n \alpha_k P_{X|\mathcal{F}}(B_k)$ which are all \mathcal{F} -measurable. Hence, the right-hand side satisfies both defining properties of $\mathbb{E}[h(X)|\mathcal{F}]$ and as such is a version of the conditional expectation. For general h we write $h = h^+ - h^-$ and use linearity as usual. \square



The logic behind the regular conditional probability



As soon as you attend a lecture on general Markov processes, the object of regular conditional expectation will be central to define the Markov property as

$$\mathbb{P}(X_{t+s} \in A | \mathcal{F}_t) = \mathbb{P}(X_{t+s} \in A | X_t) \quad \text{a.s.},$$

where $\mathcal{F}_t = \sigma(X_s : s \leq t)$ is the information of the process up to time t . This is a way of formalising the idea of the future distribution given the past is equal to the future distribution given the entire past.

It is typically a good exercise to check Markov inequalities as the proofs require the standard tools of probability theory. Do it!



Let $h : [0, \infty) \rightarrow [0, \infty)$ increasing, then

$$\mathbb{P}(|X| > \epsilon | \mathcal{F}) \leq \frac{\mathbb{E}[h(X) | \mathcal{F}]}{h(\epsilon)} \quad \text{a.s.}$$

Kapitel 6

Martingale theory

Most probabilists will agree to say their favorite application of conditional expectation is martingales. In this chapter we will discuss martingale theory in discrete time and, as a rather simple application, give a proof of the strong law of large numbers from Section 4.6.

6.1 Introduction to stochastic processes in discrete time

Before turning to the special class of martingales we will fix some notation of stochastic processes and prove some elementary facts.



Definition 6.1.1. Suppose $(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$ is a probability space, (E, \mathcal{E}) is a measurable space, and I is an index set. Then a family of random variables $X = (X_t)_{t \in I}$ on $(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$ with values in (E, \mathcal{E}) is called a **stochastic process** with values in E , called the state-space.

This is for the first time that we use the name random variable more freely. In Chapter 4 a random variable was defined to be a real-valued (or \mathbb{R} -valued) measurable mapping, a vector-valued random variable was called a random vector.



If $(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$ is a probability space and (E, \mathcal{E}) a measurable space then we will start to call $(\mathcal{F}, \mathcal{E})$ -measurable mappings $X : \Omega \rightarrow E$ random variables. Only for $E = \mathbb{R}^d$ we will typically speak of random vectors.

Some authors prefer to use the wording random element if the state-space is different from \mathbb{R} . Since there is no danger of confusion we prefer to keep the notation simpler.

Depending on the index set I , stochastic processes are assigned different names.

- If $|I| = 1$, for instance $I = \{1\}$, then a stochastic process indexed by I is nothing but an E -valued random variable.
- If $|I| = d$, for instance $I = \{1, \dots, d\}$, then a stochastic process indexed by I is already known under the name random vector.
- A stochastic process indexed by $I = \mathbb{N}$, $I = \mathbb{Z}$, or $I = \mathbb{Z}^d$ is called a stochastic process in discrete time.
- A stochastic process indexed by $I = \mathbb{R}$, $I = [0, \infty)$, or $I = [0, T]$ is called stochastic processes in continuous time.
- A stochastic process indexed by $I = \mathbb{R}^d$, $I = \mathbb{N}^d$, or $I = \mathbb{Z}^d$ is called a random field.

In most examples of this course we will see values in $E = \mathbb{R}$ or $E = \mathbb{R}^d$ and an index set referring to time (discrete in this section, continuous once we talk about the Brownian motion). In such cases a stochastic process (X_t) might be a model of the (random) time evolution of the price of a stock. However, other interpretations of the states X_t and the index set I are possible. For example, the random variable $X_t : \Omega \rightarrow \mathbb{R}^2$ can describe the temperature and air pressure in space, where $t = (u, v, w) \in \mathbb{R}^3$ are the coordinates.



Definition 6.1.2. If X is an E -valued stochastic process indexed by I , then a realization of all times for fixed ω

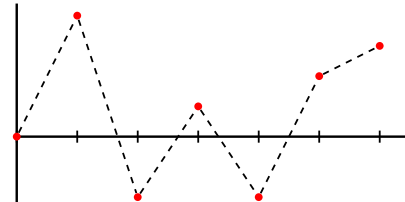
$$t \mapsto X_t(\omega)$$

is called a (random) path (or **sample path**, or **trajectory**) of X . The set of all paths (functions from I to E) is denoted by $E^I := \{f : I \rightarrow E\}$.

The notion "path" of a process mostly makes sense if I is an index set referring to time. If I is interpreted as space it is more reasonable to speak of the realization of a random field instead. In this section we will not go further into the interpretation of stochastic processes as path-valued random variables but instead work with the basic definition of a stochastic process as a family of random variables. In Section 8.1 we will go much deeper into alternative interpretations which require quite a bit of additional measure theory.

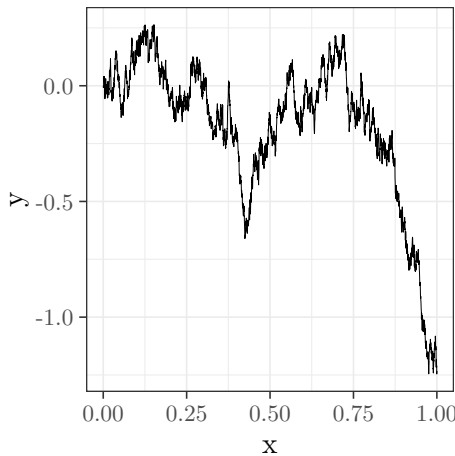
Here are some examples of stochastic processes:

Example 6.1.3. (i) Every sequence of random variables (e.g. iid) X_1, X_2, \dots defines a stochastic process indexed by \mathbb{N} . Since there is no dependence between the values at different

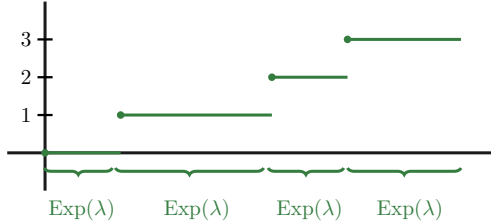


times the paths can look completely wild.

(ii) Here is a path of the so-called Brownian motion, indexed by $I = [0, \infty)$ that we will get to know later in this course.



- (iii) A Poisson process is indexed by $I = [0, \infty)$ but mostly acts like a discrete-time process. The process jumps up by 1 at independent exponentially distributed random variables of parameter $\lambda > 0$. The parameter is called jump-intensity as a change in λ result in more/less frequent jumps.



The Poisson process is called Poisson process as the so-called one-dimensional distributions X_t are $\text{Poi}(\lambda t)$ -distributed for all $t > 0$.

- (iv) Markov chains are stochastic processes indexed by \mathbb{N} or \mathbb{N}_0 (depending on taste).

We come now back to the discussion from Section 5.1 about σ -algebras and information in the context of stochastic processes.



Definition 6.1.4. Suppose $(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$ is a probability space and I an index set.

- (i) An increasing family $\{\mathcal{F}_t : t \in I\}$ of sub- σ -algebras of \mathcal{F} , i.e. $\mathcal{F}_t \subseteq \mathcal{F}_s$ for $t \leq s$, is called a **filtration**.
- (ii) A tuple $(\Omega, \mathcal{F}, (\mathcal{F}_t)_{t \in I}, \mathbb{P})$ is called a **filtered probability space**.
- (iii) We will frequently use the notation $\mathcal{F}_\infty := \sigma(\bigcup_{t \in I} \mathcal{F}_t) \subseteq \mathcal{F}$.

There are many filtrations for which we always use the interpretation that \mathcal{F}_t contains the information someone gives us up to time t . The most important example in the study of stochastic processes is the natural filtration induced by a stochastic process:



Definition 6.1.5. Suppose X is a stochastic process indexed by I , then

$$\mathcal{F}_t := \sigma(X_s : s \leq t}, \quad t \in I,$$

is called the **natural filtration of X** or the filtration generated by X .

Recall the discussion from Section 5.1 if time and space E are discrete. Since everything is countable we can write down \mathcal{F}_n explicitly as

$$\mathcal{F}_n = \sigma(\{\{X_1 \in A_1, \dots, X_n \in A_n\} : A_i \subseteq E\}) = \sigma(\{\{X_1 = i_1, \dots, X_n = i_n\} : i_k \in E\}).$$

We always interpret \mathcal{F}_n as the information of X up to time n as precisely those events $A \in \mathcal{F}$ belong to \mathcal{F}_n that can be written in terms of paths up to time n .



Definition 6.1.6. A stochastic process $(X_t)_{t \in I}$ is **adapted to a filtration** $(\mathcal{F}_t)_{t \in I}$ if X_t is \mathcal{F}_t -measurable for all $t \in I$.

If we recall from Section 5.1 the interplay of σ -algebras, measurability, and information the following interpretation should be kept in mind. If X is adapted to a filtration, then the information of the filtration is enough to know X . A stochastic process is always adapted to its natural filtration (its own information) and to all bigger filtrations (even more information).



From now on we will discuss discrete-time stochastic processes only equipped with the power set as σ -algebra. We will return to continuous-time processes when we introduce the Brownian motion.

While in discrete time the measure theory works analogously to finite time (finite product σ -algebras) the measure theory becomes very involved in continuous time.



Definition 6.1.7. Let $(\Omega, \mathcal{F}, (\mathcal{F}_n)_{n \in I}, \mathbb{P})$ be a filtered probability space.

(i) A random variable $\tau: \Omega \rightarrow I \cup \{+\infty\}$ is called an **(\mathcal{F}_n) -stopping time** if

$$\{\tau \leq n\} \in \mathcal{F}_n \quad \forall n \in I.$$

(ii) τ is called a **finite stopping time** if $\tau < \infty$ a.s.

We usually think of a stopping time to model that something of interest happens at that time, for instance a given state is hit by the process. The idea of a stopping time is then easy to grasp: a random variable is called a stopping time if we only need information up to time n to decide if τ happened before time n or not.

Remark 6.1.8. (i) It is important to allow $\tau = \infty$ with the interpretation "the thing of interest did not happen".

(ii) Since here we only work in discrete time we could also define a stopping time by asking $\{\tau = n\} \in \mathcal{F}_n$ for all $n \in I$. This follows easily from

$$\{\tau \leq n\} = \bigcup_{k \leq n} \{\tau = k\}$$

because $\{\tau = k\} \in \mathcal{F}_k \subseteq \mathcal{F}_n$.

(iii) A stopping time τ is not only \mathcal{F} -measurable but even \mathcal{F}_∞ -measurable:

$$\{\tau = n\} = \{\tau \leq n\} \cap \{\tau \leq n-1\}^C \in \mathcal{F}_n \subseteq \mathcal{F}_\infty$$

and

$$\{\tau = \infty\} = \{\tau \neq \infty\}^C = \left(\bigcup_{n \in \mathbb{N}} \{\tau = n\} \right)^C \in \mathcal{F}_\infty.$$

Even though we could formulate everything with $\{\tau = n\}$ we prefer to use $\{\tau \leq n\}$ in order to slowly get acquainted to a notion which cannot be avoided in continuous time.

Here are the most important (and most simplistic) examples:



Example 6.1.9. (i) Every constant $\tau = N$ is a stopping time as $\{N \leq n\} \in \{\emptyset, \Omega\} \in \mathcal{F}_n$.

(ii) Fix some $B \in \mathcal{E}$, then the **first hitting time** $\tau_B := \inf\{n \in I : | X_n \in B\}$ is a stopping time as

$$\{\tau_B \leq n\} = \bigcup_{k \leq n} \underbrace{\{X_k \in B\}}_{\in \mathcal{F}_k \subseteq \mathcal{F}_n} \in \mathcal{F}_n.$$

Intuitively it is clear that the minimum of two stopping times ("one of the two events happened") is a stopping time again. Please prove this as a short exercise:



If T_1, T_2, \dots is a sequence of (\mathcal{F}_n) -stopping times, then

$$\inf_{k \in \mathbb{N}} T_k, \sup_{k \in \mathbb{N}} T_k, \liminf_{k \rightarrow \infty} T_k, \text{ and } \limsup_{k \rightarrow \infty} T_k$$

are stopping times as well.

As mentioned above we interpret the natural filtration as information of the process, \mathcal{F}_n as the information up to time n . We now generalise towards stopping times and give a mathematical definition of the information up to a stopping time.



Definition 6.1.10. Let τ be an (\mathcal{F}_n) -stopping time. Then

$$\mathcal{F}_\tau := \{A \in \mathcal{F}_\infty : A \cap \{\tau \leq n\} \in \mathcal{F}_n \ \forall n \in I\}$$

is called the **σ -algebra generated by τ**

It will need a bit of time to get used to \mathcal{F}_τ . As always it is most instructive to have some examples in mind. Fix the first stopping time τ_B of a set B and check by hands that for some other set A the event "A was hit before B " is in \mathcal{F}_{τ_B} . This should intuitively be clear as only the process until first hitting B is needed to decide if A was already hit.



Proposition 6.1.11. Suppose τ is an (\mathcal{F}_n) -stopping time.

- (i) \mathcal{F}_τ is a σ -algebra on Ω .
- (ii) τ is \mathcal{F}_τ -measurable.

Proof. (i) Let us check the defining properties of a σ -algebra:

- $\Omega \cap \{\tau \leq n\} \in \mathcal{F}_n$, hence, $\Omega \in \mathcal{F}_\tau$.
- Let $A \in \mathcal{F}_\tau$, then

$$A^C \cap \{\tau \leq n\} = \{\tau \leq n\} \cap (A \cap \{\tau \leq n\})^C \in \mathcal{F}_n$$

so that $A^C \in \mathcal{F}_\tau$.

- Let $A_1, A_2, \dots \in \mathcal{F}_\tau$, then

$$\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \cap \{\tau \leq n\} = \bigcup_{k=1}^{\infty} \underbrace{(A_k \cap \{\tau \leq n\})}_{\in \mathcal{F}_n} \in \mathcal{F}_n$$

so that $\bigcup_{k=1}^{\infty} A_k \in \mathcal{F}_\tau$.

(ii) Exercise □

Stopping times are useful as many properties of deterministic times also hold for stopping times.



Proposition 6.1.12. Suppose S, T are (\mathcal{F}_n) -stopping times.

- (i) $S \leq T$ a.s. $\Rightarrow \mathcal{F}_S \subseteq \mathcal{F}_T$
- (ii) $\mathcal{F}_{S \wedge T} = \mathcal{F}_S \cap \mathcal{F}_T$
- (iii) $\{S \leq T\} \in \mathcal{F}_{S \wedge T}$ and $\{S = T\} \in \mathcal{F}_{S \wedge T}$

Before checking the proofs have a quick thought why those statements should intuitively be true with the interpretation of stopping times and the information given by a stopping time.

Proof. (i)

$$\begin{aligned} A \in \mathcal{F}_S &\Rightarrow A \cap \{S \leq n\} \in \mathcal{F}_n \quad \forall n \in I \\ &\Rightarrow A \cap \{T \leq n\} = A \cap \{S \leq n\} \cap \{T \leq n\} \in \mathcal{F}_n \quad \forall n \in I \\ &\Rightarrow A \in \mathcal{F}_T \end{aligned}$$

- (ii) We have seen above that $S \wedge T$ is an (\mathcal{F}_n) -stopping time again. Now towards the generalised σ -algebras:

" \supseteq ": Let $A \in \mathcal{F}_S \cap \mathcal{F}_T$ and $n \in I$, then

$$A \cap \{S \wedge T \leq n\} = A \cap (\{S \leq n\} \cup \{T \leq n\}) = (A \cap \{S \leq n\}) \cup (A \cap \{T \leq n\}) \in \mathcal{F}_n$$

Hence, $A \in \mathcal{F}_{S \wedge T}$.

" \subseteq ": This follows from the monotonicity proved in (i): $\mathcal{F}_{S \wedge T} \subseteq \mathcal{F}_S$, $\mathcal{F}_{S \wedge T} \subseteq \mathcal{F}_T$

- (iii) Try yourself!

□

The definitions of stopping times and adapted processes work nicely together, here is an example:



Proposition 6.1.13. If X is adapted to the filtration (\mathcal{F}_n) and τ is a finite (\mathcal{F}_n) -stopping time, then X_τ is \mathcal{F}_τ -measurable.

Proof. The finiteness of τ was only assumed to make X_τ well-defined as we did not define X_∞ . Let $A \in \mathcal{E}$, we show $\{X_\tau \in A\} \in \mathcal{F}_\tau$. Let $n \in I$, then

$$\{X_\tau \in A\} \cap \{\tau \leq n\} = \bigcup_{m \leq n} \underbrace{\{X_m \in A\} \cap \{\tau = m\}}_{\in \mathcal{F}_m \subseteq \mathcal{F}_n} \in \mathcal{F}_n$$

□

Lecture 5

6.2 Basics of martingales

All processes in this chapter are indexed by discrete ordered sets such as $I = \mathbb{N}_0$, $I = \mathbb{N}$, $I = \mathbb{Z}$, $I = -\mathbb{N}$, or $I \subseteq \mathbb{N}$ and we write n instead of t . We start the discussion of martingales with definitions and some first properties.



Definition 6.2.1. Let I a discrete ordered index-set, $(\Omega, \mathcal{F}, (\mathcal{F}_n)_{n \in I}, \mathbb{P})$ a filtered probability space, and $X = (X_n)_{n \in I}$ an $(\mathcal{F}_n)_{n \in I}$ -adapted process with $\mathbb{E}[|X_n|] < \infty$ for all $n \in I$. Then X is called an

- (i) $(\mathcal{F}_n)_{n \in I}$ -martingale if $\mathbb{E}[X_{n+1} | \mathcal{F}_n] = X_n$ a.s. for all $n \in I$,
- (ii) $(\mathcal{F}_n)_{n \in I}$ -supermartingale if $\mathbb{E}[X_{n+1} | \mathcal{F}_n] \leq X_n$ a.s. for all $n \in I$,
- (iii) $(\mathcal{F}_n)_{n \in I}$ -submartingale if $\mathbb{E}[X_{n+1} | \mathcal{F}_n] \geq X_n$ a.s. for all $n \in I$.

If $I = -\mathbb{N}$ or $I = -\mathbb{N}_0$ we will speak of a **backwards martingale**, for $I = \mathbb{N}$, $I = \mathbb{N}_0$, or $I = \{0, \dots, N\}$ of a **forwards martingale** but we will always skip the supplement forwards.

The interpretation of a martingale is that of a fair game (this is where the name "martingale" comes from). Given the past value the expectation of profit in the next step is 0. Analogously, a supermartingale is seen as an unfavourable game (we will loose in expectation) and submartingales

are seen as favourable games. The power of martingales is astonishing. Most of the time they appear from nowhere in a context that does not look like a typical martingale setting and their powerful convergence theorems yield strong results. We will see as an example a proof of the law of large numbers without any additional assumption.

Please check the following easy properties yourself!



- (i) The (sub)(super)martingale property also holds over several time steps:

$$\mathbb{E}[X_m | \mathcal{F}_n] \begin{cases} = X_n & : X \text{ martingale} \\ \leq X_n & : X \text{ supermartingale} \\ \geq X_n & : X \text{ submartingale} \end{cases}$$

for all $m \geq n$.

- (ii) Expectations (increase)(decrease)stay constant depending on X being a (sub)(super)martingale:

$$\mathbb{E}[X_m] \begin{cases} = \mathbb{E}[X_n] & : X \text{ martingale} \\ \leq \mathbb{E}[X_n] & : X \text{ supermartingale} \\ \geq \mathbb{E}[X_n] & : X \text{ submartingale} \end{cases}$$

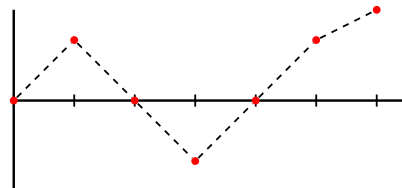
for all $m \geq n$.

- (iii) X is a supermartingale $\Leftrightarrow -X$ is a submartingale.

The final property allows us to prove theorems in most cases for either sub- or supermartingales and then transfer the theorems to the other.

Even though the (super)(sub)martingale properties seems artificial many stochastic processes share this property:

Example 6.2.2. The most prominent stochastic process in discrete time is the random walk which is a Markov chain and also a martingale.



A trajectory of the simple random walk



Let Y_1, Y_2, Y_3, \dots be iid real-valued integrable random variables on some probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$. The **random walk with jump sizes** Y_k is defined by $X_0 := x \in \mathbb{R}$ and

$$X_n = x + \sum_{k=1}^n Y_k, \quad n \in \mathbb{N}.$$

If $\mathbb{P}(Y_1 = 1) = p$ and $\mathbb{P}(Y_1 = -1) = 1 - p$ the random walk is called **simple random walk**, for $p = \frac{1}{2}$ symmetric simple random walk.

If we define $\mathcal{F}_0 = \{\emptyset, \Omega\}$ and $\mathcal{F}_n = \sigma(Y_1, \dots, Y_n)$ then the random walk is an

- (\mathcal{F}_n) -martingale if $\mathbb{E}[Y_1] = 0$,

- (\mathcal{F}_n) -supermartingale if $\mathbb{E}[Y_1] \leq 0$,
- (\mathcal{F}_n) -submartingale if $\mathbb{E}[Y_1] \geq 0$.

To see why, let us check the definition. Adaptivity and integrability (Δ -inequality) is clear, the martingale property is deduced using properties of the conditional expectation:

$$\begin{aligned}\mathbb{E}[X_{n+1} | \mathcal{F}_n] &= \mathbb{E}\left[\sum_{k=1}^{n+1} Y_k | \mathcal{F}_n\right] \\ &= \sum_{k=1}^{n+1} \mathbb{E}[Y_k | \mathcal{F}_n] \\ &= \sum_{k=1}^n Y_k + \mathbb{E}[Y_{n+1} | \mathcal{F}_n] \\ &= X_n + \mathbb{E}[Y_1],\end{aligned}$$

using in the third equality the measurability and independence assumption on the jump sizes.

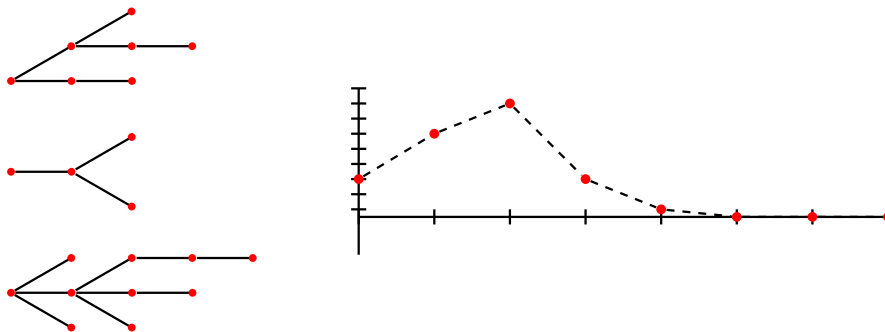
Example 6.2.3. Another famous class of discrete time stochastic processes are so-called branching processes ("Verzweigungsprozesse").



Let ξ_i^n , $i, n \in \mathbb{N}$, be integrable, non-negative discrete iid random variables with $\mathbb{P}(\xi_1^n = k) = p_k$, $k \in \mathbb{N}_0$. The classical **branching process** (or **Galton-Watson process**) with offspring distribution ξ is defined by

$$X_0 := m, \quad X_{n+1} := \sum_{k=1}^{X_n} \xi_k^n, \quad n \in \mathbb{N}.$$

We will call X_n the number of individuals of a population at time n .



Branching process with $m=3$ and extinction time 5

The interpretation goes as follows. At time zero there are m individuals, plants for examples. At every time-unit, once a year for plants, every existing individual gets a random number of offspring. The number is independent from all offspring of other individuals in the same generation but also independent of the past. The genealogical picture is typically represented by a graph, X_n counts the number of individuals at time n . We say the branching process gets extinct if $X_n = 0$, after the first extinction time the process stays extinct forever. We always assume $p_0, p_1 \neq 1$ as otherwise the branching process either dies out immediately ($p_0 = 1$ forces all initial individuals to have zero offspring) or stays constant ($p_1 = 1$ forces all individuals to have exactly one offspring so that $X_n = m$ for all $n \in \mathbb{N}$). Typical questions concern the probability of

extinction or the rate of growth (exponential, subexponential). A critical feature is the mean number of offspring $\mu = \mathbb{E}[\xi_1^n] = \sum_{k=0}^{\infty} k \cdot p_k$ which is the main driver for the longtime behavior. If we define $\mathcal{F}_0 = \{\emptyset, \Omega\}$ and $\mathcal{F}_n = \sigma(\xi_i^k : i \in \mathbb{N}, k \leq n)$ then the branching process X is an

- (\mathcal{F}_n) -martingale if $\mu = 1$, called the **critical case**,
- (\mathcal{F}_n) -supermartingale if $\mu < 1$, called the **subcritical case**,
- (\mathcal{F}_n) -submartingale if $\mu > 1$, called the **supercritical case**.

Let us check the definition which is similar to the computation for the random walk except we need to deal with the random delimiter in the sums for which we need the Wald-identity:



Suppose N, Y_1, Y_2, \dots are independent, $\mathbb{E}[N] < \infty$, and Y_1, Y_2, \dots are identically distributed, then

$$\mathbb{E}\left[\sum_{k=1}^N Y_k\right] = \mathbb{E}[N] \cdot \mathbb{E}[Y_1]. \quad (6.1)$$

Integrability is deduced immediately as the Wald-identity gives $\mathbb{E}[X_n] = \mathbb{E}[X_{n-1}] \cdot \mathbb{E}[\xi_1^1]$ so that $\mathbb{E}[X_n] = m\mu^n < \infty$ by a simple induction. Adaptivity follows direction from the definition of \mathcal{F}_n . The martingale property is deduced using properties of the conditional expectation:

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[X_{n+1} | \mathcal{F}_n] &= \mathbb{E}\left[\sum_{k=1}^{\infty} \mathbf{1}_{k \leq X_n} \cdot \xi_k^{n+1} | \mathcal{F}_n\right] \\ &= \sum_{i=1}^{\infty} \mathbf{1}_{j \leq X_n} \mathbb{E}[\xi_j^{n+1} | \mathcal{F}_n] \\ &= \sum_{i=1}^{\infty} \mathbf{1}_{j \leq X_n} \mathbb{E}[\xi_j^{n+1}] = \mu \cdot X_n, \end{aligned}$$

using monotone convergence, measurability and the independence of conditional expectation. Interestingly, there is another martingale appearing in the branching process. If we define $M_n := \frac{1}{\mu^n} \cdot X_n$, $n \in \mathbb{N}$, then M is a martingale in all three regimes! Adaptivity and measurability is clear, the martingale property follows with the same calculation as above with an additional cancellation:

$$\mathbb{E}[M_{n+1} | \mathcal{F}_n] = \frac{1}{\mu^{n+1}} \cdot \mathbb{E}[X_{n+1} | \mathcal{F}_n] = \frac{1}{\mu^{n+1}} \cdot \mu \cdot X_n = M_n.$$

We already get a first impression of what is going by checking the expectations, which are constant for the martingale M . Then the expectations of X_n remain constant for $\mu = 1$ grow exponentially as $\mu^n = e^{\log(\mu)n}$ for $\mu > 1$ and decay exponentially for $\mu < 1$.

Example 6.2.4. If Z is an integrable random variable on $(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$ and (\mathcal{F}_n) is a filtration, then

$$X_n := \mathbb{E}[Z | \mathcal{F}_n], \quad n \in \mathbb{N},$$

is a martingale. The argument is simple but very important:

$$\mathbb{E}[X_{n+1} | \mathcal{F}_n] = \mathbb{E}[\mathbb{E}[Z | \mathcal{F}_{n+1}] | \mathcal{F}_n] \stackrel{\text{tower prop.}}{=} \mathbb{E}[Z | \mathcal{F}_n] = X_n \quad \text{a.s.}$$

Every martingale $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ that can be written as $\mathbb{E}[Z | \mathcal{F}_n]$ for some integrable random variable Z is called a **closed martingale** or **Doob martingale**. It is best to think of a Doob martingale as a martingale on finite time horizon $\{0, \dots, N\}$ as in both cases one random variable (Z for a Doob martingale, X_N for a finite-time martingale) determines the entire martingale. In the end of Section 6.3.3 it will be shown that closed martingales (or, equivalently, uniformly integrable martingales) indeed share important properties of finite-time martingales.



Proposition 6.2.5. Let $\varphi: \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ be a convex function, and $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ a stochastic process with $\mathbb{E}[|\varphi(X_n)|] < \infty$.

- (i) If $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is an (\mathcal{F}_n) -martingale, then $(\varphi(X_n))_{n \in \mathbb{N}}$ is an (\mathcal{F}_n) -submartingale.
- (ii) If $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is an (\mathcal{F}_n) -submartingale and φ is increasing, then $(\varphi(X_n))_{n \in \mathbb{N}}$ is an (\mathcal{F}_n) -submartingale.

Proof. We use Jensen's inequality for conditional expectation:

- (i) $\mathbb{E}[\varphi(X_{n+1}) | \mathcal{F}_n] \geq \varphi(\mathbb{E}[X_{n+1} | \mathcal{F}_n]) = \varphi(X_n)$ a.s. The equality uses the martingale property.
- (ii) $\mathbb{E}[\varphi(X_{n+1}) | \mathcal{F}_n] \geq \varphi(\mathbb{E}[X_{n+1} | \mathcal{F}_n]) \geq \varphi(X_n)$ a.s. The second inequality uses that φ is increasing and the submartingale property.

□

As usual, the simplest examples are the most useful ones. One can regularly see the use of $\varphi(x) = |x|$, $\varphi(x) = (x - a)^+$, and powers $\varphi(x) = |x|^p$ for $p \geq 1$.



Most importantly, $(X_n^2)_{n \in \mathbb{N}}$ is a submartingale if $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is a martingale with $\mathbb{E}[X_n^2] < \infty$ for all $n \in \mathbb{N}$.

Here is something simple to check yourself.

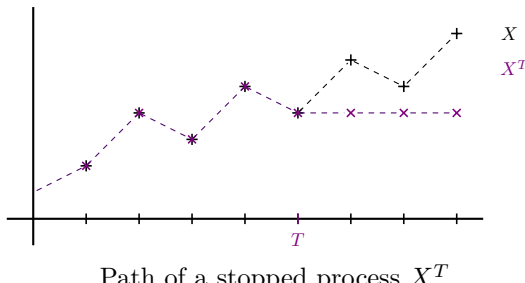


Suppose $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ and $(Y_n)_{n \in \mathbb{N}}$ are (\mathcal{F}_n) -martingales. Then the sum $(X_n + Y_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is an (\mathcal{F}_n) -martingale and the maximum $(X_n \vee Y_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is an (\mathcal{F}_n) -submartingale.

We come to the first theorem on martingales where we relate martingales and stopping times. If T is a stopping time then we define the **stopped process** X^T as

$$X_n^T(\omega) := X_{n \wedge T(\omega)}(\omega), \quad n \in \mathbb{N}.$$

The path of the stopped process is the same as the original process up to time T and stays constant at the value X_T after time T . It might be instructive to realise that stopping at deterministic times



Path of a stopped process X^T

$T = N$ shows how to relate infinite time-horizon martingales to finite time-horizon martingales on $\{0, \dots, N\}$.

The optional stopping theorem states that a martingale stopped at a stopping time (i.e. without future information) remains a martingale. We can derive as an application the so-called optional sampling theorem. The theorem formalises the idea of a fair game that without future information it is impossible to reach a gain in expectation by stopping. While we will see after the theorem an example that this statement is a bit too optimistic it does hold for bounded stopping times:

**Theorem 6.2.6. (Optional Stopping/Optional Sampling Theorem)**

Suppose $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is an (\mathcal{F}_n) -martingale and T is an (\mathcal{F}_n) -stopping time.

- (i) The **stopped process** $(X_n^T)_{n \in \mathbb{N}}$ is an (\mathcal{F}_n) -martingale.
- (ii) If T is a **bounded** (\mathcal{F}_n) -stopping time, i.e. $\mathbb{P}(T \leq K) = 1$ for some $K \in \mathbb{N}$, then X_T is an integrable random variable with $\mathbb{E}[X_T] = \mathbb{E}[X_1]$.

The optional sampling theorem in particular applies to martingales on finite time-horizon $\{0, \dots, N\}$ when the optional sampling theorem is applied to the stopped martingale X^N .

Proof. We mainly prove the optional stopping theorem, optional sampling is a direct consequence.

**Optional Stopping Theorem**

We check the three properties adapted, integrable, martingale:

- First note that $n \wedge T$ is a stopping time (minimum of two stopping times), hence, $X_{n \wedge T}$ is $\mathcal{F}_{n \wedge T}$ -measurable by Proposition 6.1.13. Since $\mathcal{F}_{n \wedge T} \subseteq \mathcal{F}_n$ by Proposition 6.1.12, X^T is (\mathcal{F}_n) -adapted.
- The integrability of X^T follows by splitting on the possible values of T :

$$\begin{aligned}\mathbb{E}[|X_n^T|] &= \mathbb{E}\left[|X_{n \wedge T}| \sum_{k=1}^{\infty} \mathbf{1}_{T=k}\right] \\ &\leq \mathbb{E}\left[\sum_{k=1}^n |X_k| \mathbf{1}_{T=k}\right] + \mathbb{E}\left[\sum_{k=n+1}^{\infty} |X_k| \mathbf{1}_{T=k}\right] \\ &\leq \mathbb{E}\left[\sum_{k=1}^n |X_k|\right] + \mathbb{E}[|X_n| \mathbf{1}_{T \geq n+1}] \\ &\leq \sum_{k=1}^n \mathbb{E}[|X_k|] + \mathbb{E}[|X_n|] < \infty.\end{aligned}$$

- To show the martingale property we use a trick that will return frequently. To show the martingale property it is enough to show that the differences are so-called martingale differences:



$(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is an (\mathcal{F}_n) -martingale iff $\mathbb{E}[X_{n+1} - X_n | \mathcal{F}_n] = 0$ a.s. for all $n \in \mathbb{N}$.

To justify the martingale difference trick one only needs to use the linearity of conditional expectation and that X is adapted.

Let's check that the differences of X^T are martingale differences:

$$\begin{aligned}\mathbb{E}[X_{n+1}^T - X_n^T | \mathcal{F}_n] &= \mathbb{E}[(X_{n+1}^T - X_n^T)(\mathbf{1}_{T \leq n} + \mathbf{1}_{T > n}) | \mathcal{F}_n] \\ &= \mathbb{E}[(X_{n+1} - X_n)\mathbf{1}_{T > n} | \mathcal{F}_n] \\ &= \mathbf{1}_{T > n} \mathbb{E}[X_{n+1} - X_n | \mathcal{F}_n] = 0\end{aligned}$$

where we used that

- $X_{n+1}^T = X_n^T$ on the event $\{T \leq n\}$,
- $X_{n+1}^T = X_{n+1}, X_n^T = X_n$ on $\{T > n\}$,
- $\mathbf{1}_{T > n}$ is measurable as $\{T > n\} = \{T \leq n\}^C \in \mathcal{F}_n$ by the stopping time property.



Optional Sampling Theorem

Using that the stopped martingale is again a martingale and that martingales have constant expectations we obtain the theorem:

$$\mathbb{E}[X_T] \stackrel{T \leq K}{=} \mathbb{E}[X_{K \wedge T}] = \mathbb{E}[X_K^T] = \mathbb{E}[X_1^T] = \mathbb{E}[X_{T \wedge 1}] = \mathbb{E}[X_1].$$

□



The boundedness of T can be weakened but not generally be removed! Always keep in mind the random walk example below as a counter example!

Remark 6.2.7. (i) The boundedness assumption on T can be removed if X is bounded! If T is a finite stopping time, then

$$\mathbb{E}[X_T] = \mathbb{E}\left[\lim_{n \rightarrow \infty} X_{T \wedge n}\right] \stackrel{\text{DCT}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_{T \wedge n}] \stackrel{\text{mart.}}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_1] = \mathbb{E}[X_1].$$

(ii) The boundedness assumption on T can be weakened to $\mathbb{E}[T] < \infty$ if the martingale differences are almost surely bounded, i.e. $|X_n - X_{n+1}| \leq K$ almost surely for all $n \in \mathbb{N}$. In that case it holds that

$$|X_T - X_{T \wedge n}| \stackrel{\text{telescope}}{=} \left| \sum_{k=T \wedge n}^{T-1} (X_{k+1} - X_k) \right| \leq K \cdot T$$

so that, again by dominated convergence, we obtain

$$\lim_{n \rightarrow \infty} (\mathbb{E}[X_T] - \mathbb{E}[X_{\wedge n}]) = \mathbb{E}\left[\lim_{n \rightarrow \infty} (X_T - X_{T \wedge n})\right] = \mathbb{E}[0] = 0.$$

Since $\mathbb{E}[X_{T \wedge n}] = \mathbb{E}[X_1]$ by optional stopping, optional sampling follows.

(iii) As a counter example to the optional sampling theorem when the boundedness of T is violated let us consider the symmetric simple random walk. Let $T = \inf\{n \in \mathbb{N}: X_n = 1\}$ and $X_0 = 0$. Then $T < \infty$ almost surely but

$$\mathbb{E}[X_T] = 1 \neq 0 = \mathbb{E}[X_0] = \mathbb{E}[X_n]$$

for $n \in \mathbb{N}$. Since the martingale differences are bounded (they are $+1$ or -1), (ii) shows that $\mathbb{E}[T] = \infty$.

The random walk example is the first time we can feel the power of martingales. It was quite easy to prove $\mathbb{E}[T] = \infty$ via the option sampling theorem. But how can you prove this by hands? Just try to compute $\mathbb{P}(T = k)$ for some k and you will see that you run quickly into combinatorics. Of course you could try to do this by hands by



Definition 6.2.8. A stochastic process (H_n) is called **previsible** (or **predictable**) if H_n is \mathcal{F}_{n-1} -measurable. („ H_n only depends on information up to $n-1$ “).

¹ Previsibility is actually quite a natural concept. If for instance H_n could be the amount you want to invest at day n based upon the price of the day $n-1$ before. Such concepts are clearly important in mathematical finance but also in probability theory.

¹Leif: Indexmengen aufraeumen



Definition 6.2.9. Suppose $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is an (\mathcal{F}_n) -adapted stochastic process and (H_n) is (\mathcal{F}_n) -predictable, then we define

$$(H \cdot X)_0 := 0,$$

$$(H \cdot X)_n := \sum_{k=1}^n H_k \cdot (X_k - X_{k-1}).$$

Since $H \cdot X$ is the discrete analog of stochastic integral $\int_0^t H_s dX_s$ we call $H \cdot X$ the **discrete stochastic integral of H against X** .

The interpretation of $H \cdot X$ in mathematical finance is the wealth obtained by trading the asset X using the trading strategy H . Here is bad news: If your favorite asset is a martingale and you only have a bounded amount of money to invest, there is no way of making money by clever stopping (in your life time) your investment. Unfortunately, $H \cdot X$ will always be a martingale so that the expectation will be constant at all bounded stopping times by the optional sampling theorem.

Lecture 6



Theorem 6.2.10. (Sorry, but you really cannot beat the system.)

Suppose (H_n) is predictable and bounded (i.e. $|H_n| \leq K$ a.s. for all $n \in \mathbb{N}$).

- (i) If X is a martingale, then $H \cdot X$ is a martingale.
- (ii) If X is a supermartingale and $H \geq 0$, then $H \cdot X$ is a supermartingale.
- (iii) If X is a submartingale and $H \geq 0$, then $H \cdot X$ is a submartingale.

Proof. (i) We need to check the three defining properties of a martingale.

- $(H \cdot X)_n$ is \mathcal{F}_n -adapted by definition
- Since H is bounded by assumption and X is integrable as a martingale we obtain

$$\mathbb{E}[|(H \cdot X)_n|] \stackrel{\Delta}{\leq} \sum_{k=1}^n \mathbb{E}[|H_k \cdot (X_k - X_{k-1})|] \leq K \sum_{k=1}^n (\mathbb{E}[|X_k|] + \mathbb{E}[|X_{k-1}|]) < \infty.$$

- The martingale property follows from a direct computation using the assumed measurability properties to simplify the conditional expectations:

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[(H \cdot X)_{n+1} | \mathcal{F}_n] &= \mathbb{E}\left[\sum_{k=1}^{n+1} H_k (X_k - X_{k-1}) \mid \mathcal{F}_n\right] \\ &= \sum_{k=1}^n H_k (X_k - X_{k-1}) + \mathbb{E}[H_{n+1}(X_{n+1} - X_n) | \mathcal{F}_n] \\ &= (H \cdot X)_n + 0, \quad \text{a.s.} \end{aligned}$$

The last equation holds, because H is predictable and $\mathbb{E}[X_{n+1} - X_n | \mathcal{F}_n] = 0$ almost surely by the martingale property.

- (ii) Since $\mathbb{E}[X_{n+1} - X_n | \mathcal{F}_n] \leq 0$ a.s. for a supermartingale and $H \geq 0$ we can replace the last equation from our calculation above with \leq .
- (iii) Just like (ii). □

In this probability theory lecture we will not care about mathematical finance, but nonetheless, the discrete stochastic integral will be a massively useful tool for us! We can for instance give an alterntive proof for optional stopping by using the previous theorem with $H_n := \mathbf{1}_{T \geq n} = 1 - \mathbf{1}_{T < n}$. H is previsible and $X_{n \wedge T}$ can be rewritten as

$$X_{n \wedge T} = (H \cdot X)_n + X_0$$

because

$$(H \cdot X)_n = \sum_{k=1}^n \mathbf{1}_{T \geq k} (X_k - X_{k-1}) = X_{n \wedge T} - X_0$$

Hence, $(X_{n \wedge T})_{n \in \mathbb{N}}$ is a martingale. Similar tricks of playing with the discrete stochastic integrals will appear later. To prove the almost sure martingale convergence theorem and the optional sampling theorem for uniformly integrable martingales.

6.3 Martingale convergence theorems

The most striking feature of martingales is the rich convergence theory. Under very mild assumptions we will prove convergence

$$X_n \rightarrow X_\infty, \quad n \rightarrow \infty,$$

to some limiting random variable X_∞ , where the mode of convergence depends on the assumptions on X . As an example, without any further knowledge a non-negative martingale converges almost surely to a limit X_∞ . In the following sections we will discuss almost sure, L^p , and L^1 limit theorems.

For the convergence theorems we will need a first element and an open end in the forwards direction for the limit to be interesting. The theorems work equally with \mathbb{N} or \mathbb{N}_0 , to have a consistent notation we will work with \mathbb{N}_0 .

6.3.1 Almost sure martingale convergence theorem

We start with the most prominent martingale convergence theorem, the almost sure convergence theorem:



Theorem 6.3.1. (Almost sure martingale convergence theorem)

If $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a (sub)martingale with $\sup_{n \in \mathbb{N}_0} \mathbb{E}[X_n^+] < \infty$, then almost surely

$$X_\infty := \lim_{n \rightarrow \infty} X_n$$

exists, is \mathcal{F}_∞ measurable and almost surely finite with $\mathbb{E}[|X_\infty|] < \infty$.

The most useful application is towards non-negative martingales as they always satisfy the assumption of the almost sure martingale convergence theorem:



Corollary 6.3.2. If $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a non-negative martingale, i.e. $X_n \geq 0$ a.s. for all $n \in \mathbb{N}_0$, then almost surely X_n converges to a limit X_∞ with $0 \leq \mathbb{E}[X_\infty] \leq \mathbb{E}[X_0]$.

Proof. The martingale property yields $0 \leq \mathbb{E}[X_n^+] = \mathbb{E}[X_n] = \mathbb{E}[X_0] < \infty$ for all $n \in \mathbb{N}_0$ so that the almost sure martingale convergence theorem applies. Using Fatou's lemma then gives

$$\mathbb{E}[X_\infty] = \mathbb{E}\left[\lim_{n \rightarrow \infty} X_n\right] \leq \liminf_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n] = \mathbb{E}[X_0].$$

□

Here is the idea of the proof.



In order to have convergence of a real-valued sequence (a_n) to a real number or infinity it is enough to prove that all intervals $[a, b]$ with rational endpoints are crossed only finitely many times.

The case of convergence towards infinity is clear, for a finite limit the claim is best seen by its contraposition. If a sequence does not converge, there are $a, b \in \mathbb{Q}$ such that $\liminf_n a_n < a < b < \limsup_n a_n$. Hence, the sequence (a_n) takes infinitely many values larger than b and smaller than a . But then the interval is crossed infinitely often. The martingale convergence theorem is proved by showing that the expected number of crosses through arbitrary intervals is finite, hence, the crossing number is almost surely finite. In fact, to prove that there are finitely many crossings it is enough to show that there are only finitely many upcrossings from below a to above b . More formally, we define the crossing times by

$$\begin{aligned} S_1 &:= 0 \\ T_1 &:= \min\{n \in \mathbb{N}_0 : X_n \geq b\} \\ S_{k+1} &:= \min\{n > T_k : X_n \leq a\} \\ T_{k+1} &:= \min\{n > S_k : X_n \geq b\} \end{aligned}$$

and set

$$U_n[a, b] := \sum_{k=1}^{\infty} \mathbf{1}_{T_k \leq n},$$

which is the number of finished upcrossings up to time n . The main ingredient towards the convergence theorem is the following estimate for the number of upcrossings:



Lemma 6.3.3. (Doob's upcrossing inequality)

If $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a (sub)martingale and $a < b$, then

$$\mathbb{E}[U_n[a, b]] \leq \frac{\mathbb{E}[(X_n - a)^+ - (X_0 - a)^+]}{b - a}.$$

Proof. In order to count the number of upcrossings we introduce

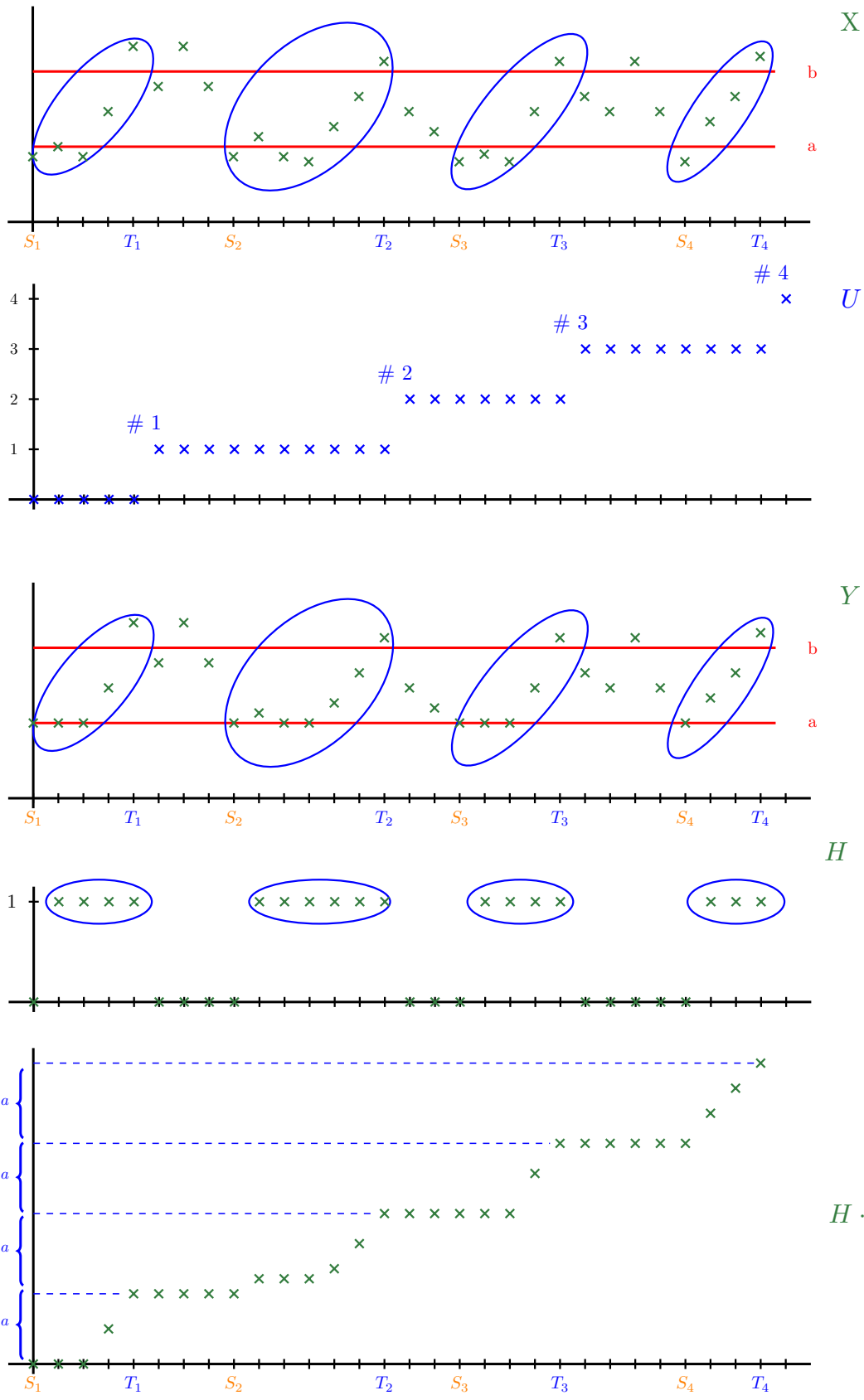
$$\begin{aligned} Y_n &:= \max\{X_n, a\} = (X_n - a)^+ + a, \\ H_n &:= \sum_{k=1}^{\infty} \mathbf{1}_{\{S_k < n \leq T_k\}} = \begin{cases} 1 & : n \in \{S_k + 1, \dots, T_k\} \text{ for some } k \\ 0 & : n \in \{T_k + 1, \dots, S_k\} \text{ for some } k \end{cases}. \end{aligned}$$

Additionally, we are interested in the discrete stochastic integral $H \cdot Y$. The idea of the proof is best understood through the illustration of the processes.

We have chosen H such that H only takes the values 1 and 0 so that $H \cdot Y$ either stays constant (in intervals with $H = 0$) or sums up the increments of Y . Every upcrossing of X yields an increase of $H \cdot Y$ of at least $b - a$ so that $H \cdot Y$ counts (up to a factor $b - a$) the number of upcrossings.

Let's have a more formal look at the definitions. The telescopic sum property is best seen at the endpoints of upcrossings by removing all 0 summands:

$$\begin{aligned} (H \cdot Y)_{T_n} &= \sum_{k=1}^{T_n} H_k (Y_k - Y_{k-1}) \\ &= \sum_{k=1}^n \sum_{j=S_k+1}^{T_k} 1 \cdot (Y_j - Y_{j-1}) \\ &\stackrel{\text{telescope}}{=} \sum_{k=1}^n (Y_{T_k} - Y_{S_k}) \\ &\geq n \cdot (b - a) \end{aligned}$$

Realisation of X with four upcrossings and the counting using Y , H , and $H \cdot Y$

because $Y_{T_k} \geq b$ and $Y_{S_k} \leq a$. Now let us have a look at the values of $H \cdot Y$ in the two different ranges of the definition of H :

$$(H \cdot Y)_j \stackrel{\text{adding } 0s}{=} (H \cdot Y)_{T_n} \geq n(b - a), \quad \forall j \in \{T_n, \dots, S_{n+1}\}$$

and, using this equality again,

$$(H \cdot Y)_j \stackrel{\text{telescope}}{\geq} (H \cdot Y)_{S_{n+1}} \stackrel{\text{adding } 0s}{=} (H \cdot Y)_{T_n} \geq n(b - a), \quad \forall j \in \{S_{n+1}, \dots, T_{n+1} - 1\}.$$

Noting that $j \geq T_n$ is the same as $n \geq U_j[a, b]$ (recall the definitions of T_n and $U_j[a, b]$) we obtain

$$(H \cdot Y)_n \geq (b - a)U_n[a, b], \quad n \in \mathbb{N}_0.$$

We are now close to finishing the proof using a submartingale argument. First note that Y is a submartingale by Proposition 6.2.5 as $x \mapsto (x - a)^+ + a$ is a convex function. Next, H_n is previsible as $\mathbf{1}_{\{S_k < n \leq T_k\}} = \mathbf{1}_{\{S_k < n\}} \cdot \mathbf{1}_{\{T_k < n\}^c}$ and sums and limits of measurable functions are measurable (compare 2.3.6 and 2.3.7). Hence, also $1 - H_n$ is previsible so that the discrete integral $(1 - H) \cdot X$ is a submartingale by Theorem 6.2.10 because $1 - H_n$ is bounded by 1 and non-negative. But then, using that submartingales have increasing expectation, we obtain the desired bound:

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[Y_n - Y_0] &\stackrel{\text{telescope}}{=} \mathbb{E}[(1 \cdot Y)_n] \\ &= \mathbb{E}[(H \cdot Y)_n] + \mathbb{E}[((1 - H) \cdot Y)_n] \\ &\stackrel{\text{see above}}{\geq} (b - a)\mathbb{E}[U_n[a, b]] + \mathbb{E}[((1 - H) \cdot Y)_n] \\ &\stackrel{(1-H) \cdot Y \text{ submart.}}{\geq} (b - a)\mathbb{E}[U_n[a, b]] + \mathbb{E}[((1 - H) \cdot Y)_0] \\ &= (b - a)\mathbb{E}[U_n[a, b]] + 0. \end{aligned}$$

Dividing by $b - a$ and plugging-in the definition of Y yields the upcrossing inequality. \square

With the upcrossing lemma we can quickly finish the proof of the martingale convergence theorem. The proof looks much worse than it is!

Proof of the almost sure martingale convergence theorem. Let $a < b$. Since $(X_n - a)^+ \leq |a| + X_n^+$ the upcrossing inequality gives

$$\mathbb{E}[U_n[a, b]] \leq \frac{a + \mathbb{E}[X_n^+]}{b - a}$$

and the right hand side is bounded by some $C < \infty$ due to the assumption on the submartingale. Now define

$$U[a, b] := \lim_{n \rightarrow \infty} U_n[a, b] \in [0, \infty],$$

which is the total number of upcrossings through $[a, b]$. The limit exists as monotone sequences converge (with possible limit $+\infty$). Since the limit is monotone in n we can use the monotone convergence theorem to obtain

$$\mathbb{E}[U_n[a, b]] = \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[U_n[a, b]] \leq C.$$

Since non-negative random variables with finite expectation are finite almost surely, we proved that

$$\mathbb{P}(U[a, b] < \infty) = 1, \quad \text{for all } a < b.$$

Hence, we proved that almost surely the submartingale only crosses $[a, b]$ finitely often. If we define

$$C^{a,b} := \{\omega : U[a, b](\omega) = \infty\} \quad \text{and} \quad C := \bigcup_{a, b \in \mathbb{Q}, a < b} C^{a,b},$$

then the above shows that $\mathbb{P}(C^{a,b}) = 0$ and, hence, $\mathbb{P}(C) = 0$. Since C^C is the event that X does not cross any interval infinitely often (equivalently, X_n converges) and $\mathbb{P}(C^C) = 1$ we proved that $\lim_{n \rightarrow \infty} X_n$ exists almost surely (with a possibly infinite limit).

Now define $X_\infty := \lim_{n \rightarrow \infty} X_n$. Since all X_n are \mathcal{F}_∞ -measurable, X_∞ is \mathcal{F}_∞ -measurable as a limit. If we can show that $\mathbb{E}[|X_\infty|] < \infty$, then X_∞ is finite almost surely. To show this we use Fatou's lemma twice. First,

$$\mathbb{E}[X_\infty^-] \leq \liminf_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n^-] = \liminf_{n \rightarrow \infty} (\mathbb{E}[X_n^+] - \mathbb{E}[X_n]) \leq \sup_{n \in \mathbb{N}_0} \mathbb{E}[X_n^+] - \mathbb{E}[X_0] < \infty$$

and, secondly,

$$\mathbb{E}[X_\infty^+] \leq \liminf_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n^+] < \infty.$$

Hence, $\mathbb{E}[|X_\infty|] < \infty$ and in particular $|X_\infty| < \infty$ a.s. \square

A typical example for the martingale convergence theorem is a better understanding of the regimes in the branching process from Example 6.2.3.

Example 6.3.4. Recall the martingale M obtained from the branching process which is actually a non-negative martingale. Hence, by Corollary 6.3.2 there is a finite almost sure limit M_∞ of M_n which directly translates into knowledge on X . Here is an important fact that we use: If a sequence with values on \mathbb{N}_0 converges, then the sequence must ultimately be constant.

(i) $\mu < 1$ (subcritical case):

$\frac{1}{\mu^n} \rightarrow \infty$, so that $X_n = \mu^n M_n \rightarrow 0$, $n \rightarrow \infty$. But then the population modelled by X suffers extinction in finite time almost surely, that is, almost surely gets absorbed at 0 after some (unknown) random time $N(\omega)$.

(ii) $\mu = 1$ (critical case):

$(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ itself is a non-negative martingale so that $X_n \rightarrow X_\infty$ a.s. But how could the branching process stop moving ultimately? Right, only by almost surely extinct of the population in finite time (check the definition).

(iii) $\mu > 1$ (supercritical case):

Again the martingale convergence theorem implies

$$\frac{1}{\mu^n} \cdot X_n \rightarrow M_\infty \in [0, \infty).$$

Unfortunately, so far do not know anything about M_∞ except being finite. On the event $E := \{\omega : M_\infty(\omega) > 0\}$ we observe exponential growth of the population, namely,

$$X_n(\omega) \sim M_\infty(\omega) \mu^n = M_\infty(\omega) e^{\log(\mu) \cdot n}.$$

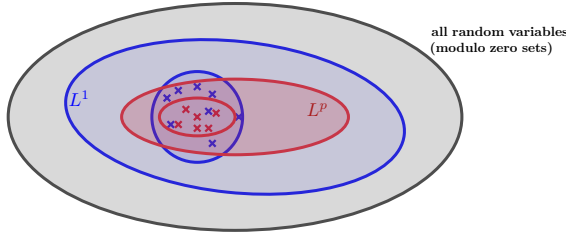
So far we cannot say if E has positive probability. Under a square-integrability condition we will solve this question using the L^2 -martingale convergence theorem below.

What we see is an effect everyone learnt during the Covid pandemic. Sick people infecting on average more than 1 person can lead to exponential growth, infecting on average less than 1 person leads to extinction of the disease. Of course, this model is very simplistic due to the iid assumption on the offspring.

Lecture 7

6.3.2 L^p -martingale convergence theorem for $p > 1$

After the almost sure convergence we now look for stronger conditions on martingales that additionally ensure convergence of X_n towards X_∞ in L^p , i.e. $\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[|X_n - X_\infty|^p] = 0$. If you forgot about the L^p -spaces of random variables (modulo zero sets) with the norms



A schematic drawing of bounded sets of random variables in L^p and L^1

$\|X\|_p = \mathbb{E}[|X|^p]^{1/p}$ please check Theorem 3.4.9 and the discussion around. In this and the following section bounded sets in L^p and L^1 will play a crucial role. Recall from analysis that bounded subsets of a normed space are subsets that lie in a ball with respect to the norm. In a sketchy picture (ignoring the linear structure) the situation looks as follows. In this section we will show that martingales that are bounded in L^p automatically converge in L^p to a limit X_∞ . This feature of martingales is very special as typically one should not hope for convergence of a sequence only from knowing it is bounded. Martingales are just amazing!

The estimates we develop are almost more important than the theorem itself, most importantly, Doob's inequalities for the so-called running supremum $X^* := \max_{k \leq n} X_k$ appears in many places of probability theory. We start with a continuation of the optional sampling theorem:



Lemma 6.3.5. Let $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ be an (\mathcal{F}_n) -(sup)martingale and S, T bounded (\mathcal{F}_n) -stopping times with $S \leq T$ almost surely. Then

- (i) $\mathbb{E}[X_S] \leq \mathbb{E}[X_T]$
- (ii) $\mathbb{E}[X_T | \mathcal{F}_S] \geq X_S$, i.e. the (sup)martingale property also holds at bounded stopping times.

Proof. (i) The first claim is left as an exercise:



Do you remember the proof of the optional sampling theorem sketched below Theorem 6.2.10? The same trick can be used here using $H_n = \mathbf{1}_{S < n \leq T}$. Do it!

- (ii) First recall a general fact: If X is a random variable on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ with $\int_A X d\mathbb{P} \geq 0$ for all $A \in \mathcal{A}$, then $X \geq 0$ a.s. This follows directly by using the sets $A = \{X \leq 0\}$ and Theorem 3.1.15 (iii).

To use this fact we show * in

$$\mathbb{E}[\mathbb{E}[X_T | \mathcal{F}_S]\mathbf{1}_A] \stackrel{\text{cond. exp.}}{=} \mathbb{E}[X_T \mathbf{1}_A] \stackrel{*}{\geq} \mathbb{E}[X_S \mathbf{1}_A], \quad \forall A \in \mathcal{F}_S$$

because this implies $\mathbb{E}[(\mathbb{E}[X_T | \mathcal{F}_S] - X_S)\mathbf{1}_A] \geq 0$ for all $A \in \mathcal{F}_S$ and thus, using the fact above, $\mathbb{E}[X_T | \mathcal{F}_S] \geq X_S$ a.s.

To show * fix $A \in \mathcal{F}_S$ and define $\tau_A = S \cdot \mathbf{1}_A + T \cdot \mathbf{1}_{A^C}$. Then, τ_A is an (\mathcal{F}_n) -stopping time (check the definition for yourself!). Finally, checking cases $\omega \in A$ and $\omega \in A^C$ for the first equality yields

$$\mathbb{E}[X_T] \stackrel{(i)}{\geq} \mathbb{E}[X_{\tau_A}] = \mathbb{E}[X_T - X_T \mathbf{1}_A + X_S \mathbf{1}_A] = \mathbb{E}[X_T] - \mathbb{E}[X_T \mathbf{1}_A] + \mathbb{E}[X_S \mathbf{1}_A]$$

which yields * by rearranging the inequality. □

We can use the lemma to prove an important theorem on martingales (or submartingales). Tail probabilities of the running maximum $X^* = \max_{k \leq n} X_k$ can be estimated with last element X_n of the maximum. The inequality is not only important to prove limit theorems but appears at many places in probability theory or mathematical finance.


Theorem 6.3.6. (Doob's maximal inequality)

Let $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ be an (\mathcal{F}_n) -(sub)martingale and $\lambda > 0$. If $X_n^* := \max_{k \leq n} X_k$ denotes the running maximum process, then the following inequalities hold:

$$\lambda \cdot \mathbb{P}(X_n^* \geq \lambda) \leq \mathbb{E}[X_n \mathbf{1}_{\{X_n^* \geq \lambda\}}] \leq \mathbb{E}[X_n^+]$$

To understand better the formula it might be useful to compare with the Markov inequality. Using the Markov inequality with $h(x) = x^+$ would yield $\mathbb{E}[(X_n^*)^+]$ on the right hand side which is potentially much bigger than the expectation of only the last random variable.

Proof. Let $T := \min\{n \in \mathbb{N}_0 : X_n \geq \lambda\}$ which is an (\mathcal{F}_n) -stopping time so that

$$A := \{X_n^* \geq \lambda\} = \{T \leq n\} \in \mathcal{F}_n$$

and $\mathbb{E}[X_{T \wedge n}] \leq \mathbb{E}[X_n]$ by Lemma 6.3.5. Now we write

$$X_{T \wedge n} = X_T \mathbf{1}_{T \leq n} + X_n \mathbf{1}_{T > n} \geq \lambda \mathbf{1}_{T \leq n} + X_n \mathbf{1}_{T > n}$$

to get

$$\mathbb{E}[X_n] \geq \mathbb{E}[X_{T \wedge n}] \geq \lambda \cdot \mathbb{P}(T \leq n) + \mathbb{E}[X_n \mathbf{1}_{T > n}] = \lambda \mathbb{P}(T \leq n) + \mathbb{E}[X_n] - \mathbb{E}[X_n \mathbf{1}_{T \leq n}]$$

which implies the first inequality:

$$\lambda \mathbb{P}(X_n^* \geq \lambda) = \lambda \mathbb{P}(T \leq n) \leq \mathbb{E}[X_n \cdot \mathbf{1}_{X_n^* \geq \lambda}]$$

The second inequality follows immediately from the first:

$$\mathbb{E}[X_n \mathbf{1}_{X_n^* \geq \lambda}] \leq \mathbb{E}[X_n^+ \mathbf{1}_{X_n^* \geq \lambda}] \leq \mathbb{E}[X_n^+]$$

□

We now turn the tail estimates into moment estimates by writing the moments as integrals over the tail probabilities.


Theorem 6.3.7. (Doob's L^p -maximum inequality)

Suppose p is a constant that is strictly larger than 1.

- (i) If $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a non-negative (\mathcal{F}_n) -(sub)martingale, then

$$\mathbb{E}\left[\max_{k \leq n} X_k^p\right] \leq \left(\frac{p}{p-1}\right)^p \mathbb{E}[X_n^p], \quad n \in \mathbb{N}_0.$$

- (ii) If $(Y_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is an (\mathcal{F}_n) -martingale, then

$$\mathbb{E}\left[\max_{k \leq n} |Y_k|^p\right] \leq \left(\frac{p}{p-1}\right)^p \mathbb{E}[|Y_n|^p], \quad n \in \mathbb{N}_0.$$

Keep your eyes open to see why the proof cannot be modified in any way for $p = 1$. The corresponding theorem for $p = 1$ will be proved in the next section and is much harder.

Proof. (i) The proof is just a clever computation keeping in mind that expectations can always be written as integrals over tail probabilities (Fubini, compare also the exercises of Stochastik 1):

$$\begin{aligned}
 \frac{1}{p} \mathbb{E}[(X_n^*)^p] &= \mathbb{E}\left[\int_0^{X_n^*} \lambda^{p-1} d\lambda\right] \\
 &\stackrel{\text{Fubini}}{=} \int_0^\infty \lambda^{p-2} \cdot \lambda \cdot \mathbb{P}(X_n^* \geq \lambda) d\lambda \\
 &\stackrel{6.3.6}{\leq} \int_0^\infty \lambda^{p-2} \mathbb{E}[X_n \mathbf{1}_{X_n^* \geq \lambda}] d\lambda \\
 &\stackrel{\text{Fubini}}{=} \mathbb{E}\left[X_n \int_0^\infty \lambda^{p-2} \mathbf{1}_{X_n^* \geq \lambda} d\lambda\right] \\
 &= \mathbb{E}\left[X_n \int_0^{X_n^*} \lambda^{p-2} d\lambda\right] \\
 &= \frac{1}{p-1} \mathbb{E}[X_n \cdot (X_n^*)^{p-1}] \\
 &\stackrel{\text{Hölder } q=\frac{p}{p-1}}{\leq} \frac{1}{p-1} \mathbb{E}[(X_n)^p]^{\frac{1}{p}} \mathbb{E}[(X_n^*)^p]^{\frac{p-1}{p}}
 \end{aligned}$$

Dividing both sides gives the result. \square

(ii) follows from (i) as $X_n := |Y_n|$ is a submartingale

As announced at the beginning of this section we will need to impose a stronger assumption on martingales in order to strengthen the almost sure convergence to L^p -convergence. A good condition is uniform L^p -boundedness:



Definition 6.3.8. A martingale is called L^p -martingale if $\sup_{n \in \mathbb{N}_0} \mathbb{E}[|X_n|^p] < \infty$. Most importantly, for $p = 2$ we speak of square-integrable martingales.

It is very important to keep in mind that the definition does not require finiteness of all p th moments but uniform boundedness of p th moments. Modulo zero sets this means the random variables of the martingale form a bounded set in the normed space $(L^p, \|\cdot\|_p)$. Since $(|X_n|^p)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a submartingale we know that $n \mapsto \mathbb{E}[|X_n|^p]$ is increasing, possibly towards $+\infty$. For L^p -martingales the sequence of p th moments does not grow to $+\infty$ but has a finite limit.

We can now prove that L^p -boundedness is not only a necessary but also a sufficient condition for the L^p -convergence of martingales. The equivalence is not true for other sequences of random variables, we heavily use the martingale property.



Theorem 6.3.9. (L^p -martingale convergence theorem)

Suppose p is a constant that is strictly larger than 1 and $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is an L^p -martingale.

(i) There is a (finite) limiting random variable $X_\infty \in \mathcal{L}^p$ such that

- $X_n \xrightarrow{\text{a.s.}} X_\infty$ for $n \rightarrow \infty$,
- $X_n \xrightarrow{L^p} X_\infty$ for $n \rightarrow \infty$.

(ii) $\mathbb{E}[|X_\infty|^p] = \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[|X_n|^p] = \sup_{n \in \mathbb{N}_0} \mathbb{E}[|X_n|^p] < \infty$

(iii) $\mathbb{E}\left[\sup_{n \in \mathbb{N}_0} |X_n|^p\right] \leq \left(\frac{p}{p-1}\right)^p \cdot \mathbb{E}[|X_\infty|^p] < \infty$

Proof. (i) The first step is simple, using the simple estimate

$$x^+ \leq |x|^p + 1, \quad x \in \mathbb{R}.$$

Hence, every L^p -martingale satisfies the condition $\sup_{n \in \mathbb{N}_0} \mathbb{E}[X_n^+] < \infty$ of the martingale convergence theorem. Then there is a (finite) almost sure limit X_∞ . It remains to show that $X_\infty \in \mathcal{L}^p$ and the L^p -convergence. There is a simple thought to keep in mind, which also helps to appreciate Doob's inequalities:



If $\sup_{k \in \mathbb{N}_0} |X_k|^p$ is integrable, than this is the perfect upper bound for dominated convergence.

To check the integrability of the upper bound we use Theorem 6.3.7

$$\mathbb{E}[|X_k^*|^p] \leq \left(\frac{p}{p-1}\right)^p \mathbb{E}[|X_k|^p] \leq \left(\frac{p}{p-1}\right)^p \sup_{n \in \mathbb{N}_0} \mathbb{E}[|X_n|^p], \quad \forall k \in \mathbb{N}_0,$$

and monotone convergence:

$$\mathbb{E}\left[\left(\sup_{k \in \mathbb{N}_0} X_k\right)^p\right] = \mathbb{E}\left[\lim_{k \rightarrow \infty} |X_k^*|^p\right] \leq \lim_{k \rightarrow \infty} \left(\frac{p}{p-1}\right)^p \mathbb{E}[|X_k|^p] < \infty.$$

Hence, $\sup_{k \in \mathbb{N}_0} X_k \in \mathcal{L}^p$ from which we immediately deduce $X_\infty \in \mathcal{L}^p$ because $|X_\infty| \leq \sup_{k \in \mathbb{N}_0} |X_k|$. For the L^p -convergence first note that

$$|X_n - X_\infty|^p \leq (|X_n| + \lim_{n \rightarrow \infty} |X_n|)^p \leq 2^p \sup_{k \in \mathbb{N}_0} |X_k|^p \quad \text{for all } n \in \mathbb{N}_0,$$

and the right hand side is integrable. Then we can apply dominated convergence to the sequence of the left hand side:

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[|X_n - X_\infty|^p] = \mathbb{E}\left[\lim_{n \rightarrow \infty} |X_n - X_\infty|^p\right] = \mathbb{E}[0] = 0.$$

(ii) The first equality follows from basic functional analysis as convergence in a normed space implies convergence of norms: $\lim_{n \rightarrow \infty} \|X_n - X\| = 0 \Rightarrow \lim_{n \rightarrow \infty} \|X_n\| = \|X\|$ because norms are continuous functions. Keeping in mind that L^p is a normed space (modulo zero sets) we immediately find

$$\mathbb{E}[|X_\infty|^p] = \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[|X_n|^p].$$

The second equality follows from the monotonicity of $n \mapsto \mathbb{E}[|X_n|^p]$ as $(|X_n|^p)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a submartingale.

(iii) The inequality follows from monotone convergence and Doob's L^p -maximal inequality:

$$\mathbb{E}\left[\sup_{n \in \mathbb{N}_0} |X_n|^p\right] = \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}\left[\sup_{k \leq n} |X_k|^p\right] \leq \lim_{n \rightarrow \infty} \left(\frac{p}{p-1}\right)^p \mathbb{E}[|X_n|^p] \stackrel{(ii)}{=} \left(\frac{p}{p-1}\right)^p \mathbb{E}[|X_\infty|^p]$$

□

We come back to the branching processes as prime example for the convergence of martingales. The almost sure convergence of M towards a finite limit M_∞ was already checked. In the supercritical case we left open if M_∞ is trivial, i.e. almost surely equal to 0, or not. We can solve this question under the additional assumption that the offspring number has finite second moment.

Example 6.3.10. Let us additionally assume $\sigma^2 := \mathbb{V}[\xi_1^1] < \infty$, i.e. the offspring numbers have finite second moments. To keep things easy we assume $m = 1$, there is one individual at time 0. Wald's identity was used to compute first moments, to compute second moments of random sums one can first prove the Blackwell-Girshick identity:



Suppose N, Y_1, Y_2, \dots are independent, $\mathbb{E}[N] < \infty$, and Y_1, Y_2, \dots are identically distributed, then

$$\mathbb{E}\left[\left(\sum_{k=1}^N Y_k\right)^2\right] = \mathbb{E}[N]\mathbb{V}[Y_1] + \mathbb{E}[N^2]\mathbb{E}[Y_1]^2. \quad (6.2)$$

Hence, we can compute the second moments of the martingale $M_n = \mu^{-n} X_n$:

$$\mathbb{E}[M_n^2] = \frac{1}{\mu^{2n}} (\mu^{n-1}\sigma^2 + \mathbb{E}[X_{n-1}^2]\mu^2) = \frac{\sigma^2}{\mu^{n+1}} + \mathbb{E}[M_{n-1}^2]$$

By induction this iteration gives

$$\mathbb{E}[M_n^2] = \frac{\sigma^2}{\mu} \sum_{k=1}^n \mu^{-k} + 1$$

which increases for $\mu > 1$ (geometric series) to a finite positive number. Hence, for $\mu > 1$ we deduce L^2 -convergence and, most importantly, $\mathbb{E}[M_\infty^2] = \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[M_n^2] > 0$. But this implies $M_\infty > 0$ with positive probability. If now we compare with Example 6.3.4 we proved that the supercritical branching processes can increase exponentially fast with positive probability.

6.3.3 L^1 -martingale convergence theorem

Lecture 8

We proved that L^p -bounded martingales converge automatically almost surely and in L^p to a limit X_∞ . How about the same theorem for $p = 1$? Unfortunately, the story is more complicated. The right condition for convergence in L^1 is not L^1 -boundedness but a slightly stronger condition, so-called uniform integrability. To be honest, the world would be too simple if L^1 -boundedness would be enough as otherwise every non-negative martingale would not only converge almost surely but also in L^1 as expectations of martingales are constant. But this cannot be as $\mathbb{E}[X_\infty] = \mathbb{E}[0] = 0 \neq \mathbb{E}[X_0]$ for the critical branching processes.



Definition 6.3.11. A family $(X_\alpha)_{\alpha \in I}$ of random variables on $(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$ indexed by a set $I \neq \emptyset$ is called **uniformly integrable** if

- $\mathbb{E}[|X_\alpha|] < \infty$ for all $\alpha \in I$,
- $\lim_{M \rightarrow \infty} \left(\sup_{\alpha \in I} \mathbb{E}[|X_\alpha| \cdot \mathbf{1}_{|X_\alpha| \geq M}] \right) = 0$.

All the trouble about understanding this section is that we do not have simple examples to keep in mind. Everything is about abstract integration theory.

Example 6.3.12. At least we have some classes of random variables that we are used to work with:

- (i) Families consisting of only one integrable random variable $\{X\}$ are uniformly integrable. This is easy:

$$\lim_{M \rightarrow \infty} \mathbb{E}[|X| \mathbf{1}_{|X| \geq M}] \stackrel{\text{DCT}}{\equiv} 0$$

The same holds for finite families:



Check that every finite number of integrable random variables forms a uniformly integrable family.

- (ii) Every family of random variables that is dominated by an integrable random variable is uniformly integrable. We know this situation very well from the dominated convergence theorem! Suppose $|X_\alpha| \leq Z$ a.s. for all $\alpha \in I$ and $\mathbb{E}[|Z|] < \infty$, then

$$\lim_{M \rightarrow \infty} \sup_{\alpha \in I} \mathbb{E}[|X_\alpha| \cdot \mathbf{1}_{|X_\alpha| \geq M}] \leq \lim_{M \rightarrow \infty} \mathbb{E}[Z \cdot \mathbf{1}_{Z \geq M}] \stackrel{\text{DCT}}{=} 0, \quad M \rightarrow \infty$$

- (iii) If $(X_\alpha)_{\alpha \in I}$ is bounded in L^p for some $p > 1$, i.e. $\sup_{\alpha \in I} \mathbb{E}[|X_\alpha|^p] < C$, then $(X_\alpha)_{\alpha \in I}$ is also uniformly integrable. We will later use this situation to compare the L^1 -convergence theorem to the L^p -convergence theorem of the previous section. To proof the claim let us first use the Hölder inequality with p and M fixed:

$$\mathbb{E}[|X_\alpha| \mathbf{1}_{|X_\alpha| \geq M}] \leq (\mathbb{E}[|X_\alpha|^p])^{\frac{1}{p}} (\mathbb{E}[\mathbf{1}_{|X_\alpha| \geq M}])^{\frac{1}{q}} \leq C^{1/p} (\mathbb{P}(|X_\alpha| \geq M))^{\frac{1}{q}}. \quad (6.3)$$

We use the inequality to argue indirectly and assume the right hand side does not converge to zero uniformly in α . If there is $\varepsilon > 0$ with $\liminf_{M \rightarrow \infty} \sup_{\alpha \in I} \mathbb{E}[|X_\alpha| \mathbf{1}_{|X_\alpha| \geq M}] > \varepsilon$, then there is a sequence α_M with $\mathbb{P}(|X_{\alpha_M}| \geq M) > (\frac{\varepsilon}{2C^{1/p}})^q$. But then

$$\mathbb{E}[|X_{\alpha_M}|^p] \geq \mathbb{E}[|X_{\alpha_M}|^p \mathbf{1}_{|X_{\alpha_M}| \geq M}] \geq \left(\frac{\varepsilon}{2C^{1/p}}\right)^q \cdot M^p \rightarrow \infty, \quad M \rightarrow \infty,$$

which is a contradiction to L^p -boundedness. Hence, the right hand side of (6.3) goes to zero for all M . But then also the left hand side goes to zero for all M , which is exactly the uniform integrability.



Definition 6.3.13. A martingale is called uniformly integrable martingale if $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a uniformly integrable family of random variables.

Most importantly, the previous example shows that all L^p -martingales are also uniformly integrable martingales.

If we compare with the first example we see clearly the point of uniform integrability. Integrability of X_α means that $f_M(\alpha) := \mathbb{E}[|X_\alpha| \mathbf{1}_{\{|X_\alpha| \geq M\}}]$ vanishes as $M \rightarrow \infty$, there is not too much mass near infinity. Uniform integrability means that $f_M(\alpha)$ vanishes uniformly in α , all random variables have equally little mass at infinity. With this intuition it should be clear that the following gives good counter examples, check it!



If $X_\alpha \sim \delta_{x_\alpha}$, then $(X_n)_{\alpha \in I}$ is uniformly bounded if and only if $\{x_\alpha : \alpha \in I\} \subseteq \mathbb{R}$ is bounded.

We could ask ourselves how close uniform integrability is to L^1 -boundedness, that is boundedness of the set $(X_\alpha)_{\alpha \in I}$ seen as a subset of L^1 , in formulas $\sup_{\alpha \in I} \|X_\alpha\|_1 < \infty$. In fact, it is easy to see that uniformly integrable families are also bounded as subsets of L^1 :

$$\sup_{\alpha \in I} \|X_\alpha\|_1 \leq \sup_{\alpha \in I} \mathbb{E}[|X_\alpha| \mathbf{1}_{|X_\alpha| \leq M}] + \sup_{\alpha \in I} \mathbb{E}[|X_\alpha| \mathbf{1}_{|X_\alpha| > M}] \leq M + 1 \quad (6.4)$$

for some M large enough. The next proposition gives a criterion which bounded subsets of L^1 are actually the uniformly integrable sets.



Proposition 6.3.14. Suppose the family $(X_\alpha)_{\alpha \in I}$ is bounded as a subset of L^1 , i.e. $\sup_{\alpha \in I} \mathbb{E}[|X_\alpha|] < \infty$. Then the following are equivalent:

- (i) $(X_\alpha)_{\alpha \in I}$ is uniformly integrable.
- (ii) $\forall \varepsilon > 0 \exists \delta > 0 : \sup_{\alpha \in I} \mathbb{E}[|X_\alpha| \mathbf{1}_A] < \varepsilon \quad \forall A \in \mathcal{F}$ with $\mathbb{P}(A) < \delta$

Without any doubt the criterion does not look useful at all but it will be applicable for the most important example to follow, families that remind us of Doob martingales. The advantage is that the sets A do not depend on α compared to the sets $\{|X_\alpha| > M\}$ that appear in the definition of uniform integrability.

Proof. (i) \Rightarrow (ii): Fix $\varepsilon > 0$ and choose M large enough so that $\sup_{\alpha \in I} \mathbb{E}[|X_\alpha| \mathbf{1}_{|X_\alpha| \geq M}] < \frac{\varepsilon}{2}$. Such an M exists by the definition of uniform integrability. Now we set $\delta := \frac{\varepsilon}{2M}$ and check the inequality for all $A \in \mathcal{F}$ with $\mathbb{P}(A) < \delta$:

$$\begin{aligned} \sup_{\alpha \in I} \mathbb{E}[|X_\alpha| \mathbf{1}_A] &\leq \sup_{\alpha \in I} \mathbb{E}[|X_\alpha| \mathbf{1}_A \mathbf{1}_{|X_\alpha| \geq M}] + \sup_{\alpha \in I} \mathbb{E}[|X_\alpha| \mathbf{1}_A \mathbf{1}_{|X_\alpha| < M}] \\ &\leq \frac{\varepsilon}{2} + M \cdot \mathbb{P}(A) = \varepsilon, \end{aligned}$$

where we got rid of the indicators using monotonicity of expectations.

(ii) \Rightarrow (i): Exercise! □

The next lemma contains the most important uniformly integrable family that we encounter in martingale theory.



Lemma 6.3.15. Suppose $Z \in \mathcal{L}^1(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$.

(i) The family

$$\{\mathbb{E}[Z|\mathcal{G}] : \mathcal{G} \text{ sub-}\sigma\text{-Algebra of } \mathcal{F}\}$$

is uniformly integrable family of random variables.

(ii) If $(\mathcal{F}_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a filtration, then $X_n := \mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_n]$ is a uniformly integrable martingale.

Proof. (ii) follows immediately from (i), the claimed martingale property was proved in Example 6.2.4.

To prove (i) we will use the characterisation from Proposition 6.3.14 for the uniformly integrable family $\{Z\}$ to deduce the definition of uniform integrability for the family of conditional expectations. Recalling the Markov inequality yields

$$\mathbb{P}(|\mathbb{E}[Z|\mathcal{G}]| > M) \leq \frac{\mathbb{E}[|\mathbb{E}[Z|\mathcal{G}]|]}{M} = \frac{\mathbb{E}[|Z|]}{M} \quad (6.5)$$

for all $G \subseteq \mathcal{F}$. The important point is that the upper bound is independent of G ! We now fix $\varepsilon > 0$, choose δ from Proposition 6.3.14 and M large enough so that $\frac{\mathbb{E}[|Z|]}{M} < \delta$ and use the sets $A := \{|\mathbb{E}[Z|\mathcal{G}]| \geq M\}$. Then the inequality

$$\mathbb{E}[|Z| \cdot \mathbf{1}_{|\mathbb{E}[Z|\mathcal{G}]| \geq M}] < \varepsilon$$

applies for all such M and all \mathcal{G} . Using properties of conditional expectation and the above estimate yields

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[|\mathbb{E}[Z|\mathcal{G}]| \cdot \mathbf{1}_{|\mathbb{E}[Z|\mathcal{G}]| \geq M}] &\leq \mathbb{E}[\mathbb{E}[|Z||\mathcal{G}] \cdot \mathbf{1}_{|\mathbb{E}[Z|\mathcal{G}]| \geq M}] \\ &\stackrel{\text{meas.}}{=} \mathbb{E}[\mathbb{E}[|Z| \cdot \mathbf{1}_{|\mathbb{E}[Z|\mathcal{G}]| \geq M} | \mathcal{G}]] \\ &= \mathbb{E}[|Z| \cdot \mathbf{1}_{|\mathbb{E}[Z|\mathcal{G}]| \geq M}] < \varepsilon \end{aligned}$$

for all sub- σ -algebras \mathcal{G} . But this is exactly the definition of uniform integrability written in ε - M -notation. □

So far it is completely unclear why we are discussing uniformly integrable families of random variables. So far you only learnt sufficient conditions under which limits and expectation can be exchanged for almost surely converging sequences of random variables. But how about necessary and sufficient conditions?

**Theorem 6.3.16. (DCT - the real deal)**

Suppose $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a sequence of integrable random variables and there is a random variable X_∞ such that $X_n \xrightarrow{\text{a.s.}} X_\infty$ for $n \rightarrow \infty$.

Then the following conditions are equivalent:

- (i) $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is uniformly integrable,
- (ii) $X_n \xrightarrow{L^1} X_\infty$ for $n \rightarrow \infty$,
- (iii) $\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[|X_n|] = \mathbb{E}[|X_\infty|]$.

In all cases it holds that $\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n] = \mathbb{E}[X_\infty]$.

Proof. The equivalence of (ii) and (iii) is called Scheffé's lemma and will be covered in the exercises.

(ii) \Rightarrow (i): Any finite family of integrable random variables is uniformly integrable, so by Proposition 6.3.14 applied to $(X_n)_{n \leq K}$, for every $\varepsilon' > 0$ there are constants $\delta(K, \varepsilon') > 0$ with

$$\sup_{n \leq K} \mathbb{E}[|X_n| \mathbf{1}_A] < \frac{\varepsilon'}{4} \quad \forall A \in \mathcal{F} \text{ with } \mathbb{P}(A) < \delta(K, \varepsilon'). \quad (6.6)$$

To apply 6.3.14 for the entire sequence $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ (but in the other direction) we need a version of (6.6) where δ is independent of K . To do so, fix $\varepsilon > 0$. Since L^1 is complete (compare Theorem 3.4.9, for a proof we refer to functional analysis) there is an $N \in \mathbb{N}$ so that

$$\mathbb{E}[|X_N - X_n|] < \frac{\varepsilon}{2} \quad \forall n \geq N. \quad (6.7)$$

This is nothing but the definition of a Cauchy-sequence for the norm $\|X\|_1 = \mathbb{E}[|X|]$. Hence, using this N and $\delta := \delta(N, \varepsilon)$ from above, we get

$$\begin{aligned} \sup_{n \in \mathbb{N}_0} \mathbb{E}[|X_n| \mathbf{1}_A] &\leq \sup_{n < N} \mathbb{E}[|X_n| \mathbf{1}_A] + \sup_{n \geq N} \mathbb{E}[|X_n| \mathbf{1}_A] \\ &\stackrel{\Delta}{\leq} \sup_{n < N} \mathbb{E}[|X_n| \mathbf{1}_A] + \mathbb{E}[|X_N| \mathbf{1}_A] + \sup_{n \geq N} \mathbb{E}[|X_n - X_N| \mathbf{1}_A] \\ &\leq 2 \sup_{n \leq N} \mathbb{E}[|X_n| \mathbf{1}_A] + \sup_{n \geq N} \mathbb{E}[|X_n - X_N|] \\ &\stackrel{(6.6),(6.7)}{\leq} \frac{\varepsilon}{2} + \frac{\varepsilon}{2} = \varepsilon \end{aligned}$$

for all $A \in \mathcal{F}$ with $\mathbb{P}(A) < \delta$. But then (ii) of Proposition 6.3.14 is justified.

(i) \Rightarrow (ii): First note that from 6.3.14 and

$$\mathbb{E}[|X_n - X_m| \mathbf{1}_A] \stackrel{\Delta}{\leq} \mathbb{E}[|X_n| \mathbf{1}_A] + \mathbb{E}[|X_m| \mathbf{1}_A]$$

also the family $(|X_n - X_m|)_{n,m \in \mathbb{N}_0}$ is uniformly integrable (choose $\frac{\varepsilon}{2}$ in (ii) of 6.3.14). Hence, using the definition of uniform integrability, for all $\varepsilon > 0$ there is some $M > 0$ such that

$$\mathbb{E}[|X_n - X_m| \cdot \mathbf{1}_{|X_n - X_m| \geq M}] < \varepsilon \quad \forall n, m$$

We now combine this estimate with the convergence in probability to show that $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is a

Cauchy sequence in L^1 :

$$\begin{aligned}
 & \mathbb{E}[|X_n - X_m|] \\
 & \leq \underbrace{\mathbb{E}[|X_n - X_m| \mathbf{1}_{|X_n - X_m| \geq M}]}_{\leq \varepsilon \forall n,m} + \underbrace{\mathbb{E}[|X_n - X_m| \mathbf{1}_{\varepsilon < |X_n - X_m| < M}]}_{\leq M \mathbb{E}[\mathbf{1}_{\varepsilon < |X_n - X_m| < M}] \forall n,m} + \underbrace{\mathbb{E}[|X_n - X_m| \mathbf{1}_{|X_n - X_m| \leq \varepsilon}]}_{\leq \varepsilon \cdot 1 \forall n,m} \\
 & \leq \varepsilon + M \cdot \mathbb{P}(|X_n - X_m| > \varepsilon) + \varepsilon \\
 & \stackrel{\Delta, \mathbb{P} \text{ monot.}}{\leq} 2\varepsilon + M \cdot \mathbb{P}(|X_n - X_\infty| + |X_m - X_\infty| > \varepsilon) \\
 & \stackrel{\mathbb{P} \text{ monot.}}{\leq} 2\varepsilon + \mathbb{P}(\{|X_n - X_\infty| > \varepsilon/2\} \cup \{|X_m - X_\infty| > \varepsilon/2\}) \\
 & \stackrel{\text{subadd.}}{\leq} 2\varepsilon + \mathbb{P}(\{|X_n - X_\infty| > \varepsilon/2\}) + \mathbb{P}(\{|X_m - X_\infty| > \varepsilon/2\}) \\
 & \rightarrow 2\varepsilon, \quad n, m \rightarrow \infty,
 \end{aligned}$$

since $X_n \xrightarrow{P} X_\infty$. Hence, $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is Cauchy in L^1 and thus converges to some limit X . Since convergence in L^1 also implies convergence in probability we also find that $X_n \xrightarrow{P} X$ and we also have that $X_n \xrightarrow{P} X_\infty$ by assumption. Using that convergence in probability has unique limits we can deduce $X = X_\infty$ which proves the L^1 convergence towards X_∞ .

The final claim follows from the above as follows. Using $|X_n^+| \leq |X_n|$ and $|X_n^-| \leq |X_n|$ one can check readily that uniform integrability of (X_n) implies uniform integrability of (X_n^+) and (X_n^-) . Then the above is applied to positive- and negative part and the claim follows from linearity. \square

By the way, can you prove the claim used in the proof?



If $X_n \xrightarrow{P} X$ and $X_n \xrightarrow{P} Y$, then $X = Y$ almost surely. The easiest way to check the exercise is to carefully look at Theorem 4.5.11 and use that limits are unique in normed spaces.

Before turning our attention towards the L^1 -martingale convergence theorem let us check how the previous theorem relates to dominated convergence for non-negative sequences. Sequences dominated by an integrable random variable are uniformly integrable, hence, the previous theorem implies the dominated convergence theorem.

Lecture 9

Now towards the main theorem of this section:



Theorem 6.3.17. (L^1 -martingale convergence theorem)

Suppose $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a martingale on $(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$. Then the following statements are equivalent:

- (i) There is a random variable X_∞ with $X_n \rightarrow X_\infty$ a.s. and in L^1 for $n \rightarrow \infty$.
- (ii) $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is uniformly integrable.
- (iii) $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a closed martingale.

In all cases $(X_n)_{n \in \bar{\mathbb{N}}_0}$ satisfies the martingale property on $\bar{\mathbb{N}}_0 = \mathbb{N}_0 \cup \{\infty\}$ with terminal element X_∞ and $\mathbb{E}[X_\infty] = \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n]$.

Recall from Example 6.2.4 the notion of a closed martingale (or Doob martingale). There is an integrable random variable Z such that $X_n = \mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_n]$ almost surely for all $n \in \mathbb{N}_0$.

Proof. (i) \Rightarrow (ii): Follows from Theorem 6.3.16.

(ii) \Rightarrow (iii): We start with a convergence property of conditional expectation:

$$X_n \xrightarrow{L^1} X_\infty, \quad n \rightarrow \infty \implies \mathbb{E}[X_n|\mathcal{G}] \xrightarrow{L^1} \mathbb{E}[X_\infty|\mathcal{G}], \quad n \rightarrow \infty \quad (6.8)$$

holds for all sub- σ -algebras $\mathcal{G} \subseteq \mathcal{F}$. Looking at the definition of L^1 -convergence we see immediately what needs to be done:

$$\mathbb{E}[|\mathbb{E}[X_n|\mathcal{G}] - \mathbb{E}[X_\infty|\mathcal{G}]|] \leq \mathbb{E}[\mathbb{E}[|X_n - X_\infty||\mathcal{G}]] = \mathbb{E}[|X_n - X_\infty|] \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty.$$

We can now combine everything we learnt so far. First recall from (6.4) that uniformly integrable implies L^1 -bounded and, hence, $\sup_{n \in \mathbb{N}_0} \mathbb{E}[X_n^+] \leq \sup_{n \in \mathbb{N}_0} \mathbb{E}[|X_n|] < \infty$. But this is the assumption of the almost sure martingale convergence theorem 6.3.1 so we get the existence of an almost sure limit X_∞ . Since almost sure convergence implies convergence in probability Theorem 6.3.16 implies the L^1 -convergence of X_n towards X_∞ . To see that $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a closed martingale with $Z := X_\infty$ we use (6.8) for fixed n :

$$X_n \xrightarrow{m \geq n \text{ arbitrary}} \mathbb{E}[X_m | \mathcal{F}_n] \xrightarrow{L^1} \mathbb{E}[X_\infty | \mathcal{F}_n], \quad m \rightarrow \infty$$

Hence, X_n and $\mathbb{E}[X_\infty | \mathcal{F}_n]$ coincides in L^1 , which means $X_n = \mathbb{E}[X_\infty | \mathcal{F}_n]$ almost surely. But this is nothing but $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a closed martingale with $Z = X_\infty$.

(iii) \Rightarrow (i): Lemma 6.3.15 implies that $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is uniformly integrable, thus, $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is bounded in L^1 by 6.4. In particular $\sup_{n \in \mathbb{N}_0} \mathbb{E}[X_n^+] \leq \sup_{n \in \mathbb{N}_0} \mathbb{E}[|X_n|] < \infty$ so that the almost sure martingale convergence theorem 6.3.1 implies the existence of an almost sure limit X_∞ . Since almost sure convergence implies convergence in probability, the L^1 convergence follows from Theorem 6.3.16.

The additional statement follows from the proof of (ii) \Rightarrow (iii) and Theorem 6.3.16. \square

There is an interesting detail concerning Doob martingales. Suppose Z is not \mathcal{F}_∞ -measurable and $X_n = \mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_n]$ is the corresponding closed martingale to which we apply the theorem. Then it does not hold that $X_n \rightarrow Z$ almost surely, as otherwise Z would be \mathcal{F}_∞ -measurable. On the other hand, in the proof (ii) \Rightarrow (iii) the random variable that closes the martingale was constructed as the almost sure limit X_∞ . What looks like a contradiction only reflects the fact that a martingale can be closed by different random variables. Define $\bar{Z} := \mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_\infty]$, then

$$\mathbb{E}[\bar{Z}|\mathcal{F}_n] = \mathbb{E}[\mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_\infty]|\mathcal{F}_n] = \mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_n]$$

so that Z and \bar{Z} are different but induce the same Doop martingale. Here is a question: Can we still identify the limit X_∞ of a Doob martingale? Yes, the limit is $\mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_\infty]$, which equals Z if Z is \mathcal{F}_∞ -measurable.



Proposition 6.3.18. Let $Z \in \mathcal{L}^1(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$ and $(\mathcal{F}_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ an increasing family of σ -algebras, then

$$\mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_n] \xrightarrow{\text{a.s./}L^1} \mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_\infty], \quad n \rightarrow \infty.$$

Proof. Let us first assume $Z \geq 0$. If we define $X_n := \mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_n]$, then X is a uniformly integrable martingale so there is a limit X_∞ (a.s. and in L^1) satisfying $X_n = \mathbb{E}[X_\infty|\mathcal{F}_n]$ a.s. Now take $A \in \mathcal{F}_n \subseteq \mathcal{F}_\infty$. Then

$$V_{X_\infty}(A) := \mathbb{E}[X_\infty \cdot \mathbf{1}_A] \stackrel{A \in \mathcal{F}_n}{=} \mathbb{E}[X_n \cdot \mathbf{1}_A] = \mathbb{E}[\mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_n] \cdot \mathbf{1}_A] \stackrel{A \in \mathcal{F}_n}{=} \mathbb{E}[Z \cdot \mathbf{1}_A] =: V_Z(A)$$

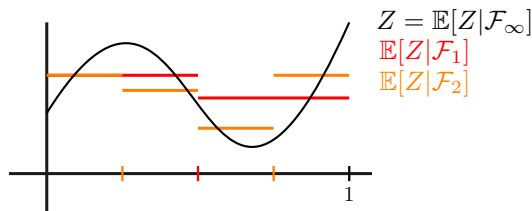
from the properties of conditional expectation. Now recall from 3.2.2 that $V_{X_\infty}(A) := \mathbb{E}[X_\infty \cdot \mathbf{1}_A]$ and $V_Z(A) := \mathbb{E}[Z \cdot \mathbf{1}_A]$ are measures on \mathcal{F}_∞ for which we just proved equality on the \cap -stable generator $\bigcup_{k=1}^\infty \mathcal{F}_k$. Hence, by Theorem 1.2.12, both measures are equal on \mathcal{F}_∞ , i.e. $\mathbb{E}[X_\infty \cdot \mathbf{1}_A] = \mathbb{E}[Z \cdot \mathbf{1}_A]$ for all $A \in \mathcal{F}_\infty$. But then $X_\infty = \mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_\infty]$ almost surely.

Finally, splitting $Z = Z^+ - Z^-$ and applying the above to both summands yields the claim. \square

Here is a fun application that completes the story of interpreting conditional expectation as approximation with information given by the σ -algebra. Recall the pictures from Section 5.1 where we best (in the sense of L^2) approximated a Borel function $Z : [0, 1] \rightarrow \mathbb{R}$ by simple functions. Now we use the martingale convergence theorems to get a convergence theorem. Let $\Omega = [0, 1]$, $\mathcal{F} = \mathcal{B}([0, 1])$, and

$$\mathcal{F}_n = \sigma\left(\left\{\left[0, \frac{1}{2^n}\right), \left[\frac{1}{2^n}, \frac{2}{2^n}\right), \dots, \left[\frac{2^n - 1}{2^n}, 1\right]\right\}\right),$$

that is, we partition the interval $[0, 1]$ finer and finer by dividing the intervals successively in half. Then (\mathcal{F}_n) is increasing and it is not hard to see that $\mathcal{F}_\infty = \mathcal{B}([0, 1])$ as \mathcal{F}_∞ contains all



intervals with rational end points. But then,

$$\mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_n] \xrightarrow{\text{a.s./}L^1} \mathbb{E}[Z|\mathcal{B}([0, 1])] \stackrel{\text{meas.}}{=} Z, \quad n \rightarrow \infty.$$

If $Z \in L^p$, then $\mathbb{E}[\mathbb{E}[Z|\mathcal{F}_n]]^p \leq \mathbb{E}[\mathbb{E}[|Z|^p]|\mathcal{F}_n] = \mathbb{E}[|Z|^p] < \infty$ also ensure L^p -convergence due to the L^p -martingale convergence theorem.

A further application of the L^1 -martingale convergence theorem gives us another version of optional sampling of martingales. Recall from Theorem 6.2.6 that stopping at bounded stopping times does not change the expectation of a martingale while in general this must not be the case as we have seen for the simple random walks. Uniformly integrable martingales can be seen as similar to finite time-horizon and as such allow for optional sampling with arbitrary stopping times:



Theorem 6.3.19. (optional sampling revisited)

Suppose $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ is a uniformly integrable (\mathcal{F}_n) -martingale with limit X_∞ and let S, T be (\mathcal{F}_n) -stopping times with $S \leq T$ almost surely. Then

- (i) $\mathbb{E}[X_\infty | \mathcal{F}_T] = X_T$ a.s.
- (ii) $\mathbb{E}[X_T] = \mathbb{E}[X_\infty] = \mathbb{E}[X_n]$ for all $n \in \mathbb{N}$
- (iii) $X_S = \mathbb{E}[X_T | \mathcal{F}_S]$ a.s.

Keep in mind that all L^p -martingales are uniformly integrable, thus, the theorem can for instance be applied to the supercritical branching process with finite second moment offspring numbers from Example 6.3.10.

Proof. Let us first check that X_T is integrable using that $(X_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ can be extended to a martingale indexed by $\mathbb{N}_0 \cup \{\infty\}$ (i.e. is closed by X_∞):

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[|X_T|] &= \mathbb{E}\left[|X_T| \cdot \left(\sum_{k=1}^{\infty} \mathbf{1}_{T=k} + \mathbf{1}_{T=\infty}\right)\right] \\ &\stackrel{\text{MCT}}{=} \sum_{k=0}^{\infty} \mathbb{E}[\mathbf{1}_{T=k}|X_k] + \mathbb{E}[\mathbf{1}_{T=\infty}|X_\infty] \\ &= \sum_{k=0}^{\infty} \mathbb{E}\left[\underbrace{\mathbf{1}_{T=k}}_{\{T=k\} \in \mathcal{F}_k} |\mathbb{E}[X_\infty | \mathcal{F}_k]| + \mathbb{E}[\mathbf{1}_{T=\infty}|X_\infty]\right] \\ &\stackrel{\Delta, \text{ cond. exp.}}{\leq} \sum_{k=0}^{\infty} \mathbb{E}[\mathbb{E}[\mathbf{1}_{T=k}|X_\infty | \mathcal{F}_k] + \mathbb{E}[\mathbf{1}_{T=\infty}|X_\infty]] \\ &\stackrel{\text{cond. exp.}}{=} \sum_{k=0}^{\infty} \mathbb{E}[\mathbf{1}_{T=k}|X_\infty| + \mathbf{1}_{T=\infty}|X_\infty|] \\ &\stackrel{\text{MCT}}{=} \mathbb{E}[|X_\infty|] < \infty \end{aligned}$$

To prove (i), as always, we check that X_T satisfies the defining properties of the conditional expectation. The \mathcal{F}_T -measurability of X_T was proved in Proposition 6.1.11. Now let $A \in \mathcal{F}_T$, i.e. $A \cap \{T = n\} \in \mathcal{F}_n$ for all $n \in \mathbb{N}_0$. Then, using the same arguments as above,

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[\mathbf{1}_A X_T] &\stackrel{\text{MCT}}{=} \sum_{k=0}^{\infty} \mathbb{E}[\mathbf{1}_{A \cap \{T=k\}} \cdot X_k] + \mathbb{E}[\mathbf{1}_{A \cap \{T=\infty\}} X_\infty] \\ &= \sum_{k=0}^{\infty} \mathbb{E}[\mathbf{1}_{A \cap \{T=k\}} \mathbb{E}[X_\infty | \mathcal{F}_n]] + \mathbb{E}[\mathbf{1}_{A \cap \{T=\infty\}} X_\infty] \\ &= \sum_{k=0}^{\infty} \mathbb{E}[\mathbf{1}_{A \cap \{T=k\}} X_\infty] + \mathbb{E}[\mathbf{1}_{A \cap \{T=\infty\}} X_\infty] \\ &\stackrel{\text{MCT}}{=} \mathbb{E}[\mathbf{1}_A X_\infty] \end{aligned}$$

(ii) follows by taking expectations und using Theorem 6.3.17.

(iii) follows from (i), Proposition 6.1.12, and the tower property of conditional expectation:

$$X_S = \mathbb{E}[X_\infty | \mathcal{F}_S] \stackrel{\mathcal{F}_S \subseteq \mathcal{F}_T}{=} \mathbb{E}[\mathbb{E}[X_\infty | \mathcal{F}_T] | \mathcal{F}_S]$$

□

We finish the section with a discussion of the three martingale convergence theorems, a.s.-, L^p -, and L^1 -convergence. The L^p -boundedness assumption implies the uniform integrability (in particular, L^1 -boundedness) and, using $x^+ \leq |x|$, L^1 -boundedness implies the assumption of the almost sure martingale convergence theorem. If possible we will always try to check the L^p -boundedness but keep in mind that the assumption is very strong! Most applications will use the almost sure martingale convergence theorem for non-negative martingales, no assumption needs to be checked, the entire magic of martingales unfolds! The second most important class of applications uses L^2 -boundedness as second moments are the best for manipulations (compare the branching process!). For L^p -convergence one must hope for some clever Hölder trick, checking uniform integrability without proving L^p -boundedness is always super hard!

The general discussion can be made more clear in the prime example of martingales, the Galton-Watson branching process:

Example 6.3.20. Recall the definition of the branching process and the martingale M from Example 6.2.3. Since M is non-negative, the almost sure convergence to a finite limit M_∞ comes

for free (martingale magic!) and $M_\infty > 0$ corresponds to exponential growth of X . The non-triviality $M_\infty \neq 0$ does not come for free and, in fact, M_∞ is trivial if $\mu \leq 1$. In the supercritical case $\mu > 1$ we used the L^2 -martingale convergence theorem to prove that $\mathbb{P}(M_\infty > 0) > 0$ as soon as the offspring distribution has finite second moments. This was possible as the Blackwell-Girshick formula allows to compute second moments. Since L^2 -boundedness implies uniform integrability also the properties from Theorem 6.3.17 apply to the branching process. There is no obvious way of how to get rid of the additional second moment assumption using L^p -convergence for $p < 2$ as we have no clue how to simplify a p th power of a sum for $p < 2$. To use the L^1 -convergence theorem uniform integrability is needed but we have no clue how to do this. Without even sketching a proof the most famous theorem on branching processes should at least be mentioned:

$$\mathbb{P}(M_\infty > 0) > 0 \iff \mathbb{E}[\xi_1^1 \log(\xi_1^1)] < \infty,$$

according to the celebrated Kesten-Stigum theorem. There is a counter intuitive point around the Kesten-Stigum theorem. The theorem says that exponential growth is possible for X (with positive probability) if the offspring distribution does not have too much mass at infinity in the sense that $\mathbb{E}[\xi_1^1 \log(\xi_1^1)] < \infty$. This seems counter intuitive as one should believe that more mass at infinity (i.e. more offspring) should give stronger growth, not weaker growth. The reason is the following: If the expectation μ is fixed, then more mass at infinity must be compensated by more mass at 0 to keep the expectation at μ . But more mass at 0 leads to more likely extinction!

6.4 Backward martingales

So far we discussed forwards in time martingales with time indexed by $I = \mathbb{N}_0$. Now we choose $I = -\mathbb{N}_0$, i.e. $\{\dots, -3, -2, -1, 0\}$. Stochastic processes indexed by $-\mathbb{N}_0$ have been running forever, we call them backwards processes. As an example think of a time series of climate data from the past till the present day. The definition of martingales was initially given for generic ordered sets I but let us quickly recall the definition of a backwards martingale.



Definition 6.4.1. An $(\mathcal{F}_n)_{-\mathbb{N}_0}$ martingale $(X_n)_{n \in -\mathbb{N}_0}$ on $(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$ is called **backwards martingale**. The filtration $(\mathcal{F}_n)_{n \in -\mathbb{N}_0}$ is called a **backwards filtration**.

There is a huge difference between (forward) martingales and backwards martingales. Those are not symmetric concepts as backwards process do not run in the negative time direction. The filtration grows forwards in time and the martingale property also holds forwards in time. In the light of the previous section we get a particularly useful property for backwards martingales, there is always a last element X_0 which closes the entire backwards martingale as $X_n = \mathbb{E}[X_0 | \mathcal{F}_n]$ for all $n \in -\mathbb{N}_0$. Of course, this should remind us of Doob martingales and, in fact, backwards martingales are as useful as Doob martingales are.



Proposition 6.4.2. Every backward martingale is uniformly integrable.

Proof. Since $X_n = \mathbb{E}[X_0 | \mathcal{F}_n]$ for all $n \in -\mathbb{N}_0$ and $\mathbb{E}[|X|] < \infty$, this follows from Lemma 6.3.15. \square

Since uniform integrability automatically holds, almost sure and L^1 convergence to some $X_{-\infty}$ should always hold!

Lecture 10



Theorem 6.4.3. (Backwards martingale convergence theorem)

Let $(X_n)_{n \in -\mathbb{N}_0}$ be an $(\mathcal{F}_n)_{n \in -\mathbb{N}_0}$ -backwards martingale and let $\mathcal{F}_{-\infty} := \bigcap_{n=0}^{\infty} \mathcal{F}_{-n}$. Then there is a finite $\mathcal{F}_{-\infty}$ -measurable integrable random variable $X_{-\infty}$ with



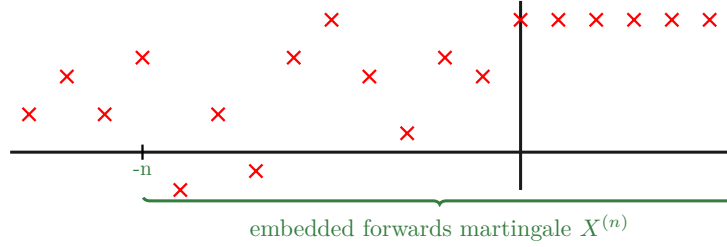
$X_{-\infty} = \mathbb{E}[X_0 | \mathcal{F}_{-\infty}]$ and

$$X_n \xrightarrow{\text{a.s./}L^1} X_{-\infty}, \quad n \rightarrow -\infty.$$

Before we give the proof please recall that such a theorem does not come for free for forwards martingales. For forwards martingales we must additionally assume the martingale is uniformly integrable which is a strong assumption!

Proof. The proof follows the same upcrossing idea that we know from the almost sure (forwards) martingale convergence theorem. Since all backwards martingales the L^1 -convergence follows for free from Proposition 6.4.2 and Theorem 6.3.16.

For $a < b$ and $n \in -\mathbb{N}_0$ let us define $U_n[a, b]$ to be the number of upcrossings of X_n, \dots, X_0 through $[a, b]$ and $U[a, b]$ the total number of upcrossings of the backwards martingale through $[a, b]$. Arguing similarly to the proof of Theorem 6.3.1 we need to derive an upper bound of $\mathbb{E}[U_n[a, b]]$ that is independent of n . Here is the trick: we interpret X_n, \dots, X_0 as the first steps of a (forwards) martingale $X^{(n)}$ that is stopped at time $-n$, compare the picture. Formally, we define



$$X_k^{(n)} := \begin{cases} X_{n+k} & : k \in \{0, \dots, -n\} \\ X_0 & : k > -n \end{cases}$$

and the filtrations

$$\mathcal{F}_k^{(n)} := \begin{cases} \mathcal{F}_{n+k} & : k \in \{0, \dots, -n\} \\ \mathcal{F}_0 & : k > -n \end{cases}.$$

All these processes $(X_k^{(n)})_{k \in \mathbb{N}_0}$ are forwards $(\mathcal{F}_k^{(n)})_{k \in \mathbb{N}_0}$ -martingales (straight from the definition) that are embedded in our backwards martingale. Since $U_n[a, b] = U_{-n}^{(n)}[a, b]$, we can use the upcrossing inequality of Lemma 6.3.3:

$$\mathbb{E}[U_n[a, b]] = \mathbb{E}[U_{-n}^{(n)}[a, b]] \leq \frac{\mathbb{E}[(X_{-n}^{(n)} - a)^+]}{b - a} = \frac{\mathbb{E}[(X_0 - a)^+]}{b - a} \leq \frac{\mathbb{E}[|X_0|] + |a|}{b - a}.$$

Hence, as in the proof of Theorem 6.3.1, the expected total number of upcrossings is finite:

$$\mathbb{E}[U[a, b]] \stackrel{\text{MCT}}{=} \lim_{n \rightarrow -\infty} \mathbb{E}[U_n[a, b]] < \infty.$$

Also as in the proof of Theorem 6.3.1 almost sure finiteness of the total upcrossing number through all intervals with rational end-points implies the almost sure existence of the limit $X_{-\infty} := \lim_{n \rightarrow -\infty} X_n$. Since the backwards martingale $(X_n)_{n \in -\mathbb{N}_0}$ is automatically uniformly integrable, Theorem 6.3.16 implies the L^1 -convergence. In particular, $X_{-\infty}$ is almost surely finite.

We have to work a bit for the representation $X_{-\infty} = \mathbb{E}[X_0 | \mathcal{F}_{-\infty}]$ of the limit. As usually we verify the two defining properties of conditional expectation:

- For the measurability condition we use Proposition 2.1.4. It is enough to prove that $\{X_{-\infty} \in (a, b)\} \in \mathcal{F}_{-\infty}$ as the open intervals generate the Borel- σ -algebra. It follows directly from the definition of convergence that $X_{-\infty} \in (a, b)$ if and only if $X_{-n} \in (c, d)$ for all n large enough. In formulas: For all $k \in -\mathbb{N}_0$

$$\{X_{-\infty} \in (c, d)\} = \overline{\bigcup_{N=k}^{-\infty} \bigcap_{n=N}^{-\infty} \underbrace{\{X_n \in (c, d)\}}_{\in \mathcal{F}_n} \underbrace{\in \mathcal{F}_N \subseteq \mathcal{F}_k}_{\in \mathcal{F}_N \subseteq \mathcal{F}_k}}$$

hence, $\{X_{-\infty} \in (c, d)\} \in \cap_{k=0}^{-\infty} \mathcal{F}_k = \mathcal{F}_{-\infty}$.

- Now let $A \in \mathcal{F}_{-\infty}$. Since $\mathcal{F}_{-\infty} = \cap_{n \in -\mathbb{N}_0} \mathcal{F}_n$ it holds that $A \in \mathcal{F}_n$ for all $n \in -\mathbb{N}_0$, so that the expectation condition of conditional expectation holds:

$$\mathbb{E}[X_\infty \cdot \mathbf{1}_A] = \lim_{n \rightarrow -\infty} \mathbb{E}[X_n \cdot \mathbf{1}_A] \stackrel{X_n = \mathbb{E}[X_0 | \mathcal{F}_n]}{=} \lim_{n \rightarrow -\infty} \mathbb{E}[X_0 \cdot \mathbf{1}_A] = \mathbb{E}[X_0 \cdot \mathbf{1}_A].$$

The first equality holds as the L^1 -convergence implies $\mathbb{E}[|X_n - X_\infty| \mathbf{1}_A] \leq \mathbb{E}[|X_n - X_\infty|] \rightarrow 0$ so that $|\mathbb{E}[X_n \mathbf{1}_A] - \mathbb{E}[X_\infty \mathbf{1}_A]| \rightarrow 0$ by the triangle inequality for expectations.

□

As an application we can derive a complement to Proposition 6.3.18 but now for decreasing σ -algebras.



Proposition 6.4.4. Suppose Z is an integrable random variable and $(\mathcal{G}_n)_{n \in \mathbb{N}_0}$ a decreasing family of σ -algebras, then

$$\mathbb{E}[Z | \mathcal{G}_n] \xrightarrow{\text{a.s./}L^1} \mathbb{E}[Z | \mathcal{G}_\infty], \quad n \rightarrow \infty,$$

where $\mathcal{G}_\infty = \cap_{n=0}^\infty \mathcal{G}_n$.

Proof. For $n \in \mathbb{N}_0$ define $X_{-n} = \mathbb{E}[Z | \mathcal{G}_n]$ and $\mathcal{F}_{-n} = \mathcal{G}_n$. Then $(X_n)_{n \in -\mathbb{N}_0}$ is an (\mathcal{F}_n) -backwards martingale:

- X_n is \mathcal{F}_n -measurable for all $n \in -\mathbb{N}_0$ as a conditional expectation,
- $\mathbb{E}[|X_{-n}|] \stackrel{\Delta}{\leq} \mathbb{E}[\mathbb{E}[|Z| | \mathcal{G}_n]] = \mathbb{E}[|Z|] < \infty$,
- $\mathbb{E}[X_{-n} | \mathcal{F}_{-m}] = \mathbb{E}[\mathbb{E}[Z | \mathcal{G}_n] | \mathcal{G}_m] \stackrel{\text{tower prop.}}{=} \mathbb{E}[Z | \mathcal{G}_m] = X_{-m}$ for all $n \leq m$.

Then Theorem 6.4.3 implies convergence of $X_{-n} = \mathbb{E}[Z | \mathcal{G}_n]$ for $n \rightarrow \infty$ almost surely and in L^1 to

$$X_{-\infty} = \mathbb{E}[X_0 | \mathcal{F}_{-\infty}] = \mathbb{E}[\mathbb{E}[Z | \mathcal{G}_0] | \mathcal{G}_\infty] \stackrel{\text{tower}}{=} \mathbb{E}[Z | \mathcal{G}_\infty].$$

□

6.5 Application: Proof of the strong law of large numbers

We want to finish the chapter on martingales with a typical application. But what is a typical application of martingales? The only common feature of (almost) all famous applications is their magic connection to martingales for questions that seem completely unrelated to martingales². In that sense, the following proof of the strong law of large numbers is a typical application. Who would guess to derive the law of large number from the backwards martingale convergence theorem?

²Check out this article: Yuval Pères: The Unreasonable Effectiveness of Martingales



Definition 6.5.1. For a stochastic process Y on $(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$ one defines the **tail- σ -algebra** $\tau := \bigcap_{n=1}^{\infty} \tau_n$, where $\tau_n := \sigma(Y_n, Y_{n+1}, \dots)$.

The tail- σ -algebra is a sub- σ -algebra of the underlying σ -algebra \mathcal{F} (and also of \mathcal{F}_∞) containing precisely the events that which do not depend on finitely many of the Y_n . Typical examples are events describing convergence properties, finiteness of sum, etc. Here is an example to see a typical computation from the context of the Borel-Cantelli Lemma 4.6.4. For all $N \in \mathbb{N}_0$

$$A := \{Y_n \geq \lambda \text{ infinitely often}\} = \bigcap_{n=1}^{\infty} \bigcup_{k=n}^{\infty} \{Y_k \geq \lambda\} = \bigcap_{n=N}^{\infty} \underbrace{\bigcup_{k=n}^{\infty} \{Y_k \geq \lambda\}}_{\in \tau_n \subseteq \tau_N} \in \tau_N$$

by monotonicity of the inner union in n . But then A is in the tail- σ -algebra τ .



Theorem 6.5.2. (Kolmogorov 0-1 law)

Let Y_1, Y_2, \dots be independent random variables. Then τ is trivial, i.e.

$$\mathbb{P}(A) \in \{0, 1\} \quad \text{for all } A \in \tau.$$

Proof. Take $A \in \tau$ and let $\mathcal{F}_n = \sigma(Y_1, \dots, Y_n)$. By the independence assumption \mathcal{F}_n is independent of τ_{n+1} for all $n \in \mathbb{N}_0$, and hence also independent of the sub- σ -algebra τ (recall the definition 4.4.8 of independence of σ -algebras). Using the (forwards) martingale convergence theorem (more precisely Proposition 6.3.18) then yields

$$\mathbb{P}(A) = \mathbb{E}[\mathbf{1}_A] \stackrel{\text{ind.}}{=} \mathbb{E}[\mathbf{1}_A | \mathcal{F}_n] \xrightarrow{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[\mathbf{1}_A | \mathcal{F}_\infty] \stackrel{\tau \subseteq \mathcal{F}_\infty}{=} \mathbf{1}_A \text{ a.s.}$$

This shows $\mathbb{P}(A) = \mathbf{1}_A$ almost surely. The left hand side is a constant and the right hand only takes values 0 and 1, that's it. \square

If X_1, \dots is an iid sequence, then

$$A := \left\{ \omega \in \Omega : \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k(\omega) \text{ exists} \right\}$$

is in the tail- σ -algebra as changing the values of finitely many summands does not influence the convergence. Using the Kolmogorov 0-1 law we find that convergence in the strong law of large numbers must happen with probability 0 or 1. Hence, in order to prove the strong law of large numbers it is enough to prove the probability of convergence cannot be zero and identify the limit.



Theorem 6.5.3. (Strong law of large numbers)

Let X_1, X_2, \dots be an iid sequence with $\mathbb{E}[|X_1|] < \infty$, then

$$\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k \xrightarrow{\text{a.s.}} \mathbb{E}[X_1], \quad n \rightarrow \infty.$$

Proof. Here is the main trick that relates the strong law to martingales. Let $S_n := \sum_{k=1}^n X_k$, then the normalised sum can be written as a backwards martingale:

$$\mathbb{E}[X_1 | \sigma(S_n, S_{n+1}, \dots)] = \frac{S_n}{n}, \quad \text{for all } n \in \mathbb{N}$$

To check the claim we use properties of conditional expectations and a trick:

$$\begin{aligned}
 \mathbb{E}[X_1 | \sigma(S_n, S_{n+1}, \dots)] &= \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n \mathbb{E}[X_k | \sigma(S_n, S_{n+1}, \dots)] \\
 &= \mathbb{E}\left[\frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k \mid \sigma(S_n, S_{n+1}, \dots)\right] \\
 &= \mathbb{E}\left[\frac{S_n}{n} \mid \sigma(S_n, S_{n+1}, \dots)\right] = \frac{S_n}{n}.
 \end{aligned} \tag{6.9}$$

Only the first equality needs extra explanation, but we have already seen the argument in Example 5.2.8. The intuitive reason is the same that was mentioned in the example: Given the values of all sums after n the best guess for the first n summands is the same for each summand as they are iid and equally influence the values of the sums. Writing a formal proof is a bit messy. Using property (x) of Theorem 5.2.4 it suffices to check

$$\mathbb{E}[X_1 \mathbf{1}_A] = \dots = \mathbb{E}[X_n \mathbf{1}_A], \quad \forall A \in \sigma(S_n, \dots) \tag{6.10}$$

and then take the average. To check (6.10) note that the iid assumption gives $\mathbb{E}[F(X_1, \dots)] = \mathbb{E}[F(X_{\sigma(1)}, \dots)]$ for all finite permutations and all bounded measurable functions. Choosing $A \in \sigma(S_n, \dots)$ there is a measurable mapping h such that $\mathbf{1}_A = h(S_n, \dots)$. Hence, there is also a measurable mapping g such that $\mathbf{1}_A = g(X_1, \dots)$ and g does not change by permuting the first n entries. Using $F(x_1, \dots) = x_1 g(x_1, \dots)$ and the permutation that only exchanges two integers yields (6.10).

So how do we finish the proof? We first show that $\liminf_{n \rightarrow \infty} \frac{S_n}{n}$ is almost surely constant. To see this first note that, for all $\lambda \in \mathbb{R}$,

$$\left\{ \liminf_{n \rightarrow \infty} \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k \leq \lambda \right\} = \left\{ \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k \leq \lambda \text{ i.o.} \right\} \in \tau.$$

Thus, by Proposition 2.1.4, the random variable $\liminf_{n \rightarrow \infty} \frac{S_n}{n}$ is measurable with respect to the tail- σ -algebra. Now we use the following simple fact:



If \mathcal{A} is a trivial σ -algebra on Ω , then all \mathcal{A} -measurable random variables are constant.

Applying Proposition 6.4.4 with $G_n := \sigma(S_n, S_{n+1}, \dots)$ to the left hand side of (6.9) shows that the limits of both sides exist almost surely. If the limit of the right hand side exists it equals the limit inferior which, as we have seen above, is constant. Hence, both sides of

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n X_k = \mathbb{E}[X_1 | \mathcal{G}_\infty]$$

are constant. But then Theorem 5.2.4 (ix) implies that the right hand side equals $\mathbb{E}[X_1]$ almost surely. That's it! \square

Here is a question: Do we really need the iid assumption in the proof of the strong law of large numbers? Actually, not quite. Omitting the use of Kolmogorov's 0-1 law gives the law of large numbers for so-called exchangeable sequences (finite permutations do not change the distribution of the sequence). In that case the proof only gives the almost sure convergence of the normalised sum towards the (non-constant) random variable $\mathbb{E}[X_1 | \mathcal{G}_\infty]$. This, and more on exchangeable sequences can be found in a beautiful article of Kingman ³.

³J. F. C. Kingman, "Uses of Exchangeability", Annals of Probability, 1978, Vol. 6, pp. 183-197

Kapitel 7

Convergence of Measures

In this chapter the technical tools for proving Donsker's famous invariance principle will be developed. This main result of Chapter 8 will be to prove weak convergence of scaled random walks with second moment jumps towards the Brownian motion. But what does weak convergence of a sequence of stochastic processes mean? The convergence will be defined to be weak convergence of the processes interpreted as path-valued random variables. We already met the notion of weak convergence of real-valued random variables in Section 4.5, in this chapter weak convergence will be generalised to much more general state spaces. To do so, a bit of Functional Analysis needs to be combined with measure theory and a bit of probability. Along the way we will also prove a couple of theorems on the characterisation of random variables through moments.

7.1 A bit of topology, measure, and integration theory

To get started let us recall from analysis some topological concepts that will lead us naturally to general Borel- σ -algebras. We will always work with metric or normed spaces E , metrics will typically be denoted by d and norms $\|\cdot\|$. A central object of basic topology are open and closed sets:



Definition 7.1.1. Suppose (E, d) is a metric space and

$$B_\varepsilon(x) := \{y \in E : d(x, y) < \varepsilon\}, \quad \varepsilon > 0,$$

are the ε -balls around x .

- $A \subseteq E$ is called **open** if for all $x \in A$ there is some $\varepsilon > 0$ such that $B_\varepsilon(x) \subseteq A$.
- $A \subseteq E$ is called **closed** if A^c is open.

The set of all open sets is also the **topology** of E and denoted by τ . Any open set containing a ball $B_\varepsilon(x)$ is called an (open) **neighbourhood** of x .

- $A \subseteq E$ is called **bounded** if there is some $r > 0$ such that $d(x, y) \leq r$ for all $x, y \in A$.

To study various properties of subsets of metric spaces very quickly one needs to think about more fine properties. Since there are many equivalent ways of redefining the following definitions it is likely that you might have seen different notions in your basic analysis lectures.



Definition 7.1.2. Suppose (E, d) is a metric space and $A \subseteq E$.

- $x \in A$ is called an **inner point** if there is $\varepsilon > 0$ such that $B_\varepsilon(x) \subseteq A$.



- The set of inner points of A is denoted by \dot{A} and is called **interior of A** .
- The **closure** \bar{A} is the smallest closed set containing A (the intersection of all closed sets containing A).
- $\partial A := \bar{A} \setminus \dot{A}$ is called the **boundary** of A .
- A is called **dense** in E if $\bar{A} = E$.

Please keep in mind the important facts that arbitrary unions of open sets are open and finite intersections of open sets are open. The empty set and the entire space are both open and closed.



Definition 7.1.3. Suppose (E, d) is a metric space.

- A sequence $(x_n)_{n \in \mathbb{N}} \subseteq E$ **converges** in E towards x if $\lim_{n \rightarrow \infty} d(x_n, x) = 0$, i.e. for every $\varepsilon > 0$ there is some $N \in \mathbb{N}$ such that $d(x_n, x) < \varepsilon$ for all $n \geq N$.
- A sequence $(x_n)_{n \in \mathbb{N}} \subseteq E$ is called a **Cauchy-sequence** in E if for all $\varepsilon > 0$ there is some $N \in \mathbb{N}$ such that $d(x_n, x_m) < \varepsilon$ for all $n, m \geq N$.
- If all Cauchy-sequences in E converge, then E is called **complete**.

This section is mostly about convergence so let us recall the important connection of closeness and convergence. A set A is closed if and only if all converging sequences $(x_n) \subseteq A$ converge to some $x \in A$. Formulated differently, \bar{A} consists precisely of those elements which are the limits of sequences in A . Just check yourself some examples for intervals in \mathbb{R} !

In the discussion of conditional expectations $\mathbb{E}[X|Y]$ we have strongly used that \mathbb{R} contains the countable dense subset \mathbb{Q} . Once we combine general metric spaces with measures theory it won't come as a surprise (think of the definition of a measure and σ -algebras) that the existence of countable dense subsets should be useful.



Definition 7.1.4. A metric space (E, d) is called **separable** if there is a countable and dense subset of E .

Here is a small but useful fact from topology. A metric space (E, d) is separable if and only if the topology τ has a countable base \mathcal{B} . A base \mathcal{B} is a subset of open sets such that all open sets can be written as a union of sets from the base. The concept of a base is a bit similar to a generator of a σ -algebra but somewhat simpler as we are only allowed to take countable unions of events in σ -algebras but arbitrary unions of open sets for a base.



The set of all intervals with rational end-points is a countable base of the topology of \mathbb{R} induced by the usual norm.

There is a special class of metric spaces that turned out to be most useful in Functional Analysis and probability theory. This is the typical setting in which the general theory of Markov processes can be developed.



Definition 7.1.5. A **Polish metric space** is a complete and separable metric space.

The word Polish in the definition honours the school of Polish mathematicians from the 20th century that was responsible for the development of almost all tools of Functional Analysis. There are a few prime examples of Polish metric spaces that we will encounter again and again:

$$(\mathbb{R}, |\cdot|), \quad (\mathbb{R}^d, |\cdot|), \quad (\mathbb{C}, |\cdot|), \quad \text{and} \quad (C([0, 1]), \|\cdot\|_\infty),$$

where $C([0, 1])$ are the continuous real-valued functions on $[0, 1]$. In Chapter 8 will look more closely into $C([0, \infty))$ which is not Polish for $\|\cdot\|_\infty$ but can be made Polish using a clever metric.



Definition 7.1.6. Suppose (E, d) is a metric space and $A \subseteq E$.

- A is called **compact** if every covering of A by open sets has a finite subcovering,
 A is called **sequentially compact** if every sequence in A has a subsequence that converges to a limit in A .
- A is called **relatively compact** if \bar{A} is compact, A is called **relatively sequentially compact** if all sequences in A have a subsequence with limit in \bar{A} .

Different characterisations of compactness have been discussed for $(\mathbb{R}^d, |\cdot|)$ in analysis, in particular, compactness and sequential compactness are equivalent and compact sets are precisely the closed and bounded sets (Heine-Borel Theorem). The Heine-Borel equivalence fails in most other metric spaces but we still know from analysis (check it!) that

$$A \text{ is (relatively) compact} \iff A \text{ is (relatively) sequentially compact},$$

holds in all metric spaces. In complete metric spaces a more general version of Heine-Borel can be formulated using the concept of total boundedness:



Definition 7.1.7. A set $A \subseteq E$ is called **totally bounded** if for all $\varepsilon > 0$ there are finitely many points $x_1, \dots, x_n \in A$ with $A \subseteq \bigcup_{k=1}^n B_\varepsilon(x_k)$.

Using the triangle inequality it is easy to see that totally bounded sets are always bounded, i.e. are covered by a large single ball. It is not generally the case that bounded sets are also totally bounded.



Check that boundedness and totally boundedness are equivalent in $(\mathbb{R}^d, |\cdot|)$ but are not equivalent in all infinite sets with the discrete metric (i.e. $d(x, y) = \frac{1}{2}$ for all $x \neq y$).

Another important example where boundedness and locally boundedness are not equivalent is $(C([0, 1], \|\cdot\|_\infty))$. Before turning to a crucial characterization of compactness in complete metric spaces let us discuss the **diagonal sequence trick** that will occur a few times in these lectures notes in different forms:



Suppose $(a_n^1)_{n \in \mathbb{N}}, (a_n^2)_{n \in \mathbb{N}}, \dots$ are sequences in a metric space. If for every i and every subsequence the sequence $(a_{n_k}^i)_{k \in \mathbb{N}}$ has another converging subsequence, then there is another joint sequence $(n_k)_{k \in \mathbb{N}}$ of natural numbers such that all sequences $(a_{n_k}^i)_{k \in \mathbb{N}}$ converge.

The diagonal sequence trick is proved by induction, what needs to be understood is the following diagram in which we visualize the indices of all appearing subsequences. The induction starts with the sequence a^1 , for which we chose a converging subsequence $(a_{n_{1,k}}^1)_{k \in \mathbb{N}}$. Next, consider the second sequence along the first subsequence, $(a_{n_{1,k}}^2)_{k \in \mathbb{N}}$ which again has a converging subsequence $(a_{n_{2,k}}^2)_{k \in \mathbb{N}}$. The successive subsequences are written down in the table below. For the induction suppose the diagram has been filled with successive subsequences of all sequences a^1, \dots, a^n , then

choosing a converging subsequence of $(a_{n_{n,k}}^{n+1})$ yields the indices $(n_{n+1,k})_{k \in \mathbb{N}}$:

n_{1,1}	$n_{2,1}$	$n_{3,1}$	$n_{4,1}$	\cdots
$n_{1,2}$	n_{2,2}	$n_{3,2}$	$n_{4,2}$	\cdots
$n_{1,3}$	$n_{2,3}$	n_{3,3}	$n_{4,3}$	\cdots
$n_{1,4}$	$n_{2,4}$	$n_{3,4}$	n_{4,4}	\cdots
\vdots	\vdots	\vdots	\vdots	\ddots

The diagonal trick then consists of choosing the diagonal indices $(n_{k,k})_{k \in \mathbb{N}}$ which is a subsequence of all subsequences $(n_{m,k})_{k \in \mathbb{N}}$. Hence, we found a single sequence of indices such that $(a_{n_{k,k}}^i)_{k \in \mathbb{N}}$ converge for all i . The prime example to keep in mind (see the proof of Prohorov's Theorem 7.3.3 below) is that of bounded real-valued sequences, as those have converging subsequences by the Bolzano-Weierstraß Theorem.

The idea of the diagonal sequence trick is used in many different fashions, here is an example to prove an important characterization of compactness:



Proposition 7.1.8. Suppose (E, d) is a complete metric space and $A \subseteq E$, then

$$A \text{ is compact} \iff A \text{ is closed and totally bounded.}$$

Proof. " \Rightarrow ": A totally bounded follows from the compactness definition by covering A with ε -balls around all elements, A closed follows from sequential compactness since in metric spaces all subsequences converge to the same limit as their convergent sequences.

" \Leftarrow ": Take a sequence $(x_n) \subseteq A$. For each $m \in \mathbb{N}$ take a finite covering $B_{\frac{1}{m}}(y_1^m), \dots$ of A . By the finiteness there must be a subsequence which lies eventually in one of the balls $B_1(y_k^1)$. Similarly, from this subsequence we extract a further subsequence which lies eventually in one of the $B_{\frac{1}{2}}(y_k^2)$. The diagonal argument gives a subsequence with $x_n \subseteq B_{\frac{1}{n}}(y_k^n)$. This is Cauchy and converges by completeness. Hence, A is sequentially compact. \square

It is not too hard to come up with counter examples to the second equivalence in non-complete spaces. For instance, take the normed space $(\mathbb{Q}, |\cdot|)$ and $A = (-\sqrt{2}, \sqrt{2}) \cap \mathbb{Q}$. Then A is closed, totally bounded but not compact.

As always in mathematics we are interested in the natural mappings between objects, mappings that respect the structure of the objects. For σ -algebra these were the measurable mappings, for metric spaces these are the continuous mappings:



Definition 7.1.9. A mapping between two metric spaces (E, d_E) and (F, d_F) is called **continuous** if preimages of all open sets in F are open in E . We use the notation

- $C(E, F) := \{f: E \rightarrow F \mid f \text{ continuous}\}$
- $C(E) := \{f: E \rightarrow \mathbb{R} \mid f \text{ continuous}\}$
- $C_b(E) := \{f: E \rightarrow \mathbb{R} \mid f \text{ continuous, bounded}\}$
- $C_c(E) := \{f: E \rightarrow \mathbb{R} \mid f \text{ continuous, compact support}\}$

A compactly supported function is defined as in basic analysis as a function such that $\{x \in E : f(x) = 0\}$ is contained in a compact set.

Recall that there are other equivalent ways of defining continuity via ε - δ formalism

$$\forall \varepsilon > 0 \exists \delta > 0 : d_E(x, y) < \delta \Rightarrow d_F(f(x), f(y)) < \varepsilon$$

and sequences

$$x_n \rightarrow x, n \rightarrow \infty \implies f(x_n) \rightarrow f(x), n \rightarrow \infty.$$

We will always use the most convenient formulation. Classes of continuous functions will play an important role in Chapter 8 in the context of stochastic processes indexed by $[0, \infty)$ that have continuous paths. From basic analysis we know very well $C([a, b], \|\cdot\|_\infty)$ which, as we will later see, is a Polish space. It is more complicated, however, to deal with functions on $[0, \infty)$ as the supremum-norm is not suitable anymore (continuous functions on $[0, \infty)$ are usually not bounded, e.g. all polynomials are unbounded). One way is to restrict to less functions, which is already interesting from an analytic point of view:



$(C_b([0, \infty)), \|\cdot\|_\infty)$ is not separable but $(C_c([0, \infty)), \|\cdot\|_\infty)$ is separable.

Another way, and this is what we will do in Section 8.1.2, is to introduce a different norm that turns all continuous functions on $[0, \infty)$ into a Polish space.

Now we come to the fun part, extending the concepts from measure theory on the Borel- σ -algebra of \mathbb{R} to general metric spaces. Recall that $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ was defined to be the smallest σ -algebra containing all open sets (or closed sets, or intervals, etc.), hence, it is quite clear how we should proceed for general metric spaces.



Definition 7.1.10. For a metric space (E, d) we call

$$\mathcal{B}(E) = \sigma(\{O \subseteq E : O \text{ open}\})$$

the **Borel- σ -algebra** on E .

Of course, since σ -algebras are closed under taking complements $\mathcal{B}(E)$ is also generated by all closed sets. It is also instructive to check the following exercise to link topology and measure theory. The proof is precisely the same that shows that $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ is also generated by all intervals.



If (E, d) is separable, then $\mathcal{B}(E) = \sigma(\{B_\varepsilon(x) : x \in E, \varepsilon > 0\})$.

Measurable mappings between two metric spaces will always be with respect to the corresponding Borel- σ -algebras. Not surprisingly we will call such measurable mappings **Borel-measurable**. From the definition of continuity and Proposition 2.1.4 it is clear that all continuous functions between metric spaces are Borel-measurable.¹



Definition 7.1.11. Let (E, d) be a metric space, then

- $\mathcal{M}_f(E) := \mathcal{M}_f := \{\mu : \mu \text{ is a finite measures on } \mathcal{B}(E)\}$
- $\mathcal{M}_1(E) := \mathcal{M}_1 := \{\mu : \mu \text{ is a probability measures on } \mathcal{B}(E)\}$

After all these definitions let us prove a first proposition on measures on Polish spaces. Before checking the proof have a quick thought how you would prove the statement on $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ using continuity of measures with $(-n, n)$ and you will immediately appreciate a useful property of \mathbb{R} , namely, to be able to fill \mathbb{R} from the inside by increasing intervals.



Proposition 7.1.12. Suppose (E, d) is Polish and $\mu \in \mathcal{M}_f$. Then, for all $\varepsilon > 0$, there is a compact set K with $\mu(K^c) < \varepsilon$.

¹sollen wir lieber nur M_1 machen?

Proof. The trick is to replace the increasing intervals $[-n, n]$ in \mathbb{R} by the right substitute and then try to argue with continuity of measures. Let x_1, x_2, \dots the countable dense subset of E and $n \in \mathbb{N}$. Then $E = \bigcup_{k=1}^{\infty} B_{\frac{1}{n}}(x_k)$ for all $n \in \mathbb{N}$. Using continuity of measures (this needs $\mu \in \mathcal{M}_f$, compare Theorem 1.1.14) fix $N_n \in \mathbb{N}$ with

$$\mu\left(E \setminus \bigcup_{k=1}^{N_n} B_{\frac{1}{n}}(x_k)\right) < \frac{\varepsilon}{2^n}$$

Now define $A := \bigcap_{n=1}^{\infty} \bigcup_{k=1}^{N_n} B_{\frac{1}{n}}(x_k) \in \mathcal{B}(E)$. A is totally bounded as $A \subseteq \bigcup_{k=1}^{N_n} B_{\frac{1}{n}}(x_k)$ for all $n \in \mathbb{N}$, hence, \bar{A} is compact as E is complete. If we choose $K := \bar{A}$, then

$$\mu(K^c) = \mu(E \setminus K) \stackrel{\text{mon.}}{\leq} \mu(E \setminus A) = \mu\left(\bigcup_{n=1}^{\infty} \bigcap_{k=1}^{N_n} B_{\frac{1}{n}}^c(x_k)\right).$$

Using sub-additivity we can continue the chain of inequalities with

$$\sum_{n=1}^{\infty} \mu\left(\bigcap_{k=1}^{N_n} B_{\frac{1}{n}}^c(x_k)\right) = \sum_{n=1}^{\infty} \mu\left(E \setminus \bigcup_{k=1}^{N_n} B_{\frac{1}{n}}(x_k)\right) \leq \sum_{n=1}^{\infty} \frac{\varepsilon}{2^n} = \varepsilon$$

which finishes the proof. \square

We can now turn towards a crucial topic of this chapter. Is it possible to characterise measures using only integrals over certain functions?



Definition 7.1.13. Let (E, d) a metric space and $F \subseteq \mathcal{M}_f(E)$ a family of measures. A family C of measurable mappings $E \rightarrow \mathbb{R}$ is called **separating family for F** if for all $\mu, \nu \in F$

$$\int_E f \, d\mu = \int_E f \, d\nu \quad \forall f \in C \cap L^1(\mu) \cap L^1(\nu) \quad \Rightarrow \quad \mu = \nu$$

The most simplistic (and least useful) family is the family of all measurable indicator functions $C := \{\mathbf{1}_A : A \in \mathcal{B}(E)\}$ which trivially separates all families of measures as $f = \mathbf{1}_A$ yields

$$\nu(A) = \int_E f \, d\nu = \int_E f \, d\mu = \mu(A).$$

Since the set of all indicators on measurable set is equally big as the Borel- σ -algebra there is a big desire to finde more approachable sets such as all exponential functions or all polynomial functions. To understand the background of separating families in probability let us recall Theorem 4.3.17, which in Stochastik 1 we stated without a proof:

$$\int_{\mathbb{R}} e^{tx} \, d\mathbb{P}_X(x) = M_X(t) = M_Y(t) = \int_{\mathbb{R}} e^{tx} \, d\mathbb{P}_Y(x), \quad \forall t \in [-\varepsilon, \varepsilon] \quad \Rightarrow \quad \mathbb{P}_X = \mathbb{P}_Y.$$

If we reformulate, Theorem 4.3.17 states that exponential functions are separating for probability measures with exponential moments. A more precise statement will be proved towards the end of this chapter.

During the course of this chapter we will get to know which families of measurable mappings are separating for different classes of measures. We start with a first smaller step and prove that Lipschitz continuous functions are separating for finite measures.



Definition 7.1.14. Let (E, d_E) and (F, d_F) be metric spaces.

- $f: E \rightarrow F$ is called Lipschitz continuous (with constant K) if

$$d_F(f(x), f(y)) \leq K \cdot d_E(x, y) \quad \forall x, y \in E$$

- $\text{Lip}_K(E, F) := \{f: E \rightarrow F \mid \text{Lipschitz with constant } K\}$
- $\text{Lip}(E, F) := \{f: E \rightarrow F \mid \text{Lipschitz}\}$
- $\text{Lip}_K(E) := \text{Lip}_K(E, \mathbb{R})$
- $\text{Lip}(E) := \text{Lip}(E, \mathbb{R})$

As promised the Lipschitz continuous functions are separating the finite measures on E . In fact, the same proof also shows that bounded and compactly supported continuous functions separate $\mathcal{M}_f(E)$.



Proposition 7.1.15. In metric spaces $\text{Lip}_1(E)$, $C_b(E)$, and $C_c(E)$ are separating for $\mathcal{M}_f(E)$.

Proof. First of all, note that $f \in \text{Lip}_K(E)$ implies $\frac{1}{K}f \in \text{Lip}_1(E)$. Hence, if we assume $\int_E f \, d\mu = \int_E f \, d\nu$ for all $f \in \text{Lip}_1(E)$ we can also use

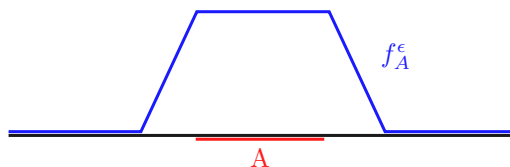
$$\int_E f \, d\mu = \int_E f \, d\nu, \quad \forall f \in \text{Lip}(E), \tag{7.1}$$

whenever the integrals are finite. We will show that (7.1) implies $\nu(A) = \mu(A)$ for all A closed. Since the closed sets form an \cap -stable generator of $\mathcal{B}(E)$ we can then deduce $\mu = \nu$ from Theorem 1.2.12 (this uses the finiteness of μ and ν).

We now fix $\mu, \nu \in \mathcal{M}_f(E)$ and $A \subseteq E$ closed. Then define the functions

$$f_A^\varepsilon(x) := \left(1 - \frac{1}{\varepsilon} \cdot d(x, A)\right)^+, \quad x \in E, \varepsilon > 0,$$

with $d(x, A) = \inf\{d(x, y) : y \in A\}$. Remember from basic analysis (or quickly check yourself by



using that \bar{A} are precisely the limits of sequences in A) that $d(x, A) = 0$ if and only if $x \in \bar{A}$. The functions f_A^ε have the following properties:

- $f_A^\varepsilon = 1$ on A
- $f_A^\varepsilon \rightarrow \mathbf{1}_A$, because for closed sets $d(x, A) = 0$ if and only if $x \in A$,
- $f_A^\varepsilon \leq 1$

Since the idea of using the functions f_A^ε is (almost) the entire point of the proof it is useful to check the following yourself:



$f_A^\varepsilon \in \text{Lip}_{\frac{1}{\varepsilon}}(E)$ and, obviously, $f_A^\varepsilon \in C_b(E)$, $f_A^\varepsilon \in C_c(E)$.

We can now use (7.1) to prove that μ and ν coincide on the closed set A :

$$\mu(A) = \int_E \mathbf{1}_A \, d\mu \stackrel{\text{DCT}}{=} \lim_{\varepsilon \rightarrow \infty} \int_E f_A^\varepsilon \, d\mu \stackrel{\text{ass.}}{\lim}_{\varepsilon \rightarrow \infty} \int_E f_A^\varepsilon \, d\nu \stackrel{\text{DCT}}{=} \int_E \mathbf{1}_A \, d\nu = \nu(A).$$

As explained above we proved that (7.1) implies $\nu = \mu$, or, in other words, that $\text{Lip}_1(E)$ is separating for $\mathcal{M}_f(E)$. The claims about $C_b(E)$ and $C_c(E)$ follow in exactly the same way as $f_A^\varepsilon \in C_b(E)$ and $f_A^\varepsilon \in C_c(E)$. \square

More explicit classes of functions appear later in the course of this chapter.

7.2 Weak convergence of measures - the basics

As announced the ultimate goal is to prove the convergence of scaled random walks towards the Brownian motion, both seen as function-valued random variables. Let us recall from Definition 4.5.1 the notion of weak convergence of real-valued random variables

$$\int_{\mathbb{R}} f \, d\mathbb{P}_{X_n} = \mathbb{E}[f(X_n)] \xrightarrow{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[f(X)] = \int_{\mathbb{R}} f \, d\mathbb{P}_X, \quad n \rightarrow \infty, \quad (7.2)$$

which is actually a notion of convergence for the sequence of probability measures $(\mathbb{P}_{X_n})_{n \in \mathbb{N}}$ on $\mathcal{B}(\mathbb{R})$. In order define a notion of convergence of stochastic processes we will introduce the law of a stochastic process (or a random variable with general state-space) and then introduce a general notion of weak convergence.



Definition 7.2.1. Let X be a random variable on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ with values in a metric space (E, d) , then the **law \mathbb{P}_X of X** is the probability measure

$$\mathbb{P}_X(A) := \mathbb{P}(X^{-1}(A)) = \mathbb{P}(\{\omega \in \Omega : X(\omega) \in A\}), \quad A \in \mathcal{B}(E).$$

As for real-valued random variables we also use the notion $\mathbb{P}(X \in A)$ as this can be read more naturally as "probability of X in A ".

For the study of stochastic processes we will always keep in mind the example $E = C([0, 1])$ or $E = C([0, \infty))$ which are the state-spaces of stochastic processes indexed by $[0, 1]$ or $[0, \infty)$, respectively, reinterpreted as function-valued random variables.

In order to speak of convergence of processes we will thus have to define a notion of convergence on measures on more general state-spaces than \mathbb{R} . This leads us to the general notion of weak convergence of measures on metric spaces:



Definition 7.2.2. Let (E, d) a metric space and $\mu, \mu_1, \mu_2, \dots \in \mathcal{M}_f(E)$. We say $(\mu_n)_{n \in \mathbb{N}}$ converges weakly to μ if

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \int_E f \, d\mu_n = \int_E f \, d\mu, \quad \text{for all } f \in C_b(E),$$

and write $\mu_n \xrightarrow{(w)} \mu$ or $\mu_n \Rightarrow \mu$ or $\mu = \text{w-}\lim_{n \rightarrow \infty} \mu_n$.

Before returning to probability theory let us discuss important properties that help us to link the general weak convergence theory (a field of Functional Analysis) to properties from Section 3.4 in the particular case $E = \mathbb{R}$. There are many other ways of defining convergence of measures through distances. They are usually stronger (less sequences converge) which is one of the reasons to speak of weak convergence.



Let $(\delta_{x_n})_{n \in \mathbb{N}}$ a sequence of Dirac-measures on E such that $x_n \rightarrow x$ for $n \rightarrow \infty$. Show that $(\delta_{x_n})_{n \in \mathbb{N}}$ converges weakly in $\mathcal{M}_f(E)$ to δ_x .

If you are familiar with Functional Analysis a bit of care is needed as the wording does not match. In the standard terminology of Functional Analysis this is not weak convergence but weak-*convergence on $\mathcal{M}_f(E)$ using that $\mathcal{M}_f(E)$ is the dual-space of $C_b(E)$.



Proposition 7.2.3. If (E, d) is separable then weak convergence in $\mathcal{M}_f(E)$ can be metrized using the **Prohorov metric** $d_P(\mu, \nu) := \max\{d(\mu, \nu), d(\nu, \mu)\}$, where

$$d(\mu, \nu) := \inf \{\varepsilon > 0 : \mu(B) \leq \nu(B_\varepsilon(0)) + \varepsilon \ \forall B \in \mathcal{B}(E)\}.$$

More precisely, d_P is a metric on $\mathcal{M}_f(E)$ and

$$\mu_n \xrightarrow{(w)} \mu, n \rightarrow \infty \Leftrightarrow d_p(\mu_n, \mu) \rightarrow 0, n \rightarrow \infty.$$

Proof. Not part of the lecture, perhaps next year. □

The proposition is important as all properties of convergence in metric spaces (such as uniqueness of limits) hold for weak convergence of measures. Taking $f \equiv 1$ shows that also the total masses must converge. In particular, the weak limit of a sequence of probability measures is a probability measure, no mass gets lost or appears. In words of topology, $\mathcal{M}_1(E)$ is a closed subset of $\mathcal{M}_f(E)$.

Lecture 12

We approach weak convergence of measures in two steps. First, we will derive some equivalent conditions, usually referred to Portemantau theorem, via elementary (but tedious) manipulations with measures and integrals. In the next section we start to understand weak convergence from the point of view of convergence in the metric space (\mathcal{M}_f, d_P) with tools from metric space theory. The metric space approach is necessary in order to derive handy criteria that depend strongly on the corresponding underlying space (E, d) .

Here is the basic Portemantau theorem:



Theorem 7.2.4. (Portemantau theorem)

Let (E, d) a metric space and $\mu, \mu_1, \mu_2, \dots \in \mathcal{M}_1(E)$, then the following are equivalent:

- (i) $\mu_n \xrightarrow{(w)} \mu, n \rightarrow \infty$
- (ii) $\lim_{n \rightarrow \infty} \int_E f \, d\mu_n = \int_E f \, d\mu \quad \forall f \text{ bounded, Lipschitz continuous}$
- (iii) $\limsup_{n \rightarrow \infty} \mu_n(F) \leq \mu(F) \quad \forall \text{ closed } F \subseteq E$
- (iv) $\liminf_{n \rightarrow \infty} \mu_n(G) \geq \mu(G) \quad \forall \text{ open } G \subseteq E$
- (v) $\lim_{n \rightarrow \infty} \mu_n(A) = \mu(A) \quad \forall A \text{ with } \mu(\partial A) = 0$

To understand similarities it is instructive to recall the statement and the proof of Theorem 4.5.9 for a sequence $\mu_n = \mathbb{P}_{X_n}$ of probability measures on $\mathcal{B}(\mathbb{R})$. In that simpler setting property (v) holds with the closed sets $A = (-\infty, t]$ because $\mathbb{P}_X(\{t\}) = 0$ is equivalent to t being a point of continuity of the distribution function F_X . In the next section we will derive a much more useful statement if (E, d) is even a Polish metric space:



- (vi) tightness + $\lim_{n \rightarrow \infty} \int_E f \, d\mu_n = \int_E f \, d\mu$ for some separating family $C \subseteq C_b(E)$ of $\mathcal{M}_1(E)$

More concrete criteria for special cases such as $E = [a, b]$, $E = [0, \infty)$, $E = \mathbb{R}^d$, or $E = C([0, 1])$ will follow below.

Proof. (i) \Rightarrow (ii): trivial (Lipschitz is continuous)

(ii) \Rightarrow (iii): Let F be closed and f_F^ε from the proof of Proposition 7.1.15. Then

$$\limsup_{n \rightarrow \infty} \mu_n(F) \stackrel{\mathbf{1}_F \leq f_F^\varepsilon}{\leq} \limsup_{n \rightarrow \infty} \int_E f_F^\varepsilon d\mu_n, \quad \forall \varepsilon > 0,$$

so that

$$\begin{aligned} \limsup_{n \rightarrow \infty} \mu_n(F) &\leq \inf_{\varepsilon > 0} \limsup_{n \rightarrow \infty} \int_E f_F^\varepsilon d\mu_n \\ &\stackrel{\text{Limit exists}}{=} \inf_{\varepsilon > 0} \lim_{n \rightarrow \infty} \int_E f_F^\varepsilon d\mu_n \\ &= \inf_{\varepsilon > 0} \int_E f_F^\varepsilon d\mu \stackrel{\text{DCT}}{=} \mu(F). \end{aligned}$$

(iii) \Leftrightarrow (iv): This follows by taking complements as F closed $\Leftrightarrow G = F^c$ open and $\mu_n(F) = 1 - \mu_n(F^c)$ and $\liminf_{n \rightarrow \infty} (-a_n) = -\limsup_{n \rightarrow \infty} (a_n)$.

(iii) + (iv) \Rightarrow (v): Let $A \in \mathcal{B}(E)$ with $\mu(\partial A) = 0$. First note that

$$\limsup_{n \rightarrow \infty} \mu_n(A) \stackrel{\text{monot.}}{\leq} \limsup_{n \rightarrow \infty} \mu_n(\bar{A}) \stackrel{(iii)}{\leq} \mu(\bar{A})$$

and

$$\liminf_{n \rightarrow \infty} \mu_n(A) \stackrel{\text{monot.}}{\geq} \liminf_{n \rightarrow \infty} \mu_n(\dot{A}) \stackrel{(iv)}{\geq} \mu(\dot{A})$$

Since $\bar{A} = \dot{A} \cup \partial A$ we have $\mu(\dot{A}) + \mu(\partial A) \stackrel{\text{ass.}}{=} \mu(\bar{A})$ so that $\mu(A) = \mu(\bar{A}) = \mu(\dot{A})$ so that the above yields

$$\limsup_{n \rightarrow \infty} \mu_n(A) \leq \mu(A) \leq \liminf_{n \rightarrow \infty} \mu_n(A)$$

which implies that the limit exists and is equal to $\mu(A)$.

(v) \Rightarrow (iii): Let $F \subseteq E$ closed and enlarge F by δ : $F^\delta := \{x \in E : d(x, F) \leq \delta\}$. Since $\partial F^\delta \subseteq \{x \in E : d(x, F) = \delta\}$ the sets ∂F^δ are disjoint for different δ . Now we use that for a probability measure there cannot be uncountably many disjoint events with positive probability. So there must be a sequence $\delta_k \rightarrow 0$ along which $\mu(\partial F^{\delta_k}) = 0$. Hence, we can use (v) for F^{δ_k} for all $k \in \mathbb{N}$. Thus,

$$\limsup_{n \rightarrow \infty} \mu_n(F) \stackrel{\text{monot.}}{\leq} \limsup_{n \rightarrow \infty} \mu_n(F^{\delta_k}) \stackrel{(v)}{=} \lim_{n \rightarrow \infty} \mu_n(F^{\delta_k}) \stackrel{(v)}{=} \mu(F^{\delta_k}), \quad k \in \mathbb{N},$$

where we used that limit and limit superior coincide if a limit exists. Now we take limits in k on both sides. Since $F^{\delta_k} \downarrow F$ and the left hand side is independent of k , we obtain from monotonicity of measures the desired inequality $\limsup_{n \rightarrow \infty} \mu_n(F) \leq \mu(F)$.

(iii) \Rightarrow (i): Let $f \in C_b(E)$. Without loss of generality it can be assumed that $0 < f < 1$. If not, we choose $a > 0$ and $b \in \mathbb{R}$ so that $\bar{f} := a \cdot f + b \in [0, 1]$ and the argument is continued using \bar{f} . Now define the closed sets $F_i^{(k)} := \{x \in E : f(x) \geq \frac{i}{k}\}$ for $k \in \mathbb{N}$, $0 \leq i \leq k$. For $\mu \in \mathcal{M}_1(E)$ monotonicity of integrals and the definition of the integral for simple functions yields

$$\sum_{i=1}^k \frac{i-1}{k} \left(\mu(F_{i-1}^{(k)}) - \mu(F_i^{(k)}) \right) \leq \int_E f d\mu \leq \sum_{i=1}^k \frac{i}{k} \left(\mu(F_{i-1}^{(k)}) - \mu(F_i^{(k)}) \right).$$

Warning: The inequalities look a bit strange. Typically one would partition the image space $[0, 1]$ into the disjoint sets $E_i^{(k)} = \{x \in E : \frac{i+1}{k} > f(x) \geq \frac{i}{k}\}$ and work with the inequalities $\sum \frac{i-1}{k} \mu(E_i^{(k)}) \leq \int_E f d\mu \leq \sum \frac{i}{k} \mu(E_i^{(k)})$, but those sets are not closed. If we use the closed sets $F_i^{(k)}$, then we double count and need to subtract the pieces counted twice. Since $F_k^{(k)} = \emptyset$ and writing out the summand this simplifies to

$$\frac{1}{k} \sum_{i=1}^{k-1} \mu(F_i^{(k)}) \leq \int_E f d\mu \leq \frac{1}{k} \sum_{i=1}^k \mu(F_i^{(k)}).$$

This looks more complicated than it is and only comes from looking closely to see the simplifications $\frac{i}{k} \mu(F_{i-1}^{(k)}) - \frac{i-1}{k} \mu(F_{i-1}^{(k)}) = \frac{1}{k} \mu(F_{i-1}^{(k)})$ which cancel half of the summands. Note that the estimates also hold for integrals with μ_n instead of μ , the argument was only based on splitting the function f . Using (iii) for the closed sets then gives

$$\begin{aligned} \limsup_{n \rightarrow \infty} \int_E f d\mu_n &\leq \limsup_{n \rightarrow \infty} \frac{1}{k} \sum_{i=1}^k \mu_n(F_{i-1}^{(k)}) \\ &\leq \frac{1}{k} \sum_{i=1}^k \limsup_{n \rightarrow \infty} \mu_n(F_{i-1}^{(k)}) \\ &\stackrel{(iii)}{\leq} \frac{1}{k} \sum_{i=1}^k \mu(F_{i-1}^{(k)}) \\ &\stackrel{\mu \leq 1}{\leq} \frac{1}{k} + \frac{1}{k} \sum_{i=1}^{k-1} \mu(F_{i-1}^{(k)}) \\ &\leq \frac{1}{k} + \int_E f d\mu. \end{aligned}$$

Since k was arbitrary, we obtain $\limsup_{n \rightarrow \infty} \int_E f d\mu_n \leq \int_E f d\mu$. The same reasoning for $-f$ gives $\liminf_{n \rightarrow \infty} \int_E f d\mu_n \geq \int_E f d\mu$. Both inequalities prove (i). \square

For the next theorem recall from Section 2.2 the notion of the push-forward of a measure under a measurable map. If $g : \Omega \rightarrow \Omega'$ is $(\mathcal{A}, \mathcal{A}')$ -measurable and μ is a measures on \mathcal{A} , then we defined

$$\mu_g(A) := \mu(g^{-1}(A)), \quad A \in \mathcal{A}',$$

also written $\mu \circ g^{-1}$ (more useful if there is a further index), is a measure on \mathcal{A}' . The measure is called the push-forward of μ under g or the image measure. If we think of converging sequences of measures it is natural to also ask for convergence of the sequence of push-forwards for a given mapping. If g is continuous, this can be proved easily:



Theorem 7.2.5. (continuous mapping theorem)

Let (E_1, d_1) , (E_2, d_2) be metric spaces and $g: E_1 \rightarrow E_2$ continuous. If μ, μ_1, μ_2, \dots are finite measures on $\mathcal{B}(E_1)$, then

$$\mu_n \xrightarrow{(w)} \mu, \quad n \rightarrow \infty \implies \mu_n \circ g^{-1} \xrightarrow{(w)} \mu \circ g^{-1}, \quad n \rightarrow \infty.$$

In fact, continuity is not really needed, the assumption $\mu(\{x \in E_1 \mid g \text{ not continuous in } x\}) = 0$ is enough for the theorem to hold, but the proof is a bit lengthy.

Proof. Let $f \in C_b(E_2)$, then $f \circ g \in C_b(E_1)$. Using the transformation formula for integrals twice (see Theorem 3.1.16) then gives

$$\int_{E_2} f d\mu_n \circ g^{-1} = \int_{E_1} f \circ g d\mu_n \xrightarrow{n \rightarrow \infty} \int_{E_1} f d\mu = \int_{E_2} f d\mu \circ g^{-1}.$$

Hence, $\mu_n \circ g^{-1} \xrightarrow{(w)} \mu \circ g^{-1}$. □

We finish the section by writing down the generalised notion of convergence that was announced at the beginning of this section:



Definition 7.2.6. Let X, X_1, X_2, \dots be random variables with values in a metric space (E, d) . Then we say that $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ **converges to X in distribution** if $\mathbb{P}_{X_n} \xrightarrow{(w)} \mathbb{P}_X$, $n \rightarrow \infty$. One usually writes $X_n \xrightarrow{(d)} X$, $X_n \Rightarrow X$ or $X_n \Rightarrow \mathbb{P}_X$ for $n \rightarrow \infty$ and also says $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ converges weakly to X .

Realising that $f(X_n)$ is a real-valued random variable we find that convergence in distribution can be rewritten in the more probabilistic language

$$X_n \xrightarrow{(d)} X, n \rightarrow \infty \Leftrightarrow \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[f(X_n)] = \mathbb{E}[f(X)], \quad \forall f \in C_b(E).$$

In the case of real-valued random variables this is nothing else but the convergence in distribution from (7.2) that was used to formulate the central limit theorem. This also explains why sometimes convergence in distribution of random variables is called weak convergence. For random variables the continuous mapping theorem states

$$X_n \xrightarrow{(d)} X, n \rightarrow \infty \implies g(X_n) \xrightarrow{(d)} g(X), n \rightarrow \infty$$

for all continuous g , a statement that is used a lot!

We will now turn towards the study of weak convergence of measures seen as metric convergence in $(\mathcal{M}_f(E), d_P)$ which is based on the following characterisation of convergence:



Proposition 7.2.7. Let (E, d) a metric space and $(x_n)_{n \in \mathbb{N}}$ a sequence in E . Then the following are equivalent:

- $x_n \rightarrow x, n \rightarrow \infty$,
- (i) $A := \{x_n : n \in \mathbb{N}\}$ is relatively sequentially compact.
- (ii) $x_{n_k} \rightarrow x, k \rightarrow \infty$, for all converging subsequences.

Proof. " \Rightarrow ": Any subsequences of converging sequences converge to the same limit, hence, the second limit follows trivially and also the relative sequential compactness follows.

" \Leftarrow ": If (x_n) does not converge towards x then there is some $\varepsilon > 0$ and a subsequence with $d(x_{n_k}, x) > \varepsilon$. Since also the subsequence $(x_{n_k}) \subseteq (x_n)$ is relatively sequentially compact there is another subsequence $(x'_{n'_k})$ of (x_{n_k}) that converges. Since the limit must be x by assumption we find $d(x'_{n'_k}, x) < \varepsilon$ for k large enough. But this is a contradiction. □

In order to use the proposition for weak convergence of measures we will proceed in three steps. In Section 7.3 a characterisation of relative sequential compactness will be proved. The so-called tightness gives a condition that can be checked if compact sets of E are sufficiently well understood. Section 7.4 addresses the problem of identifying limits of subsequences. Finally, combining both sections we can derive good conditions for convergence of measures on different Polish spaces (E, d) .

Lecture 13

7.3 Relative sequential compactness of measures

In the light of Proposition 7.2.7. The aim of this section is to derive a well accessible equivalent notion to relative sequential compactness in this particular metric space.



Definition 7.3.1. A family $\mathcal{F} \subseteq \mathcal{M}_f(E)$ is called **tight** if for every $\varepsilon > 0$ there is a compact set $K \subseteq E$ with

$$\sup_{\mu \in \mathcal{F}} \mu(K^c) < \varepsilon$$

To get a visual idea of tightness recall the interpretation of a measure that describes how mass is distributed over the state-space E . Tightness means that no mass gets lost towards infinity, the mass of all measures is (uniformly) concentrated in compact sets. Before we go into Prohorov's



Tightness of four measures visualised in terms of distribution of mass

theorem let us check some examples to get some feeling of tight families.

Example 7.3.2.

- By Proposition 7.1.12 every family consisting of a single measure on a Polish space is tight
- $(\delta_{x_n})_{n \in \mathbb{N}}$ is a tight sequence for a Polish space (E, d) if and only if $(x_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is totally bounded in E . For instance if $(x_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is bounded for $E = \mathbb{R}$.
- If a family $(X_\alpha)_{\alpha \in I}$ of real-valued random variables is bounded in L^1 , then the family of the laws $\{\mathbb{P}_{X_\alpha} : \alpha \in I\}$ is tight. This follows from our beloved Markov inequality as follows. If C is the L^1 -bound and $\varepsilon > 0$, then $K := [-C/\varepsilon, C/\varepsilon]$ does the job:

$$\mathbb{P}_{X_\alpha}(K^c) = \mathbb{P}(|X_\alpha| > C/\varepsilon) \stackrel{\text{Markov}}{\leq} \frac{\mathbb{E}[|X_\alpha|]}{C/\varepsilon} \leq \varepsilon$$

- $\{U([-n, n]) : n \in \mathbb{N}\}$ is not tight in $\mathcal{M}_f(\mathbb{R})$ as mass disappears towards infinity.
- If K is a compact set and $(\mu_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is a sequence in $\mathcal{M}_1(E)$ with $\mu_n(K) = 1$ for all $n \in \mathbb{N}$, then $(\mu_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is tight.

The final example shows that a good understanding of compact sets of E can be extremely useful to understand tightness. We will return to this observation once we discuss in more detail $E = C([0, 1])$ in which for instance sets of bounded Hölder continuous functions are compact.

The importance of tightness becomes clear with Prohorov's famous theorem in combination with Proposition 7.2.7.



Theorem 7.3.3. (Prohorov)

Let (E, d) be a Polish metric space and $\mathcal{F} \subseteq \mathcal{M}_1(E)$, then

$$\mathcal{F} \text{ is weakly relatively sequentially compact} \Leftrightarrow \mathcal{F} \text{ is tight.}$$

The formulation of Prohorov's theorem is frightening on first sight, weakly relatively sequentially compact means that the subset \mathcal{F} of $\mathcal{M}_1(E)$ is relatively compact (the closure is compact) with respect to the topology induced by the Prohorov metric. Using properties of closures and the sequential compactness this means that every sequence (μ_n) in \mathcal{F} has a subsequence that converges to some limit in \mathcal{M}_f but the limit does not necessarily belong to \mathcal{F} . The entire point is that Prohorov's theorem connects a measure property (tightness) with a topological property (compactness).

Proof. There is a relatively simple and a very hard direction. We start with the simpler one and discuss the hard direction only for $E = \mathbb{R}$. A sketch for the general case is given after the proof.

" \Leftarrow ": We start with arguments similar to the ones from the proof of Proposition 7.1.12. Let x_1, x_2, \dots be dense in E and

$$A_{N,n} := \bigcup_{k=1}^N B_{\frac{1}{n}}(x_k) \uparrow E, \quad N \rightarrow \infty.$$

We first prove that

$$\lim_{N \rightarrow \infty} \inf_{\mu \in \mathcal{F}} \mu(A_{n,N}) = 1, \quad \forall n \in \mathbb{N}. \quad (7.3)$$

Suppose (7.3) does not hold for some $n \in \mathbb{N}$. Then there is some $c < 1$, an increasing sequence (N_j) of natural numbers and a sequence of measures $\mu_j \in \mathcal{F}$ with

$$\lim_{j \rightarrow \infty} \mu_j(A_{n,N_j}) \leq c < 1.$$

Since the sequence is weakly relative sequentially compact there is a subsequence (μ_{j_k}) that converges to some $\mu \in \mathcal{M}_1(E)$ (not necessarily in \mathcal{F} , μ could be in $\bar{\mathcal{F}}$). Since the $A_{n,N}$ are open, Portemanteau gives for all N

$$\mu(A_{n,N}) \leq \limsup_{k \rightarrow \infty} \mu_{j_k}(A_{n,N}) \stackrel{\text{mon.}}{\leq} \limsup_{k \rightarrow \infty} \mu_{j_k}(A_{n,N_{j_k}}) \leq c < 1.$$

But this gives a contradiction: $1 = \mu(E) \stackrel{\text{cont.}}{=} \lim_{k \rightarrow \infty} \mu(A_{n,N_{j_k}}) \leq c < 1$.

Now we use (7.3) to deduce the tightness. There are N, n_N with $\mu(A_{n_N, N}) \geq 1 - \frac{\varepsilon}{2^N}$ for all $\mu \in \mathcal{F}$. Defining $K := \bigcap_{N=1}^{\infty} \bar{A}_{n_N, N}$, K is closed and totally bounded, hence, K is compact as E is complete. Additionally,

$$\begin{aligned} \mu(K^c) &= \mu\left(\bigcup_{N=1}^{\infty} \bar{A}_{n_N, N}^c\right) \\ &\stackrel{\text{sub. add.}}{\leq} \sum_{N=1}^{\infty} \mu(\bar{A}_{n_N, N}^c) \\ &= \sum_{N=1}^{\infty} (1 - \mu(\bar{A}_{n_N, N})) \\ &\stackrel{\text{mon.}}{\leq} \sum_{N=1}^{\infty} (1 - \mu(A_{n_N, N})) \leq \varepsilon \end{aligned}$$

for all $\mu \in \mathcal{F}$. Hence, \mathcal{F} is tight.

" \Rightarrow ": Considering only $E = \mathbb{R}$ we have the big advantage that one can argue using the cumulative distribution function since

$$\mu_n \xrightarrow{(w)} \mu, \quad n \rightarrow \infty \quad \Leftrightarrow \quad F_{\mu_n}(t) \rightarrow F_{\mu}(t), \quad n \rightarrow \infty$$

for all points of continuity of F . Recall Theorem 4.5.9 and keep in mind that convergence in distribution of a sequence of random variables $X_n \sim F_n$ is equivalent to weak convergence of the corresponding sequence of probability measures \mathbb{P}_{F_n} . Here we use the measures μ_n and denote the corresponding CDFs by $F_n := \mu_n((-\infty, t])$, $t \in \mathbb{R}$. Reformulated this way, Prohorov's theorem is only a theorem on CDFs: Every tight sequence of probability measures has a subsequence for which the CDFs converge to a limiting CDF at all points of continuity.

Let $(\mu_n)_{n \in \mathbb{N}}$ be a sequence in \mathcal{F} and $(F_n)_{n \in \mathbb{N}}$ the corresponding sequence of CDFs. Since $(F_n(t))_{n \in \mathbb{N}}$ is bounded for all $t \in \mathbb{R}$ there is a convergent subsequence. Using diagonalisation

² there is a subsequence $(n_k)_{k \in \mathbb{N}}$ so that $F_{n_k}(q) \rightarrow \tilde{F}(q)$, $q \in \mathbb{Q}$, for some function \tilde{F} . We will check that

(i) $F(t) := \inf \{\tilde{F}(q) : q > t, q \in \mathbb{Q}\}$, $t \in \mathbb{R}$, is a cumulative distribution function.

(ii) $\mu_n \xrightarrow{(w)} \mu$, $n \rightarrow \infty$, where $\mu \sim F$.

Both claims are mostly technical and not too surprising, the interesting point is how the tightness comes in. The tightness is needed to prove that F does not loose mass at infinity, i.e. $\lim_{t \rightarrow +\infty} F(t) = 1$.

(i) Let us check the defining properties of a cumulative distribution function. We are a bit sloppy for the claims that obviously hold even though writing the details is a bit tedious (playing with ε - N and the definition of the infimum), those details do not lead to any deeper understanding. We actually skipped the same arguments before in the proof of Theorem 5.3.4.

- $F: \mathbb{R} \rightarrow [0, 1]$, since $F_n: \mathbb{R} \rightarrow [0, 1]$.
- \tilde{F} is increasing on \mathbb{Q} as all F_n are increasing, then F inherits the property construction.
- F is right-continuous by definition (here one should work careful with the definition of the infimum).
- $\lim_{t \rightarrow +\infty} F(t) = 1$, $\lim_{t \rightarrow -\infty} F(t) = 0$ is the interesting part. This is tightness, no mass gets lost. The implications look complicated but the argument is simple:

$$\begin{aligned} \text{Tightness} &\Rightarrow \forall \varepsilon > 0 \exists M \in \mathbb{Q}: \mu([-M, +M]^c) < \varepsilon \quad \forall \mu \in \mathcal{F} \\ &\Rightarrow \forall \varepsilon > 0 \exists M \in \mathbb{Q}: \mu_n([-M, +M]^c) < \varepsilon \quad \forall n \in \mathbb{N} \\ &\Rightarrow \forall \varepsilon > 0 \exists M \in \mathbb{Q}: 1 - F_n(M) + F_n(-M) < \varepsilon \quad \forall n \in \mathbb{N} \\ &\Rightarrow \forall \varepsilon > 0 \exists M \in \mathbb{Q}: F_n(M) \geq 1 - \varepsilon, F_n(-M) \leq \varepsilon \quad \forall n \in \mathbb{N} \\ &\Rightarrow \forall \varepsilon > 0 \exists M \in \mathbb{Q}: F(M) \geq 1 - \varepsilon, F(-M) \leq \varepsilon \\ &\Rightarrow \lim_{t \rightarrow +\infty} F(t) = 1, \lim_{t \rightarrow -\infty} F(t) = 0. \end{aligned}$$

(ii) As explained above we can apply Theorem 4.5.9 and prove the pointwise convergence of the CDFs F_n at all points of continuity of F . Let t be a point of continuity and $\varepsilon > 0$.³ Then there are $q_i \in \mathbb{Q}$ with $q_1 < q_2 < t < q_3$ with $F(q_3) - F(q_1) < \varepsilon$. Using monotonicity we have

$$F_{n_k}(q_2) \leq F_{n_k}(t) \leq F_{n_k}(q_3),$$

which gives

$$\tilde{F}(q_2) = \liminf F_{n_k}(q_2) \leq \liminf F_{n_k}(t) \leq \limsup F_{n_k}(t) \leq \limsup F_{n_k}(q_3) = \tilde{F}(q_3)$$

using the convergence on \mathbb{Q} . Hence,

$$F(q_1) \leq \tilde{F}(q_2) \leq \liminf F_{n_k}(t) \leq \limsup F_{n_k}(t) \leq \tilde{F}(q_3) \leq F(q_3).$$

But this implies that

$$\liminf F_{n_k}(t), \limsup F_{n_k}(t) \in [F(t) - \varepsilon, F(t) + \varepsilon].$$

Since ε is arbitrary we proved that $\lim F_{n_k}(t)$ exists and is equal to $F(t)$. □

²explain

³Bild

Here is a sketch on how the complicated " \Rightarrow " direction of Prohorov's theorem is proved for general Polish spaces:

- (i) Since E is separable there is a countable base $\mathcal{U} \subseteq \tau$ for the topology, i.e. $O = \bigcup_{U \in \mathcal{U}, U \subseteq O} U$ for all O open.
- (ii) Define a possible limit measure on \mathcal{U} : $(\mu_n(U))_{n \in \mathbb{N}}$ is a bounded sequence, hence, has a converging subsequence. Since there are countably many $U_1, U_2, \dots \in \mathcal{U}$ the same diagonalisation argument gives a subsequence such that $(\mu_{n_k}(U))_{k \in \mathbb{N}}$ converges for all U .
- (iii) Define $\mu(U) := \lim_{k \rightarrow \infty} \mu_{n_k}(U)$ for all $U \in \mathcal{U}$.
- (iv) Main step: Carathéodory extension style construction of a probability measure $\bar{\mu}$ on $\mathcal{B}(E)$ with $\bar{\mu}(U) = \mu(U)$ for all $U \in \mathcal{U}$.
- (v) Show $\bar{\mu}(O) \leq \liminf_{k \rightarrow \infty} \mu_{n_k}(O)$ for all O open.
- (vi) Portemanteau implies $\mu_{n_k} \xrightarrow{(w)} \mu$, $k \rightarrow \infty$.

Hence, there is a weakly converging subsequence (not necessarily to a limit in \mathcal{F}) and this is precisely the relative compactness with respect to weak convergence.

A first simple consequence of Prohorov's characterisation is the following reformulation of Proposition 7.2.7 for weak convergence of probability measures:



Proposition 7.3.4. (A useful characterization of weak convergence)

Let (E, d) be a Polish metric space and $\mu, \mu_1, \mu_2, \dots \in \mathcal{M}_1(E)$. Then weak convergence of μ_n to μ is equivalent to

- (i) $\{\mu_n : n \in \mathbb{N}\}$ is tight,
- (ii) $\lim_{n \rightarrow \infty} \int_E f \, d\mu_n = \int_E f \, d\mu$ for some separating family $C \subseteq C_b(E)$ of $\mathcal{M}_1(E)$.

Proof. " \Rightarrow ": Converging sequences are relatively compact sets (in metric spaces all subsequences have the same limit), hence, tight by Prohorov's theorem. The convergence of the integrals holds by definition of weak convergence (even for all $f \in C_b(E)$).

" \Leftarrow ": We use Proposition 7.2.7. Tightness implies the sequential relative compactness and we only need to identify μ as limit of all converging subsequences. If (μ_{n_k}) is a subsequence of (μ_n) with limit ν , then

$$\int_E f \, d\mu = \lim_{n \rightarrow \infty} \int_E f \, d\mu_n = \lim_{k \rightarrow \infty} \int_E f \, d\mu_{n'_k} = \int_E f \, d\nu, \quad f \in C.$$

The first equality holds for all $f \in C$ by assumption, the second as (μ_{n_k}) is a subsequence, and the third even for all $f \in C_b(E)$. Since C was assumed to be separating we proved $\nu = \mu$. \square

In order to prove weak convergence we will often refer to Proposition 7.3.4, but there are two drawbacks that depend crucially on the underlying space E . One needs a good understanding of tightness (i.e. of compact sets of E) and one needs a good separating family. For instance for $E = C([0, 1])$ it will turn out to be more useful to circumvent the formulation of Proposition 7.3.4 and argue a bit more directly.

7.4 Identification of probability laws on \mathbb{R}^d

The previous section showed how to reformulate relative sequential compactness in terms of tightness. In this section we will deal more closely with the second property from Proposition 7.2.7, the identification of limits of converging subsequences. We will give precise examples that help to apply Proposition 7.3.4 for particularly simple E . As a side product we derive ways of determining the law of a random variable through "enough" expectations. Before doing so let us dive a bit into approximation theory.



Theorem 7.4.1. (Weierstraß approximation theorem)

Let $f: [0, 1] \rightarrow \mathbb{R}$ be continuous, then there is a sequence $(f_n)_{n \in \mathbb{N}}$ of polynomials on $[0, 1]$ with $\|f_n - f\|_\infty \rightarrow 0$, $n \rightarrow \infty$.

In words: The polynomials are dense in $(C([0, 1]), \|\cdot\|_\infty)$.

The proof we give is beautiful, a probabilistic proof for an analytic theorem. The sequence of polynomials is actually given explicitly, the so-called Bernstein polynomials.

Proof. Let X_1, \dots, X_n be iid $\text{Ber}(p)$ -distributed random variables, hence, $S_n = \sum_{k=1}^n X_k$ is $\text{Bin}(n, p)$ -distributed. Now recall the proof of the weak law of large numbers (4.5.12) - Tschebycheff and Bienaymé:

$$\mathbb{P}\left(\left|\frac{S_n}{n} - p\right| > \varepsilon\right) \leq \frac{\mathbb{V}(S_n)}{n^2 \varepsilon^2} = \frac{n\mathbb{V}[X_1]}{n^2 \varepsilon^2} = \frac{p(1-p)}{n\varepsilon^2}$$

Next, computing the discrete expectation for $\text{Bin}(n, p)$ yields

$$\mathbb{E}\left[f\left(\frac{S_n}{n}\right)\right] = \sum_{k=0}^n f\left(\frac{k}{n}\right) \binom{n}{k} p^k (q-p)^{n-k} = f_n(p)$$

with the so-called Bernstein polynomial

$$f_n(x) = \sum_{k=0}^n f\left(\frac{k}{n}\right) \binom{n}{k} x^k (1-x)^{n-k}, \quad x \in [0, 1].$$

Now fix $\varepsilon > 0$. Since f is uniformly continuous ($[0, 1]$ is compact) there is some $\delta > 0$ with

$$|x - x'| < \delta \Rightarrow |f(x) - f(x')| < \varepsilon,$$

so that we can estimate

$$\left|f\left(\frac{S_n}{n}\right) - f(p)\right| \leq \varepsilon + \mathbf{1}_{|\frac{S_n}{n} - p| \geq \delta} 2 \|f\|_\infty.$$

This gives

$$\begin{aligned} |f_n(p) - f(p)| &= \left| \mathbb{E}\left[f\left(\frac{S_n}{n}\right)\right] - \mathbb{E}[f(p)] \right| \\ &\leq \mathbb{E}\left[\left|f\left(\frac{S_n}{n}\right) - f(p)\right|\right] \\ &= \varepsilon + 2 \cdot \|f\|_\infty \mathbb{P}\left(\left|\frac{S_n}{n} - p\right| \geq \delta\right) \\ &\leq \varepsilon + 2 \cdot \|f\|_\infty \cdot \frac{p(1-p)}{n \cdot \delta}. \end{aligned}$$

Putting together what we have so far we obtain

$$\|f_n - f\|_\infty = \sup_{p \in [0, 1]} |f_n(p) - f(p)| \leq \varepsilon + 2 \cdot \|f\|_\infty \cdot \frac{1}{n \delta^2} \rightarrow \varepsilon, \quad n \rightarrow \infty.$$

Since ε was arbitrary, we proved that $\|f_n - f\|_\infty \rightarrow 0$, $n \rightarrow \infty$. \square

Additionally, every polynomial can be approximated uniformly by a sequence of polynomials with rational coefficients. To see this claim we only need to approximate all coefficients by a sequence of rational coefficients to get

$$\|p - p_n\|_\infty \leq \sup_{x \in [0,1]} \sum_{k=1}^n |(a_k - a_{k,n})| |x^k| \leq \sum_{k=1}^n |a_k - a_{k,n}| \rightarrow 0.$$

Hence, Stone-Weierstraß combined with a diagonal argument shows that $(C([0,1]), \|\cdot\|_\infty)$ is separable. From basic analysis it should also be known that $(C([0,1]), \|\cdot\|_\infty)$ is complete, hence, it is a Polish space. In Section 8 we will show that also $C([0,\infty))$ can be turned into a Polish space, an important fact to prove Donsker's theorem.

For later purposes we now turn towards complex-valued functions that sometimes can be more useful in function approximation than real-valued functions. For that sake let us recall some definitions and facts for the complex numbers:



As a set the complex numbers are identical to \mathbb{R}^2 with a different notation for the vectors:

$$\mathbb{C} := \{z = u + iv \mid u, v \in \mathbb{R}\}.$$

The following properties will be used:

- $|z| = \sqrt{u^2 + v^2}$
- $\mathcal{R}e(z) = u, \mathcal{I}m(z) = v$
- Seen as a metric space $(\mathbb{C}, |\cdot|)$ is a Polish metric space and identical to $(\mathbb{R}^2, |\cdot|)$. In particular $\mathcal{B}(\mathbb{C}) = \mathcal{B}(\mathbb{R}^2)$ and in terms of measure theory all results from Section 4.3 apply. As an example, using Proposition 4.2.11, a \mathbb{C} -valued random variable $X: \Omega \rightarrow \mathbb{C}$ is measurable if and only if $\mathcal{R}e(X)$ and $\mathcal{I}m(X)$ are measurable.
- Complex conjugation: $\bar{z} = u - i \cdot v$
- Polar coordinates: $z = |z| \cdot e^{i\varphi}$ for an angle $\varphi \in [0, 2\pi)$.
- Multiplication $z_1 \cdot z_2 := (u_1 u_2 - v_1 v_2) + i(u_1 v_2 + v_1 u_2)$ so that $i^2 = -1$, or in polar coordinates: $z_1 \cdot z_2 = |z_1| |z_2| e^{i(\varphi_1 + \varphi_2)}$, which corresponds to rotation and expanding.
- Addition: $z_1 + z_2 = (u_1 + u_2) + i(v_1 + v_2)$
- Field with $+, \cdot, 0 = (0,0), 1 = (1,0)$
- $\mathcal{R}e(z) = \frac{z + \bar{z}}{2}, \mathcal{I}m(z) = \frac{z - \bar{z}}{2i}$
- Exponential function $\exp: \mathbb{C} \rightarrow \mathbb{C}$

$$\sum_{k=0}^{\infty} \frac{z^k}{k!} = \exp(z) = \exp(u + iv) = \exp(u) \exp(iv)$$

with

$$\exp(z_1 + z_2) = \exp(z_1) \exp(z_2).$$

and Euler formula

$$\exp(iv) = \cos(u) + i \sin(v)$$

that implies $|e^{iv}| = 1$ for all $v \in \mathbb{R}$.

- $\cos(u) = \frac{e^{iu} + e^{-iu}}{2}, \sin(u) = \frac{e^{iu} - e^{-iu}}{2i}$

Complex integration of functions $f : \mathbb{C} \rightarrow \mathbb{C}$ is covered in complex analysis lectures with all magic tricks to compute such integrals. We will not touch upon this topic and only define the Lebesgue integral for measurable $f : \Omega \rightarrow \mathbb{C}$ by integrating separately real- and imaginary part:

$$\int_{\Omega} f d\mu := \int_{\Omega} \operatorname{Re}(f) d\mu + i \int_{\Omega} \operatorname{Im}(f) d\mu \in \mathbb{C}$$

if both (real-valued) integrals exist. Rules for the integral can be deduced from rules for both (real-valued) integrals. Expectations of complex-valued random variables are defined as follows:

$$\mathbb{E}[X] := \int_{\Omega} X(\omega) d\mathbb{P}(\omega) = \int_{\Omega} \operatorname{Re}(X)(\omega) d\mathbb{P}(\omega) + i \int_{\Omega} \operatorname{Im}(X)(\omega) d\mathbb{P}(\omega) \in \mathbb{C}$$

which can be computed with typical tools for real-valued random variables since

$$\mathbb{E}[X] = \mathbb{E}[\operatorname{Re}(X)] + i \mathbb{E}[\operatorname{Im}(X)].$$

An important special case appears when X is a real-random variable and $g : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{C}$. Expectations can be calculated in the usual way as

$$\mathbb{E}[g(X)] = \begin{cases} \int_{\mathbb{R}} g(x)f(x) dx & : X \text{ is absolutely continuous with density } f \\ \sum_{k=1}^N g(a_k)p_k & : X \text{ is discrete with values } a_k \text{ and probabilities } p_k \end{cases}. \quad (7.4)$$

To see why just split the expectations into two real-valued expectations, use the standard formulas and put them together. The most important example that we will discuss below is $\mathbb{E}[e^{itX}]$ for real-valued random variables.



Definition 7.4.2. Let (E, d) be a metric space and $K = \mathbb{R}$ or $K = \mathbb{C}$. A subset $C \subseteq C_b(E, K)$ is called an **algebra** of functions if

- $1 \in C$,
- $f, g \in C \Rightarrow f \cdot g, f + h \in C$,
- $f \in C, \alpha \in K \Rightarrow \alpha \cdot f \in C$,

If $K = \mathbb{C}$ we always assume C is closed under complex conjugation. We say the **algebra C separates points** if for all $y, x \in E$ there is some $f \in C$ with $f(x) \neq f(y)$.

There are many examples of algebras, for instance the set of polynomials or all exponential functions. We will discuss the examples in the upcoming sections but first deal with an important generalisation of the Weierstraß approximation theorem. The Stone-Weierstraß approximation theorem allows to generalise the $[0, 1]$ to some compact metric space and the polynomials to any algebra of functions:



Theorem 7.4.3. (Stone-Weierstraß approximation theorem)

Let (E, d) a compact metric space, $K = \mathbb{R}$ or $K = \mathbb{C}$, and $C \subseteq C_b(E, K)$ an algebra of functions that separates points. Then C is dense in $(C_b(E, K), \|\cdot\|_{\infty})$.

To see why the algebra should separate points take as an example the set of all constant functions. This forms an algebra, does not separate points and is clearly not large enough to approximate all bounded continuous functions.

Proof. Let us first consider the case $K = \mathbb{R}$.

- (i) First note that also \bar{C} is an algebra, as the defining properties rely on continuous operations that transfer through taking limits (recall that \bar{C} consists of all limits of sequences from C). By the Weierstraß approximation theorem there is a sequence $(p_n)_{n \in \mathbb{N}}$ of polynomials with $p_n \rightarrow p, n \rightarrow \infty$, uniformly on $[0, 1]$, where $p(x) = \sqrt{x}$. If $f \in \bar{C}$, then $|f| \in \bar{C}$ because

$$|f| = \|f\|_\infty \cdot \lim_{n \rightarrow \infty} p_n \left(\underbrace{\frac{f^2}{\|f\|_\infty^2}}_{\in [0,1]} \right) \in \bar{C},$$

$\in \bar{C}$ as \bar{C} is an algebra

as \bar{C} is closed. Using $f \vee g = \frac{1}{2}(f + g + |f - g|)$ and $f \wedge g = \frac{1}{2}(f + g - |f - g|)$ we see that the algebra \bar{C} (operations transfer to limit) is also closed under taking pointwise maxima and minima.

- (ii) Now fix $\varepsilon > 0$. Let $f \in C_b(E, \mathbb{R})$ and $x \in E$. Then there is $g_x \in \bar{C}$ with

- $g_x(x) = f(x)$,
- $g_x(y) \leq f(y) + \varepsilon, \forall y \in E$.

To see why note that C separates points, hence, for all $z \in E \setminus \{x\}$ there is a function $H_z \in C$ with $H_z(z) \neq H_z(x)$. By adding a constant we can assume that $H_z(x) = 0$. Next, define $h_x = f$ and, for $z \neq x$,

$$h_z(y) := f(z) + \frac{f(x) - f(z)}{H_z(x)} \cdot H_z(y), \quad y \in E,$$

which is a function in C that coincides with f in x and z . Since f and h_z are continuous, for all $z \in E$ there is a neighbourhood U_z of z with $h_z \leq f + \varepsilon$ on U_z . Using compactness there is a finite covering U_{z_1}, \dots, U_{z_n} of E of such neighbourhoods. If finally we define $g_x := \min\{h_{z_1}, \dots, h_{z_n}\}$, then $g \in \bar{C}$ by (i) and g satisfies the two claimed properties by the construction.

- (iii) Since f and g_x are continuous and $f(x) = g_x(x)$ there are neighborhoods U_x of x with $g_x \geq f - \varepsilon$ on U_x . By compactness finitely many V_{x_1}, \dots, V_{x_k} cover E . Then define $g := \max\{g_{x_1}, \dots, g_{x_k}\} \in \bar{C}$. By construction this gives $f + \varepsilon \geq g \geq f - \varepsilon$ or $\|f - g\|_\infty < \varepsilon$. Since ε is arbitrary we can find a sequence in \bar{C} that converges uniformly to f . In other words, $\bar{C} = C_b(E, \mathbb{R})$.

It remains to consider the case $K = \mathbb{C}$. If $f = \mathcal{R}e(f) + \mathcal{I}m(f) \in C$, then real- and imaginary-part are in C . This follows from the assumption on C by writing $\mathcal{R}e(f) = \frac{f + \bar{f}}{i}$ and $\mathcal{I}m(f) = \frac{f - \bar{f}}{2i}$. Hence,

$$C_{\mathcal{R}} := \{\mathcal{R}e(f) : f \in C\} \subseteq C \quad \text{and} \quad C_{\mathcal{I}} := \{\mathcal{I}m(f) : f \in C\} \subseteq C$$

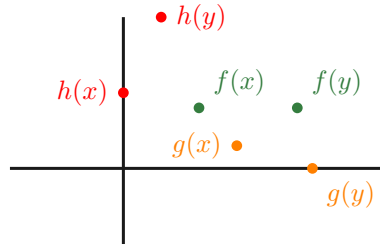
and, thus, both form algebras of real functions. Both sets are also separating according to the following trick. Suppose x and y are separated by $f \in C$, that is $f(x) \neq f(y)$. Since C is closed under adding 1 and multiplication with constants (which is rotation and stretching) there are functions $h, g \in C$ such that

$$h(x) = ia_1, h(y) = a_2 + ia_3 \quad \text{and} \quad g(x) = b_1 + ib_2, g(y) = b_3$$

for some $a_i, b_i \neq 0$. Thus,

$$\mathcal{R}e(h)(x) = 0 \neq b_1 = \mathcal{R}e(g)(x) \quad \text{and} \quad \mathcal{I}m(h)(y) = a_3 \neq 0 = \mathcal{I}m(g)(y).$$

Hence, $\mathcal{R}e(h) \in C_{\mathcal{R}}$ and $\mathcal{I}m(g) \in C_{\mathcal{I}}$ both separate x and y . This proves that $C_{\mathcal{R}}$ and $C_{\mathcal{I}}$ are separating algebras of real functions. Why did we need to involve this little trick? It is possible that the imaginary parts and/or real parts of $f(x)$ and $f(y)$ coincide. If they do, then



The rotation trick to separate points

the imaginary parts and/or real parts of f do not separate x and y . To avoid this problem we can multiply f by a constant z' to rotate (and stretch) the complex numbers $f(x)$ and $f(y)$ to ensure that the real and imaginary parts of $h(z) := z'f(z) \in C$ differ and thus separate points. The trick is best understood in a picture:

Therefore, from the above, $\bar{C}_\mathcal{R} = \bar{C}_\mathcal{I} = C_b(E, \mathbb{R})$. Since $C_b(E, \mathbb{C}) = C_b(E, \mathbb{R}) + i \cdot C_b(E, \mathbb{R})$ we find that $C = C_\mathcal{R} + i \cdot C_\mathcal{I}$ is dense in $C_b(E, \mathbb{C})$. \square

What is the magic of Stone-Weierstraß? Proving that families of functions are dense in other families is typically hard, a purely analytic ε - N story. Stone-Weierstraß allows us to prove the density in a completely different way, only checking very simple algebraic properties! If we think about polynomials or exponential functions the algebraic properties are easily checked.

Lecture 15

The situation becomes even simpler if integrals are involved as linearity of integrals fits nicely to the properties of algebras.



Corollary 7.4.4. Let (E, d) be a compact metric space and $C \subseteq C_b(E, K)$ a family that separates points, is closed under multiplication and contains 1 (constant 1 function). Then C is separating for $\mathcal{M}_1(E)$.

The examples that will appear in the sequel are typically polynomials or exponential functions on compact subsets of \mathbb{R} .

Proof. We start with a little trick on separating functions and algebras that relies on the linearity of integrals. Let $\mu, \nu \in \mathcal{M}_1(E)$ with $\int_E g \, d\mu = \int_E g \, d\nu$ for all $g \in C$. Taking all linear combinations of functions in C and calling them C' then by linearity of integrals the equality also holds for all functions in C' and C' is an algebra of functions. Using the Stone-Weierstraß theorem, the equality of integrals holds for a dense subset of $C_b(E)$.

Fix $\varepsilon > 0$. Then for all $f \in C_b(E)$ there exists $g \in C'$ with $\|f - g\|_\infty < \varepsilon$ so that

$$\begin{aligned} & \left| \int_E f \, d\mu - \int_E f \, d\nu \right| \\ & \leq \left| \int_E f \, d\mu - \int_E g \, d\mu \right| + \underbrace{\left| \int_E g \, d\mu - \int_E g \, d\nu \right|}_{=0, \text{ by assumption}} + \left| \int_E g \, d\nu - \int_E f \, d\nu \right| \\ & \leq \|f - g\|_\infty \cdot \mu(E) + 0 + \|f - g\|_\infty \cdot \nu(E) = 2\varepsilon. \end{aligned}$$

Since this works for all $\varepsilon > 0$ it follows that

$$\int_E f \, d\mu = \int_E f \, d\nu, \quad \forall f \in C_b(E).$$

Recalling from Proposition 7.1.15 that $C_b(E)$ is separating for $\mathcal{M}_1(E)$ we proved $\mu = \nu$. Hence, C is separating for $\mathcal{M}_1(E)$. \square



Theorem 7.4.5. (i) Every measure $\mu \in \mathcal{M}_1([a, b])$ is uniquely determined by all integrals

$$\int_{[a,b]} x^m d\mu(x), \quad m \in \mathbb{N}.$$

(ii) The law of a bounded real-valued random variable is determined by all its moments, i.e. if $\mathbb{E}[X^m] = \mathbb{E}[Y^m]$ for all $m \in \mathbb{N}$, then $X \sim Y$.

Proof. All we need to do is to apply Corollary 7.4.4.

First note that $([a, b], |\cdot|)$ is a compact metric space. Define C to be the family of monomials on $[a, b]$, that is $C = \{x^m : m \in \mathbb{N}_0\}$. Then C is closed under multiplication, separates points in $[a, b]$ and contains the constant 1 function. Hence, C is a separating family for $\mathcal{M}_1([a, b])$. But then, recalling the definition of a separating family,

$$\int_{[a,b]} x^m d\mu(x) = \int_{[a,b]} x^m d\nu(x), \quad \forall m \in \mathbb{N}_0,$$

implies $\nu = \mu$.

(ii) follows from the first claim applied to the laws \mathbb{P}_X as $\mathbb{E}[X^m] = \int_{[a,b]} x^m d\mathbb{P}_X(x)$. \square

The most simple examples of bounded random variables are uniformly distributed random variables:



A little induction shows that all moments of $U \sim \mathcal{U}([a, b])$ are given by

$$\mathbb{E}[U^n] = \frac{1}{n+1} \sum_{k=0}^n a^k b^{n-k} = \frac{b^{n+1} - a^{n+1}}{(n+1)(b-a)} \quad (7.5)$$

Hence, if for some random variable X with values in $[a, b]$ one can show that all moments satisfy the formula from (7.5) then the random variable is uniformly distributed on $[a, b]$. If for some reason one can show that a random variable X with values in $[a, b]$ has the moments from (4.3.18), then X is uniformly distributed.

It is important to have an example in mind that shows that all moments do not uniquely determine the law of unbounded random variables. Here is nice counterexample that appears in the Black-Scholes theory of time-continuous financial markets. A random variable X is called **log-normal** distributed if $X = \exp(Z)$, with $Z \sim \mathcal{N}(0, 1)$. Using substitution in $\mathbb{P}(X \leq t) = \mathbb{P}(Z \leq \log(t)) = \int_{-\infty}^{\log(t)} \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2}} dx$ shows that X has density

$$f_X(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \frac{1}{x} e^{-\frac{1}{2} \log(x)^2} \mathbf{1}_{[0,\infty)}(x), \quad x \in \mathbb{R}.$$

From the moment generating function of the standard Gaussian distribution (see 4.3.20) we obtain a formula for the moments: $\mathbb{E}[X^n] = \mathbb{E}[e^{n \cdot Z}] = e^{\frac{1}{2} n^2}$. Next, we will write down an entire family of density functions that give the same moments but are log-normal densities. For $\alpha \in [-1, 1]$ define

$$f_\alpha(x) := f_X(x) \cdot (1 + \alpha \cdot \sin(2\pi \log(x))) \mathbf{1}_{[0,\infty)}(x), \quad x \in \mathbb{R}.$$

Those functions are clearly non-negative and the computation below for $n = 0$ shows they integrate to 1, hence, they are densities. To prove the moments are identical to those of the log-normal distribution it suffices to show that

$$m(n) := \int_0^\infty x^n \cdot f_X(x) \cdot \sin(2\pi \log(x)) dx = 0, \quad \forall n \in \mathbb{N}_0,$$

and combine with $\int_{\mathbb{R}} x^n \cdot f_X(x) dx = \mathbb{E}[X^n] = e^{\frac{1}{2}n^2}$. Here is the computation:

$$\begin{aligned} m(n) &= \int_{-\infty}^{\infty} e^{y \cdot n} \cdot f_X(e^y) \cdot \sin(2\pi y) \cdot e^y dy \\ &\stackrel{\text{subst. } y=z+n}{=} \int_{-\infty}^{\infty} e^{zn+n^2} f_X(e^{z+n}) \sin(2\pi z + 2\pi n) e^{z+n} dz \\ &= \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{n^2} \int_{-\infty}^{\infty} e^{-\frac{1}{2}z^2 - \frac{1}{2}n^2} \sin(2\pi z) dz \\ &= \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{\frac{1}{2}n^2} \underbrace{\int_{-\infty}^{\infty} e^{-\frac{1}{2}z^2} \sin(2\pi z) dz}_{=0, \text{ odd function and integrable}} = 0. \end{aligned}$$

That's it.

Log-normal distributions are not determined by all moments but they are determined by all negative exponential moments as the following theorem shows:



Theorem 7.4.6. (i) Every measure $\mu \in \mathcal{M}_1([0, \infty])$ is uniquely determined by all integrals

$$\int_{[0, \infty)} e^{-\lambda x} d\mu(x), \quad \lambda > 0.$$

(ii) The law of a non-negative random variable is determined by its Laplace transformation $L_X(\lambda) := \mathbb{E}[e^{-\lambda X}]$, $\lambda \geq 0$, i.e. if $L_X = L_Y$ then $X \sim Y$.

Of course part (ii) of the theorem also holds for non-positive random variables replacing the Laplace transformation by the moment generating function $M_X(t) = \mathbb{E}[e^{tX}]$ for all $t > 0$.

Proof. As in the previous proof we would like to apply Corollary 7.4.4 to the family of exponential functions, but there is a problem as $[0, \infty)$ is not compact. We apply a trick from Functional Analysis and use $E = [0, \infty]$ instead (the so-called one-point compactification).



$([0, \infty], d)$ is a compact metric space with $d(x, y) := |e^{-x} - e^{-y}|$. The metric is compatible with the usual convergence in $[0, \infty]$.

Note that convergence towards ∞ is divergence from basic analysis. Continuity of functions $f : [0, \infty] \rightarrow \mathbb{R}$ is best understood through sequences, $\lim_{n \rightarrow \infty} f(x_n) = f(x)$ and this takes in particular sequences that diverge to ∞ . Hence, we can extend continuous functions on $[0, \infty)$ to continuous functions on $[0, \infty]$ if and only if $\lim_{x \rightarrow \infty} f(x)$ exists and in that case we must set $f(\infty) = \lim_{x \rightarrow \infty} f(x)$. For the exponential functions we thus define

$$f_\lambda(x) := \begin{cases} e^{-\lambda x} & : x \in [0, +\infty) \\ \lim_{x \rightarrow +\infty} e^{-\lambda x} & : x = +\infty \end{cases}.$$

Then $C := \{f_\lambda : \lambda \geq 0\} \subseteq C_b([0, \infty])$ separates points, $f_0 \equiv 1 \in C$, and $f_\mu \cdot f_\lambda = f_{\mu+\lambda}$. By Corollary 7.4.4 C separates $\mathcal{M}_1([0, \infty])$. By extending measures as

$$\bar{\mu}(A) := \mu(A \cap [0, \infty)), \quad A \in \mathcal{B}([0, \infty]).$$

we find that the exponential functions also separate $\mathcal{M}_1([0, \infty))$:

$$\begin{aligned} \int_{[0, \infty)} e^{-\lambda x} d\mu(x) &= \int_{[0, \infty)} e^{-\lambda x} d\nu(x), \quad \forall \lambda \geq 0 \\ \Rightarrow \quad \int_{[0, \infty]} f d\bar{\mu} &= \int_{[0, \infty]} f d\bar{\nu}, \quad \forall f \in C \\ \Rightarrow \quad \bar{\mu} &= \bar{\nu} \\ \Rightarrow \quad \mu &= \nu. \end{aligned}$$

(ii) follows from the first claim applied to the laws \mathbb{P}_X as $L_X(\lambda) = \int_{[0, \infty]} e^{-\lambda x} d\mathbb{P}_X(x)$. \square

Here is another version of the theorem which can help you to understand the proof better.



Prove that a random variable $X \geq 1$ is determined by all its negative moments $\mathbb{E}[X^{-m}]$, $m \in \mathbb{N}$.

Could we extend the same argument to measures on \mathbb{R} (i.e. all real-valued random variables)? No! To do so we needed a family that is closed under multiplication (that leads to polynomials or exponentials) that converge at $+\infty$ and $-\infty$ in order to be extandable to continuous function on $[-\infty, +\infty]$. Trying to find such a family is a good exercise to better understand the previous proofs. If you try you will realise that all algebras you come up with do not separate the points $+\infty$ and $-\infty$!

The trick that we get to know below is to replace the exponential functions by complex exponential functions.



Definition 7.4.7. For $\mu \in \mathcal{M}_1(\mathbb{R}^d)$ the function $\varphi_\mu : \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{C}$ defined by

$$\varphi_\mu(t) := \int_{\mathbb{R}^d} e^{i\langle t, x \rangle} d\mu(x), \quad t \in \mathbb{R}^d,$$

is called the **characteristic function** (or Fourier transform) of μ .

The wording Fourier transformation comes from Fourier Analysis where integrable functions are studied through their Fourier transform $\hat{f}(x) := \int e^{i\langle x, y \rangle} f(y) dy$. The name characteristic functions comes from the fact that the function φ_μ uniquely characterised μ as we prove below.

As always we can either define objects for probability measures or random variables with the corresponding law. Since the characteristic function is such an important object let us fix the other notation as well:



Definition 7.4.8. For a random vector X the function $\varphi_X : \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{C}$ defined by

$$\varphi_X(t) := \mathbb{E}[e^{i\langle t, X \rangle}] = \varphi_{\mathbb{P}_X}(t), \quad t \in \mathbb{R}^d,$$

is called the **characteristic function** of X .

The characteristic function plays exactly the same role as moment generating function \mathcal{M}_X , or the distribution function F_X . It is just a function with certain properties (see below) that can be used to study more complicated mathematical objects such as measures or random variables. The major advantage of the characteristic function is that φ is always well-defined because φ_X is always defined as $|e^{ix}| = 1$. The magic about the complex exponential $x \mapsto e^{ix}$ is that it is much more useful to work with (bounded) but carries as much information as the unbounded real exponential function $x \mapsto e^x$.

Here are some properties that indicate that characteristic functions are useful to work with:



Lemma 7.4.9. Let X be a random vector and $\varphi_X: \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{C}$ the characteristic function.

- (i) $\varphi_X(0) = 1$ and $|\varphi_X(t)| \leq 1$ for all $t \in \mathbb{R}^d$.
- (ii) $\varphi_{aX+b}(t) = \varphi_X(at)e^{i\langle t, b \rangle}$ for all $a \in \mathbb{R}$ and $t, b \in \mathbb{R}^d$.
- (iii) φ is real-valued if X is symmetric, i.e. $\mathbb{P}_X = \mathbb{P}_{-X}$.
- (iv) $\varphi_{X+Y} = \varphi_X \cdot \varphi_Y$ if X and Y are independent.

Proof. If you are not used to integrals for complex-valued functions the arguments are a bit more complicated than one might think.



To get started please check the linearity $\int (\alpha f + \beta g) d\mu = \alpha \int f d\mu + \beta \int g d\mu$ for $\alpha, \beta \in \mathbb{C}$ of complex integrals by using the definition and properties of real integrals.

- (i) The first claim is clear as $e^0 = 1$. Let us first assume the usual triangle inequality also for complex integrals. Then we obtain

$$|\varphi_X(t)| = |\mathbb{E}[e^{i\langle t, X \rangle}]| = \left| \int_{\Omega} e^{i\langle t, X(\omega) \rangle} d\mathbb{P}(\omega) \right| \stackrel{\Delta}{\leq} \int_{\Omega} |e^{i\langle t, X(\omega) \rangle}| d\mathbb{P}(\omega) = \int_{\Omega} 1 d\mathbb{P}(\omega) = 1.$$

The triangle inequality $|\int_{\Omega} f d\mu| \leq \int_{\Omega} |f| d\mu$ is more complicated than one might think. Suppose φ is the angle from the polar coordinate representation of $\int_{\Omega} f d\mu$. Then

$$\left| \int_{\Omega} f d\mu \right| = e^{-i\varphi} \int_{\Omega} f d\mu = \int_{\Omega} e^{-i\varphi} f d\mu = \int_{\Omega} \Re(e^{-i\varphi} f) d\mu \leq \int_{\Omega} |e^{-i\varphi} f| d\mu = \int_{\Omega} |f| d\mu.$$

The first equality holds as multiplying with $e^{-i\varphi}$ is a rotation, the second is linearity, the third holds as $|\cdot| \in \mathbb{R}$ so that the imaginary part of the integral vanishes, and the fourth is monotonicity for real-valued integrals. Finally, the fifth equality is $|e^{-i\varphi} f| = |e^{-i\varphi}| |f| = |f|$.

- (ii) Write it down yourself!
- (iii) Recall that $e^{-i\theta} = \cos(-\theta) + i \sin(-\theta) = \cos(\theta) - i \sin(\theta) = \overline{e^{i\theta}}$, hence,

$$\varphi_{-X}(t) = \mathbb{E}[e^{-i\langle t, X \rangle}] = \mathbb{E}[\overline{e^{i\langle t, X \rangle}}] = \overline{\mathbb{E}[e^{i\langle t, X \rangle}]} = \overline{\varphi_X(t)},$$

where we used

$$\overline{\int f d\mu} = \overline{\int \Re(f) d\mu + i \int \Im(f) d\mu} = \int \Re(f) d\mu - i \int \Im(f) d\mu = \int \overline{f} d\mu.$$

The claim now follows immediately.

- (iv) The proof is essentially the same that we have seen for moment generating functions in Proposition 4.3.19. All we need to do is to extend Theorem 4.2.26 to complex-valued functions. But this is simple using the linearity from above:



Check that $\mathbb{E}[f(X)g(Y)] = \mathbb{E}[f(X)]\mathbb{E}[g(Y)]$ holds for independent random variables X and Y .

But then

$$\varphi_{X+Y}(t) = \mathbb{E}[e^{i\langle t, X+Y \rangle}] = \mathbb{E}[e^{i\langle t, X \rangle}] \cdot \mathbb{E}[e^{i\langle t, Y \rangle}] = \varphi_X(t) \cdot \varphi_Y(t),$$

for all $t \in \mathbb{R}$.

□ Lecture 16

To get a feeling let us check some examples. Most computations are almost identical to the computations with moment generating functions from Section 4.3.3.

Example 7.4.10. Using the discrete computation rule from (7.4) yields

$$\varphi_{\text{Poi}(\lambda)}(t) = \mathbb{E}[e^{itX}] = \sum_{k=0}^{\infty} e^{itk} e^{-\lambda} \frac{\lambda^k}{k!} = e^{\lambda(e^{it}-1)}, \quad t \in \mathbb{R},$$

and

$$\begin{aligned} \varphi_{\text{Bin}(n,p)}(t) &= \mathbb{E}[e^{itX}] \\ &= \sum_{k=0}^n e^{itk} \binom{n}{k} p^k (1-p)^{n-k} \\ &= \sum_{k=0}^n \binom{n}{k} (pe^{it})^k (1-p)^{n-k} = (1-p+pe^{it})^n, \quad t \in \mathbb{R}. \end{aligned}$$

The second example can also be computed from (iv) of Lemma 7.4.9 using

$$\varphi_{\text{Ber}(p)}(t) = \mathbb{E}[e^{itX}] = e^{it}p + (1-p)e^{it0}, \quad t \in \mathbb{R},$$

and that a binomial random variable is a sum of n independent Bernoulli random variables.

Example 7.4.11. Using the computation rule from (7.4) yields

$$\varphi_{\mathcal{U}([0,a])}(t) = \frac{e^{iat} - 1}{iat}, \quad t \in \mathbb{R}.$$

The computation is straight forward using the definition of the complex integral:

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[e^{itX}] &= \int_0^a e^{itx} \frac{1}{a} dx \\ &= \frac{1}{a} \int_0^a \cos(tx) dx + \frac{1}{a} i \int_0^a \sin(tx) dx \\ &= \frac{1}{at} ([\sin(tx)]_0^a - i[\cos(tx)]_0^a) \\ &= \frac{1}{at} (\sin(at) - i \cos(at) + i) \\ &\stackrel{i^2=-1}{=} \frac{1}{at} \left(\cos(at) + i \sin(at) + i^2 \right) = \frac{e^{iat} - 1}{ait} \end{aligned}$$

Unfortunately, it is not always the case that the complex integrals can be computed easily using real-valued integration. In many instances contour integrals $\int_{\gamma} f(z) dz$ need to be used in order to compute $\int_{\mathbb{R}} f(x) dx$. If you know about contour integration this is a good exercise, otherwise it is a good reason to learn about contour integration!



Example 7.4.12.

$$\varphi_{\mathcal{N}(\mu,\sigma^2)}(t) = e^{i\mu t} e^{-\frac{\sigma^2}{2}t^2}, \quad t \in \mathbb{R},$$

and

$$\varphi_{\text{Exp}(\lambda)}(t) = \frac{\lambda}{\lambda - it}, \quad t \in \mathbb{R}.$$

Apart from being nice to compute with there must be a deeper reason to study characteristic functions. The fundamental theorem on characteristic functions states that the complex exponential functions are separating for $\mathcal{M}_1(\mathbb{R}^d)$ or, formulated in the language of random variables, the law of a random variable is uniquely determined by the characteristic function. Indeed, this is the justification for the name, the law is characterised by the characteristic function.



Theorem 7.4.13. (i) Every measure $\mu \in \mathcal{M}_1(\mathbb{R}^d)$ is uniquely determined by all integrals

$$\int_{\mathbb{R}^d} e^{i\langle t, x \rangle} d\mu(x), \quad t \in \mathbb{R}^d.$$

(ii) The law of a random vector X is determined by its characteristic function, i.e. if $\varphi_X = \varphi_Y$ then $X \sim Y$.

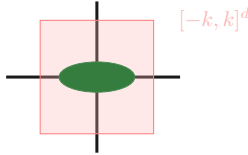
Of course one might ask why one might be interested in computing moments (for bounded random variables) or Laplace transformations (for non-negative random variables) if there is one general theorem that states that characteristic functions uniquely determine all real random variables. This is because it is easier to compute moments or Laplace transformations these are the preferred tools in the special situations when they are sufficiently powerful.

Proof. Since $C_c(\mathbb{R}^d)$ is separating by Proposition 7.1.15 it suffices to prove that the complex exponentials are dense in $C_c(\mathbb{R}^d)$. Then we can proceed similarly (but with an extra trick) to the proof of Corollary 7.4.4.

Let us fix two measures $\mu_1, \mu_2 \in \mathcal{M}_1(\mathbb{R}^d)$, $f \in C_c(\mathbb{R}^d)$, $\varepsilon > 0$, and fix $k \in \mathbb{N}$ such that

- f vanishes outside of the box $[-k, k]^d$,
- $\mu_i(\mathbb{R}^d \setminus [-k, k]^d) < \varepsilon$ or $i = 1, 2$.

The first can be achieved as f vanishes outside of a compact set, the second can be achieved using continuity of measures or Proposition 7.1.12.



Support of f (green) contained in a box

Next we define

$$g_m: \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{C}, \quad g_m(x) = e^{i\langle \frac{4\pi m}{3k}, x \rangle}, \quad m, x \in \mathbb{Z}^d,$$

and C^k as the algebra of finite linear combinations of the g_m . To apply Stone-Weierstraß we restrict C^k to the compact set $[-k, k]^d$.



Check that the restriction $C_{([-k, k]^d)}^k \subseteq C_b([-k, k]^d, \mathbb{C})$ is an algebra that separates points of $[-k, k]^d$ (use the unit vectors $m = e_i$, the Euler formula and look at the sine/cosine functions with period $\frac{3}{2}k$ on $[-k, k]$). The strange choice of constants in the exponentials ensure that all points are separated.

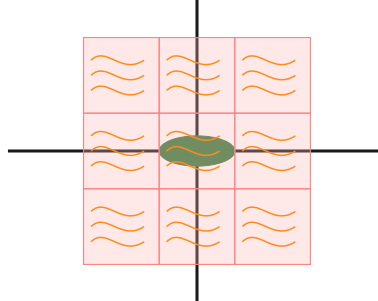
Using the Stone-Weierstraß theorem we see that the restriction is dense in $C_b([-k, k]^d, \mathbb{C})$ and, in particular, also dense in the subset $C_b([-k, k]^d, \mathbb{R})$. Hence, there is some $g \in C^k$ with

$$\sup_{x \in [-k, k]^d} |f(x) - g(x)| < \varepsilon.$$

In order to bound the difference also outside of $[-k, k]^d$ it is crucial to realize that all g_m are periodic (compare the picture for what this means) with period $\frac{3}{2}k$. For $n \in \mathbb{Z}^d$ they satisfy

$$g_m\left(x + \frac{3k}{2}n\right) = e^{i\langle \frac{4\pi m}{3k}, x \rangle} \cdot e^{i\langle \frac{4\pi m}{3k}, \frac{3k}{2}n \rangle} = e^{i\langle \frac{4\pi m}{3k}, x \rangle} \cdot \underbrace{e^{i2\pi\langle m, n \rangle}}_{=1} = g_m(x),$$

as $e^{i2\pi l} = 1$ for all $l \in \mathbb{Z}$. Hence, the entire family C^k is periodic! Functions are schematically represented in the picture. Using the periodicity allows us to bound g on \mathbb{R}^d by comparing with



Periodic function $g \in C^k$

the values in $[-\frac{3k}{4}, \frac{3k}{4}]^d$, this is one full periodic block, where g is close to f :

$$\sup_{x \in \mathbb{R}^d} |g(x)| = \sup_{x \in [-\frac{3k}{4}, \frac{3k}{4}]^d} |g(x)| \leq \sup_{x \in [-\frac{3k}{4}, \frac{3k}{4}]^d} |g(x) - f(x)| + \sup_{x \in [-\frac{3k}{4}, \frac{3k}{4}]^d} |f(x)| \leq \varepsilon + \|f\|_\infty.$$

Note that this argument would not work if we approximated f on $[-k, k]^d$ for instance through polynomials (they grow to infinity at infinity) or any other dense set of continuous functions that is not bounded on \mathbb{R}^d , periodicity is key to control g outside of $[-k, k]^d$! Putting everything together, the above thoughts yield, please compare the proof of Corollary 7.4.4,

$$\begin{aligned} & \left| \int_{\mathbb{R}^d} f d\mu_1 - \int_{\mathbb{R}^d} f d\mu_2 \right| \\ & \leq \left| \int_{\mathbb{R}^d} f d\mu_1 - \int_{\mathbb{R}^d} g d\mu_1 \right| + \underbrace{\left| \int_{\mathbb{R}^d} g d\mu_1 - \int_{\mathbb{R}^d} g d\mu_2 \right|}_{=0, \text{ by assumption}} + \left| \int_{\mathbb{R}^d} g d\mu_2 - \int_{\mathbb{R}^d} f d\mu_2 \right| \\ & \leq \int_{[-k, k]^d} |f - g| d\mu_1 + \int_{([-k, k]^d)^c} |f - g| d\mu_1 + 0 + \int_{[-k, k]^d} |f - g| d\mu_2 + \int_{([-k, k]^d)^c} |f - g| d\mu_2 \\ & \leq \varepsilon \mu_1(\mathbb{R}) + \mu_1(([-k, k]^d)^c) \cdot (\varepsilon + 2 \|f\|_\infty) + \varepsilon \mu_2(\mathbb{R}) + \mu_2(([-k, k]^d)^c) \cdot (\varepsilon + 2 \|f\|_\infty) \\ & \leq 2\varepsilon + 2\varepsilon(\varepsilon + 2 \|f\|_\infty). \end{aligned}$$

For the inequalities we used that μ_i are probability measures, $|f - g| \leq |f| + |g| \leq \|f\|_\infty + \varepsilon + \|f\|_\infty$, and that μ_i only have mass at most ε outside of the chosen box. Since ε was arbitrary we proved $\int_{\mathbb{R}^d} f d\mu_1 = \int_{\mathbb{R}^d} f d\mu_2$ for all $f \in C_c(\mathbb{R}^d)$. But since $C_c(\mathbb{R}^d)$ separates measures we get $\mu_1 = \mu_2$.

(ii) follows from the first claim applied to the laws \mathbb{P}_X as $\varphi_X(\lambda) = \varphi_{\mathbb{P}_X}$. \square

Here is a little application of the theorem that is useful to get a feeling of how to use it.



Use the uniqueness theorem to prove the converse of (iii) in Lemma 7.4.9. If a characteristic function only takes real values, then the random variable is symmetric.

Before discussing further applications and weak convergence in \mathbb{R}^d let us quickly discuss the method. The main point of the argument was to approximate continuous functions $f : \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{R}$ with compact support. It looks strange that for the approximation we use function $g : \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{C}$ and not functions $g : \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{R}$. Since f is real-valued the definition of the complex norm yields

$$|f - g| = \sqrt{|\mathcal{Re}(f) - \mathcal{Re}(g)|^2 + |\mathcal{Im}(f) - \mathcal{Im}(g)|^2} = \sqrt{|f - \mathcal{Re}(g)|^2 + |\mathcal{Im}(g)|^2} \geq |f - \mathcal{Re}(g)|.$$

Hence, since we can approximate with complex g , we could even better approximate with the real-valued functions $\mathcal{Re}(g)$. Keeping in mind the Euler formula $e^{ix} = \cos(x) + i \sin(x)$ it becomes

clear that real-parts of all complex linear combinations of the g_m are so-called real-valued trigonometric polynomials⁴

$$\sum_{n=1}^N (\alpha_n \cos(\langle m_n, x \rangle) + \beta_n \sin(\langle m_n, x \rangle)), \quad \alpha_n, \beta_n \in \mathbb{R}, m_n \in \mathbb{R}^d.$$

In fact, it is a well-known fact that the real-valued trigonometric polynomials are dense in $C_b([-k, k]^d, \mathbb{R})$! Hence, we could completely skip the complex numbers and instead work with cosine and sine moments. There are three main reasons why it is preferable to use the complex numbers even though it seems more complicated:

- Since $\mathbb{E}[e^{i\langle t, X \rangle}] = \mathbb{E}[\cos(\langle t, X \rangle)] + i\mathbb{E}[\sin(\langle t, X \rangle)]$ there is absolutely no practical advantage of working with cosine and sine moments instead of the characteristic function!
- There are wonderful tricks from complex analysis to compute the complex integral $\mathbb{E}[e^{i\langle t, X \rangle}]$. Just try to compute $\mathbb{E}[\cos(tX)]$ for $X \sim \mathcal{N}(0, 1)$ and you will realize that working with the exponential is a good idea!
- How do we prove that the trigonometric polynomials are dense? Exactly the way we proceeded in the proof, by checking that complex exponentials are dense via Stone-Weierstraß and then taking the real parts. A direct proof is more complicated as one needs to use the additivity theorems of cosine and sine to derive the algebra properties. This is simpler for the complex exponential since both additivity theorems together give the simple multiplication property of the exponential.

In many examples the uniqueness theorem is applied as follows. In order to identify the distribution of a random variable (such as a sum of other random variables) one tries to compute the characteristic function. If that characteristic function is already known then the law can be identified using the theorem. We already know this trick for moment generating functions (if they exist) from Proposition 4.3.19 and the example below but always used the trick without knowing a proof of the uniqueness theorem for moment generating function (see Corollary 7.6.2 below). Here is another exercise to play with simple examples, Lemma 7.4.9 and the uniqueness theorem. Please use characteristic functions and the uniqueness theorem to check the following examples:



- If $Y \sim \mathcal{N}(0, 1)$, then $Y := \sigma X + Y \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$.
 - If $X \sim \mathcal{N}(\mu_1, \sigma_1^2)$ and $Y \sim \mathcal{N}(\mu_2, \sigma_2^2)$ are independent, then
- $$X + Y \sim \mathcal{N}(\mu_1 + \mu_2, \sigma_1^2 + \sigma_2^2).$$
- If $X \sim \text{Poi}(\lambda)$ and $Y \sim \text{Poi}(\beta)$ are independent, then $X + Y \sim \text{Poi}(\lambda + \beta)$.

7.5 Weak convergence on $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$

We can finally return to the question of weak convergence. Recall from Proposition 7.3.4 that a sequence of probability measures (μ_n) converges weakly to μ (equivalently a sequence of random variables (X_n) converges in distribution to X) if and only if

- $\{\mu_n : n \in \mathbb{N}\}$ is tight,
- $\lim_{n \rightarrow \infty} \int_E f d\mu_n = \int_E f d\mu$ for some separating family $C \subseteq C_b(E)$ of $\mathcal{M}_1(E)$.

We have identified separating families in the previous section. It now remains to identify situations in which the tightness trivially holds (bounded and non-negative) and give a handable criterion to check the tightness (convergence of characteristic functions). We keep the order of the previous section and first deal with the simple cases:

⁴The wording "polynomial" is motivated by writing $z^n = |z|e^{i\varphi n}$ in terms of cosine and sine functions (Euler formula) so that complex polynomials can be written as trigonometric sums with complex coefficients.



Theorem 7.5.1. (i) Suppose that $\mu, \mu_1, \dots \in \mathcal{M}_1([a, b])$, then

$$\mu_n \xrightarrow{(w)} \mu, n \rightarrow \infty \Leftrightarrow \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{[a, b]} x^m d\mu_n(x) = \int_{[a, b]} x^m d\mu(x), \quad \forall m \in \mathbb{N}_0.$$

(ii) Suppose that X, X_1, \dots are random variables with values in $[a, b]$, then

$$X_n \xrightarrow{(d)} X, n \rightarrow \infty \Leftrightarrow \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[X_n^m] = \mathbb{E}[X^m], \quad \forall m \in \mathbb{N}_0.$$

Proof. (i) The necessity of convergence of the integrals follows as x^m is bounded and continuous on $[a, b]$. The sufficiency is also simple as $([a, b], |\cdot|)$ is compact. Hence, every sequence of measures is automatically tight (choose $K = [a, b]$ in the definition of tightness). According to Proposition 7.3.4 only convergence of integrals needs to be checked for a separating family. Since the family of monomials $C = \{x^m : m \in \mathbb{N}_0\}$ is separating according to Theorem 7.4.5 the proof is complete.
(ii) follows from (i) by the definition of convergence in distribution with the measures $\mu_n := \mathbb{P}_{X_n}$ using that $\mathbb{E}[X_n^m] = \int x^m d\mathbb{P}_{X_n}(x)$. \square

The situation is very similar for non-negative (or non-positive) sequences of random variables. In contrast to bounded sequences we now need convergence of the exponential moments (Laplace transformation):



Theorem 7.5.2. (i) Suppose that $\mu, \mu_1, \dots \in \mathcal{M}_1([0, \infty))$, then

$$\mu_n \xrightarrow{(w)} \mu, n \rightarrow \infty \Leftrightarrow \lim_{n \rightarrow \infty} \int_{[0, \infty)} e^{-\lambda x} d\mu_n(x) = \int_{[0, \infty)} e^{-\lambda x} d\mu(x), \quad \forall \lambda > 0.$$

(ii) Suppose that X, X_1, \dots are non-negative random variables, then

$$X_n \xrightarrow{(d)} X, n \rightarrow \infty \Leftrightarrow \lim_{n \rightarrow \infty} L_{X_n}(\lambda) = L_X(\lambda), \quad \forall \lambda > 0.$$

Proof. (i) We argue as in the proof of Theorem 7.4.6. The necessity is clear as the exponentials are bounded and continuous on $[0, \infty)$. For the sufficiency we argue with compactification. Compactifying $[0, \infty]$ and extending the measures trivially to measures $\bar{\mu}_n$ yields a sequence of measures in a compact space. As in the previous proof the sequence is automatically tight (choose $K = [0, \infty]$). According to Proposition 7.3.4 the weak convergence is equivalent to convergence of all integrals against a separating family. Since the family of exponentials $C := \{f_\lambda : \lambda > 0\}$ is separating according to Theorem 7.4.6 and

$$\int_{[0, \infty]} f_\lambda d\bar{\mu}_n(x) = \int_{[0, \infty)} f_\lambda d\mu_n(x)$$

the proof is complete.

(ii) follows from (i) by the definition of convergence in distribution with the measures $\mu_n := \mathbb{P}_{X_n}$ using that $L_{X_n}(\lambda) = \int e^{-\lambda x} d\mathbb{P}_{X_n}(x)$. \square

The most general theorem is **Lévy's continuity theorem**. Without any further assumption weak convergences is equivalent to convergence of the characteristic functions.

Lecture 17



Theorem 7.5.3. (i) Suppose that $\mu, \mu_1, \dots \in \mathcal{M}_1(\mathbb{R}^d)$, then

$$\mu_n \xrightarrow{(w)} \mu, n \rightarrow \infty \Leftrightarrow \lim_{n \rightarrow \infty} \varphi_{\mu_n}(t) = \varphi_\mu(t), \quad \forall t \in \mathbb{R}^d.$$



(ii) Suppose that X, X_1, \dots are \mathbb{R}^d -valued random variables, then

$$X_n \xrightarrow{(d)} X, n \rightarrow \infty \Leftrightarrow \lim_{n \rightarrow \infty} \varphi_X(t) = \varphi_X(t), \quad \forall t \in \mathbb{R}^d.$$

Proof. As earlier we only prove (i) as (ii) follows directly using $\mu_n = \mathbb{P}_{X_n}$.

" \Rightarrow ": Since $g = e^{i\langle t, \cdot \rangle} = \cos(\langle t, \cdot \rangle) + i \sin(\langle t, \cdot \rangle)$ and $\cos, \sin \in C_b(\mathbb{R}^d)$ the pointwise convergence follows from the definition of weak convergence.

" \Leftarrow ": We will actually prove a stronger statement than claimed, the so-called **general continuity theorem**:



Suppose $\lim_{n \rightarrow \infty} \varphi_{\mu_n}(t) = f(t)$, for all $t \in \mathbb{R}^d$, where $f: \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{C}$ is continuous at 0.

Then there is a probability measure Q on $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ with $f = \varphi_Q$ and $\mu_n \xrightarrow{(w)} Q, n \rightarrow \infty$.

Once we proved the general continuity theorem we immediately get the special continuity theorem by choosing $f = \varphi_\mu$ which is continuous at 0 by dominated convergence ($|e^{i\langle t, X \rangle}| = 1$).

Comparing with the proofs of the previous two theorems the strategy is as follows:

- deduce tightness of (μ_n) ,
- find a separating sequence for which the integrals converge,

because then the claim follows from Proposition 7.3.4. Choosing $C := \{e^{i\langle t, x \rangle} : t \in \mathbb{R}\}$ we already proved in Theorem 7.4.13 that C is separating. Hence, we need to prove that the assumed pointwise convergence of φ_{μ_n} implies tightness of (μ_n) .

To do so let us first check that without loss of generality we may assume $d = 1$. If $\pi_j(x) = x_j$ denotes the projection on the j th coordinate, then we define $\mu_n^j := \mu_n \circ \pi_j^{-1}$, the push-forward of the measures on the coordinates. Their characteristic functions $\varphi_{\mu_n^j}$ can be expressed through the characteristic functions of μ_n :

$$\varphi_{\mu_n^j}(t) = \int_{\mathbb{R}} e^{ixt} d\mu_n^j(x) = \int_{\mathbb{R}^d} e^{i\langle x, te_j \rangle} d\mu_n(x) = \varphi_{\mu_n}(te_j), \quad t \in \mathbb{R}.$$

Hence, the assumed pointwise convergence of φ_{μ_n} implies the pointwise convergence of all $\varphi_{\mu_n^j}$. If now we can prove that this implies tightness for all $(\mu_n^j)_{n \in \mathbb{N}}$, then the tightness of $(\mu_n)_{n \in \mathbb{N}}$ follows. The last claim can for instance be shown as follows: If K_1, \dots, K_d are compact sets such that $\sup_{n \in \mathbb{N}} \mu_n^j(K_j^c) < \frac{\varepsilon}{d}$ then the compact set $K_1 \times \dots \times K_d$ does the job for (μ_n) . This follows from subadditivity as $(K_1 \times \dots \times K_d)^c \subseteq \bigcup_{j=1}^d \pi_j^{-1}(K_j^c)$. From now on we assume $d = 1$ and that $(\varphi_{\mu_n})_{n \in \mathbb{N}}$ converges pointwise to a function f that is continuous at 0.

First recall that

$$\varphi_\mu(t) = \int e^{itx} d\mu(x) = \int \cos(tx) d\mu(x) + i \int \sin(tx) d\mu(x)$$

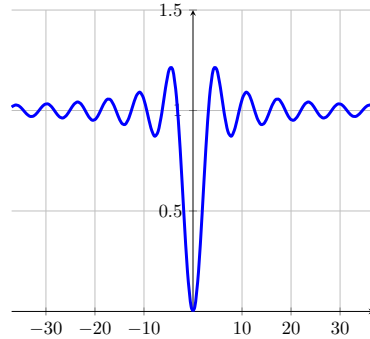
We want to relate tightness (probabilities) to integrals (characteristic functions). Usually we took closed sets A and approximated $\mathbf{1}_A$ with f_A^ε . Here we use a different trick by estimating suitable indicators from above by the sine/cosine functions. Define $h: \mathbb{R} \rightarrow [0, \infty)$ as

$$h(x) = \begin{cases} 1 - \frac{\sin(x)}{x} & : x \neq 0 \\ 0 & : x = 0 \end{cases},$$

which is non-negative and continuous on \mathbb{R} (Analysis):

Now define

$$\alpha := \inf\{h(x) : |x| \geq 1\} = 1 - \sin(1) > 0$$

plot of h

so that $\frac{h(x)}{\alpha} \geq 1$ for $|x| > 1$. Then, for $k \geq 1$,

$$\begin{aligned} \mu_n([-k, k]^c) &\stackrel{\text{mon.}}{\leq} \int_{[-k, k]^c} \frac{1}{\alpha} h\left(\frac{x}{k}\right) d\mu_n(x) \\ &\leq \frac{1}{\alpha} \int_{\mathbb{R}} h\left(\frac{x}{k}\right) d\mu_n(x) \\ &= \frac{1}{\alpha} \int_{\mathbb{R}} \underbrace{\left(\int_0^1 \left(1 - \cos\left(\frac{tx}{k}\right)\right) dt \right)}_{=1-\sin\left(\frac{x}{k}\right)\frac{k}{x}=h\left(\frac{x}{k}\right)} d\mu_n(x) \\ &\stackrel{\text{Fubini}}{=} \frac{1}{\alpha} \int_0^1 \int_{\mathbb{R}} \left(1 - \cos\left(\frac{tx}{k}\right)\right) d\mu_n(x) dt \\ &= \frac{1}{\alpha} \int_0^1 \left(1 - \mathcal{R}e\left(\varphi_{\mu_n}\left(\frac{t}{k}\right)\right)\right) dt. \end{aligned}$$

Now we use dominated convergence to obtain

$$\begin{aligned} \limsup_{n \rightarrow \infty} \mu_n([-k, k]^c) &\leq \frac{1}{\alpha} \lim_{n \rightarrow \infty} \int_0^1 \left(1 - \mathcal{R}e\left(\varphi_{\mu_n}\left(\frac{t}{k}\right)\right)\right) dt \\ &\stackrel{\text{DCT}}{=} \frac{1}{\alpha} \int_0^1 \lim_{n \rightarrow \infty} \left(1 - \mathcal{R}e\left(\varphi_{\mu_n}\left(\frac{t}{k}\right)\right)\right) dt \\ &= \frac{1}{\alpha} \int_0^1 \left(1 - \mathcal{R}e\left(f\left(\frac{t}{k}\right)\right)\right) dt. \end{aligned}$$

In the last step we have used that convergence of a sequence of complex numbers implies convergence of real- and imaginary-parts. To deduce the tightness we use the continuity of f . The continuity of f implies continuity of $\mathcal{R}e(f)$ at 0. In $\varepsilon - \delta$ formalism this means that for every $\varepsilon > 0$ there is some $\delta > 0$ such that

$$\left|0 - \frac{t}{k}\right| < \delta \quad \Rightarrow \quad \left|1 - \mathcal{R}e\left(f\left(\frac{t}{k}\right)\right)\right| = \left|\mathcal{R}e(f(0)) - \mathcal{R}e\left(f\left(\frac{t}{k}\right)\right)\right| < \alpha\varepsilon.$$

Hence, if we chose $k > \frac{1}{\delta}$, then the integrand is bounded by $\alpha\varepsilon$ for all $t \in [0, 1]$. With this choice of k we obtain

$$\limsup_{n \rightarrow \infty} \mu_n([-k, k]^c) < \varepsilon.$$

The tightness can be deduced as follows. For fixed $\varepsilon > 0$ we can find a compact set $[-K, K]$ and $N \in \mathbb{N}$ such that $\sup_{n \geq N} \mu_n([-K, K]^c) < \varepsilon$. Since single measures on $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ are always tight we can also find compact sets $[-K_i, K_i]$ such that $\mu_i([-K_i, K_i]^c) < \varepsilon$ for $i = 1, \dots, N-1$. If now we

choose $M := \max\{K_1, \dots, K_{N-1}, K\}$, then $\sup_{n \in \mathbb{N}} \mu_n([-M, M]^c) < \varepsilon$. Hence, the sequence (μ_n) is tight.

Now we can summarize: Under the assumption of the general continuity theorem we proved that (μ_n) is tight. Using Prohorov, there is a weakly converging subsequences (μ_{n_k}) with some limit Q . But then the characteristic functions $\varphi_{\mu_{n_k}}$ converge to φ_Q . Since we also assumed that the characteristic functions of (μ_n) converge towards f it follows that $f = \varphi_Q$. \square

We finish the section with a short discussion of the usefulness of the generalised version of the continuity theorem. Let us recall the different ways of characterising random variables:

$$\text{random variable } X \Leftrightarrow \text{law } \mathbb{P}_X \Leftrightarrow \text{CDF } F_X.$$

In fact, just as CDFs are functions with a set of properties one can ask if also characteristic functions are functions with a set of axiomatic properties that uniquely characterise all random variables:

$$\text{random variable } X \Leftrightarrow \text{law } \mathbb{P}_X \Leftrightarrow \text{CDF } F_X \Leftrightarrow \text{characteristic function } \varphi_X$$

Indeed, this is the case but unfortunately the appearing property of positive definiteness is hard to check:



Theorem 7.5.4. (Bochner)

A function $\varphi: \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{C}$ is the characteristic function of a random vector (or a probability measure on $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$) if and only if

- $\varphi(0) = 1$
- φ is continuous at 0
- φ is **positive semidefinite** in the sense that

$$\sum_{k,l=1}^n y_k \bar{y}_l \varphi(t_k - t_l) \geq 0, \quad \forall n \in \mathbb{N}, t_i \in \mathbb{R}^d, y_i \in \mathbb{C}.$$

Proof. " \Rightarrow ": Suppose $\varphi(t) = \mathbb{E}[e^{itX}]$ for some random variable X . Then $\varphi(0) = 1$ is clear, continuity at 0 follows from dominated convergence, and

$$\begin{aligned} \sum_{k,l=1}^n y_k \bar{y}_l \varphi(t_k - t_l) &= \sum_{k,l=1}^n y_k \bar{y}_l \int_{\mathbb{R}^d} e^{i\langle x, t_k - t_l \rangle} d\mu(x) \\ &= \int_{\mathbb{R}^d} \sum_{k,l=1}^n y_k e^{i\langle x, t_k \rangle} \overline{y_l e^{i\langle x, t_l \rangle}} d\mu(x) \\ &= \int_{\mathbb{R}^d} \left| \sum_{k=1}^n y_k e^{i\langle x, t_k \rangle} \right|^2 d\mu(x) \geq 0. \end{aligned}$$

" \Leftarrow ": Too hard \square

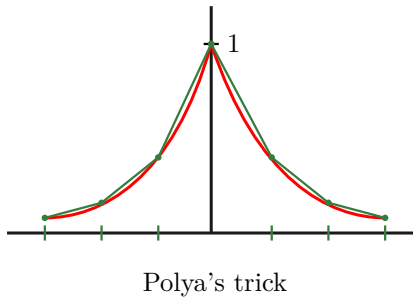
As a consequence it is merely a matter of taste if one prefers to use characteristic functions or characteristic functions to characterise random variables, most students are more used to work with distribution functions. If one describes the interplay of independent random variables (compare the examples from Section 4.3) different situations lead to different advantages. The prime example are indendent random variables. For maxima one should use distribution functions

$$F(t) = \mathbb{P}(\max\{X_1, \dots, X_n\} \leq t) = \mathbb{P}(X_1 \leq t, \dots, X_n \leq t) = F_{X_1}(t)^n, \quad t \in \mathbb{R},$$

for sums one should always use characteristic functions

$$\varphi(t) = \mathbb{E}\left[e^{i\sum_{k=1}^n X_k}\right] = \prod_{k=1}^n \mathbb{E}[e^{iX_1}] = \varphi_{X_1}(t)^n, \quad t \in \mathbb{R}.$$

We could not provide a proof of Bochner's theorem, but at least we can prove a simpler theorem due to Polya. The main idea is as follows: If for some reason we have a sequence of characteristic functions φ_n that converges pointwise to a function φ that is continuous at 0 with $\varphi(0) = 1$, then φ is a characteristic function by the general version of Lévy's continuity theorem. For all even continuous functions $\varphi: \mathbb{R} \rightarrow [0, 1]$ with $\varphi(0) = 1$ that are convex on $[0, \infty)$ this can be done. One can write down simple explicit random variables which characteristic functions φ_n that are approximations of such such functions and converge pointwise to φ . Here is a picture, the details will be discussed in the exercises.



The most prominent class of distributions that is defined using Polya's theorem are the stable laws:

Example 7.5.5. For $\alpha \in (0, 1]$ and $\lambda > 0$ the function $\varphi_\alpha(t) = e^{-\lambda|t|^\alpha}$ is even and convex on $[0, \infty)$. By Pólya's theorem this is a characteristic function of a random variable X . The random variable is called α -stable. In fact, the assumption $\alpha \in (0, 1]$ is only needed to apply Pólya's theorem, φ_α is a characteristic function if and only if $\alpha \in [0, 2]$. All such random variables are called α -stable and generalise the Gaussian distribution which appears for $\alpha = 2$.

The interesting point about the stable laws is the simple form of their characteristic functions whereas the densities (they exist!) are not simple at all.

Lecture 18

7.6 Applications

Recall from Theorem 4.1.19 the relation $\mathbb{E}[X^n] = \frac{\mathcal{M}_X^{(n)}(0)}{n!}$ between derivatives of the moment generating function $\mathcal{M}_X(t) = \mathbb{E}[e^{tX}]$ and the moments. The relation is useful as it allows to compute moments easily for a couple of examples (such as the Gaussian). In principle the idea is very simple, here for the first moment:

$$\mathcal{M}'_X(t) = \frac{d}{dt} \mathbb{E}[e^{tX}] = \mathbb{E}\left[\frac{d}{dt} e^{tX}\right] = \mathbb{E}[X e^{tX}]$$

and then plugging-in $t = 0$. What makes the proof tricky is the interchange of differentiation and expectation for which dominated convergence needs to be applied in the right way and this forced us to assume finiteness of \mathcal{M}_X in some interval $(-\varepsilon, \varepsilon)$. Since finiteness of $\mathcal{M}_X(t)$ means existence of exponential moments the theorem looks much better than it is, the assumption is extremely strong! We will now repeat the same story using the complex exponential. Before doing so we should first say a word on differentiation for functions $f: \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{C}$. This is either defined by interpreting \mathbb{C} as \mathbb{R}^2 and then the rewriting the derivative (a vector) in terms of polar

coordinates or directly by taking limits in \mathbb{C} : $\frac{d}{dt}f(t) = f'(t) = \lim_{h \rightarrow 0} \frac{f(t+h) - f(t)}{h}$. Writing

$$\lim_{h \rightarrow 0} \frac{f(t+h) - f(t)}{h} = \lim_{h \rightarrow 0} \frac{\mathcal{R}ef(t+h) - \mathcal{R}ef(t)}{h} + i \lim_{h \rightarrow 0} \frac{\mathcal{Im}f(t+h) - \mathcal{Im}f(t)}{h}$$

shows that both approaches give exactly the same. As always it is important to keep in mind that we can freely ignore the formal definition and just compute in \mathbb{C} as we are used to in \mathbb{R} with the convention $i^2 = -1$. Most importantly, it holds that $\frac{d}{dt}e^{itx} =ixe^{itx}$. Higher order derivatives are defined recursively and denoted as usually by $f^{(n)}$. Now suppose, as for moment generating functions, the differentiation can be switched into the expectation, then we should get $\varphi_X^{(n)}(t) = \mathbb{E}[i^n X^n e^{itX}]$ so that plugging-in $t = 0$ gives again a moment formula $\mathbb{E}[X^n] = \frac{\varphi_X^{(n)}(0)}{i^n}$. Here again the magic of the complex exponential occurs. It is equally powerful in terms of what one can get from it but it is much more friendly because it is bounded. In essence the following theorem shows how to replace the real-exponential (moment generating function) by the complex-exponential (characteristic function) to obtain the same kind of results with minimal assumptions on the random variable.



Theorem 7.6.1. (Moments of X and differentiability of φ_X)

Let X be a real-valued random variable with characteristic function φ_X .

- (i) If $\mathbb{E}[|X^n|] < \infty$, then φ_X is n -times continuously differentiable with

$$\varphi_X^{(n)}(t) = \mathbb{E}[e^{itX} i^n X^n], \quad t \in \mathbb{R}.$$

$$\text{In particular, } \mathbb{E}[X^n] = \frac{\varphi_X^{(n)}(0)}{i^n}.$$

- (ii) If $\mathbb{E}[|X^n|] < \infty$ for some $n \in \mathbb{N}$, then φ_X satisfies the Taylor approximation

$$\varphi_X(t) = \sum_{k=0}^n \frac{i^k \mathbb{E}[X^k]}{k!} t^k + h_n(t)t^n, \quad t \in \mathbb{R}, \quad (7.6)$$

with a residual term satisfying $\lim_{t \rightarrow 0} h_n(t) = 0$.

- (iii) If all moments are finite and $\lim_{k \rightarrow \infty} \frac{t^k \cdot \mathbb{E}[|X^k|]}{k!} = 0$ for some $t \in \mathbb{R}$, then $\lim_{n \rightarrow \infty} h_n(t) = 0$. In particular, $\varphi_X(t)$ has the power series representation

$$\varphi_X(t) = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{i^k \mathbb{E}[X^k]}{k!} t^k.$$

The power series representation of φ_X is not surprising at all. Writing the complex exponential as a power series and exchanging freely expectation and infinite sum this nothing but

$$\varphi_X(t) = \mathbb{E}\left[\sum_{k=0}^{\infty} \frac{i^k t^k X^k}{k!}\right] = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{i^k \mathbb{E}[X^k]}{k!} t^k.$$

Of course, the interchange is non-trivial and there are essentially two ways to go. Either, arguing as in the proof of Theorem 4.1.19 one takes the limit of the partial sums, justifies dominated convergence, and then gets the moment formula by differentiating the power series, or, as we argue below, one first identifies the derivatives and then refers to Taylor's theorem to derive the power series.

Proof. In order to switch differentiation and expectation we will use the differential quotient and use dominated convergence to justify the change of expectation and limit in ε . We can do this since the differences of complex exponentials have useful bounds. Let us first check the basic

estimate $|e^{itx} - e^{isx}| \leq |t - s| \cdot |x|$. If $s < t$ and $x > 0$, then expanding the exponential and using the Euler formula yields

$$\begin{aligned} |e^{itx} - e^{isx}| &= |e^{is\frac{x}{2}}| \cdot |e^{it\frac{x}{2}}| \cdot |e^{i(t-s)\frac{x}{2}} - e^{-i(t-s)\frac{x}{2}}| \\ &= 2|\sin((t-s)x/2)| \\ &= 2 \left| \int_0^{(t-s)\frac{x}{2}} \cos(u) du \right|^{\cos| \leq 1} \leq |(t-s)x| \end{aligned}$$

and the other cases are treated similarly.

(i) The first derivative is now simple:

$$\lim_{h \rightarrow 0} \frac{\varphi_X(t) - \varphi_X(t+h)}{h} = \lim_{h \rightarrow 0} \mathbb{E} \left[\frac{e^{itx} - e^{i(t+h)x}}{h} \right] \stackrel{\text{DCT}}{=} \mathbb{E} \left[\lim_{h \rightarrow 0} \frac{e^{itx} - e^{i(t+h)x}}{h} \right] = \mathbb{E}[iX e^{itX}]$$

Changing limits and expectation was justified by the integrable (assumption) upper bound

$$\left| \frac{e^{itx} - e^{i(t+h)x}}{h} \right| \leq \frac{|h \cdot x|}{|h|} = |x|$$

which was justified above. Hence, $\varphi'_X(t) = \mathbb{E}[e^{itX} iX]$ exists. Inductively we proceed in exactly the same way to differentiate $\varphi_X^{(k)}(t)$:

$$\begin{aligned} \lim_{h \rightarrow 0} \frac{\varphi_X^{(k)}(t) - \varphi_X^{(k)}(t+h)}{h} &= \lim_{h \rightarrow 0} \frac{\mathbb{E}[e^{itX} i^k X^k] - \mathbb{E}[e^{i(t+h)X} i^k X^k]}{h} \\ &= \lim_{h \rightarrow 0} \mathbb{E} \left[\frac{(e^{itX} - e^{i(t+h)X}) i^k X^k}{h} \right] \\ &\stackrel{\text{DCT}}{=} \mathbb{E} \left[\lim_{h \rightarrow 0} \frac{(e^{itX} - e^{i(t+h)X}) i^k X^k}{h} \right] = \mathbb{E}[i^{k+1} X^{k+1} e^{itX}] \end{aligned}$$

The interchange of limit and expectation is again justified by the upper bound

$$\frac{|(e^{itx} - e^{i(t+h)x}) i^k x^k|}{h} \leq |x| \cdot |x^k| = |x^{k+1}|.$$

The proof shows very clearly that φ_X can be differentiated as long as there are enough finite moments of X . But this is no additional assumption as otherwise the formula does not make sense anyways!

(ii) Since all derivatives at 0 are known from (i) the complex version of Taylor's theorem for $x_0 = 0$ gives

$$\varphi_X(t) = 1 + it\mathbb{E}[X] - \frac{1}{2}t^2\mathbb{E}[X^2] + \dots + \frac{i^n t^n \mathbb{E}[X^n]}{n!} + h_n(t)t^n,$$

with a remainder term satisfying $\lim_{t \rightarrow 0} h_n(t) = 0$.

(iii) We need to show that, for fixed t , the residual $h_n(t)$ vanishes as n tends to infinity. It is most practical to use the integral representation for $R_n(t) := h_n(t)t^n$:

$$|R_n(t)| = \left| \int_0^t \frac{\varphi_X^{(n+1)}(s)}{(n+1)!} (t-s)^n ds \right| \leq \int_0^t \frac{\mathbb{E}[|X^{n+1}|]}{(n+1)!} (t-s)^n ds = \frac{t^{n+1}}{(n+1)} \frac{\mathbb{E}[|X^{n+1}|]}{(n+1)!}$$

Here we used the formula from (i) and that $|e^{itX} i^n| = 1$. But then $h_n(t) \rightarrow 0$ for $n \rightarrow \infty$. \square

Just as we used the moment generating functions to compute moments for random variables with exponential moments we can also use the characteristic functions:



Compute the first few moments of $\mathcal{N}(0, 1)$, $\text{Poi}(\lambda)$, and $\text{Exp}(\lambda)$.

As an application we prove what is sometimes called the **method of moments** and, as a special case, we can finally give a proof of Theorem 4.3.17.



- Corollary 7.6.2.**
- (i) Let X be a real-valued random variable such that there is a constant C with $\frac{1}{n}(\mathbb{E}[|X|^n])^{\frac{1}{n}} < C$ for all $n \in \mathbb{N}$. Then the law of X is uniquely determined by all its moments.
 - (ii) In particular, if $\mathcal{M}_X(t) < \infty$ for $t \in (-\varepsilon, \varepsilon)$ for some $\varepsilon > 0$, then \mathcal{M}_X uniquely determines the law of X .

The corollary is a significant extension of Theorem 7.4.5. If $|X|$ is bounded by some C , then $\mathbb{E}[|X^n|]$ is bounded by C^n so that the assumption of the corollary is clearly satisfied. The corollary states that also for other (rather special) random variables which moments increase slowly enough the same statement holds.

Proof. (i) For $|t| < \frac{1}{3C}$, using the Sterling formula, we have

$$\limsup_{n \rightarrow \infty} \frac{\mathbb{E}[|X|^n] \cdot |t|^n}{n!} \stackrel{4.7.5}{=} \limsup_{n \rightarrow \infty} \left(\mathbb{E}[|X|^n]^{\frac{1}{n}} |t| \frac{e}{n} \right)^n \sqrt{2\pi n} \leq \limsup_{n \rightarrow \infty} \left(\frac{e}{3} \right)^n \sqrt{2\pi n} = 0$$

Hence, for all $t \in (-\frac{1}{3C}, \frac{1}{3C})$ we can use Theorem 7.6.1 (iii) to express φ_X as a power series. Since the coefficients are the moments, φ_X is determined on $(-\frac{1}{3C}, \frac{1}{3C})$ through the moments. Since a power series is uniquely determined by the values on some interval φ_X is also uniquely determined on \mathbb{R} by all the moments. Finally, since the law of X is uniquely determined by φ_X according to Theorem 7.4.13 the proof is complete.

(ii) We argue as in the proof of Theorem 4.1.19:

$$\sum_{k=0}^{\infty} \frac{t^k \mathbb{E}[|X|^k]}{k!} \stackrel{\text{MCT}}{=} \mathbb{E}[e^{t|X|}] \leq \mathbb{E}[e^{tX}] + \mathbb{E}[e^{-tX}] = \mathcal{M}_X(t) + \mathcal{M}_X(-t) < \infty, \quad t \in (-\varepsilon, \varepsilon).$$

Now we can use the proof of (i) to finish the proof. □

To finish the chapter with a spectacular theorem we give a proof of the central limit theorem. The proof we have given in Section 4.7 imposed the additional assumption $\mathbb{E}[|X_1|^3] < \infty$, hence, this is our first complete proof of the most important theorem of probability theory and statistics.



Theorem 7.6.3. (Central Limit Theorem)

Let X_1, X_2, \dots be iid with $\mu := \mathbb{E}[X_1]$ and $\sigma^2 := \mathbb{V}[X_1] < \infty$. Then

$$\frac{\sum_{k=1}^n X_k - n\mu}{\sqrt{\sigma^2 n}} \xrightarrow{(d)} \mathcal{N}(0, 1), \quad n \rightarrow \infty.$$

Proof. Without loss of generality we may assume $\mu = 0$ and $\sigma^2 = 1$ as otherwise we can consider the standardised random variables $\tilde{X} := \frac{X-\mu}{\sigma}$. Writing $S_n = \sum_{k=1}^n X_k$, Lévy's continuity theorem we only need to prove that

$$\varphi_{\frac{S_n}{\sqrt{n}}}(t) \longrightarrow e^{-\frac{1}{2}t^2} = \varphi_{\mathcal{N}(0,1)}(t), \quad \forall t \in \mathbb{R}.$$

Using Lemma 7.4.9 and the iid assumption shows that we only need to prove

$$\varphi_{\frac{S_n}{\sqrt{n}}}(t) = \left(\varphi_{X_1} \left(\frac{t}{\sqrt{n}} \right) \right)^n \longrightarrow e^{-\frac{1}{2}t^2}, \quad n \rightarrow \infty.$$

The trick is to replace the exponential by the first two summands of its Taylor expansion (7.6) and then to use

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \left(1 - \frac{t^2}{2n}\right)^n = e^{-\frac{1}{2}t^2}, \quad t \in \mathbb{R}.$$

Do do this rigorously first check by a quick induction that

$$|u^n - v^n| \leq |u - v| \cdot n \cdot \max(|u|, |v|)^{n-1}, \quad \forall u, v \in \mathbb{C}.$$

Using that $|\varphi_{X_1}|, |1 - \frac{t^2}{2n}| \leq 1$ for n large enough then yields

$$\begin{aligned} \left| \left(1 - \frac{t^2}{2n}\right)^n - \left(\varphi_{X_1}\left(\frac{t}{\sqrt{n}}\right)\right)^n \right| &\leq \left| \left(1 - \frac{t^2}{2n}\right)^n - \left(1 - \frac{1}{2}\frac{t^2}{n} + h_2\left(\frac{t}{\sqrt{n}}\right)\frac{t^2}{n}\right)^n \right| \\ &\leq n \cdot \left|h_2\left(\frac{t}{\sqrt{n}}\right)\frac{t^2}{n}\right| \\ &= t^2 \cdot \left|h_2\left(\frac{t}{\sqrt{n}}\right)\right| \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty. \end{aligned}$$

□

In many textbooks one can see the formulation

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}\left(\frac{\sum_{k=0}^n X_k - n \cdot \mu}{\sqrt{n\sigma^2}} \in [a, b]\right) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_a^b e^{-\frac{x^2}{2}} dx, \quad \forall a < b,$$

which follows from Portemanteau because $\mathbb{P}_{\mathcal{N}(0,1)}(\partial[a, b]) = 0$.

There are plenty of generalisations of the central limit theorem. For the Donsker theorem of Chapter 8 a multi-dimensional version will be crucial.



If X_1, \dots is an iid sequence of random vectors with mean vector $\mu_k = \mathbb{E}[X_{1,k}]$ and covariance matrix $\Sigma_{i,j} = \text{Cov}(X_{1,i}, X_{1,j})$, then

$$\frac{1}{\sqrt{n}} \sum_{k=1}^n (X_k - \mu) \xrightarrow{(d)} \mathcal{N}(\mu, \Sigma), \quad n \rightarrow \infty.$$

All appearing differences, sums, and scalar multiplications must be interpreted in the vector sense.

The multivariate Gaussian distribution has probably crossed your way in lectures on statistics. If not, here is a summary of the most important facts needed for this course.



Definition 7.6.4. If Y is a d -dimensional random vector consisting of independent $\mathcal{N}(0, 1)$ random variables, $\mu \in \mathbb{R}^p$, and $B \in \mathbb{R}^{d \times p}$, then $X := \mu + BY$ is called a p -dimensional **Gaussian random vector**. In analogy to $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ we write $X \sim \mathcal{N}(\mu, \Sigma)$ with $\Sigma := BB^T$. We call μ the mean vector and Σ the covariance matrix.

A good exercise is to compute moments, covariances, density (if it exists), and the characteristic function of Gaussian vectors. The exercise shows why μ is called mean vector, Σ is called covariance matrix and, most importantly, that every Gaussian vector is uniquely determined by all expectations and covariances, a property that will be used in the discussion of the Brownian motion.



If $X \sim \mathcal{N}(\mu, \Sigma)$, then

$$\varphi_X(t) = \exp\left(i\langle t, \mu \rangle - \frac{1}{2}\langle t, \Sigma t \rangle\right), \quad t \in \mathbb{R}^d \quad (7.7)$$

and

$$\mathbb{E}[X_k] = \mu_k, \quad \text{Cov}(X_i, X_j) = \Sigma_{i,j}.$$

If furthermore Σ is invertible, then X has the multivariate density

$$f(x) = \frac{1}{(2\pi)^{d/2} \det(\Sigma)} \exp\left(-\frac{1}{2}\langle x - \mu, \Sigma^{-1}(x - \mu) \rangle\right), \quad x \in \mathbb{R}^d. \quad (7.8)$$

There are more equivalent definitions of Gaussian vectors. Here are the two most important once that will also be used in next chapter.

- A random vector is called a Gaussian if all linear combinations of its entries are one-dimensional Gaussian distributions.
- A random vector is called a Gaussian vector if the characteristic function takes the form from (7.7) with some vector μ and some symmetric positive semidefinite matrix Σ .

The three approaches result in the same characteristic function of the form (7.7) with a vector $\mu_k = \mathbb{E}[X_k]$ and a positive definite matrix $\Sigma_{i,j} = \text{Cov}(X_i, X_j)$, hence, they are equivalent. There is an interesting non-probabilistic question involved that leads straight into linear algebra. Given a vector μ and a positive semidefinite matrix Σ , why is (7.7) the characteristic function of a random vector? Of course, one could check Bochner's theorem, but a clever trick is needed to make this work. Bochner's theorem (which we did not prove) can be avoided if we allow ourselves to use a bit of linear algebra. Recall that a matrix K is called positive semidefinite if

$$\langle a, Ka \rangle = \sum_{i,j=1}^n a_i \bar{a}_j K_{i,j} \geq 0, \quad \forall a \in \mathbb{C}^n. \quad (7.9)$$

If K is additionally symmetric then K is positive semidefinite if (7.9) holds for all $a \in \mathbb{R}^d$ which is easier to check. The computation

$$\sum_{i,j=1}^n a_i a_j \mathbb{E}[(X_{t_i} - \mu(t_i))(X_{t_j} - \mu(t_j))] = \mathbb{E}\left[\left(\sum_{i=1}^n a_i (X_{t_i} - \mu(t_i))\right)^2\right] \geq 0,$$

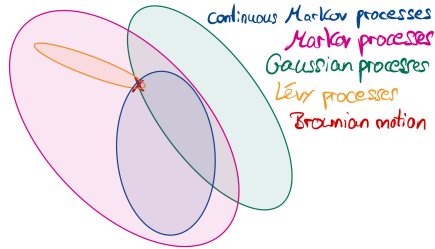
shows that the covariance matrix of any random vector with finite second moments is automatically positive semidefinite (it is symmetric by definition), the more interesting problem is to show that every symmetric positive definite matrix is the covariance matrix of a random vector. An important result from linear algebra (the Cholesky decomposition) states that every positive definite matrix has a unique decomposition $K = BB^T$. Combined with the exercise above, for a given vector μ and a symmetric positive semidefinite matrix Σ the random vector $X := \mu + BY$ has the characteristic function (7.7), hence, the right-hand side of (7.7) is indeed a characteristic function. If Σ is not positive semidefinite then (7.7) is not a characteristic function! In that case there is some $t \in \mathbb{R}^d$ such that $\langle t, \Sigma t \rangle < 0$. But then the absolute value of the right hand side of (7.7) is larger than 1, which is impossible for a characteristic function by Lemma 7.4.9. We will come back to Gaussian vectors once we introduce Gaussian processes of which the Brownian motion is the most famous example.

Kapitel 8

Brownian Motion

Lecture 19

Stochastic processes in discrete time have been studied in Chapter 6 mostly from the point of view of sequences of random variables. Stochastic processes in continuous time are much more interesting, both from the mathematical perspective and the modeling point of view. Typically we model the (random) evolution of a real-valued (e.g. a stock-value) or vector-valued (e.g. temperature and air-pressure) variable with the index set being interpreted as time. Sometimes the index set is merely interpreted as space when for instance temperatures are measured at different spatial locations, a topic that is covered in lectures on spatial stochastics. The focus of this chapter is to lay the mathematical foundations to interpret stochastic processes as path-valued random variables and then transfer ideas from the finite-dimensional situation (i.e. \mathbb{R} - or \mathbb{R}^d -valued random variables) to the infinite-dimensional path-valued setting. Topics such as laws, constructions using Carathéodory's extension theorem, and weak convergence will be generalized, repeating ideas in a more challenging setup. Along the example of the Brownian motion we will



The most important classes of stochastic processes

touch the most important classes of continuous-time stochastic processes: Markov processes, Gaussian processes, and Lévy processes. We will start with a lengthy section on the measure theoretic foundations, then turn to Brownian motion and some of its fascinating properties, and finally prove Donsker's theorem. Donsker's theorem shows that the Brownian motion is natural as a process in the sense that all second-moment discrete random-walks weakly converge to the Brownian motion if space and time are scaled appropriately.

8.1 Introduction to stochastic processes in continuous time

Let us first recall the definition of a stochastic process. For a fixed probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ a collection $X = (X_i)_{i \in I}$ of random variables with values in a measurable space (E, \mathcal{E}) is called a stochastic process with state-space E . The visualizations of this chapter will always refer to $I = [0, \infty)$ so we will always use t instead of i and think of time even though the index set might be $I = \mathbb{R}^d$ and refer to space. For almost all examples of interest one can assume E is a Polish metric space with Borel σ -algebra $\mathcal{E} = \mathcal{B}(E)$ but always keep in mind the most important

example $E = \mathbb{R}$. The index set I was assumed to be discrete in the discussion of martingales but can also be continuous here. The (random) mapping $t \mapsto X_t(\omega)$ is called a trajectory (or sample path) of X . While the study of discrete time stochastic processes was rather elementary (playing with stopping times and the martingale property) the study of continuous time processes will be more involved caused by the measure theory on path-space where the continuum appears twice (in space and time). An illustrative task is to answer (and properly define) the question if sample paths of stochastic processes are almost surely continuous or differentiable.

In order to develop the full theory of stochastic processes we will first extend the trilogy of measure theory behind random vectors, i.e. stochastic processes with $|I| < \infty$, from Section 4.3:

- define a σ -algebra $\mathcal{E}^{\otimes I}$ on the generic path space $E^I = \{f : I \rightarrow E\}$,
- understand all probability measures on $\mathcal{E}^{\otimes I}$,
- reinterpret stochastic processes as path-valued random variables.

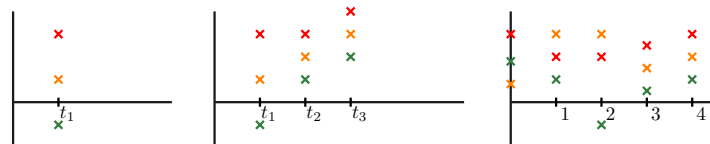
There is quite a bit of pain involved in generalizations from finite I to uncountable I and even worse if trajectories $t \mapsto X_t(\omega)$ are supposed to be continuous, a topic we discuss a bit later.

8.1.1 Stochastic processes and the generic path space

The biggest hurdle towards a thorough understanding of continuous-time stochastic processes is the measure theory on path space. Even though the main interest of this course is processes with continuous sample paths (such as the Brownian motion) it is useful to first discuss measure theory on generic functions $f : I \rightarrow E$. With generic we mean functions with absolutely no assumptions, in contrast to continuous functions. In the previous chapter we enlarged $[0, \infty)$ to the one-point compactification $[0, \infty]$ in order to gain compactness. It is much less simple to see what is gained if continuous functions $C([0, \infty))$ are enlarged to all generic functions $\mathbb{R}^{[0, \infty)}$. There is only one very non-trivial reason, the Kolmogorov extension theorem that we prove below. Kolmogorov's extension theorem is a tool that allows to construct measures on the natural σ -algebra on paths $\mathbb{R}^{\otimes [0, \infty)}$ which combined with the Kolmogorov-Chentsov theorem gives a possibility to construct measures on $C([0, \infty))$ and continuous-times stochastic processes. In order to bypass that hurdle we carefully discuss all appearing objects and new ideas, and then pass on to the Brownian motion as an application of the strategy.

Before getting started it is useful to visualize and reinterpret the generic path space \mathbb{R}^I of all functions from I to \mathbb{R} for the simplest index sets:

- \mathbb{R}^I corresponds to \mathbb{R} if $|I| = 1$,
- \mathbb{R}^I corresponds to \mathbb{R}^d if $|I| = d$, by reinterpreting a vector as a mapping from d arbitrary time-points (the indices of the vector) to \mathbb{R} ,
- \mathbb{R}^I corresponds to the set of real-valued sequences for $I = \mathbb{N}$,



A few elements of $\mathbb{R}^{\{t_1\}}$, $\mathbb{R}^{\{t_1, t_2, t_3\}}$, and $\mathbb{R}^{\mathbb{N}}$.

The target will always be to generalize ideas from \mathbb{R}^d to \mathbb{R}^I by keeping the illustrations in mind. Before starting the measure theory on path space the reader might want to have a quick look at Section 4.2 to recall the trilogy of steps σ -algebra, measures, random variables for \mathbb{R}^d as the next sections are similar but more delicate in terms of notation.

(A) The path σ -algebra

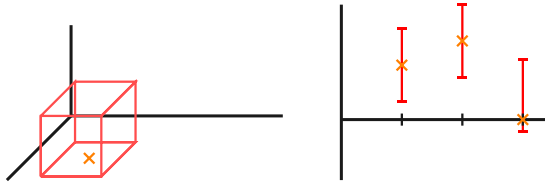
Recall from Section 3.5 the notion of a product σ -algebra. If \mathcal{E} is a σ -algebra, then the d -fold product σ -algebra on E^d is defined as

$$\mathcal{E}^{\otimes d} := \mathcal{E} \otimes \cdots \otimes \mathcal{E} := \sigma(\{B_1 \times \cdots \times B_d : B_i \in \mathcal{E}\}).$$

In the sequel the appearing sets $B_1 \times \cdots \times B_d$ are called **boxes** and interpreted using the reinterpretation of E^d as mappings from d arbitrary time-points to E . If $\mathcal{E} = \sigma(\mathcal{A})$, then $\mathcal{E}^{\otimes d}$ can also be expressed as

$$\mathcal{E}^{\otimes d} = \sigma(\{B_1 \times \cdots \times B_d : B_i \in \mathcal{A}\}).$$

Most importantly, if $E = \mathbb{R}$ and \mathcal{A} is chosen as the set of intervals than the product σ -algebra is generated by rectangular boxes.



Reinterpretation of a three-dimensional rectangular box for arbitrary three time-points

The aim is to introduce a generalization to infinite products, but what is a good notion for a (possibly uncountable) infinite product of sets? As usually in Mathematics the trick is to reduce as far as possible to the finite case:



Definition 8.1.1. A subset C of E^I is called **finitely generated cylinder set** if

$$\begin{aligned} C &= \pi_J^{-1}(B_1 \times \cdots \times B_n) \\ &= \{f : I \rightarrow E \mid f(t_1) \in B_1, \dots, f(t_n) \in B_n\}, \end{aligned}$$

where $J = \{t_1, \dots, t_n\} \subseteq I$ and $B_1, \dots, B_n \in \mathcal{E}$. The projections $\pi_J : E^I \rightarrow E^{|J|}$,

$$\pi_J(f) = (f(t_1), \dots, f(t_n)),$$

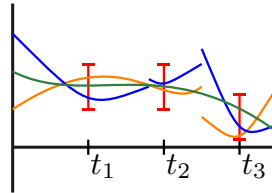
evaluate a path at finitely many given time-points. We also say the set C of paths is spanned by the finitely many time-points t_1, \dots, t_d and the finite-dimensional box $B_1 \times \cdots \times B_d \in \mathcal{E}^{\otimes n}$.

Some of the B_i will typically be equal to E , not imposing a restriction. Before proceeding it is extremely important to gain a visual understanding of finitely generated cylinder sets. The picture to keep in mind is that of a box tied to the time-points with all possible functions $I \rightarrow E$ passing through the box, the cylinder set of functions consists of all the functions passing through the box. There are two quantities that have to be distinguished very carefully. The spanning box, which is a finite-dimensional measurable set, and the cylinder set which is a set of functions.



Definition 8.1.2. The **path σ -algebra** (or **product σ -algebra**) $\mathcal{E}^{\otimes I}$ on E^I is the smallest σ -algebra that contains all finitely generated cylinder sets. In the special case $(\mathbb{R}, \mathcal{B}(\mathbb{R}))$ one typically writes $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$, $\mathcal{B}(\mathbb{R}^\infty)$, $\mathcal{B}(\mathbb{R}^{[0,T]})$ to keep the notation short.

To get an idea of the definition it is useful to compare the cases $|I| = d$ and $I = \mathbb{N}$ for $E = \mathbb{R}$. For the first the cylinder sets are just boxes. The path σ -algebra is nothing but the well-known



A cylinder set is a set functions passing through the given box tied at given times

d -fold product $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d) = \mathcal{B}(\mathbb{R})^{\otimes d}$ from Section 4.2. This motivates why the path σ -algebras is also called product σ -algebra for infinite index sets. The infinite product structure becomes more visible for $I = \mathbb{N}$, where the finitely generated cylinder sets are actually infinite products of the type $\mathbb{R} \times B_1 \times \dots \times B_n \times \mathbb{R} \times \dots$ where only the finitely many factors impose a restriction. While the infinite cartesian product makes sense for sequences the good way of writing an uncountable product with restrictions at finitely many time-points is the formalism using projections π_J on finitely many time-points.

Here are two simple exercise that we will later need and that is very useful to get acquainted with the new definitions.



Show that the set of all finitely generated cylinder sets form a semiring. First draw some pictures and then try to formalize your findings using projections.

As always there are many different generators of the σ -algebra, not all are equally useful.



Suppose that $\mathcal{E} = \sigma(\mathcal{A})$. Check that

$$\begin{aligned}\mathcal{E}^{\otimes I} &= \sigma(\{\pi_{t_1, \dots, t_n}^{-1}(B_1 \times \dots \times B_n) : n \in \mathbb{N}, t_i \in J, B_i \in \mathcal{A}\}), \\ \mathcal{E}^{\otimes I} &= \sigma(\{\pi_i^{-1}(B) : i \in I, B \in \mathcal{E}\}), \\ \mathcal{E}^{\otimes I} &= \sigma(\{\pi_i^{-1}(B) : i \in I, B \in \mathcal{A}\})\end{aligned}$$

and draw some examples of sets of paths in the generators of $\mathcal{E}^{\otimes I}$. Which of the generators of $\mathcal{E}^{\otimes I}$ is intersection stable?

If $|I| < \infty$ or I is countable not much more needs to be said, there are no bad surprises, everything works more or less similarly to $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$. The only trouble is the usual difference between $\mathcal{P}(\mathbb{R}^d)$ and $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$ that arises from the fact that countable set operations in a σ -algebra do not allow to approximate arbitrary subsets from \mathbb{R}^d using intervals/open sets/closed sets/etc. Most interesting sets of interest belong to $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$, the generator is rich enough. The story is very different for uncountable index sets I because a second and more severe uncountability issue appears. The generator of $\mathcal{E}^{\otimes I}$ only uses single (or finitely many) points in time which is by far not enough to capture a lot of information about functions in time. It is instructive to compare with Example 1.2.5 where it was shown that the smallest σ -algebra containing singletons can only cover the countable sets and their complements. Hence, a σ -algebra defined using finitely generated cylinder sets only can at most cover countably many restrictions. To make this formal we call a set finitely generated if there is a countable set (i.e. finite or countably infinite) $J \subseteq I$ of time-points such that

$$f \in C \Leftrightarrow f|_J \in B$$

for some $B \in \mathcal{E}^{\otimes J}$. In words, a countably generated set is a set of functions that has only restrictions at countably many time-points. Note that here we do not only use boxes $B_1 \times \dots \times B_d$, we speak of countably generated sets in contrast to countably generated cylinder sets. The reason is the next proposition, only cylinder sets are not enough to form a σ -algebra. Think for instance of \mathbb{R}^2 where only the rectangles do not form a σ -algebra as for instance circles belong to $\mathcal{B}(\mathbb{R}^2)$.



Proposition 8.1.3. The set \mathcal{V} of all countably generated sets is a σ -algebra on E^I that contains $\mathcal{E}^{\otimes I}$.

Proof. To check the three properties of a σ -algebra is straight forward:

- (i) Choosing J to be an arbitrary singleton and $B = E$ proves that $\Omega = E^I$ is countably generated.
- (ii) If C is spanned by a countable set $J = \{t_1, \dots\}$ and $B \in \mathcal{E}^{\otimes J}$, then C^c is spanned by the same set J and the measurable set $B^c \in \mathcal{E}^{\otimes J}$, so C^c is again countably generated.



- (iii) Check that \mathcal{V} is closed under taking countable unions. First draw a picture to understand what is going on, then formalize your picture.

Since all finitely generated cylinder sets are also infinitely generated sets, the generator of $\mathcal{E}^{\otimes I}$ is a subset of \mathcal{V} . Hence, $\mathcal{E}^{\otimes I} \subseteq \sigma(\mathcal{V}) = \mathcal{V}$ which is the claim. \square

The proposition has dramatic consequences! Almost all sets of paths that one might be interested in to study the behavior of paths $t \mapsto X_t(\omega)$ are **not measurable** in the product σ -algebra on paths!

Example 8.1.4. Suppose $E = \mathbb{R}$ and $I = \mathbb{R}$, $I = [0, 1]$, or $I = [0, \infty)$.

- Singleton sets $\{f\}$ containing only a single path are not measurable.
- The set of all constant functions $\{f \equiv c \mid c \in E\}$ is not measurable.
- The set of all non-negative functions $\{f : I \rightarrow E \mid f \geq 0\}$ is not measurable.
- The set of all continuous functions $\{f : I \rightarrow E \mid f \text{ continuous}\}$ is not measurable.
- The set of all differentiable functions $\{f : I \rightarrow E \mid f \text{ differentiable}\}$ is not measurable.

The reason is simple. If any of those sets was measurable in the σ -algebra $\mathbb{R}^{\otimes I}$ of paths, then there should be a countable set J of time-points that spans the set. If I is uncountable there is an index $i \notin J$. Now take a function f from the sets and add some value at i that destroys the defining property. Then the new function \tilde{f} is still in the set as the values on J are not changed. But then the set contains a function that violates the defining property which should not be the case. As a consequence we should be very careful with statements of the kind "P-almost all paths are continuous" for measures on the uncountable product σ -algebras on paths. There is actually a fun point about this observation. Whereas it is very non-trivial to find sets which are not Borel-measurable in \mathbb{R} it is the typical case that sets are not measurable in $\mathcal{B}(\mathbb{R}^{[0, \infty)})$. The reason is just that time and space are treated very differently in the definition of cylinder sets (finite sets vs. Borel-sets).

Since uncountable product σ -algebras are delicate one should ask if the decision to work with $\mathcal{E}^{\otimes I}$ was clever or non-sense. The surprising answer is clever as there is a natural way to construct measures on $\mathcal{E}^{\otimes I}$ and most delicate issues about zero sets and path properties can be resolved.

Lecture 20

(B) Probability measures on paths

The aim of this section is to identify all probability measures on the product σ -algebra $\mathcal{E}^{\otimes I}$. For $E = \mathbb{R}$ and $|I| < \infty$ this has already been done in Section 1.4, we now generalize to arbitrary I and E as long as E is a Polish space. The strategy is not simple but can be compared to the theory of distribution functions for probability measures on $\mathcal{B}(\mathbb{R})$. Recall the approach from Section 1.4:

- (i) Downsize the information of a measure into something simple that uniquely characterizes the measure (some \cap -stable generator). In that case the simplest \cap -stable generator of $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ was the set of all intervals and we defined $F(t) = \mathbb{P}((-\infty, t])$, $t \in \mathbb{R}$.

- (ii) Identify natural properties of the simpler object. We used continuity of measures to deduce monotonicity, limits at infinity, and right-continuity for F . Such functions were then called distribution functions.
- (iii) Reverse the game: Show that for all distribution function there is a corresponding probability measure (Carathéodory extension theorem)

The approach for measures on $\mathcal{E}^{\otimes I}$ is exactly the same:

- (i) Downsized \mathbb{P} by only considering events from the finite cylinder sets (which are \cap -stable). This leads to so-called finite-dimensional distributions \mathbb{P}_J on $\mathcal{E}^{\otimes J}$ for all finite subsets $J \subseteq I$.
- (ii) Check that the family $\{\mathbb{P}_J : |J| < \infty\}$ of all finite-dimensional distributions satisfies a natural property, consistency.
- (iii) Reverse the game: Show that for all consistent families of finite-dimensional distributions there is a corresponding probability measures (Carathéodory consistency theorem).

The only trouble of the approach comes from the notation. The notation with cylinder sets and finite-dimensional distributions is either very long (writing out all appearing cylinder sets) or very compact (using projections). We will stick to the compact way combined with many illustrations. Here is the first step, the restrictions to the \cap -stable generator of finitely generated cylinder sets.

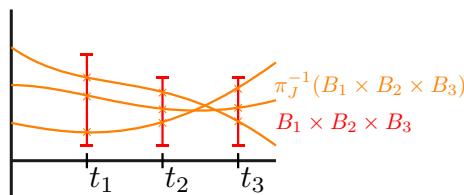


Definition 8.1.5. If \mathbb{P} is a probability measure on $\mathcal{E}^{\otimes I}$ and $J \subseteq I$ is finite, then the unique measure on $\mathcal{E}^{\otimes J}$ defined by

$$\mathbb{P}_J(B_1 \times \cdots \times B_{|J|}) := \mathbb{P}(\pi_J^{-1}((B_1 \times \cdots \times B_{|J|})), \quad B_i \in \mathcal{E},$$

is called a **finite-dimensional marginal distribution** of \mathbb{P} .

Here is a very important point to understand. On the one hand we have boxes (measurable sets of a finite-dimensional space) on the other hand we have cylinder sets of functions passing through the boxes at time-points J (measurable sets of an infinite-dimensional space). The finite-dimensional marginals are the measures that we get by crossing out the functions away from J .



Restricting the functions at $J = \{t_1, t_2, t_3\}$ to $B_1 \times B_2 \times B_3$

The set of finite-dimensional marginals \mathbb{P}_J is much easier than \mathbb{P} as these are only measures on finite product σ -algebras $\mathcal{E}^{\otimes J}$ that only need to be defined on rectangular $B_1 \times \cdots \times B_d$ and can be uniquely extended to a measure using Carathéodory's extension theorem (see Theorem 4.2.6 for $\mathcal{B}(\mathbb{R}^d)$). This reflects the analogy that distribution functions are much simpler than probability measures on $\mathcal{B}(\mathbb{R})$. Similarly to distribution functions of measures on $\mathcal{B}(\mathbb{R})$ the finite-dimensional distributions uniquely define \mathbb{P} :



Proposition 8.1.6. Every probability measure \mathbb{P} on $\mathcal{E}^{\otimes I}$ is uniquely defined through the family of all finite-dimensional marginal distributions $\{\mathbb{P}_J : |J| < \infty\}$.

Proof. By the uniqueness theorem 1.2.12, \mathbb{P} is uniquely defined on any \cap -stable generator of the product σ -algebra $\mathcal{E}^{\otimes I}$. We chose the set of all finitely generated cylinder sets

$$\mathcal{S} := \{\pi_J^{-1}(B_1 \times \cdots \times B_{|J|}) : J \subseteq I, |J| < \infty, B_i \in \mathcal{E}\},$$

which is a generator of $\mathcal{E}^{\otimes I}$ and clearly intersection stable because the intersection of two boxes is a box. Here it is crucial to use the finitely generated sets and not the sets generated by all single time-points as the latter is not \cap -stable! \square

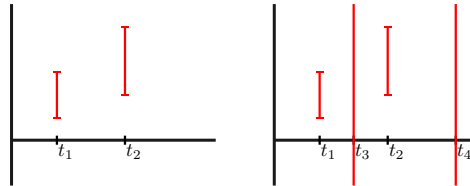
The next step in the analogy to distribution functions is to derive what will later turn out to be the right characterizing property of families of finite-dimensional distributions to be related to measures on $\mathcal{E}^{\otimes I}$.



Proposition 8.1.7. If \mathbb{P} is a probability measure on $\mathcal{E}^{\otimes I}$, then the family of all finite-dimensional marginal distributions $\{\mathbb{P}_J : |J| < \infty\}$ fulfills the following property. If $J \subseteq J'$ are both finite subsets of I and $\pi_{J,J'}$ denotes the projection from E^J to $E^{J'}$, i.e. $\pi_{J,J'}(f) = f|_{J'}$, then

$$\mathbb{P}_J \circ \pi_{J,J'}^{-1} = \mathbb{P}_{J'}.$$

The proof is simple, only the notation is troubling. The projection $\pi_{J,J'}$ has the following meaning. Take a function indexed by J and ignore all values from $J \setminus J'$. More interestingly, the preimage under $\pi_{J,J'}$ of a box spanned by J' is the box spanned by J with E placed at the missing time-points from $J \setminus J'$. Here is a drawing:



$$B_1 \times B_2 \text{ and } \pi_{J,J'}^{-1}(B_1 \times B_2) \text{ for } J = \{t_1, \dots, t_4\} \text{ and } J' = \{t_1, t_2\}$$

Proof. Suppose that J' has n elements. We check the equality on a \cap -stable generator of the n -fold product σ -algebra, which are all boxes made up from n Borel-sets:

$$\begin{aligned} \mathbb{P}_{J'}(B_1 \times \cdots \times B_n) &\stackrel{\text{Def.}}{=} \mathbb{P}(\{f : I \rightarrow E \mid f(t_i) \in B_i \forall t_i \in J'\}) \\ &\stackrel{\text{do nothing}}{=} \mathbb{P}(\{f : I \rightarrow E \mid f(t_i) \in B_i \forall t_i \in J', f(t_j) \in E \forall t_j \in J \setminus J'\}) \\ &\stackrel{\text{Def.}}{=} \mathbb{P}_J \circ \pi_{J,J'}^{-1}(B_1 \times \cdots \times B_n). \end{aligned}$$

\square

Just as for distribution functions let us give a name to the characteristic property that holds for all finite-dimensional marginals of a measure \mathbb{P} on $\mathcal{E}^{\otimes I}$:



Definition 8.1.8. A set of finite-dimensional distributions $\{\mathbb{P}_J : |J| < \infty\}$ on I is called **consistent** if $\mathbb{P}_J \circ \pi_{J,J'}^{-1} = \mathbb{P}_{J'}$ for all $J' \subseteq J$.

A family of consistent measures has the property that adding E s to a product does not change the measures corresponding to the increased time-set. We already know this situation from random vectors where we frequently used that

$$\mathbb{P}_{X_1}(A) = \mathbb{P}(X_1 \in A) = \mathbb{P}(X_1 \in A, X_2 \in \mathbb{R}) = \mathbb{P}_{(X_1, X_2)}(A \times \mathbb{R}),$$

which is nothing else but saying that the 1-dimensional and 2-dimensional marginals of a random vector are consistent measures. This is exactly what lies behind the lemma. If the finite-dimensional distributions are defined through a "mother measures" \mathbb{P} then they must be consistent. The amazing truth is that consistency alone is also sufficient for the existence of a "mother" measures as long as measurable space (E, \mathcal{E}) is nice enough.



Theorem 8.1.9. (Kolmogorov extension theorem)

Let E a Polish metric space, $\mathcal{E} = \mathcal{B}(E)$, and I an index set. If $\{\mathbb{P}^J : |J| < \infty\}$ is a family of consistent finite-dimensional distributions, then there is a unique probability measures \mathbb{P} on $\mathcal{E}^{\otimes I}$ such that $\mathbb{P} \circ \pi_J^{-1} = \mathbb{P}_J$ for all finite $J \subseteq I$.

The importance of the theorem lies in the fact that finite-dimensional distributions are easy (in many cases they are given by multivariate distribution functions or characteristic functions) whereas measures on infinite product spaces are not easy at all!

Since the proof is lengthy let us first discuss one of the most important examples, the infinite product measure that was already claimed to exist in the proof of Theorem 4.4.13. To use the Kolmogorov extension theorem one only needs to write down a family of finite-dimensional distributions and check they are consistent. But how should we know \mathbb{P}_J without knowing the measures \mathbb{P} ? This is very much in parallel to the construction of probability measures on $\mathcal{B}(\mathbb{R})$. As an example, in order to prove the existence of uniformly distributed random variables we write down a suggested distribution function $F_{U([0,1])}$, construct a measure, and then check the desired properties of that measure.



If a priori we have an idea on how (at least) the finite-dimensional distributions of a measure \mathbb{P} on $\mathcal{E}^{\otimes I}$ should look like then we can use that insight as an Ansatz to construct \mathbb{P} through the Kolmogorov extension theorem.

Here is an example of a situation in which the form of all finite-dimensional distributions is a priori known.



Definition 8.1.10. Suppose (E, \mathcal{E}) is a measurable space and \mathbb{P} is a probability measure on \mathcal{E} . Then a measures μ on $\mathcal{E}^{\otimes \mathbb{N}}$ is called an **infinite product measure** if the product formula

$$\mu(B_1 \times \cdots \times B_n \times E \times E \cdots) = \mathbb{P}(B_1) \cdot \dots \cdot \mathbb{P}(B_n) \quad (8.1)$$

holds for all $n \in \mathbb{N}$ and $B_i \in \mathcal{E}$. An infinite product measure is typically written as $\mathbb{P}^{\otimes \infty}$ or $\mathbb{P}^{\otimes \mathbb{N}}$.

The definition of the infinite product measures is already in terms of all finite-dimensional distributions that are needed for the construction.



Theorem 8.1.11. If E is a Polish metric space and \mathbb{P} is a probability measure on $\mathcal{B}(E)$, then the infinite product measure $\mathbb{P}^{\otimes \infty}$ exists and is unique.

Proof. Uniqueness: We already know the argument from finite product measures (compare the proof of Theorem 3.5.2). Since the righthand side of (8.1) defines the measure on all finitely generated cylinder sets for $I = \mathbb{N}$ the measure is defined on a \cap -stable generator of $\mathcal{B}(E)^{\otimes \mathbb{N}}$. Hence, the uniqueness theorem for measures implies the uniqueness.

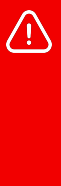
Existence: The definition of the infinite product measure already identifies the finite-dimensional distributions that are needed to apply Kolmogorov's extension theorem, they must be finite products of \mathbb{P} . Hence, we should apply the Kolmogorov extension theorem to the family $\{\mathbb{P}_J : J \subseteq \mathbb{N}\}$.

$|J| < \infty\}$, where $\mathbb{P}_J = \mathbb{P}^{\otimes |J|}$ for all finite subsets J of \mathbb{N} . Of course those are consistent as all factors with $\mathbb{P}(E) = 1$ can be taken out from the preimages $\pi_{J,J'}^{-1}(B_1 \times \dots \times B_{|J'|})$, for instance,

$$\begin{aligned}\mathbb{P}_J(B_1 \times E \times B_2 \times E \times \dots \times E \times B_3) &= \mathbb{P}(B_1) \cdot \mathbb{P}(E) \cdot \mathbb{P}(B_2) \cdot \mathbb{P}(E) \cdots \mathbb{P}(E) \cdot \mathbb{P}(B_3) \\ &= \mathbb{P}(B_1) \cdot \mathbb{P}(B_2) \cdot \mathbb{P}(B_3) \\ &= \mathbb{P}_{J'}(B_1 \times B_2 \times B_3).\end{aligned}$$

Hence, there is a measure on $\mathcal{B}(E)^{\otimes \mathbb{N}}$ with the prescribed product measures as finite-dimensional marginal distributions. But this matches exactly the definition of the infinite product measure. \square

The proof of the existence of infinite product measures finally completes the proof of Theorem 4.4.13.



It took a while but only now we can safely speak of iid sequences of random variables (with values in a Polish space) which we used for $E = \mathbb{R}$ all the time, for the laws of large number, the central limit theorem, to define branching processes and random walks, etc. So far it could have been possible that all those theorems were statements about the empty set.

Now that we all feel relieved there is no problem to go through the proof.

Lecture 21

Proof of the Kolmogorov extension theorem. The uniqueness statement follows directly from Proposition 8.1.1.

The existence is yet another application of Carathéodory's extension theorem. While the choice of the semiring and the set-function are not too surprising, the proof of the σ -additivity is hard. It requires a compactness argument for which we first need to work hard in order to show that all appearing measurable sets can be replaced by compact sets. It is strongly recommended to skip the first two steps on first reading and first understand the Carathéodory part of the proof.



Every probability measure μ on the Borel- σ -algebra of a Polish metric space (E, d) is inner regular, i.e. for all $B \in \mathcal{B}(E)$ there is a sequence of compact sets $K_n \subseteq B$ such that $\lim_{n \rightarrow \infty} \mu(B \setminus K_n) = 0$.

Instead of taking limits it is of course equivalent to find for all $\varepsilon > 0$ compacts sets $K^\varepsilon \subseteq B$ with $\mu(B \setminus K^\varepsilon) < \varepsilon$. The claim is proved using a Dynkin-system argument, applying the trick of good sets. Define

$$\mathcal{M} = \{B \in \mathcal{B}(E) : B \text{ is inner regular}\},$$

and suppose \mathcal{M} is a Dynkin-system and assume all closed sets are inner regular. Since the closed sets \mathcal{C} are \cap -stable and generate $\mathcal{B}(E)$, we obtain as always

$$\mathcal{B}(E) = \sigma(\mathcal{C}) \stackrel{1.2.11}{=} d(\mathcal{C}) \subseteq d(\mathcal{M}) = \mathcal{M} \subseteq \mathcal{B}(E).$$

But then $\mathcal{M} = \mathcal{B}(E)$, hence, all measurable sets are inner regular.

It remains to prove that \mathcal{M} is a Dynkin-system that contains the closed sets. The needed arguments are all based on the proof of Proposition 7.1.12. Using the separability we constructed, for all $\varepsilon > 0$, sets $A^\varepsilon := \bigcap_{n=1}^{\infty} \bigcup_{k=1}^{N_n} B_{\frac{1}{n}}(x_k) \in \mathcal{B}(E)$ that satisfy $\mu(E \setminus K^\varepsilon) \leq \varepsilon$, where K^ε denotes the closure of A^ε . Since A^ε is totally bounded (A^ε is a subset of finite unions of balls of all sizes) the closure K^ε (which is also totally bounded) is compact. The set K^ε can now be used to prove the remaining claims:

- (i) For C closed define $K_C^\varepsilon = K^\varepsilon \cap C$. Then K_C^ε is compact (closed and totally bounded) and $\mu(C \setminus K_C^\varepsilon) = \mu((E \setminus K^\varepsilon) \cap C) \leq \mu(E \setminus K^\varepsilon) \leq \varepsilon$. Hence, all closed sets are inner regular.
- (ii) E is inner regular, the compact sets are just the K^ε from above.

- (iii) If $B_1, \dots \in \mathcal{M}$ are disjoint, then there are (disjoint) compact sets $K_n^\varepsilon \subseteq B_n$ with $\mu(B_n \setminus K_n^\varepsilon) \leq \frac{1}{\varepsilon^n}$. Now define $F^\varepsilon := K^\varepsilon \cap \bigcup_{k=1}^{\infty} K_k^\varepsilon$. Then F^ε is totally bounded as K^ε is totally bounded (compact in Polish space). Also F^ε is closed as K^ε is a disjoint union of closed sets (if a sequence in F^ε converges, then due to the disjointness the sequence ultimately lies in $K^\varepsilon \cap K_n^\varepsilon$ for some n and since this is closed converges to some element of $K^\varepsilon \cap K_n^\varepsilon \subseteq F^\varepsilon$). But then F^ε is compact with $\mu(\bigcup_{k=1}^{\infty} B_k \setminus F^\varepsilon) \leq \sum_{k=1}^{\infty} \mu(B_k \setminus K_k^\varepsilon) = \varepsilon$. Hence, $\bigcup_{k=1}^{\infty} B_k$ is inner regular.
- (iv) Unfortunately, a problem occurs for the complements. Think about it, why is it clear that open sets are also regular from inside? The argument from above for closed sets does not work. The proof failed!

Here is a trick to save the proof. The set \mathcal{M} is modified in a way that taking complements becomes trivial, but the other properties still hold. Let us restart the proof from the beginning but now with the set

$$\mathcal{M}' = \{B \in \mathcal{B}(E) : B \text{ is inner and outer regular}\},$$

where outer regular means that there is a sequence of open sets $B \subseteq O_n$ with $\lim_{n \rightarrow \infty} \mu(O_n \setminus B) = 0$. If \mathcal{M}' is a Dynkin-system that contains the closed sets, then the trick of good sets implies that all measurable sets are inner and outer regular (in particular, inner regular).

- (i) Suppose B is closed. The inner regularity of B was checked above. For the outer regularity suppose B is closed and define $O_n := \{x \in E : d(x, B) < \frac{1}{n}\}$. Then the O_n are open with $\bigcap_{n=1}^{\infty} O_n = \{x : d(x, B) = 0\} = B$ because B is closed, thus, continuity of measures implies $\mu(B) = \lim_{n \rightarrow \infty} \mu(O_n) = \lim_{n \rightarrow \infty} \mu(O_n \setminus B) + \mu(B)$ which then implies $\lim_{n \rightarrow \infty} \mu(O_n \setminus B) = 0$.
- (ii) We showed above that E is inner regular, the outer regularity is trivial as E is open.
- (iii) If $B_1, \dots \in \mathcal{M}'$ are disjoint, then we checked above that the union is inner regular. The outer regularity is proved in the same way. For all $\varepsilon > 0$ and all n there is an open set O_n^ε containing B_n such that $\mu(O_n^\varepsilon \setminus B_n) < \frac{\varepsilon}{2^n}$. Then $O^\varepsilon := \bigcup_{k=1}^{\infty} O_k^\varepsilon$ is open (infinite unions of open sets are open), contains $\bigcup_{k=1}^{\infty} B_k$ and satisfies $\mu(O^\varepsilon \setminus \bigcup_{k=1}^{\infty} B_k) \leq \sum_{k=1}^{\infty} \mu(O_k^\varepsilon \setminus B_k) < \varepsilon$.
- (iv) Suppose that $B \in \mathcal{M}'$. Then B^c is clearly outer regular as complements of compact sets are open (compact sets are closed). If O is an open set containing B with $\mu(O \setminus B) < \frac{\varepsilon}{2}$, then O^c is closed with $\mu(B^c \setminus O^c) < \frac{\varepsilon}{2}$. Since closed sets are inner regular, there is a compact subset V of O^c with $\mu(O^c \setminus V) < \frac{\varepsilon}{2}$, hence, $\mu(B^c \setminus V) < \varepsilon$. This shows that B^c is also inner regular.

That's it! The inner regularity will now be applied to a very specific situation from which the compactness argument for Carathéodory can be carried out.



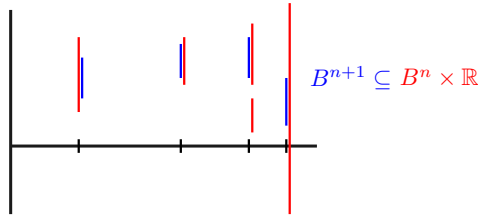
Let $B_n \subseteq E^n$ a sequence of Borel sets such that $B_{n+1} \subseteq B_n \times E$, and μ_n a consistent sequence of measures on $\mathcal{B}(E)^{\otimes n}$, i.e.

$$\mu_n(A_1 \times \cdots \times A_{n-1} \times \mathbb{R}) = \mu_{n-1}(A_1 \times \cdots \times A_{n-1}).$$

If $\mu_n(B_n) > \varepsilon$ for all $n \in \mathbb{N}$, then there is a sequence of compact sets so that

- $K_n \subseteq B_n$,
- $K_{n+1} \subseteq K_n \times \mathbb{R}$,
- $\mu_n(K_n) \geq \frac{\varepsilon}{2}$ for all $n \in \mathbb{N}$.

The claim essentially states that without loss of generality we will later be allowed to assume that all appearing measurable sets are compact sets.



In principle the idea is simple. Approximate all B_n with a smaller compact K_n and that's it. Note that finite products of Polish spaces can be made Polish again so that the product σ -algebra coincides with the Borel- σ -algebra (for $E = \mathbb{R}$ compare Section 4.2). We just need to be careful since each K_n gives an approximation error of ϵ so the error of their combination will add up in n . That's why we approximate finer and finer so that the sum of the approximation errors is ε . It is not surprising how to proceed: Choose compact $K_n^* \subseteq \mathbb{R}^n$ such that $K_n^* \subseteq B_n$ and $\mu_n(B_n \setminus K_n^*) \leq \frac{\varepsilon}{2^{n+1}}$ and then define

$$K_n = (K_1^* \times \mathbb{R}^{n-1}) \cap \dots \cap (K_{n-1}^* \times \mathbb{R}) \cap K_n^*.$$

We only need to check that K_n does the job. It follows directly that $K_n \subseteq B_n$ and $K_{n+1} \subseteq K_n \times \mathbb{R}$. The estimates for the probabilities is a bit gnarly but only with standard tricks:

$$\begin{aligned} \mu_n(K_n) &\stackrel{\sigma\text{-add.}}{=} \mu_n(B_n) - \mu_n(B_n \setminus K_n) \\ &= \mu_n(B_n) - \mu_n(B_n \setminus ((K_1^* \times \mathbb{R}^{n-1}) \cap \dots \cap (K_{n-1}^* \times \mathbb{R}) \cap K_n^*)) \\ &\stackrel{\sigma\text{-add.}}{\geq} \mu_n(B_n) - \mu_n(B_n \setminus (K_1^* \times \mathbb{R}^{n-1})) - \dots - \mu_n(B_n \setminus K_n^*) \\ &\stackrel{B_k \subseteq B_1 \times \mathbb{R}^{k-1}}{\geq} \mu_n(B_n) - \mu_n(B_1 \times \mathbb{R}^{n-1} \setminus K_1^* \times \mathbb{R}^{n-1}) - \dots - \mu_n(B_n \setminus K_n^*) \\ &\stackrel{\text{consistent}}{\geq} \mu_n(B_n) - \mu_1(B_1 \setminus K_1^*) - \dots - \mu_n(B_n \setminus K_n^*) \\ &\geq \varepsilon - \frac{\varepsilon}{4} - \dots - \frac{\varepsilon}{2^{n+1}} \geq \frac{\varepsilon}{2}. \end{aligned}$$

Done!

We now come to the main part of the proof, the construction of the measure using Carathéodory's extension Theorem 1.3.7:



If μ is a σ -additive set-function on a semiring \mathcal{S} , then there is a unique measures $\bar{\mu}$ on $\sigma(\mathcal{S})$ with $\mu(A) = \bar{\mu}(A)$ for all $A \in \mathcal{S}$.

We proceed in two main steps. First, a semiring \mathcal{S} with $\sigma(\mathcal{S}) = \mathcal{E}^{\otimes I}$ and a set-function μ are specified. The hard part will be to check the σ -additivity of μ for which (as always) a compactness argument is needed.

Define \mathcal{S} as the set of all finite unions of finitely generated cylinder sets, all sets C that can be written as $\pi_J^{-1}(B_1 \times \dots \times B_n)$ for some finite subset $J = \{t_1, \dots, t_n\}$ of I and $B_k \in \mathcal{E}$. The set of finitely generated cylinder is a semiring. The set function μ on \mathcal{S} is defined by

$$\mu(\pi_J^{-1}(B_1 \times \dots \times B_n)) := \mathbb{P}_J(B_1 \times \dots \times B_n) \quad (8.2)$$

for all cylinder sets from \mathcal{S} . We now come to the main step of the argument:



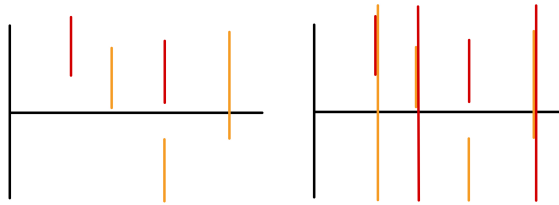
μ is a well-defined σ -additive set-function on \mathcal{S} .

(i) **μ is well-defined:** Suppose a cylinder set C from \mathcal{S} has two representations

$$\pi_J^{-1}(B_1 \times \dots \times B_{|J|}) = C = \pi_{J'}^{-1}(B'_1 \times \dots \times B'_{|J'|}) \quad (8.3)$$

which can happen if some of the B_k or B'_k are equal to E . It is precisely the assumed consistency property (we can cross out all E and delete the time-points) that ensures that the measures of both representations is equal.

- (ii) $\mu(\emptyset) = 0$: Since μ is well-defined we are allowed to write \emptyset in some arbitrary way as a finite cylinder set, for instance as $\emptyset = \pi_t^{-1}(\emptyset)$ for arbitrary $t \in I$. But this leads to $\mu(\emptyset) = \mathbb{P}_{\{t\}}(\emptyset) = 0$.
- (iii) **μ is finitely additive**: It is enough to prove additivity for two disjoint cylinder sets, finite (but not infinite!) additivity then follows from induction. Suppose $A_1 \in \mathcal{E}^{\otimes|J_1|}$ and $A_2 \in \mathcal{E}^{\otimes|J_2|}$ are boxes such that the corresponding cylinder sets are disjoint, i.e. $\pi_{J_1}^{-1}(A_1) \cap \pi_{J_2}^{-1}(A_2) = \emptyset$. The trick is to use that finitely generated sets have different representations by adding further indices without imposing restrictions (see the drawing).



A_1, A_2 rewritten as \tilde{A}_1, \tilde{A}_2 spanned by the same time-points $J = J_1 \cup J_2$

Let us denote $J = J_1 \cup J_2$ and $\tilde{A}_1 = \pi_{J, J_1}^{-1}(A_1)$, $\tilde{A}_2 = \pi_{J, J_2}^{-1}(A_2)$ as in the drawing. Then the finitely generated sets of paths $\pi_J^{-1}(\tilde{A}_1)$ and $\pi_J^{-1}(\tilde{A}_2)$ are disjoint and the definition of μ gives

$$\begin{aligned} \mu(\pi_{J_1}^{-1}(A_1) \cup \pi_{J_2}^{-1}(A_2)) &\stackrel{\text{Def. } \mu}{=} \mathbb{P}_J(\tilde{A}_1 \cup \tilde{A}_2) \\ &\stackrel{\mathbb{P}_J \text{ measure}}{=} \mathbb{P}_J(\tilde{A}_1) + \mathbb{P}_J(\tilde{A}_2) \\ &\stackrel{\text{consistency}}{=} \mathbb{P}_{J_1}(A_1) + \mathbb{P}_{J_2}(A_2) \\ &\stackrel{\text{Def. } \mu}{=} \mu(\pi_{J_1}^{-1}(A_1)) + \mu(\pi_{J_2}^{-1}(A_2)). \end{aligned}$$

- (iv) **μ is a σ -additive set-function**: Assume C_1, C_2, \dots is a sequence of disjoint cylinder sets from \mathcal{S} such that $C := \cup_{k=1}^{\infty} C_k \in \mathcal{S}$. We have to prove that $\mu(C) = \sum_{k=1}^{\infty} \mu(C_k)$. The finite additivity implies

$$\mu(C) = \mu(C \setminus \cup_{k=1}^N C_k) + \mu(\cup_{k=1}^N C_k) = \mu(C \setminus \cup_{k=1}^N C_k) + \sum_{k=1}^N \mu(C_k).$$

Hence, it suffices to prove that

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mu(D_n) = 0, \tag{8.4}$$

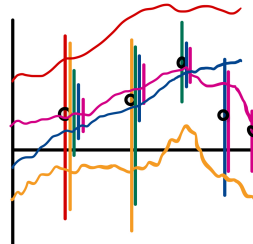
where $D_n = C \setminus \cup_{k=1}^n C_k \in \mathcal{S}$. One might be tempted to say this is just continuity of measures, and, in fact, continuity of measures plus finite additivity gives σ -additivity. To prove (8.4) we use a compactness argument involving the steps above. Since finitely generated sets form a semiring, $(D_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is a decreasing sequence of finite cylinder sets. The sequence $\mu(D_n)$ is decreasing (monotonicity of set-functions follows from finite additivity!) to some number ε . Let us assume $\varepsilon > 0$ and construct a contradiction. The contradiction will be that

$$\cap_{k=1}^{\infty} D_k \neq \emptyset \tag{8.5}$$

which is absurd because it would contradict $C = \cup_{k=1}^{\infty} C_k$. Since the D_n are decreasing finitely generated cylinder sets we may assume without loss of generality that

$$D_n = \pi_{\{t_1, \dots, t_n\}}^{-1}(B_n)$$

for a sequence t_1, t_2, \dots and boxes $B_n \subseteq \mathcal{E}^{\otimes n}$ satisfying $B_{n+1} \subseteq B_n \times E$. To understand what we are doing let us think what could go wrong. Since the cylinder sets are nested it could a priori be that there is a "hole" in all of them and the intersection only contains a function contained in the hole and thus does not belong to the intersection (see the drawing).



A decreasing sequence of cylinder sets that might have an empty intersection

It is the regularity (in particular the closeness of the approximation) from inside which prevents us from such a situation. Due to the step above we can replace without loss of generality the sets B_n by compact sets $K_n \subseteq B_n$ (changing ε into $\varepsilon/2$). Since the K_n are non-empty (they have positive measures), we can pick vectors $x^n = (x_1^n, \dots, x_n^n) \in K_n$. The K_n are nested, thus, the entire sequence (x_1^n) lies in the compact set K_1 . Hence, there is a convergent subsequence $(x_1^{n'_k})$ that converges to some $x_1 \in K_1$. Next, the sequence $(x_1^{n'_k}, x_2^{n'_k})$ is contained in K_2 , thus, there is another converging subsequence $(x_1^{n''_k}, x_2^{n''_k})$ that converges to some $(x_1, x_2) \in K_2$. Continuing like that (diagonal argument) we obtain a sequence $(x_n)_{n \in \mathbb{N}}$ in E such that $(x_1, x_2, \dots, x_n) \in K_n \subseteq B_n$ for all $n \in \mathbb{N}$. But then there is a function $f : I \rightarrow E$ passing through x_k at times t_k (define f arbitrarily away from $\{t_1, \dots\}$), hence, $f \in \cap_{k=1}^{\infty} D_k$ (there is no hole in the intersection). Hence, (8.5) is matched and we have our contradiction. \square

Here is a small point regarding the proof to keep in mind for the following discussion of continuous functions. In principle $\{t_1, t_2, \dots\} = \mathbb{Q}$ is possible and the functions to construct the contradiction pass through given sets spanned on \mathbb{Q} . Depending on the sets K_n there is no guarantee that a continuous function f can be chosen for the contradiction, thus, a similar argument can not be used if one tried to carry out the same proof for continuous functions instead of generic functions.

(C) Path valued random variables and stochastic processes

The third step in the triology of measure theory is to understand the connection of stochastic processes and path-valued random variables. We start with the natural generalization of Proposition 4.2.11:



Proposition 8.1.12. $X = (X_t)_{t \in I}$ is an E -valued stochastic process on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ if and only if the mapping

$$X : \omega \mapsto (t \mapsto X_t(\omega))$$

is a path-valued random variable.

A bit of care is needed to explain the statement. If (X_t) is a family of random variables it is clear how the path-valued mapping has to be interpreted. Fix ω and then consider all values $X_t(\omega)$ as a function in t . The converse is a bit more tricky. To switch back from the path-valued valued mapping to a family of E -valued mappings one needs to evaluate X at all times T , formalized using the projections: $X_t := \pi_t(X)$.

Proof. " \Leftarrow ": For $B \in \mathcal{E}$ we have

$$X_t^{-1}(B) = X^{-1}(\pi_t^{-1}(B)) \in \mathcal{A},$$

because $\pi_t^{-1}(B)$ is a finitely generated cylinder set and X is $(\mathcal{A}, \mathcal{E}^{\otimes I})$ -measurable.

" \Rightarrow ": Using Proposition 2.1.4 the measurability property only needs to be checked on an arbitrary generator. We use the cylinder sets $\pi_t^{-1}(B)$ generated by single time-points:

$$X^{-1}(\pi_t^{-1}(B)) = \{\omega \in \Omega : X_t(\omega) \in B\} = X_t^{-1}(B) \in \mathcal{A}.$$

Hence, seen as a path-valued random variable X is measurable. \square

Next, the notion of the law from random variables and random vectors is generalized to stochastic processes:



Definition 8.1.13. Suppose X is an E -valued stochastic process on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$.

- (i) The image measure

$$\mathbb{P}^X(A) := \mathbb{P}(X \in A), \quad A \in \mathcal{E}^{\otimes I},$$

is called the **law of X** .

- (ii) For a finite subset $J = \{t_1, \dots, t_k\}$ of I we call the distribution of $(X_{t_1}, \dots, X_{t_k})$ a **finite-dimensional distribution (fdd)** of X and write

$$\mathbb{P}_{t_1, \dots, t_k}^X \sim (X_{t_1}, \dots, X_{t_k}).$$

The fdds can be computed from the law by restricting to finite cylinder sets:

$$\mathbb{P}_{t_1, \dots, t_k}^X(B_1 \times \dots \times B_k) = \mathbb{P}(X_{t_1} \in B_1, \dots, X_{t_k} \in B_k) = \mathbb{P}^X(\pi_{t_1, \dots, t_k}^{-1}(B_1 \times \dots \times B_k)),$$

for $t_i \in I, B_i \in \mathcal{E}$.



The law of a stochastic process is a delicate object, a measure on the path space. Usually the law does not play a big role and we are almost exclusively thinking about the fdds.

The reason why it is always sufficient to think about the fdds is the following proposition, both concepts are equivalent.



Proposition 8.1.14. The law of a stochastic process X is uniquely determined by all its finite-dimensional distributions $\mathbb{P}_{t_1, \dots, t_k}^X = \mathbb{P}(X_{t_1} \in \cdot, \dots, X_{t_k} \in \cdot)$.

Proof. This follows from the abstract theory of the previous section. Since all finitely generated cylinder sets generate the path σ -algebra $\mathcal{E}^{\otimes I}$ and are intersection stable the measure \mathbb{P}^X is uniquely determined on all sets $\pi_{t_1, \dots, t_k}^{-1}(B_1 \times \dots \times B_k)$. \square

It is crucial to assume that **all** finite-dimensional distributions are equal. If X is a symmetric random variable, then $(X, -X)$ and (X, X) have different laws but the same one-dimensional distributions.



Definition 8.1.15. Two stochastic processes X and Y with index set I have the **same law** if $\mathbb{P}^X = \mathbb{P}^Y$. Equivalently, we say they have the **same finite-**



dimensional distributions if $\mathbb{P}_{t_1, \dots, t_k}^X = \mathbb{P}_{t_1, \dots, t_k}^Y$ for all finite subsets $\{t_1, \dots, t_k\}$ of I and write $\mathbb{P}^X \stackrel{\text{fdd}}{=} \mathbb{P}^Y$.

Just as for random variables, the case $|I| = 1$, two stochastic processes with same law do not need to be defined on the same probability space. The notion of equality in law is the weakest equality notation available, stronger notions will be discussed in the next section.

If you remember well the previous 300 pages of these lecture notes you will know what is up next. The existence of stochastic processes using the canonical constructions. Earlier versions covered the cases $|I| = 1$, $|I| < \infty$, and $I = \mathbb{N}$. Here is the general version for arbitrary I only assuming E is Polish.



Theorem 8.1.16. (Canonical construction on E^I)

Suppose E is a Polish metric space, I an index set, and $\{\mathbb{P}_J : |J| < \infty\}$ a consistent family of finite-dimensional distributions. Then there is a stochastic process X on some probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ with marginals $\mathbb{P}_J^X = \mathbb{P}_J$ for all finite sets of times.

Proof. In the usual way we construct a probability space and a (path-valued) random variable:

- $\Omega = E^I$
- $\mathcal{A} = \mathcal{E}^{\otimes I}$
- $\mathbb{P} = \mathbb{P}^X$, the measure on $\mathcal{E}^{\otimes I}$ obtained from the consistent family using Theorem 8.1.9.
- X is the identity mapping from E^I to E^I .
- $X_t = \pi_t(X)$ the evaluation of X at time t .

The measurability of X is clear (preimages of measurable sets are the same measurable sets) and the law is $\mathbb{P}^X = \mathbb{P}$ which has the good finite-dimensional distributions by construction. \square

People tend to like the canonical construction as it always works (justifying the name canonical) but there are very good reasons to avoid the canonical construction if possible. For instance the statement " X is \mathbb{P} -almost surely continuous/differentiable/constant/etc." is problematic for a real-valued process on the canonical probability space because such events are not measurable in $\mathcal{B}(\mathbb{R}^{[0, \infty)})$, hence, no probabilities can be defined. In fact, the problem can be avoided using a better definition of nullsets than the one we gave in Definition 3.1.13, compare also the footnote after the definition.



From now on a set $A \subseteq \Omega$ is called a nullset if there is a measurable set B with $A \subseteq B$ and $\mathbb{P}(B) = 0$. A property E holds \mathbb{P} -almost surely, if $\{\omega : E(\omega) \text{ does not hold}\}$ is contained in a measurable set with measure 0, or, equivalently, if $\{\omega : E(\omega) \text{ holds}\}$ contains a measurable set with measure 1.

There is no problem for the discussion in all previous chapters as all previous nullsets of interest $\{X = Y\}$, $\{X \geq 0\}$, $\{X_n \text{ converges}\}$, etc. were measurable themselves. We will return a few times to the measurability problems on the path space but now want to get towards examples. Here is a first important class of stochastic processes that can be constructed using the theory developed above.



Definition 8.1.17. A stochastic process $(X_t)_{t \in I}$ is called a **Gaussian process** if all finite-dimensional distributions $(X_{t_1}, \dots, X_{t_k})$ are multi-variate Gaussian. We call

$$m(t) := \mathbb{E}[X_t], \quad t \in I,$$



the mean-function of X and

$$K(t, s) := \mathbb{E}[(X_t - m(t))(X_s - m(s))], \quad t, s \in I,$$

the covariance function of X . A Gaussian process is called **centered** if $m \equiv 0$.

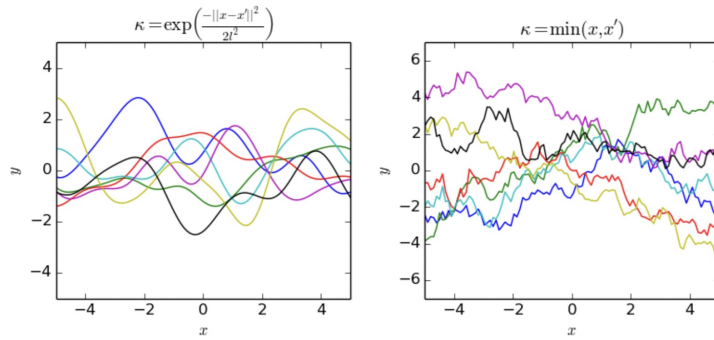
The special case $I = \{1, \dots, d\}$ shows that Gaussian processes are generalizations of Gaussian vectors (or random variables for $d = 1$). Since Gaussian vectors are uniquely determined by mean and covariances and a stochastic processes by its fdds, a Gaussian process is uniquely defined through m and K . Recalling the discussion at the end of Chapter 7 the function K automatically has a lot of structure, all matrices $(K(t_i, t_j))_{i,j=1,\dots,k}$ of covariances are symmetric and positive semidefinite for all finite choices $t_1, \dots, t_k \in I$. This naturally leads to the notion of positive semidefinite functions on $I \times I$ as a generalization of positive semidefinite matrices for $|I| < \infty$. A symmetric function $K : I \times I \rightarrow \mathbb{R}$ is called positive semidefinite if

$$\sum_{i,j=1}^k a_i a_j K(t_i, t_j) \geq 0, \quad \text{for all } k \in \mathbb{N}, t_i, t_j \in I, \text{ and } a \in \mathbb{R}^n.$$

Note that in the case $I = \{1, \dots, d\}$ this is exactly the definition of a symmetric positive semidefinite matrix. Here are some examples for symmetric positive semidefinite functions on $I = [0, \infty)$:

$$K(t, s) = \delta_{t,s}, \quad K(t, s) = t \wedge s := \min(t, s), \quad K(t, s) = \exp(-|t - s|).$$

It is surprisingly complicated to check that such simple functions are positive semidefinite. Either the definition can be checked directly by some induction, $K(t, s) = \varphi(t - s)$ is the characteristic function of some random variable (compare Bochner's theorem (7.5.4)), or some other clever trick is needed. Nonetheless, there are many examples of symmetric positive semidefinite functions in the literature. The covariance function is very closely related to properties of the sample paths. For example $\delta_{s,t}$ leads to completely chaotic paths as all X_s, X_t are independent while $K(s, t) = \varphi(|t - s|)$ leads to smooth paths if φ decays slowly because it makes X_s and X_t stronger correlated if φ decays slower. Gaussian processes are the prime example for the power



of Kolmogorov's construction theorem of stochastic processes. Positive semidefinite covariance function is clearly a necessary condition for the existence of a stochastic process, but it is also sufficient for the existence of a Gaussian process with covariance function K .

Lecture 22



Satz 8.1.18. Let $m : I \rightarrow \mathbb{R}$ and $K : I \times I \rightarrow \mathbb{R}$ be symmetric and positive semidefinite. Then there is a Gaussian process $(X_t)_{t \in I}$ with mean-vector m and covariance function K .

Proof. For arbitrary $J \subseteq I$ finite define the finite-dimensional Gaussian random distributions $\mathbb{P}_J \sim \mathcal{N}(m_J, \Sigma_J)$ with mean vector $m_J = m((t_1), \dots, m(t_n))$ and covariance matrix $\Sigma_J =$

$(K(t_i, t_j))_{i,j \in J}$. The definition of a positive semidefinite function ensures that Σ_J is a positive semidefinite matrix for all choices of J . To check the consistency of $\{\mathbb{P}_J : |J| < \infty\}$ we use the characteristic function and show that $\varphi_{\mathbb{P}_J \circ \pi_{J,J'}^{-1}} = \varphi_{\mathbb{P}_{J'}}$, for all $J' \subseteq J$. This is not hard as the characteristic functions of Gaussian vectors have a nice form. The computation looks more complicated than it is, it is mostly about notation and multiplying matrices with vectors that have some zeros. For a vector $t \in \mathbb{R}^{|J'|}$ we define $\hat{t} \in \mathbb{R}^{|J|}$ as the enlarged vector which has zeros at $J \setminus J'$ and coincides with t' on J' . The characteristic functions can now be computed using the transformation formula from Theorem 3.1.16 and the characteristic functions of Gaussian random vectors:

$$\begin{aligned}\varphi_{\mathbb{P}_J \circ \pi_{J,J'}^{-1}}(t) &= \int_{\mathbb{R}^{|J'|}} e^{i\langle t, x \rangle} \mathbb{P}_J \circ \pi_{J,J'}^{-1}(dx) \\ &\stackrel{\text{trafo.}}{=} \int_{\mathbb{R}^{|J|}} e^{i\langle t, \pi_{J,J'}(y) \rangle} \mathbb{P}_J(dy) \\ &\stackrel{\text{compare zeros}}{=} \int_{\mathbb{R}^{|J|}} e^{i\langle \hat{t}, y \rangle} \mathbb{P}_J(dy) \\ &= e^{i\langle \hat{t}, m_J \rangle} e^{-\frac{1}{2}\langle \hat{t}, \Sigma_J \hat{t} \rangle} \\ &\stackrel{\text{compare zeros}}{=} e^{i\langle t, m_{J'} \rangle} e^{-\frac{1}{2}\langle t, \Sigma_{J'} t \rangle} = \varphi_{\mathbb{P}_{J'}}(t), \quad \forall t \in \mathbb{R}^{|J'|}.\end{aligned}$$

Since characteristic functions uniquely determine distributions it follows that $\mathbb{P}_J \circ \pi_{J,J'}^{-1} = \mathbb{P}_{J'}$, the consistency is proved. The existence of the Gaussian process with finite-dimensional distributions \mathbb{P}_J now follows from Theorem 8.1.16. \square

There is a second enormously important class of stochastic processes that can be constructed using the Kolmogorov extension theorem. Continuous- (or discrete-) time Markov process with given transition probabilities can be constructed by writing down the finite-dimensional distributions that can be guessed from the Markov property.



Use the formula

$$\mathbb{P}(X_1 = e_1, \dots, X_n = e_n) = \mu(e_1) A_{e_1, e_2} \cdots A_{e_{n-1}, e_n},$$

to construct a discrete-time Markov chain $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ on the finite state-space $E = \{e_1, \dots, e_d\}$ with initial distribution μ and transition matrix A .

The general case for continuous time and/or continuous space will be covered in lectures on Markov processes.

8.1.2 Stochastic processes with continuous sample paths

So far we developed a tool to construct stochastic processes with given finite-dimensional distributions using the canonical construction based on the Kolmogorov extension theorem. The story is not over, yet, if we are interested in stochastic processes with regular (e.g. continuous) sample paths. One of the motivations to keep the weak convergence chapter more general than just \mathbb{R}^d was to introduce a notion of convergence of stochastic processes. In order to do so we must be able to interpret a stochastic process as a random variable with values in a Polish space. So far, it is unclear what that Polish space could be because the generic path space \mathbb{R}^I has no topological structure what so ever. The aim of this section is two-fold. First, we first explain the path-space of continuous real-valued functions and stochastic processes with continuous paths, secondly, we discuss ways of constructing such processes. Unfortunately, it's not possible to prove a generic construction theorem like the Kolmogorov extension theorem, the proof of the Kolmogorov extension theorem breaks down if used on continuous functions. Instead, we will introduce a method to modify stochastic processes without path regularity into processes with (Hölder-)continuous sample paths.

The path space of continuous functions

The space of continuous functions on a compact set (here: compact interval) has already been studied in the previous chapter. It is well-known from basic analysis that $C([0, T])$ is complete, the Stone-Weierstraß theorem applied to polynomials with rational coefficients also shows that $C([0, T])$ is separable. Hence, $(C([0, T]), \|\cdot\|_\infty)$ is a Polish space and as such suitable for the theory developed in the previous chapter. As we are mostly interested in stochastic processes indexed by $[0, \infty)$ it is important to know that also continuous functions indexed by $[0, \infty)$ can be made into a Polish space:



Proposition 8.1.19. (i) If we define

$$d(f, g) := \sum_{k=1}^{\infty} \frac{d_k(f, g) \wedge 1}{2^k}, \quad d_k(f, g) = \sup_{x \in [0, k]} |f(x) - g(x)|,$$

then d is a metric on $C([0, \infty))$.

(ii) d metrizes convergence on compacts, that is

$$\lim_{n \rightarrow \infty} d(f_n, g) = 0 \iff \lim_{n \rightarrow \infty} \sup_{x \in K} |f_n(x) - g(x)| = 0 \text{ for all } K \text{ compact.}$$

(iii) $(C([0, \infty)), d)$ is a Polish metric space.

Note that $\|f\|_\infty = \sup_{t \geq 0} |f(t)|$ cannot be used on $C([0, \infty))$ as the supremum must not be finite ($[0, \infty)$ is not compact), for instance all polynomials are unbounded on $[0, \infty)$. We could try to use the bounded continuous functions instead but $(C_b([0, \infty)), \|\cdot\|_\infty)$ is not separable and additionally bounded functions are not enough for our purposes. For these reasons we work with the metric d from the proposition.

Proof. (i) It should be known from basic analysis that d_k is a metric on $C([0, k])$, the properties of a metric space then follow immediately for d .

(ii) It follows from the Heine-Borel Theorem that all compact subsets of $[0, \infty)$ are bounded.

" \Rightarrow ": Suppose $\lim_{n \rightarrow \infty} d(f_n, g) = 0$. Choose K compact and some k such that $K \subseteq [0, k]$. Since $\frac{d_k(f_n, g) \wedge 1}{2^k} \leq d(f_n, g)$ the uniform convergences on $[0, k]$ (and thus K) follows.

" \Leftarrow ": The truncation by 1 allows to apply the dominated convergence theorem to get

$$\lim_{n \rightarrow \infty} d(f_n, g) \stackrel{\text{DCT}}{=} \sum_{k=1}^{\infty} \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{d_k(f_n, g) \wedge 1}{2^k} = 0,$$

since all $[0, k]$ are compact.

(iii) Separability: The set of polynomials with rational coefficients restricted to $[0, n]$ is countable and dense in $(C([0, n]), \|\cdot\|_\infty)$, see the discussion below Theorem 7.4.1. Now suppose $f \in C([0, \infty))$ and $\varepsilon > 0$. Then there is some n such that $\sum_{k=n}^{\infty} \frac{1}{2^k} < \frac{\varepsilon}{2}$. Choosing a polynomial p with rational coefficients such that $\sup_{t \in [0, n]} |f(t) - p(t)| < \frac{\varepsilon}{2}$ then shows that $d(f, p) < \varepsilon$.

Completeness: Suppose $(f_n)_{n \in \mathbb{N}}$ is Cauchy. By the definition of the metric, $(f_n)_{n \in \mathbb{N}}$ restricted to $[0, k]$ is also Cauchy in $(C([0, k]), \|\cdot\|_\infty)$. Since $(C([0, k]), \|\cdot\|_\infty)$ is complete, for all $k \in \mathbb{N}$ there is a uniform (continuous) limit g_k on $[0, k]$. Let us define a function $g : [0, \infty) \rightarrow \mathbb{R}$ as $g_k(x)$ for $x \in [0, k]$ and some $k > x$. Since $g_k = g_{k'}$ on $[0, k]$ for all $k' \geq k$ this construction is well-defined. Using dominated convergence once more yields

$$\lim_{n \rightarrow \infty} d(f_n, g) \stackrel{\text{DCT}}{=} \sum_{k=1}^{\infty} \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{d_k(f_n, g) \wedge 1}{2^k} = 0.$$

Hence, $(C([0, \infty)), \|\cdot\|_\infty)$ is complete. \square

Since $(C([0, \infty)), d)$ is a Polish metric space there is a natural σ -algebra on E , the Borel- σ -algebra generated by all open sets. Such a σ -algebra has much more structure than the product σ -algebra on the generic path space $\mathbb{R}^{[0, \infty)}$. As an example, all probability measures are inner regular. In contrast, $\mathbb{R}^{[0, \infty)}$ is topologically nothing useful. That's why the σ -algebra is not the topological σ -algebra induced by open sets (what are open sets without a topology?) but defined "by hands". Even though $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$ is structurally much more rich there is a lot of similarity to the generic path σ -algebra. For example both σ -algebras have the same simple generators, the cylinder sets, but now cylinder sets of continuous functions.

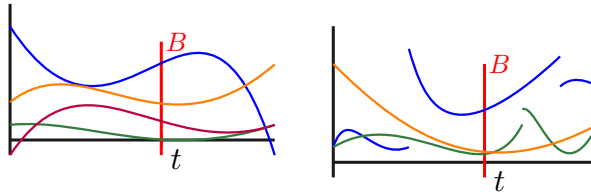


Proposition 8.1.20. $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$ is generated by the cylinder sets of continuous functions, i.e.

$$\begin{aligned}\mathcal{B}(C([0, \infty))) &= \sigma(\{\pi_t^{-1}(B) : t \geq 0, B \in \mathcal{B}(\mathbb{R})\}), \\ &= \sigma(\{\text{finitely generated cylinder sets of continuous functions}\}),\end{aligned}$$

where $\pi_t : C([0, \infty)) \rightarrow \mathbb{R}, f \mapsto f_t$, are the projections at time t .

In order to avoid confusion with the product σ -algebra on all generic functions let us emphasize the difference of projections on all continuous functions and generic functions. The cylinder sets



Cylinder set of continuous vs. cylinder set all functions

of all functions are much larger since they contain all continuous functions passing through B at time t but also such discontinuous functions.

Proof. Intersecting cylinder sets generated by a single time-point leads to all finitely generated cylinder sets. Hence, the second equality holds and we only need to check the first. We will use the trick from Example 1.2.6 that in order to show $\sigma(\mathcal{E}) = \sigma(\mathcal{E}')$ it is enough to show $\mathcal{E} \subseteq \sigma(\mathcal{E}')$ and $\mathcal{E}' \subseteq \sigma(\mathcal{E})$. To do so note that the projections $\pi_t : C([0, \infty)) \rightarrow \mathbb{R}$ are continuous mappings. This follows immediately from the metric of $C([0, \infty))$. If $f_n \rightarrow f$, then the metric implies pointwise convergence $f_n(t) \rightarrow f(t)$ for all $t \in [0, \infty)$ which is nothing but $\pi_t(f_n) \rightarrow \pi_t(f)$.

" \supseteq ": Since the projections π_t are continuous and we are working with Borel- σ -algebras they are also measurable (preimages of open sets are open and those generate $\mathcal{B}(\mathbb{R})$). Hence, all preimages of π_t (cylinder sets generated by one time-point) are in $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$.

" \subseteq ": It is enough to show that some generator of $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$ is contained in $\sigma(\{\pi_t : t \geq 0\})$. We chose the open sets. Since $(C([0, \infty)), d)$ is separable every open set can be written as a countable union of open balls (the open balls around polynomials with rational coefficients form a base of the topology). Hence, we need to show that open balls of functions are in $\sigma(\{\pi_t : t \geq 0\})$. Here is a trick. It is enough to prove that all mappings $f \mapsto d(f_0, f)$ are $(\sigma(\{\pi_t : t \geq 0\}), \mathcal{B}(\mathbb{R}))$ -measurable as their preimages of $[0, \varepsilon) \in \mathcal{B}([0, \infty))$ are balls $B_\varepsilon(f_0)$. By the definition of d it is enough to show that $f \mapsto d_k(f_0, f)$ are measurable for all $k \in \mathbb{N}$ as limits, sums, scalar multiplications, and taking minima are operations that preserve measurability by Proposition 2.3.6. But this follows

by rewriting

$$d_k(f_0, f) = \sup_{t \leq k} |f_0(t) - f(t)| = \sup_{t \leq k, t \in \mathbb{Q}} |f_0(t) - f(t)| = \sup_{t \leq k, t \in \mathbb{Q}} |\pi_t(f_0) - \pi_t(f)|,$$

since the right-hand side is a concatenation of measurable functions with measurable operations. \square

The previous proposition shows that $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$ has the same type of generator as the product σ -algebra $\mathcal{E}^{\otimes I}$ on E^I . It is thus reasonable to copy ideas for probability measures that we have seen before. If \mathbb{P} is a probability measure on $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$, then

$$\mathbb{P}_{t_1, \dots, t_k}(B_1 \times \dots \times B_k) := \mathbb{P}(\{f \in C([0, \infty)) : f(t_1) \in B_1, \dots, f(t_k) \in B_k\}), \quad t_i \geq 0, B_i \in \mathcal{B}(\mathbb{R}),$$

is called a finite-dimensional distribution of \mathbb{P} . Since probability measures are uniquely defined on \cap -stable generators the finite-dimensional distributions uniquely determine the law, just as Proposition 8.1.1 for probability measures on the generic path space.



Corollary 8.1.21. A probability measure \mathbb{P} on $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$ is uniquely determined by the family $\{\mathbb{P}_{t_1, \dots, t_k} : k \in \mathbb{N}, t_i \geq 0\}$ of all finite-dimensional distributions.

The generator of finitely generated cylinder sets reveals a striking fact. Restricting a cylinder set from the generator of $\mathcal{B}(\mathbb{R}^{[0, \infty)})$ to the continuous functions gives a cylinder set from the generator of $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$. This is no coincidence, the same holds for the entire σ -algebras:



Proposition 8.1.22. $\mathcal{B}(\mathbb{R}^{[0, \infty)})|_{C([0, \infty))} = \mathcal{B}(C([0, \infty)))$

Recall that for a measurable space (Ω, \mathcal{A}) and some (possibly non-measurable) set $B \subseteq \Omega$ one defines the trace- σ -algebra on B as $\mathcal{A}|_B := \{A \cap B : A \in \mathcal{A}\}$. It is easy to check that this is again a σ -algebra and that $\mathcal{C} \cap B = \{C \cap B : C \in \mathcal{A}\}$ is a generator of $\mathcal{A}|_B$ if \mathcal{C} is a generator of \mathcal{A} .

Proof. We use again the strategy that in order to prove equality $\sigma(\mathcal{E}) = \sigma(\mathcal{E}')$ it suffices to show $\mathcal{E} \subseteq \sigma(\mathcal{E}')$ and $\mathcal{E}' \subseteq \sigma(\mathcal{E})$.

" \subseteq ": Note that the trace- σ -algebra is generated by all intersections of finitely generated cylinder sets of all functions with the continuous functions. Of course, all such sets are finitely generated cylinder sets of continuous functions (generated by the same time-points), which are in $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$.

" \supseteq ": We use the cylinder sets of continuous functions generated by one time-point. Those are of course the same as the cylinder sets of all functions (through the same time-point) intersected with the continuous functions. But those sets are in the trace- σ -algebra. \square

Here is an important question that is motivated from the observation that $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$ and $\mathcal{B}(\mathbb{R}^{[0, \infty)})$ have the same kind of semiring generators.



Could we also use the proof of Kolmogorov's extension theorem to construct measures on $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$ from consistent families of finite-dimensional distributions? The frustrating answer is: no! Going through the proof of the Kolmogorov extension theorem one finds that the proof fails in the construction of the contradiction, that function must not be continuous.

We stop the discussion here, there is no complete identification of all probability measures on $C([0, \infty))$.

Proposition 8.1.22 has an important consequence for the law of stochastic processes with continuous sample paths. Before introducing laws of processes on $C([0, \infty))$ a bit of care is needed on how to define continuous processes.



Definition 8.1.23. Let $(X_t)_{t \geq 0}$ a stochastic process on some probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$.

- (i) X is said to be continuous/differentiable/etc. if $\omega \mapsto X_t(\omega)$ is continuous/differentiable/etc. for all $\omega \in \Omega$.
- (ii) X is said to be almost surely continuous/differentiable/etc. if there is an event C of probability 1 so that $t \mapsto X_t(\omega)$ is continuous/differentiable/etc. for all $\omega \in C$.

It is important to note that the definition does not use measurability of the set $\{\omega \in \Omega \mid t \mapsto X_t(\omega) \text{ is continuous}\}$, this must not be the case, for instance in the canonical construction, only that it contains a measurable set C which has probability 1. We will later see that there is no big difference between the two concepts by "modifying" an almost surely process on C^c to any continuous function (for instance $X_t(\omega) \equiv 0$ for all $\omega \notin C$).

The law $\mathbb{P}^X(B) := \mathbb{P}(X \in B)$ of a stochastic process has already been defined on the product σ -algebra $\mathcal{B}(\mathbb{R}^{[0,\infty)})$ as a push-forward of the process seen as path-valued random variable (see Definition 8.1.13). If X is continuous it would certainly be nicer also to define the law of X on $C([0, \infty)) \subseteq \mathbb{R}^{[0,\infty)}$ as the smaller set is a Polish space. To have an analogy in mind it might be nicer to view the law of a positive random variable as a measure on $\mathcal{B}([0, \infty))$ instead of a measures on $\mathcal{B}(\mathbb{R})$, for instance because measures on $\mathcal{B}([0, \infty))$ are uniquely defined by negative exponential moments. What is needed to proceed is that a continuous process is not only $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\mathbb{R}^{[0,\infty)}))$ -measurable as a mapping $X : \Omega \rightarrow \mathbb{R}^{[0,\infty)}$ but also $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(C([0, \infty))))$ -measurable seen as a mapping to $X : \Omega \rightarrow C([0, \infty)) \subseteq \mathbb{R}^{[0,\infty)}$. This follows from Proposition 8.1.22 as follows. If $B \in \mathcal{B}(C([0, \infty)))$ then there is some $B' \in \mathcal{B}(\mathbb{R}^{[0,\infty)})$ with $B = B' \cap C([0, \infty))$. Hence,

$$X^{-1}(B) = X^{-1}(B') \cap X^{-1}(C([0, \infty))) \stackrel{X \text{ cont.}}{=} X^{-1}(B') \cap \Omega \in \mathcal{A},$$

using that X is $(\mathcal{A}, \mathcal{B}(\mathbb{R}^{[0,\infty)}))$ -measurable. Hence, a continuous process can also be interpreted as a random variable with values in $C([0, \infty))$, thus, induces a law on $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$.



Definition 8.1.24. If $(X_t)_{t \geq 0}$ is a continuous stochastic process then the **law $\mathbb{P}^{X,c}$ of X on $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$** is defined as

$$\mathbb{P}^{X,c}(B) = \mathbb{P}(X \in B), \quad B \in \mathcal{B}(C([0, \infty))).$$

There are two reasons why we are interested in the law of continuous processes on $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$. Firstly, this will be used in order to define weak convergence of processes (for Donsker's theorem) as weak convergence of their laws on the Polish space $(C([0, \infty)), d)$. Secondly, it can be more useful to work with processes for which all $t \mapsto X_t(\omega)$ are continuous as suddenly quantities over uncountably many random variables, such as $\omega \mapsto \inf_{t \in [0,1]} X_t(\omega)$, are random variables (measurable) without further thought, as they simplify to $\omega \mapsto \inf_{t \in [0,1] \cap \mathbb{Q}} X_t(\omega)$. For the moment all this looks like abstract nonsense, the concepts will awake to life once we talk about the Brownian motion.

Even though \mathbb{P}^X was already defined as the law of X on the generic path space the superscript c is usually omitted. According to Corollary 8.1.21 laws on the continuous functions are uniquely defined on the continuous cylinder sets, hence, we are naturally interested in the finite dimensional marginals

$$\begin{aligned} \mathbb{P}_{t_1, \dots, t_k}^{X,c}(B_1 \times \dots \times B_k) &:= \mathbb{P}^{X,c}(\{f \in C([0, \infty)) : f(t_1) \in B_1, \dots, f(t_k) \in B_k\}) \\ &= \mathbb{P}(X_{t_1} \in B_1, \dots, X_{t_k} \in B_k), \quad t_i \geq 0, B_i \in \mathcal{B}(\mathbb{R}), \end{aligned}$$

on $\mathcal{B}(\mathbb{R}^k)$ which are, by definition, equal to the finite-dimensional marginals $\mathbb{P}_{t_1, \dots, t_k}^X$ defined before.



A set of consistent finite-dimensional distributions always gives rise to a stochastic processes X with the given finite-dimensional marginals by the Kolmogorov extension theorem and the canonical construction on the generic path space. We have no idea, yet, if that process is continuous or not. If it would be continuous than the generic path space could be forgotten completely using yet another canonical construction:

- $\tilde{\Omega} := C([0, \infty))$,
- $\tilde{\mathcal{A}} := \mathcal{B}(C([0, \infty)))$,
- $\tilde{\mathbb{P}} := \mathbb{P}^{X,c}$,
- \tilde{X} is the identity mapping from $C([0, \infty))$ to $C([0, \infty))$ and $\tilde{X}_t = \pi_t(X)$.

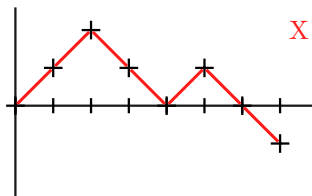
Then \tilde{X} is a continuous stochastic process with same finite-dimensional marginals as X .

This canonical construction is much nicer than the one from Theorem 8.1.16 as the generic path space $\mathbb{R}^{[0, \infty)}$ does not appear anymore. The big trouble remains that we have no clue on how to construct measures on the continuous functions, hence, no clue on how to construction stochastic processes with continuous paths. There are two major ways to overcome this problem:

- Some continuous stochastic processes can be written down explicitly.
- Construct a generic process using Kolmogorov's extension theorem and then "make it continuous".

For the first approach here is a simple example, a similar example appears later as one of several possible constructions of the Brownian motion.

Example 8.1.25. Take an iid sequence Y_1, Y_2, \dots on some probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ (this is based on the Kolmogorov extension theorem!) and define the random walk with jump-sizes Y as in Example 6.2.2. Now define X to be the linear interpolation of the random walk as in the illustration. Then $t \mapsto X_t(\omega)$ is continuous for all $\omega \in \Omega$. The corresponding law \mathbb{P}^X on $C([0, \infty))$



is called the **random walk law**, the canonical process under this law is a random walk. It will later be proved that random walk laws of scaled random walks converge weakly on $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$ to the Wiener measures, the law of the Brownian motion.

We now turn to the powerful second approach, modifying discontinuous processes into continuous processes.

The constructing of continuous stochastic processes

There are different ways of defining the regularity of a real-valued functions. Continuity and differentiability are simple but not very precise notions, a more refined notion is Hölder continuity.



Definition 8.1.26. A function $f : [0, \infty) \rightarrow \mathbb{R}$ is called **(globally) Hölder**



continuous of index $\gamma \in (0, 1]$ with constant K

$$|f(t) - f(s)| \leq K|t - s|^\gamma, \quad \forall t, s \in \mathbb{R}.$$

We call f **Hölder continuous on compacts** of index $\gamma \in (0, 1]$ with constants $(K_N)_{N \in \mathbb{N}}$ if

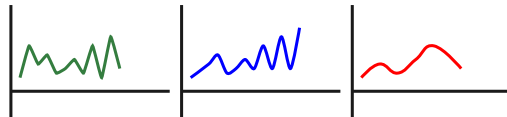
$$|f(t) - f(s)| \leq K_N|t - s|^\gamma, \quad \forall t, s \leq N,$$

for all $N \in \mathbb{N}$. A function f is called **locally Hölder continuous** of index $\gamma \in (0, 1]$ if for all t there is a neighborhood U_t of t and a constant K_t such that

$$|f(t) - f(s)| \leq K_t|t - s|^\gamma, \quad \forall s \in U_t.$$

Finally, f is called **Hölder continuous in t** of index $\gamma \in (0, 1]$ if there is a neighborhood U_t of t in which the previous inequality holds for some constant K_t .

The notion of local and global Hölder continuity is standard, the notion of "Hölder continuity on compacts" does not exist and is only used here for didactic reasons as it will allow us more easily to talk about tightness on $C([0, \infty))$. The general intuition of Hölder continuity should be that the roughness decreases for increasing γ and $\gamma \approx 1$ gives pretty smooth functions. Why is this? Suppose t is close to s . Then the difference of the function between t and s , also called an increment, is bounded by the distance raised to the power γ . If t is close to s ($|t - s| < 1$) then increasing the power γ decreases the size of the increment $|f(t) - f(s)|$, f has infinitesimally small fluctuations (the spikes are not very sharp). The different notions concerning the constant K are secondary for the understanding of roughness (the power γ has a stronger effect than the constant K) but turn to be very delicate in further applications. To sharpen your intuition

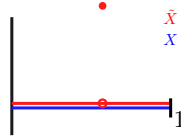


From rough to smooth : small γ , medium γ , $\gamma = 1$

please think about the following exercise.



- f Hölder continuous $\Rightarrow f$ Hölder continuous on compacts $\Rightarrow f$ locally Hölder continuous
- If f is (locally) Hölder continuous of index γ , then f is also (locally) Hölder continuous of index γ' for all $\gamma' < \gamma$.
- If f is continuously differentiable, then f is Hölder continuous on compacts of index 1. If f is continuously differentiable with bounded derivative then f is also globally Hölder continuous of index 1 (which is the same as Lipschitz continuous). Do you have an example?
- If f would be Hölder continuous with index $\gamma > 1$, then f would be constant (have a look at the differential quotient). That's why we directly restrict to $\gamma \in (0, 1]$.
- $f(x) = |x|^\beta$, $\beta < 1$, is not differentiable at 0 but locally Hölder continuous of index β . Away from 0 they are continuously differentiable, hence, locally Lipschitz continuous.



modifications but not indistinguishable



- Find an example of a function which is continuous but not Hölder continuous for any $\gamma \in (0, 1]$. (give it a try and then use google)

Motivated by the last example we might think of locally Hölder continuous functions of index β to be spiky functions with (possibly many) rough tips that can be as rough as $|x|^\beta$ around 0. If we think about the graph of $|x|^\beta$ at zero as a piece of metal, would we wipe our hands along the piece? Of course not, only if $\beta \geq 1$. This is how we can picturize roughness in Mathematics, local Hölder continuity is one way of measuring the strength of roughness. Global Hölder continuity allows to additionally estimate increments $|f(t) - f(s)|$ over larger time-horizons, an additional property that does not relate to the spikiness of the graph.

We will prove below that under certain conditions a stochastic process can be "modified" in a way that sample paths are continuous. Even better, there is a relatively simple condition under which sample paths are locally Hölder continuous with an identifiable index γ . Caused by the additional complexity of time there are different notions of equality of stochastic processes that go beyond the uniqueness of the laws when seen as a path-valued random variable.



Definition 8.1.27. Suppose X and \tilde{X} are stochastic processes with index set I on the same probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$. Then \tilde{X} is a **modification** of X if $\mathbb{P}(X_t = \tilde{X}_t) = 1$ for all $t \in I$.

We use the notion \tilde{X} in order to emphasize that the two stochastic processes are defined on the same probability space. Being modifications of each other is a very different concept of equality of processes than having the same finite-dimensional distributions (i.e. same law). Here, X and \tilde{X} must be defined on the same probability space and, intersecting events of probability 1, X and \tilde{X} automatically have the same finite-dimensional distributions. Thus, in a way, being modifications of each other is much more equal than only having same law. On a path-wise level modifications can be very different. As an example if all X_t are symmetric random variables, then mirroring the path gives processes that look very different but X and $-X$ are modifications of each other. Comparing to random variables there should be an even stronger concept, almost sure equality of the paths. We would like to call two processes indistinguishable if $\mathbb{P}(X_t = \tilde{X}_t \text{ for all } t \in I) = 1$. But there is a technical problem: Writing $\{X_t = \tilde{X}_t \text{ for all } t \in I\} = \cap_{t \in I} \{X_t = \tilde{X}_t\}$ there is again an uncountability issue. The righthand side is measurable if I is countable, but not necessarily if I is uncountable. Here is the good definition:



Definition 8.1.28. Suppose X and \tilde{X} are stochastic processes with index set I on the same probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$. Then X and \tilde{X} are called **indistinguishable** if there is an event C with probability 1 such that $X_t(\omega) = \tilde{X}_t(\omega)$, $t \in I$, for all $\omega \in C$.

Here is the simplest example to separate both notions of equality for processes. Suppose $U \sim \mathcal{U}([0, 1])$ is a uniformly distributed random variable on some probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ and define the stochastic processes $X_t := 0$ and $\tilde{X}_t := \mathbf{1}_{\{U\}}(t)$ on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ with index set $I = [0, 1]$. Then \tilde{X} is a modification of X as $\mathbb{P}(X_t = \tilde{X}_t) = \mathbb{P}(U \neq t) = 1$ but their paths are almost surely different (see the drawing). The next exercise is useful to play with the definition.



- Show that (i) \Rightarrow (ii) \Rightarrow (iii) hold, for
 - X and \tilde{X} are indistinguishable.
 - X is a modification of \tilde{X} .
 - X and \tilde{X} have the same finite-dimensional distributions (and same law).
 Give examples that the converses are generally wrong.
- If X is almost surely continuous, then setting $X(\omega) \equiv 0$ for all $\omega \notin C$ gives a modification with continuous sample paths.
- If X is almost surely continuous, then every almost surely continuous modification \tilde{X} is indistinguishable from X (\mathbb{Q} being dense in \mathbb{R} is always useful for continuous functions)

In order to construct continuous processes from processes with unknown path regularity we will refer to the famous Kolmogorov-Chentsov theorem. The theorem is actually much better, under a Hölder-type condition (which is easy to check in many situations) a modification with locally Hölder continuous paths is constructed.


Theorem 8.1.29. (Kolmogorov-Chentsov theorem)

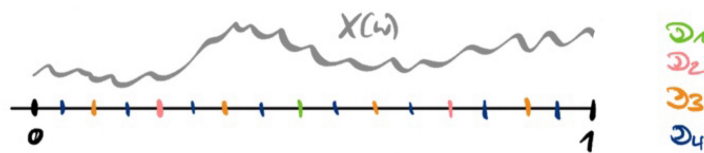
Suppose $(X_t)_{t \geq 0}$ is a stochastic process on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ such that for all $T > 0$ there are c, α, β with

$$\mathbb{E}[|X_t - X_s|^\alpha] \leq c \cdot |t - s|^{1+\beta}, \quad \forall t, s \leq T.$$

Then there is a modification \tilde{X} of X such that \tilde{X} has locally Hölder continuous (in particular continuous) paths of order γ for all $\gamma < \frac{\beta}{\alpha}$.

Proof. We do not prove the probability of Hölder continuity is 1 for the modification (this is not necessarily a measurable event!) but following the proof closely we will construct explicitly a measurable set $A \in \mathcal{A}$ of probability 1 on which the modification is continuous.

Let us fix $\gamma < \frac{\beta}{\alpha}$, set $K := \frac{2}{1-2^{-\gamma}}$ and assume the index set is $[0, 1]$, the extension to $[0, \infty)$ is discussed in the very end of the proof. We will construct a set $A \in \mathcal{A}$ of measure 1 such that $\omega \mapsto X_t(\omega)$ is (locally) Hölder continuous with constant K and index γ when restricted to a set \mathcal{D} of time-points which is dense in $[0, 1]$. Then we redefine $X_t(\omega)$ for $t \notin \mathcal{D}$ as right-limits from \mathcal{D} for $\omega \in A$ and $X(\omega) \equiv 0$ for $\omega \notin A$. The set \mathcal{D} of good time-points will be the set of all dyadic rationals in $[0, 1]$, defined as follows: $\mathcal{D}_n = \{0, \frac{1}{2^n}, \frac{2}{2^n}, \dots, 1\}$ and $\mathcal{D} := \bigcup_{n=1}^{\infty} \mathcal{D}_n$. Note that $\mathcal{D}_1 \subseteq \mathcal{D}_2 \subseteq \dots \subseteq \mathcal{D}$ and \mathcal{D} is dense in $[0, 1]$. The main step is to use the assumption to prove the Hölder property on



approximation on the dyadics

the dyadiics.



X almost surely satisfies the Hölder property on \mathcal{D} .

The argument goes as follows: We prove the almost sure Hölder continuity on \mathcal{D} by chaining from one dyadic to another by a shortest path along neighboring dyadic points. Such increments are first estimated by Markov's inequality to obtain an almost sure uniform upper bound through the Borel-Cantelli lemma.

(i) In a first step let us estimate increments over neighboring dyadic numbers in \mathcal{D}_n by combining the Markov inequality and Borel-Cantelli. This step will provide the almost sure event A . First note that

$$\mathbb{P}(|X_t - X_s| > \varepsilon) \stackrel{\text{Markov}}{\leq} \frac{\mathbb{E}[|X_t - X_s|^\alpha]}{\varepsilon^\alpha} \stackrel{\text{ass.}}{\leq} c \frac{|t - s|^{1+\beta}}{\varepsilon^\alpha} \quad (8.6)$$

so that, in particular,

$$\mathbb{P}(|X_{\frac{k}{2^n}} - X_{\frac{k-1}{2^n}}| > 2^{-\gamma n}) \leq c 2^{\alpha \gamma n} \cdot 2^{-n(1+\beta)} = c 2^{-n(1+\beta-\alpha\gamma)}.$$

Since a maximum is larger than a given number if each element of the maximum is larger than that given number, we obtain

$$\begin{aligned} \mathbb{P}\left(\underbrace{\max_{k \leq 2^n} |X_{\frac{k}{2^n}} - X_{\frac{k-1}{2^n}}|}_{=: A_n} > 2^{-\gamma n}\right) &\leq \mathbb{P}\left(\bigcup_{k=1}^{2^n} \{|X_{\frac{k}{2^n}} - X_{\frac{k-1}{2^n}}| \geq 2^{-\gamma n}\}\right) \\ &\stackrel{\text{sub. add.}}{\leq} \sum_{k=1}^{2^n} \mathbb{P}(|X_{\frac{k}{2^n}} - X_{\frac{k-1}{2^n}}| \geq 2^{-\gamma n}) \\ &\leq c \cdot \sum_{k=1}^{2^n} 2^{-n(1+\beta-\alpha\gamma)} \\ &= c \cdot 2^{-n(\beta-\alpha\gamma)}. \end{aligned}$$

The righthand side is summable by the choice of γ . Hence, Borel-Cantelli 4.6.4 implies that $\limsup A_n$ is a zero set. Defining $A := \{A_n \text{ i.o.}\}^c \in \mathcal{A}$ then yields $\mathbb{P}(A) = 1$, and that, for all $\omega \in A$, there are numbers $n_0(\omega)$ so that

$$\max_{k \leq 2^n} |X_{\frac{k}{2^n}} - X_{\frac{k-1}{2^n}}| \leq \frac{1}{2^{\gamma n}}, \quad \forall n \geq n_0(\omega). \quad (8.7)$$

The important point is that on A we can estimate all increments over neighboring dyadics.

(ii) The next step is the so-called chaining ("hangeln") trick. Using the above estimate for increments over neighboring dyadics we can chain cleverly from one dyadic to another by going only over neighboring dyadics of same type. In fact, chaining all the way along neighbors is a mess writing, an induction by chaining through coarser \mathcal{D}_k is simpler to write (see the picture).



chaining trick (orange is subset of blue)

Fix $\omega \in A$ so that we can use (8.7) for all $m \geq N \geq n_0(\omega)$. Now suppose $m > N$ and $t, s \in \mathcal{D}_m$ are close enough such that $|t - s| < \frac{1}{2^N}$. We use induction (starting at $m = N + 1$) to prove that

$$|X_t(\omega) - X_s(\omega)| \leq 2 \sum_{k=N+1}^m \frac{1}{2^{\gamma k}}, \quad \forall m > N,$$

holds.

- Induction starts at $m = N + 1$: For $m = N + 1$, t and s must be neighbors as the distance between time-points in \mathcal{D}_{N+1} is precisely $\frac{1}{2^{N+1}} < \frac{1}{2^N}$ if t and s are neighbors and otherwise larger than $\frac{1}{2^N}$. Hence, the claim follows from (8.7) as $m \geq n_0(\omega)$.
- Induction step: Now suppose the claim holds for some $m - 1 > N$ and take $s, t \in \mathcal{D}_m$. We chose $t', s' \in \mathcal{D}_{m-1}$ as in the picture (the closest ones between t and s), use the estimate on increments for neighbors (note that $\mathcal{D}_{m-1} \subseteq \mathcal{D}_m$) and the induction hypothesis:

$$\begin{aligned} |X_t(\omega) - X_s(\omega)| &\stackrel{\Delta}{\leq} |X_t(\omega) - X_{t'}(\omega)| + |X_{t'}(\omega) - X_{s'}(\omega)| + |X_{s'}(\omega) - X_s(\omega)| \\ &\stackrel{2x \text{ (8.7), Ind. hyp.}}{\leq} \frac{1}{2^{\gamma m}} + 2 \sum_{k=N+1}^{m-1} \frac{1}{2^{\gamma k}} + \frac{1}{2^{\gamma m}} \\ &= 2 \sum_{k=N+1}^m \frac{1}{2^{\gamma k}} \end{aligned}$$

(iii) We can now show that $t \mapsto X_t(\omega)$ satisfies the local Hölder continuity with constant K on \mathcal{D} for all $\omega \in A$. To do so fix some $t \in \mathcal{D}$ and define the neighborhood $U_t(\omega) = (t - h(\omega), t + h(\omega))$ with $h(\omega) = 2^{-n_0(\omega)}$. If $s \in U_t(\omega)$, then there is some $N \geq n_0(\omega)$ with $\frac{1}{2^{N+1}} \leq |t - s| \leq \frac{1}{2^N}$, so that, from the above,

$$|X_t(\omega) - X_s(\omega)| \stackrel{(ii)}{\leq} 2 \sum_{k=N+1}^{\infty} \frac{1}{2^{\gamma k}} = \frac{1}{2^{\gamma(N+1)}} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{2}{2^{\gamma k}} \leq \underbrace{\frac{K}{1-\frac{1}{2^\gamma}}}_{=\frac{2}{1-\frac{1}{2^\gamma}}} |t - s|^\gamma. \quad (8.8)$$

Hence, restricted to the time-points in \mathcal{D} , $t \mapsto X_t(\omega)$ is locally Hölder continuous with index γ for all $\omega \in C$.

Carrying out the same construction on all intervals $[n, n+1]$ and intersecting the appearing events A_n gives an event (denoted by A again) of probability 1 on which the above holds for a dense subset (also denoted by \mathcal{D} again) of $[0, \infty)$



Defining the Hölder continuous modification \tilde{X} .

Fix $t \notin \mathcal{D}$ and take any sequence (s_n) in \mathcal{D} that decreases to t . By (8.8), for all $\omega \in A$ the sequence $(X_{s_n}(\omega))_{n \in \mathbb{N}}$ is a real Cauchy sequence, hence, converges. Note that (8.8) also shows that the limit is independent of the choice of the sequence. Now we define

$$\tilde{X}_t(\omega) = \begin{cases} \lim_{s \rightarrow t, s \in \mathcal{D}} X_s(\omega) & : t \notin \mathcal{D} \\ X_t(\omega) & : t \in \mathcal{D} \end{cases}, \quad t \geq 0,$$

for $\omega \in A$ and $\tilde{X}(\omega) \equiv 0$ for $\omega \notin A$. Then

- \tilde{X} is a stochastic process on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ because all \tilde{X}_t are random variables on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ as measurability is preserved under taking limits.
- for all $\omega \in A$, $t \mapsto \tilde{X}(\omega)$ inherits the local Hölder continuity of index γ as $|\cdot|$ is continuous, for $\omega \notin A$ the Hölder continuity is trivial (zero-function).

It only remains to show that \tilde{X} is a modification of X . For $t \in \mathcal{D}$ we have $\mathbb{P}(X_t = \tilde{X}_t) \geq \mathbb{P}(A) = 1$. For $t \notin \mathcal{D}$ we use that (8.6) implies $X_s \xrightarrow{P} X_t$, $s \rightarrow t$. Additionally, by definition of \tilde{X} , X_s converges along \mathcal{D} almost surely to \tilde{X}_t (on the event A), hence, in particular $X_s \xrightarrow{P} \tilde{X}_t$ as $s \rightarrow t$. Since limits under the convergence in probability are almost surely unique this also shows that $\mathbb{P}(X_t = \tilde{X}_t) = 1$ for $t \notin \mathcal{D}$. That's it, \tilde{X} is a modification of X with Hölder continuous paths. \square

Please keep in mind the construction of the modification \tilde{X} . Away from some zero probability event the modification just consists of the old paths extended continuously from a dense subset of time, which for continuous paths does not change anything at all.



If X has continuous paths then \tilde{X} and X are indistinguishable, \tilde{X} only differs on a zero set where it is set to the zero function. In that case Kolmogorov-Chentsov should rather be seen as a statement on the Hölder-regularity of paths of X .

There is a simple example which shows best how things work. Returning to the zero process X on $[0, 1]$ and the random one-point process $Y = \mathbf{1}_{\{U\}}$ from above, then Y is discontinuous and X is an almost surely continuous modification of Y .



Go through the construction of the proof for $Y = \mathbf{1}_{\{U\}}$ and check why the modification \tilde{Y} from the proof is indistinguishable from the trivial zero process. Can you identify the occurring events of probability 1?

Let us now summarize the section for the Kolmogorov-Chentsov approach of constructing continuous stochastic processes with given finite-dimensional marginals:



- (i) Write down a consistent family $\{\mathbb{P}_J : |J| < \infty\}$ of finite-dimensional measures indexed by I .
- (ii) Use Theorem 8.1.16 to obtain a stochastic process X on some $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ with finite-dimensional marginals \mathbb{P}_J .
- (iii) Check the Hölder-type condition of Kolmogorov-Chentsov to obtain a continuous (even Hölder continuous) modification \tilde{X} . Since modifications have the same finite-dimensional marginals, \tilde{X} has the finite-dimensional marginals \mathbb{P}_J .

If of interest, use the law $\mathbb{P}^{\tilde{X}, c}$ of \tilde{X} induced on $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$ with finite-dimensional marginals \mathbb{P}_J and work with the canonical construction.

There is a large class of processes for which the approach can be applied easily. Centered Gaussian processes are natural candidates as we already know how to construct from the covariance function K a family of consistent finite-dimensional distributions. Since linear combinations of Gaussian vectors are Gaussian, expectations of powers of $|X_t - X_s|$ can be computed as a lot is known for moments of normal distributions. In the next section the approach will be carried out for the Brownian motion.

8.2 Foundation of Brownian motion

Lecture 23

We now come to the big final of this set of lectures notes. The Brownian motion. While the origin was to describe the two-dimensional movement of pollen in water by the biologist Robert Brown in 1827¹ the first rigorous formulations date back to the beginning of the last century. The wide use of Brownian motion is perhaps best reflected in citing more applications in Einstein's treatment of the movement of molecules² and Bachelier's famous model of a stock in his „Théorie de la spéculation“³. Also within Mathematics the Brownian motion and its generalizations have turned out to be universal objects that appear very naturally when discrete structures are made to converge to continuous structures. The aim of this section is to present the foundations and to prove the universal approximation property of a Brownian motion in the simplest setting of stochastic processes.

¹Brown, Robert: "A brief account of microscopical observations made in the months of June, July and August, on the particles contained in the pollen of plants; and on the general existence of active molecules in organic and inorganic bodies", Philosophical Magazine, 4 (21), 1828, 161–173.

²Einstein, Albert: "Investigations on the Theory of Brownian Movement", 1956, New York: Dover.

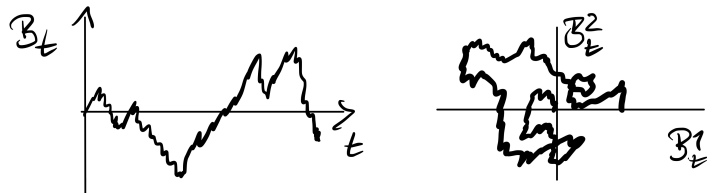
³Bachelier, Louis: "Théorie de la spéculation", Annales Scientifiques de l'École Normale Supérieure, 3 (17), 1900, 21–86.



Definition 8.2.1. A real-valued stochastic process $(B_t)_{t \geq 0}$ on some probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ is called a **(standard) Brownian motion** if

- (i) $B_0 = 0$ \mathbb{P} -almost surely
- (ii) B has **stationary and independent increments**, i.e.
 - the distribution of $B_{t+h} - B_t$ depends on h but not on t ,
 - the increments $B_{t_1} - B_{t_0}, \dots, B_{t_n} - B_{t_{n-1}}$ are independent random variables for all $0 \leq t_0 \leq \dots \leq t_n$.
- (iii) The paths $t \mapsto B_t$ are \mathbb{P} -almost surely continuous.
- (iv) $B_t \sim \mathcal{N}(0, t)$ for all $t > 0$

Typically one also calls σB a Brownian motion if B is a standard Brownian motion and $\sigma > 0$. If B_1, \dots, B_d are independent Brownian motions on the same probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, then $B := (B_1, \dots, B_d)$ is called a **d -dimensional Brownian motion**.



Visualisation of one- and two-dimensional Brownian motions

There are other equivalent definitions of the Brownian motion, viewing the Brownian motion as special case of two of the most important classes of stochastic processes.

- A Brownian motion is an almost surely continuous **centered Gaussian process** indexed by $[0, \infty)$ with covariance function $K(s, t) = s \wedge t$.
- A **Lévy process** is a stochastic process with sample paths that are right continuous with left limits (RCLL) that start in 0 and have stationary and independent increments. A Brownian motion is the only non-deterministic Lévy process with continuous sample paths.

We are not going deeper into the rich class of Lévy processes which is typically seen as the continuous-time and -space generalization of random walks since random walks satisfy the same independence and stationarity property of increments. At least it should be mentioned that the Poisson process and a useful generalisation share the Lévy property of the Brownian motion:

Example 8.2.2. Suppose Y_1, \dots is an iid sequence and N is a Poisson process (see Example 6.1.3) that is independent of the sequence. Then

$$X_t := \sum_{k=1}^{N_t} Y_k, \quad t \geq 0,$$

is called **compound Poisson process**.

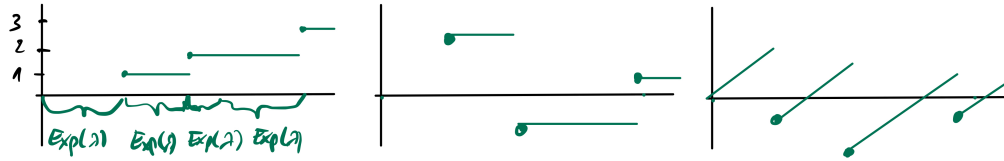
A compound Poisson process is the natural generalisation of a Poisson process, the jumps at the jump-times of the Poisson process are allowed to be random instead of 1. It is actually not so easy to show that the Poisson process is a Lévy process. But if we take that for granted it is a

good (but not simple) exercise to compute with characteristic functions to infer that also all compound Poisson processes are Lévy processes.



Show that the compound Poisson process is a Lévy process.

There is a complete description of all stochastic processes that satify the Lévy property. All Lévy processes are sums of a deterministic linear drift, a Brownian motion, and a limit of compound Poisson processes in which the jump frequency is increased (not easy!). Adding a linear drift to a compound Poisson process with negative jumps $X_t = a \cdot t + \sum_{k=1}^{N_t} Y_k$ is a simple model for the wealth of an insurance compancy. The drift represents the deterministic income through the insurance premium of customers, the negative jumps represent the costs of claims. In Insurance Mathematics the model is called **Cramér-Lundberg model**.



Poissonprocess, compound Poisson process, Cramér-Lundberg model

Instead of working with the Lévy point of view we use the Gaussian point of view and first prove the above claimed connection:



Proposition 8.2.3. A real-valued stochastic process X on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ with index-set $I = [0, \infty)$ is a Brownian motion if and only if X is a centered Gaussian process with covariance function $K(s, t) = s \wedge t$ and almost surely continuous sample paths.

Proof. " \Rightarrow ": Let $s < t$. First note that the increments $X_t - X_s$ are $\mathcal{N}(0, t - s)$ by combining properties (i), (ii), and (iii) since $X_t - X_s \sim X_{t-s} - X_0 \sim X_{t-s} \sim \mathcal{N}(0, t - s)$. Writing

$$\begin{pmatrix} X_s \\ X_t \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} X_s \\ X_s + (X_t - X_s) \end{pmatrix} = A \cdot \begin{pmatrix} X_s \\ X_t - X_s \end{pmatrix}$$

with $A = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 1 & 1 \end{pmatrix}$ shows that (X_s, X_t) is a Gaussian vector as $(X_t, X_t - X_s)$ is a vector of independent Gaussian random variables. The same trick works for all finite-dimensional distributions $(X_{t_1}, \dots, X_{t_k})$ which can be written as a matrix multiplication of some (more complicated) matrix with a vector of increments which are independent and Gaussian. This shows that X is a Gaussian process. Furthermore, as $X_t \sim \mathcal{N}(0, t)$ the Gaussian process is also centered. To compute the covariance function $K(s, t)$ we proceed similarly:

$$\begin{aligned} \varphi_{(X_s, X_t)}(t_1, t_2) &= \mathbb{E}[\exp(i(t_1 X_s + t_2 X_t))] \\ &= \mathbb{E}[\exp(i(t_1 + t_2) X_s) \exp(it_2(X_t - X_s))] \\ &\stackrel{\text{ind. incr.}}{=} \mathbb{E}[\exp(i(t_1 + t_2) X_s)] \mathbb{E}[\exp(it_2(X_t - X_s))] \\ &\stackrel{\text{centr. Gaussian}}{=} \exp\left(-\frac{1}{2}(t_1 + t_2)^2 s\right) \exp\left(-\frac{1}{2}t_2^2(t - s)\right) \\ &= \exp\left(-\frac{1}{2}\left\langle \begin{pmatrix} t_1 \\ t_2 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} s & s \\ s & t \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} t_1 \\ t_2 \end{pmatrix} \right\rangle\right), \end{aligned}$$

which is the characteristic function of a $\mathcal{N}\left(\begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} s & s \\ s & t \end{pmatrix}\right)$ random vector. Since the characteristic function characterises the law it follows that $K(s, t) = s \wedge t$.

" \Leftarrow ": We check the three defining properties of a Brownian motion:

- (i) $\text{Var}[X_0] = \text{Cov}(X_0, X_0) = 0 \wedge 0 = 0$, hence, $X_0 = 0$ almost surely.
- (ii) The assumption implies that the finite-dimensional marginals $(X_{t_1}, \dots, X_{t_k})$ are centered Gaussian vectors. Writing the vector of increments $(X_{t_2} - X_{t_1}, \dots, X_{t_k} - X_{t_{k-1}})$ as a matrix multiplication of $(X_{t_1}, \dots, X_{t_k})$ shows that the vector of increments is centered Gaussian, hence, is uniquely determined by all covariances according to the discussion at the end of Chapter 7. To show that all covariances are zero we use linearity of expectations. For $t_i \geq t_{i-1} \geq t_j \geq t_{j-1}$ this gives

$$\begin{aligned} & \text{Cov}(X_{t_j} - X_{t_{j-1}}, X_{t_i} - X_{t_{i-1}}) \\ &= \text{Cov}(X_{t_j}, X_{t_i}) - \text{Cov}(X_{t_{j-1}}, X_{t_i}) + \text{Cov}(X_{t_{j-1}}, X_{t_{i-1}}) - \text{Cov}(X_{t_j}, X_{t_{i-1}}) \\ &= t_j - t_{j-1} + t_{j-1} - t_j = 0. \end{aligned}$$

Hence, the covariance matrix is a diagonal matrix and thus the increments are independent. Since (X_t, X_{t+h}) is a Gaussian vector also the linear combination $X_{t+h} - X_t$ is Gaussian. The variance can be computed from the assumed variance structure:

$$\text{Var}[X_{t+h} - X_t] = \text{Var}[X_{t+h}] - 2\text{Cov}(X_{t+h}, X_t) - \text{Var}[X_t] = (t+h) - 2t + t = h,$$

which is independent of t .

- (iii) The continuous sample paths have been assumed.
- (iv) Follows from the assumed covariance function for $t = s$. \square

Suppose B is a Brownian motion for which $t \mapsto B_t(\omega)$ is continuous for all $\omega \in C$ for some event C of probability 1. Defining $\tilde{B}(\omega) = B(\omega)$ for $\omega \in C$ and $\tilde{B}(\omega) \equiv 0$ for $\omega \notin C$ yields a continuous modification of B . Since modifications have the same finite-dimensional marginals, also \tilde{B} is a centered Gaussian process with covariance function $K(s, t) = t \wedge s$, hence, a Brownian motion. The induced law on $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$ is called the **Wiener measure** and the canonical process on the canonical space with the Wiener measure is a Brownian motion. If useful we can always assume that $\omega \mapsto B_t(\omega)$ is continuous for all $\omega \in \Omega$ and use the explicit canonical probability space. As an example, this will always be done if quantities like $Y = \sup_{t \in [0, 1]} B_t$ are involved as rewriting them as $Y = \sup_{t \in [0, 1] \cap \mathbb{Q}} B_t$ makes them random variables on probability spaces on which the Brownian motion is continuous for all ω .

Before continuing to discuss any properties let us prove the existence of a Brownian motion.



Theorem 8.2.4. There is a probability space $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ and a stochastic process $(X_t)_{t \geq 0}$ on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ that satisfies the properties of a Brownian motion. In other words: Brownian motion exists.

Proof. The proof uses the abstract Kolmogorov theory of the previous section in combination with the previous proposition.



There is a centered Gaussian process X indexed by $I = [0, \infty)$ with covariance function $K(s, t) = s \wedge t$.

This follows from Kolmogorov's extension theorem for Gaussian processes with the symmetric positive semidefinite function $K(t, s) = s \wedge t$.



There is a modification B of X with continuous sample paths.

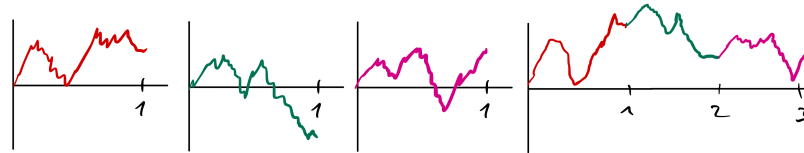
We have seen in the previous proof how the covariance structure implies $X_t - X_s \sim \mathcal{N}(0, t - s)$. Since $\mathbb{E}[X^4] = 3\sigma^4$ for $X \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2)$ the situation fits perfectly to the Kolmogorov-Chentsov theorem with $\alpha = 4$, $\beta = 1$, and $K = 3$, even with equality:

$$\mathbb{E}[|X_t - X_s|^4] = 3|t - s|^{1+1}.$$

But then X has a modification B with continuous (even Hölder continuous with index $\gamma < \frac{1}{4}$) sample paths. As a modification B has the same finite-dimensional marginals as X . Hence, B is a centered Gaussian process with covariance function $K(t, s) = s \wedge t$. Since B has continuous samples paths the theorem follows from Proposition 8.2.3. \square

There are many other constructions of the Brownian motion, some of them are more instructive than the proof given above. Nonetheless, there are good reasons to go through the abstract approach. First, the Kolmogorov extension theorem is also important for many other contexts (such as constructing iid sequences, other Gaussian processes, Markov processes), secondly, the Kolmogorov-Chentsov chaining argument would be needed anyways to derive a tightness criterion for the proof of Donsker's theorem (compare Theorem 8.3.6 below). To get an impression, here is the sketch of one alternative proof:

Sketch of Lévy's construction of the Brownian motion. The Brownian motion will only be constructed on $[0, 1]$, sticking together an iid sequence of Brownian motions on $[0, 1]$ then gives a Brownian motion on $[0, \infty)$.



The trick is to construct a sequence of "discrete" Brownian motions on the dyadic numbers $\mathcal{D}_1 \subseteq \mathcal{D}_2 \subseteq \dots$ in a consistent way, such that the values on \mathcal{D}_n are equal to the values in \mathcal{D}_m for all $n > m$. With a discrete Brownian motion we mean a process indexed by \mathcal{D}_m which satisfies the properties of a Brownian motion for values from \mathcal{D}_m . Suppose $(Z_d)_{d \in \mathcal{D}}$ is an iid sequence (\mathcal{D} is countable) of $\mathcal{N}(0, 1)$ random variables. The sequence and the probability space exist due to the Kolmogorov extension theorem. The discrete Brownian motions indexed by \mathcal{D}_m are defined inductively:

- $B_0^{(m)} = 0, B_1^{(m)} = Z_1$
- Suppose that $B^{(m-1)}$ was already defined on \mathcal{D}_{m-1} . Then define $B^{(m)}$ on \mathcal{D}_m as

$$B_d^{(m)} = \begin{cases} B_d^{(m-1)} & : d \in \mathcal{D}_{m-1} \\ \frac{1}{2}(B_{d-2^{-m}}^{(m-1)} + B_{d+2^{-m}}^{(m-1)}) + 2^{-\frac{(m+1)}{2}} \cdot Z_d & : d \in \mathcal{D}_m \setminus \mathcal{D}_{m-1} \end{cases},$$

that is to keep the old values on \mathcal{D}_{m-1} and to add to the linear interpolation at the new dyadics $\mathcal{D}_m \setminus \mathcal{D}_{m-1}$ an independent $\mathcal{N}(0, 2^{-(m+1)})$ random variable. The construction is best understood in the picture, in which the $B^{(m)}$ have been interpolated linearly.

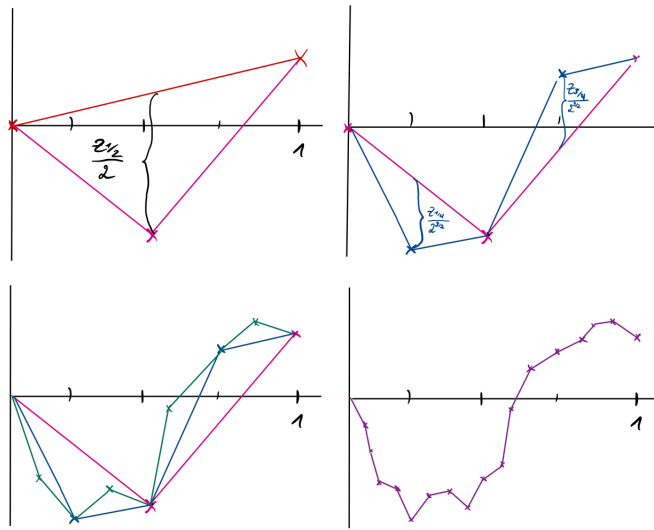


The properties (i), (ii), (iv) of a Brownian motion hold on the dyadics.

One has to check the Lévy property (stationarity and independence of increments) and the one-dimensional distributions $B_d^{(m)} \sim \mathcal{N}(0, d)$. The definition of $B_d^{(m)}$ is just made up in a way to produce the right normal distributions for $B_d^{(m)}$. This follows quickly if one knows the following fact on Gaussian vectors. If X, Y are independent $\mathcal{N}(0, \sigma^2)$, then $X + Y, X - Y$ are independent $\mathcal{N}(0, 2\sigma^2)$. The fact follows from writing

$$\begin{pmatrix} X + Y \\ X - Y \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & -1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} X \\ Y \end{pmatrix} \quad \text{and} \quad \Sigma = \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & -1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & -1 \end{pmatrix}^T = \begin{pmatrix} 2 & 0 \\ 0 & 2 \end{pmatrix}.$$

Checking independence of increments is a bit similar to the Kolmogorov-Chentsov chaining argument. For neighboring increments the claims follow directly from the construction, an induction is used for the chaining.



First four linearly interpolated discrete Brownian motions from Lévy's construction



The sequence of linearly interpolated discrete Brownian motions almost surely converges uniformly to some limit.

Estimating the increments similarly to the proof of Kolmogorov-Chentsov one can use Borel-Cantelli to find a set of probability 1 on which all increments in \mathcal{D}_m are small (for m larger than some $m_0(\omega)$). From this one can show that the approximations form Cauchy sequences in $(C([0, 1], \|\cdot\|_\infty),$ thus, converge uniformly to some limits $B(\omega).$



The limit is a Brownian motion.

It is a crucial advantage of the construction that the continuity of $t \mapsto B_t(\omega)$ follows immediately because uniform limits of continuous functions are continuous. The Lévy properties can be derived on \mathcal{D} from the Lévy properties of the discrete approximations. The construction is such that once a value B_d is defined on a dyadic number it will never be changed again. Hence, for dyadic numbers B satisfies the Lévy property as the approximations did, the continuity can then be used to transfer the properties to $[0, 1].$ \square

Now that the existence is settled we can turn towards properties of the Brownian motion. The aim of the following is to understand the structure of Brownian sample paths, their fluctuations at 0 and ∞ , as well as their regularity.



Proposition 8.2.5. (Brownian scaling property)

If B is a Brownian motion and $a > 0$, then the process $X_t := \frac{1}{a}B_{a^2t}, t \geq 0,$ is also a Brownian motion.

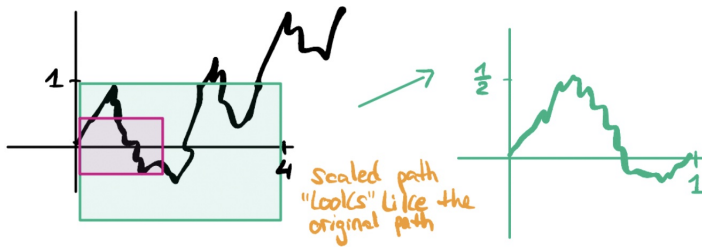
The scaling property has an important graphical explanation, zooming out a window of width a and height \sqrt{a} returns (in law) the same graph without the factor $a.$

Proof. We can chose if we check the Lévy process definition or the Gaussian process definition. Here it is easy to use the Gaussian approach:

(i) \checkmark

(ii) Since

$$(X_{t_2} - X_{t_1}, \dots, X_{t_k} - X_{t_{k-1}}) = \frac{1}{a}(B_{a^2t_2} - B_{a^2t_1}, \dots, B_{a^2t_k} - B_{a^2t_{k-1}})$$



Scaling property with $a = 2$ as zooming in property

the independence of increments is inherited from B , just as the independence of h in $X_{t+h} - X_t = \frac{1}{a}(B_{a^2 t + a^2 h} - B_{a^2 t})$ is inherited from B .

(iii) ✓

(iv) $X_t = \frac{1}{a}B_{a^2 t} \sim \mathcal{N}(0, t)$ follows from the scaling property of $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$

□

In order to get an idea why the scaling property is useful let us consider first hitting times. The scaling property tell us that enlarging (resp. shrinking) space by a constant has the same effect than speeding up/slowing down time with the square-root of the constant. Morally, the time to a point which is b -times further away should thus be b^2 -times longer. Here is an example computation for

$$T(a, b) = \inf\{t: B_t = a \text{ or } B_t = b\}, \quad a < 0 < b.$$

Using the scaling property gives

$$T(a, b) \stackrel{(d)}{=} \inf \left\{ t: bB_{\frac{1}{b^2}t} = a \text{ or } bB_{\frac{1}{b^2}t} = b \right\} = b^2 \inf \left\{ t: B_t = \frac{a}{b} \text{ or } B_t = 1 \right\} = b^2 T\left(\frac{a}{b}, 1\right).$$

In particular, choosing $a = -b$ we have the identity $\mathbb{E}[T(-b, b)] = b^2 \mathbb{E}[T(-1, 1)]$. This is a very typical application of the scaling property, in order to compute the expectation of all hitting times it is only needed to compute $\mathbb{E}[T(-1, 1)]$.

Extremely useful tools to work with the Brownian motion are the Markov and martingale property for which we use the natural filtration $\mathcal{F}_s := \sigma(B_t : t \leq s)$. Here are the two properties:



Proposition 8.2.6. Let $(B_t)_{t \geq 0}$ be a Brownian motion on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$.

(i) B has the simple Markov property, that is,

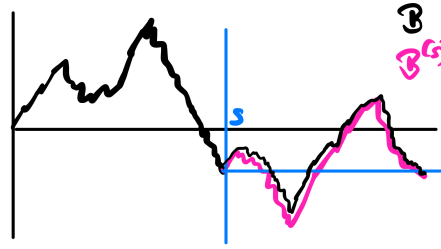
$$B_t^{(s)} := B_{t+s} - B_s, \quad t \geq 0,$$

is a Brownian motion independent of \mathcal{F}_s for all $s \geq 0$.

(ii) B is a continuous-time (\mathcal{F}_s) -martingale, that is,

$$\mathbb{E}[|B_t|] < \infty \quad \text{and} \quad \mathbb{E}[B_t | \mathcal{F}_s] = B_s \text{ a.s. for all } t \geq s.$$

To clarify the first statement let us recall the definition of independence. The statement is to be read as independence of $\mathcal{F}_s = \sigma(B_t : t \leq s)$ from $\sigma(B_t^{(s)} : t \geq 0)$ because independence of random variables is always defined through the generated σ -algebras. In fact, this is much more than what is called the Markov property in continuous time which only requires the independence of $B^{(s)}$ from \mathcal{F}_s but not that $B^{(s)}$ has the same distribution as $B^{(0)}$.



Graphical visualisation of the simple Markov property

Proof. (i) Independence of σ -algebras only needs to be checked on \cap -stable generators, Proposition 4.4.9. Hence, it suffices to check that B_{r_1}, \dots, B_{r_n} and $B_{t_1}^{(s)}, \dots, B_{t_r}^{(s)}$ are independent for all choices of $r_1 \leq \dots \leq r_n \leq s$ and $0 \leq t_1 \leq \dots \leq t_r$. Since the Brownian motion $(B_t)_{t \geq 0}$ is a Gaussian process the vector $(B_{r_1}, \dots, B_{r_n}, B_s, B_{s+t_1}, \dots, B_{s+t_r})$ is Gaussian. Multiplying the vector with a cleverly chosen matrix (which?) gives $(B_{r_1}, \dots, B_{r_n}, B_{s+t_1} - B_s, \dots, B_{s+t_r} - B_s)$ which then is also a Gaussian vector. To prove independence of the first n from the last r entries it is thus enough to prove that all covariances $\text{Cov}(B_r, B_{s+t} - B_s)$ vanish for $r \leq s \leq s + t$ as independence and uncorrelated is equivalent for entries of Gaussian vectors. But this is simple:

$$\begin{aligned}\text{Cov}(B_r, B_{s+t} - B_s) &= \mathbb{E}[B_r(B_{s+t} - B_s)] \\ &= \mathbb{E}[B_r B_{s+t}] - \mathbb{E}[B_r B_s] \\ &= \text{Cov}(B_r, B_{s+t}) + \text{Cov}(B_r, B_s) \\ &= r - r = 0\end{aligned}$$

(ii) The integrability is easy, all B_t are Gaussian. For the martingale property we use a trick: Use $B_t = (B_t - B_s) + B_s$ and the statements from (i) to get almost surely

$$\mathbb{E}[B_t | \mathcal{F}_s] = \mathbb{E}[B_t - B_s | \mathcal{F}_s] + \mathbb{E}[B_s | \mathcal{F}_s] = \mathbb{E}[B_t^{(s)} | \mathcal{F}_s] + B_s \stackrel{(i)}{=} \underbrace{\mathbb{E}[B_t^{(s)}]}_{=0} + B_s = B_s.$$

□

Lecture 24

Here is a nice application of the martingale property:



Proposition 8.2.7. (Brownian law of large numbers)

If $(B_t)_{t \geq 0}$ is a Brownian motion, then $\lim_{t \rightarrow \infty} \frac{1}{t} B_t = 0$ almost surely.

Proof. It follows from the definition that the increments $(B_n - B_{n-1})_{n \in \mathbb{N}}$ are iid $\mathcal{N}(0, 1)$ because independence of infinitely many events or random variables is only defined through all finite subsets of the index set (Definition 4.4.5). Hence, the strong law of large numbers yields

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \frac{1}{n} B_n = \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n (B_k - B_{k-1}) \stackrel{\text{LLN}}{=} \mathbb{E}[B_1 - B_0] = 0$$

almost surely. Thus the statement of the theorem is simple on \mathbb{N} and it suffices to control B between the integers. For that purpose define

$$Y_n := \sup_{t \in [n, n+1]} |B_t - B_n| = \sup_{t \in [n, n+1] \cap \mathbb{Q}} |B_t - B_n|.$$

The second equality follows from the continuity of sample paths (which we can assume to be continuous for all $\omega \in \Omega$). Then Y_0, Y_1, \dots is an iid sequence because $B_t - B_n$ and $B_s - B_m$ are

independent increments. If we can prove that $\mathbb{E}[|Y_0|] < \infty$ then, again by the strong law of large numbers,

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \frac{1}{n} \sum_{k=0}^n Y_k = \mathbb{E}[Y_0] < \infty$$

almost surely which in particular implies $\frac{1}{n} Y_n \rightarrow 0$, $n \rightarrow \infty$, almost surely. Combined with the law of large number on the integers it follows (Y_n is the largest absolute deviation from B_n in $[n, n+1]$, draw a picture!) that

$$0 = \liminf_{t \rightarrow \infty} \frac{B_{\lfloor t \rfloor} - Y_{\lfloor t \rfloor}}{t} \leq \liminf_{t \rightarrow \infty} \frac{1}{t} B_t \leq \limsup_{t \rightarrow \infty} \frac{1}{t} B_t \leq \limsup_{t \rightarrow \infty} \frac{B_{\lfloor t \rfloor} + Y_{\lfloor t \rfloor}}{t} = 0$$

almost surely and the proof of the theorem is complete. However, we need to verify that $\mathbb{E}[|Y_0|] < \infty$ which, surprisingly, follows from martingale theory. Define

$$M_n^{(m)} := B_{n \cdot 2^{-m}}, \quad n = 0, \dots, 2^m,$$

which is a discrete-time $(\mathcal{F}_n^{(m)})_{n=0,\dots,2^m} := (\mathcal{F}_{n \cdot 2^{-m}})_{n=0,\dots,2^m}$ martingale. In fact, $M^{(m)}$ equals the Brownian motion at discrete times so that the martingale property follows by restricting process and filtration to the same increasing subset of time. The Doob inequality with $p = 2$ then implies

$$\mathbb{E}\left[\left(\max_{n \leq 2^m} M_n^{(m)}\right)^2\right] \stackrel{\text{Doob with } p=2}{\leq} 4 \cdot \mathbb{E}\left[(M_{2^m}^{(m)})^2\right] = 4 \cdot \mathbb{E}[B_1^2] = 4,$$

for all $m \in \mathbb{N}$. Hence, the sequence $(\max_{n \leq 2^m} M_n^{(m)})_{m \in \mathbb{N}}$ is bounded in L^2 , in particular uniformly integrable. Surprisingly, we can now finish the proof with a new kind of trick. Continuity of Brownian motion implies that

$$Y_0 = \sup_{t \in [0,1] \cap \mathbb{Q}} |B_t| = \lim_{m \rightarrow \infty} \max_{n \leq 2^m} M_n^{(m)}$$

holds almost surely. But this means that Y_0 is an almost sure limit of a uniformly integrable sequence. By Theorem 6.3.16 the convergence also holds in L^1 and this implies that $Y_0 \in L^1$. \square

The law of large number is a very rough statement about the fluctuations of B at infinity. It can be interpreted such that a Brownian motion eventually stays in every linear cone. We will see below that a Brownian motion does not stay within any "square-root domain", see the drawing. In fact, a much better statement holds, a Brownian motion oscillates precisely of the order $\sqrt{2t \log(\log(t))}$, this is the so-called law of the iterated logarithm:

$$\limsup_{t \rightarrow \infty} \frac{|B_t|}{\sqrt{2t \log(\log(t))}} = 1.$$

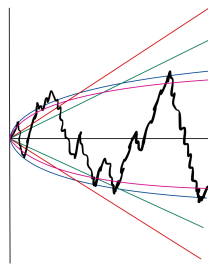
The limit superior is needed here as the Brownian motion oscillates between $\sqrt{2t \log(\log(t))}$ and $-\sqrt{2t \log(\log(t))}$, the limit does not exist.

In particular, this shows that $\lim_{t \rightarrow \infty} |B_t| = \infty$ almost surely which does not follow from the law of large numbers alone (B could also be bounded or converge). The unboundedness statement is simple and can be proved in many elementary ways, for instance using Borel-Cantelli or the Optional Stopping Theorem for the discrete martingale $(B_n)_{n \in \mathbb{N}}$, give it a try!



Show that almost surely the Brownian motion is unbounded.

Many statements at infinity can be translated into statements at zero using the following time-inversion property.



Linear, $\sqrt{2t \log(\log(t))}$ in blue, and \sqrt{t} in purple



Proposition 8.2.8. (Brownian time-inversion)

If $(B_t)_{t \geq 0}$ is a Brownian motion, then also

$$X_t := \begin{cases} t B_{\frac{1}{t}} & : t > 0 \\ 0 & : t = 0 \end{cases}$$

is a Brownian motion.

Proof. We use the characterisation of a Brownian motion as a Gaussian process and check that X is a Gaussian process with the appropriate covariance function and continuous sample paths.

- (i) X is clearly a Gaussian process since the finite-dimensional marginals are $(X_{t_1}, \dots, X_{t_k}) = (t_1 B_{t_1^{-1}}, \dots, t_k B_{t_k^{-1}})$ which can be rewritten as a diagonal matrix multiplied to the Gaussian vector $(B_{t_1^{-1}}, \dots, B_{t_k^{-1}})$ and, hence, is a Gaussian vector itself.
- (ii) The covariance function can be computed as follows:

$$\text{Cov}(X_s, X_t) = s \cdot t \cdot \text{Cov}(B_{\frac{1}{s}}, B_{\frac{1}{t}}) = s \cdot t \cdot \frac{1}{s} \wedge \frac{1}{t} = s \wedge t,$$

which is the Brownian covariance function.

- (iii) X is continuous for $t > 0$ as a concatenation of continuous functions. The almost sure continuity at 0 follows from the Brownian law of large numbers:

$$\lim_{t \rightarrow 0} X_t = \lim_{t \rightarrow 0} t B_{\frac{1}{t}} = \lim_{t \rightarrow \infty} \frac{1}{t} B_t \xrightarrow{\text{LLN}} 0 = X_0.$$

Hence, X is almost surely continuous on $[0, \infty)$. □

The next property is a very important property to study the structure of sample paths. We prove that the infinitesimal behavior at zero (using the simple Markov property also at all other fixed times t and using time-inversion also at infinity) satisfies a zero-one law. The same statement holds much more generally for all reasonable Markov processes in continuous time.



Theorem 8.2.9. (Blumenthal zero-one law)

Define $\mathcal{F}_{0+} = \bigcap_{s>0} \mathcal{F}_s$, then \mathcal{F}_{0+} is trivial, i.e. $\mathbb{P}(A) \in \{0, 1\}$ for all $A \in \mathcal{F}_{0+}$.

Proof. The proof consists of two major steps which combined result in the self-independence of \mathcal{F}_{0+} from which the claim follows.



\mathcal{F}_{0+} is independent of $\sigma(B_t : t > 0)$.

To prove the claim we first fix $A \in \mathcal{F}_{0+}$, $0 < t_1 < \dots < t_k$, and $f: \mathbb{R}^k \rightarrow \mathbb{R}$ bounded continuous and prove that

$$\mathbb{E}[\mathbf{1}_A f(B_{t_1}, \dots, B_{t_k})] = \mathbb{P}(A) \mathbb{E}[f(B_{t_1}, \dots, B_{t_k})]. \quad (8.9)$$

Since f and Brownian sample paths are continuous, the dominated convergence theorem yields

$$\mathbb{E}[\mathbf{1}_A f(B_{t_1}, \dots, B_{t_k})] \stackrel{\text{DCT}}{\lim_{\varepsilon \rightarrow 0}} \mathbb{E}[\mathbf{1}_A \cdot f(B_{t_1} - B_\varepsilon, \dots, B_{t_k} - B_\varepsilon)].$$

If $t_1 > \varepsilon$, then, by the simple Markov property, the random variables $B_{t_1} - B_\varepsilon, \dots, B_{t_k} - B_\varepsilon$ are independent of \mathcal{F}_ε and thus independent of its sub- σ -algebra \mathcal{F}_{0+} (the independence property needs to hold only for less events). Factorising the expectation and using dominated convergence backwards leads to

$$\mathbb{E}[\mathbf{1}_A f(B_{t_1}, \dots, B_{t_k})] = \mathbb{E}[\mathbf{1}_A] \cdot \mathbb{E}[f(B_{t_1}, \dots, B_{t_k})]$$

which proves (8.9). To deduce the claimed independence of the σ -algebras recall from Proposition 4.4.9 that independence only needs to be checked on \cap -stable generators. A \cap -stable generator of $\sigma(B_t : t > 0)$ is the set of events $\{(B_{t_1}, \dots, B_{t_k}) \in C\}$ for arbitrary $0 < t_1 < \dots < t_k$ and Borel-sets $C \in \mathcal{B}(\mathbb{R}^k)$. The preimages for single times are not \cap -stable. Approximating the discontinuous indicator functions $\mathbf{1}_C$ by the bounded continuous functions f_C^ε from the proof of Proposition 7.1.15 we obtain from the above, once again referring to dominated convergence,

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(A \cap \{(B_{t_1}, \dots, B_{t_k}) \in C\}) &= \mathbb{E}[\mathbf{1}_A \cdot \mathbf{1}_C(B_{t_1}, \dots, B_{t_k})] \\ &= \lim_{\varepsilon \rightarrow 0} \mathbb{E}[\mathbf{1}_A \cdot f_C^\varepsilon(B_{t_1}, \dots, B_{t_k})] \\ &= \mathbb{E}[\mathbf{1}_A] \mathbb{E}[\mathbf{1}_C(B_{t_1}, \dots, B_{t_k})] \\ &= \mathbb{P}(A) \cdot \mathbb{P}((B_{t_1}, \dots, B_{t_k}) \in C). \end{aligned}$$

$$\boxed{\sigma(B_t : t > 0) = \sigma(B_t : t \geq 0)}$$

The reason is simple: the additional random variable B_0 is $\sigma(B_t : t > 0)$ -measurable since the continuity of sample paths yields $B_0 = \lim_{n \rightarrow \infty} B_{\frac{1}{n}}$ and measurability of sequences of random variables transfers to the limit (compare Proposition 2.3.7).

The claim of the proposition can now be proved easily. Since $\mathcal{F}_{0+} \subseteq \sigma(B_t : t \geq 0)$ the first two steps combined show that \mathcal{F}_{0+} is independent of itself. But this implies $\mathbb{P}(A) = \mathbb{P}(A \cap A) = \mathbb{P}(A) \cdot \mathbb{P}(A)$ for all $A \in \mathcal{F}_{0+}$, hence, $\mathbb{P}(A) \in \{0, 1\}$. \square

As an application we deduce the first property on the fluctuations of paths.



Corollary 8.2.10. If B is a Brownian motion on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, then

$$\sup_{t \in [0, \varepsilon]} B_t > 0 \quad \text{and} \quad \inf_{t \in [0, \varepsilon]} B_t < 0, \quad \forall \varepsilon > 0,$$

hold almost surely.

Proof. Take an arbitrary sequence $\varepsilon_n \downarrow 0$ and consider

$$A := \bigcap_{n \in \mathbb{N}} \left\{ \omega \in \Omega : \sup_{0 \leq s \leq \varepsilon_n} B_s(\omega) > 0 \right\} \in \mathcal{F}_{0+}$$

Note that all appearing sets are measurable since $\sup_{s \leq \varepsilon_n} B_s = \sup_{s \leq \varepsilon_n, s \in \mathbb{Q}} B_s \in \mathcal{F}_{\varepsilon_n}$ (countable supremum over $\mathcal{F}_{\varepsilon_n}$ -measurable mappings). If we can show that $\mathbb{P}(A) = 1$, then the claim is proved for the supremum. Since the events of the intersection are decreasing and $\varepsilon_n \rightarrow 0$ it

follows that $A \in \mathcal{F}_s$ for all $s > 0$, hence, $A \in \mathcal{F}_{0+}$. Now the Blumenthal zero-one law implies $\mathbb{P}(A) \in \{0, 1\}$. Using monotonicity of measures gives

$$\mathbb{P}(A) = \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}\left(\sup_{s \leq \varepsilon_n} B_s > 0\right) \geq \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}(B_{\varepsilon_n} > 0) = \frac{1}{2}$$

because $B_{\varepsilon_n} \sim \mathcal{N}(0, \varepsilon_n)$. Hence, $\mathbb{P}(A) = 1$ must hold. To prove the claim on the infimum quickly check the following exercise:



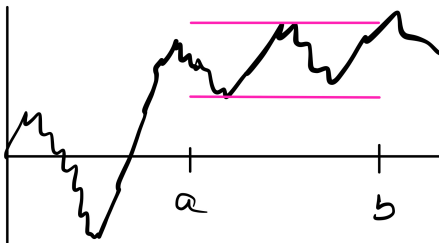
If B is a Brownian motion, then $-B$ is also a Brownian motion.

The claim for the supremum applied to the Brownian motion $-B$ gives the claim for the infimum. \square

As a direct consequence a simple roughness property can be proved. No matter how small an interval $[a, b]$ a Brownian path $t \mapsto B_t$ is not increasing or decreasing on $[a, b]!$



Theorem 8.2.11. Brownian sample paths are almost surely not monotone on any interval.



Brownian motion is nowhere monotone

Proof. The claim is a direct consequence of Corollary 8.2.10 and the simple Markov property. By the simple Markov property we find almost surely that for all $q \in \mathbb{Q}_+$

$$0 < \sup_{t \leq \varepsilon} B_t^{(q)} \stackrel{\text{Def}}{=} \sup_{t \leq \varepsilon} (B_{q+t} - B_q) = \sup_{t \leq \varepsilon} B_{q+t} - B_q$$

and

$$0 > \inf_{t \leq \varepsilon} B_t^{(q)} \stackrel{\text{Def}}{=} \inf_{t \leq \varepsilon} (B_{q+t} - B_q) = \inf_{t \leq \varepsilon} B_{q+t} - B_q$$

Hence, almost surely it holds that $B_q < \sup_{t \leq \varepsilon} B_{q+t}$ and $\inf_{t \leq \varepsilon} B_{q+t} < B_q$. Since every interval contains a rational number the claim follows. \square

After these first rather simple roughness results of qualitative nature we now come to the first deep result on the path-regularity of the Brownian motion.



Theorem 8.2.12. The sample paths of a Brownian motion on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ are almost surely not locally Hölder continuous of index $\frac{1}{2}$ but they are locally Hölder continuous of index γ for all $\gamma < \frac{1}{2}$.

Proof. Before going into the proof let us quickly discuss the statement. If $B = (B_t)_{t \geq 0}$ is defined on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ then it is not clear if the subset

$$C := \left\{ \omega \in \Omega \mid t \mapsto B_t(\omega) \text{ is locally Hölder continuous of index } \frac{1}{2} \right\}$$

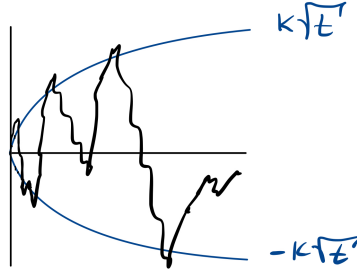
of Ω is measurable in \mathcal{A} as C cannot be written in terms of countably many B_t . Hence, the statements $\mathbb{P}(C) = 1$ or $\mathbb{P}(C^c) = 0$ are problematic and possibly not defined. We will construct a very explicit measurable subset of C with measure 1.

 Brownian sample paths are almost surely not Hölder continuous of index $\frac{1}{2}$ at 0.

We are going to show that, for all $k > 0$,

$$\mathbb{P}\left(\inf\{t > 0: |B_t| \geq k \cdot \sqrt{t}\} = 0\right) = 1,$$

which means that the Brownian motion never stays within square-root domains at zero (see the drawing). The probabilities can be computed using the Blumenthal zero-one in very much the



same way as we did in the proof of Corollary 8.2.10 for the constant 0 function instead of the square-root function (supremum up to time t positive is equivalent to the first hitting of $[0, \infty)$ smaller than t). Defining

$$A^{(k)} = \{\omega \in \Omega \mid \inf\{t > 0: |B_t(\omega)| \geq k \cdot \sqrt{t}\} = 0\}$$

and

$$A_s^{(k)} = \{\omega \in \Omega \mid \inf\{t > 0: |B_t(\omega)| \geq k \cdot \sqrt{t}\} \leq s\} \in \mathcal{F}_s,$$

we have $A^{(k)} = \bigcap_{s>0} A_s^{(k)} \in \mathcal{F}_{0+}$. Since without loss of generality we assumed that all sample paths are continuous (e.g. canonical construction using the Wiener measure) all these sets are measurable as the infimum only needs to be taken over rational time points. Hence, $\mathbb{P}(A^{(k)}) = 0$ or $\mathbb{P}(A^{(k)}) = 1$ by the Blumenthal zero-one law. Monotonicity of measures and the scaling property of Gaussian random variables gives

$$\begin{aligned} \mathbb{P}(A^{(k)}) &= \lim_{s \rightarrow 0} \mathbb{P}(A_s^{(k)}) \\ &= \lim_{s \rightarrow 0} \mathbb{P}\left(\inf\left\{t > 0: \frac{1}{\sqrt{t}}|B_t| \geq k\right\} \leq s\right) \\ &\geq \lim_{s \rightarrow 0} \mathbb{P}\left(\frac{1}{\sqrt{s}}|B_s| \geq k\right) \\ &\stackrel{\text{scaling}}{=} \lim_{s \rightarrow 0} \mathbb{P}(|B_1| \geq k) \\ &= \mathbb{P}(|B_1| \geq k) > 0. \end{aligned}$$

Then the Blumenthal zero-one law implies $\mathbb{P}(A^{(k)}) = 1$. Now we are done as local Hölder continuity of index $\frac{1}{2}$ at zero would imply $|B_t(\omega) - B_0(\omega)| \leq k|t - 0|^{1/2}$ for some $k > 0$ up to some $s > 0$. Hence,

$$\{\omega \in \Omega : t \mapsto B_t(\omega) \text{ is Hölder continuous of index } 1/2 \text{ at } 0\} \subseteq \cup_{k=1}^{\infty} (A^{(k)})^c$$

and the righthand side is measurable with probability 0. Using the simple Markov property we can also deduce that the Brownian sample paths are almost surely not Hölder continuous of index $\frac{1}{2}$ at all rational times. The same holds for all $t \geq 0$ but we won't give a proof.



For arbitrary $\gamma < \frac{1}{2}$ the Brownian sample paths are almost surely locally Hölder continuous of index γ .

Recall the following fact on normal distributions: $\mathbb{E}[X^{2m}] \leq c_m \sigma^{2m}$ if $X \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2)$ and $m \in \mathbb{N}$. This can for instance be checked by induction differentiating the moment generating function. Since $B_t - B_s \sim B_{t-s} - B_0 \sim B_{t-s} \sim \mathcal{N}(0, t-s)$ we obtain the Kolmogorov-Chentsov condition for $\alpha = 2m$, $\beta = m-1$, and $K = c_m$. Since B itself is already continuous the locally Hölder continuous modifications of index $\gamma < \frac{m-1}{2m}$ obtained during the Kolmogorov-Chentsov proof are indistinguishable from B (they are constructed by limits on the dyadic events C_m of probability 1). Intersecting countably many such events of probability 1 shows that $t \mapsto B_t$ is almost surely locally Hölder continuous for all indices $\gamma < \frac{1}{2}$. \square

In the first part of the proof we actually showed more, we showed that a Brownian motion does not stay within $\sqrt{\cdot}$ -domains at zero. Time-inversion then leads to the same result at infinity.



Show that a Brownian motion does not stay within $\sqrt{\cdot}$ -domains at infinity (compare the discussion below the Brownian law of large numbers).

Lecture 25

We finish the section with the most famous theorem on path regularity of a Brownian motion, the everywhere non-differentiability due to Paley, Wiener, and Zygmund.



Theorem 8.2.13. The paths of a Brownian motion B are almost surely nowhere differentiable.

Proof. Also in this proof a bit of care is needed as

$$C := \{\omega \in \Omega \mid t \mapsto B_t(\omega) \text{ is nowhere differentiable}\}$$

must not be measurable. We will construct a very explicit measurable set containing C^c with measure 0.

Let us first concentrate on the statement on $[0, 1]$. The idea is not too complicated. If $t \mapsto B_t(\omega)$ is somewhere differentiable, then the differential quotients should at least be bounded somewhere, but then enough increments must be small enough. Since increments are measurable (they only depend on two random variables) this leads us to a measurable event for which probabilities can be estimated using properties of the normal distribution. Define

$$A := \left\{ \omega \in \Omega \mid \exists t_0 \in [0, 1] : t \mapsto B_t(\omega) \text{ is differentiable in } t_0 \right\}$$

and

$$A_M = \left\{ \omega \in \Omega \mid \exists t_0 \in [0, 1] : \sup_{h \in [0, 1]} \left| \frac{B_{t_0+h}(\omega) - B_{t_0}(\omega)}{h} \right| \leq M \right\}.$$

Since the differential quotients are bounded for h away from zero (continuity of sample paths) the supremum is bounded by some M if $t \mapsto B_t(\omega)$ is differentiable in t_0 . Hence, $A \subseteq \bigcup_{M=1}^{\infty} A_M$. The idea is that if the supremum is bounded, then "enough" increments are also bounded, but it

will turn out that this is asking for too much if they are independent and Gaussian. To do so fix some arbitrary $n \geq 3$ and define

$$\begin{aligned} F_{n,k,M}^{(1)} &:= \left\{ \omega \in \Omega : \left| B_{\frac{k+1}{2^n}}(\omega) - B_{\frac{k}{2^n}}(\omega) \right| \leq \frac{3M}{2^n} \right\} \in \mathcal{A}, \\ F_{n,k,M}^{(2)} &:= \left\{ \omega \in \Omega : \left| B_{\frac{k+2}{2^n}}(\omega) - B_{\frac{k+1}{2^n}}(\omega) \right| \leq \frac{5M}{2^n} \right\} \in \mathcal{A}, \\ F_{n,k,M}^{(3)} &:= \left\{ \omega \in \Omega : \left| B_{\frac{k+3}{2^n}}(\omega) - B_{\frac{k+2}{2^n}}(\omega) \right| \leq \frac{7M}{2^n} \right\} \in \mathcal{A}. \end{aligned}$$

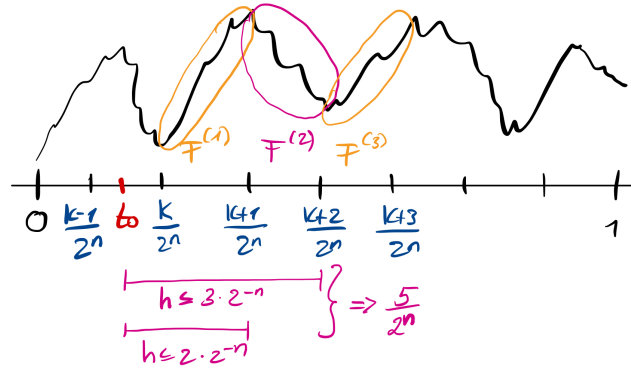


$A_M \subseteq \bigcup_{k=1}^{2^n} F_{k,M}^n$ holds for all $n \geq 3$ with $F_{k,M}^n = F_{n,k,M}^{(1)} \cap F_{n,k,M}^{(2)} \cap F_{n,k,M}^{(3)}$ and the union is measurable.

The measurability is clear as each $F_{k,M}^n$ depends on finitely many random variables only. Now note that $\omega \in A_M$ means in particular that, for some $t_0 \in [0, 1]$,

$$|B_{t_0+h}(\omega) - B_{t_0}(\omega)| \leq hM, \quad \forall h \in [0, 1]. \quad (8.10)$$

Now we use very special values for h . Suppose k is chosen such that $\frac{k-1}{2^n} \leq t_0 < \frac{k}{2^n}$. We will chose the values h according to the drawing and use the triangle inequality to obtain



$$\begin{aligned} \left| B_{\frac{k+1}{2^n}}(\omega) - B_{\frac{k}{2^n}}(\omega) \right| &\stackrel{\Delta}{=} \left| B_{\frac{k+1}{2^n}}(\omega) - B_{t_0}(\omega) \right| + \left| B_{t_0}(\omega) - B_{\frac{k}{2^n}}(\omega) \right| \stackrel{(8.10)}{\leq} \frac{3M}{2^n}, \\ \left| B_{\frac{k+2}{2^n}}(\omega) - B_{\frac{k+1}{2^n}}(\omega) \right| &\stackrel{\Delta}{=} \left| B_{\frac{k+2}{2^n}}(\omega) - B_{t_0}(\omega) \right| + \left| B_{t_0}(\omega) - B_{\frac{k+1}{2^n}}(\omega) \right| \stackrel{(8.10)}{\leq} \frac{5M}{2^n}, \\ \left| B_{\frac{k+3}{2^n}}(\omega) - B_{\frac{k+2}{2^n}}(\omega) \right| &\stackrel{\Delta}{=} \left| B_{\frac{k+3}{2^n}}(\omega) - B_{t_0}(\omega) \right| + \left| B_{t_0}(\omega) - B_{\frac{k+2}{2^n}}(\omega) \right| \stackrel{(8.10)}{\leq} \frac{7M}{2^n}. \end{aligned}$$

The first inequalities implies that $\omega \in F_{n,k,M}^{(1)}$, the second $\omega \in F_{n,k,M}^{(2)}$, and the third $\omega \in F_{n,k,M}^{(3)}$.



A is a nullset.

To estimate the probability of the union we first estimate

$$\mathbb{P}(F_{n,k,M}^{(i)}) \leq \frac{7M}{2^{\frac{n}{2}}}, \quad i = 1, 2, 3.$$

With $N \sim \mathcal{N}(0, \frac{1}{2^n})$ and $Y \sim \mathcal{N}(0, 1)$ the explicit distribution of Brownian increments and the

scaling property of the standard normal distribution yield

$$\begin{aligned}
\mathbb{P}(F_{n,k,M}^{(3)}) &= \mathbb{P}\left(\left|B_{\frac{k+3}{2^n}} - B_{\frac{k+2}{2^n}}\right| \leq \frac{7M}{2^n}\right) \\
&= \mathbb{P}\left(|N| \leq \frac{7M}{2^n}\right) \\
&= \mathbb{P}\left(|Y| \leq \frac{7M}{2^{\frac{n}{2}}}\right) \\
&= \int_{-\frac{7M}{2^{\frac{n}{2}}}}^{\frac{7M}{2^{\frac{n}{2}}}} \underbrace{\frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2}}}_{\leq 1} dx \leq \frac{7M}{2^{\frac{n}{2}}} \cdot \frac{1}{2^{\frac{n}{2}}} = \frac{7M}{2^n}.
\end{aligned}$$

Exactly the same estimates work for the other two probabilities (estimating 3 and 5 by 7). The independence of Brownian increments shows that $F_{n,k,M}^{(1)}, F_{n,k,M}^{(2)}, F_{n,k,M}^{(3)}$ are independent. Thus, for all $n \geq 3$, we obtain

$$\sum_{k=1}^{2^n} \mathbb{P}(F_{k,M}^n) = \sum_{k=1}^{2^n} \mathbb{P}(F_{n,k,M}^{(1)}) \cdot \mathbb{P}(F_{n,k,M}^{(2)}) \cdot \mathbb{P}(F_{n,k,M}^{(3)}) \leq \sum_{k=1}^{2^n} \frac{(7M)^3}{2^{3\frac{n}{2}}} = 2^n \frac{(7M)^3}{2^{3\frac{n}{2}}} = \frac{(7M)^3}{2^{\frac{n}{2}}}.$$

Now define $F := \bigcup_{M=1}^{\infty} \bigcap_{n=3}^{\infty} \bigcup_{k=1}^{2^n} F_{k,M}^n$. Then $A \subseteq F$, F is measurable, and $\mathbb{P}(F) = 0$ because $\mathbb{P}(F) \leq \sum_{M=1}^{\infty} \mathbb{P}(\bigcap_{n=3}^{\infty} \bigcup_{k=1}^{2^n} F_{k,M}^n)$ and the inner probabilities are zero (equal to zero for all M , not only in the limit) as

$$\mathbb{P}(\bigcap_{n=3}^{\infty} \bigcup_{k=1}^{2^n} F_{k,M}^n) \stackrel{\text{arbitrary } n}{\leq} \mathbb{P}(\bigcup_{k=1}^{2^n} F_{k,M}^n) \leq \sum_{k=1}^{2^n} \mathbb{P}(F_{k,M}^n) \leq \frac{7M}{2^{\frac{n}{2}}}.$$

That's it, $t \mapsto B_t(\omega)$ is nowhere differentiable in $[0, 1]$. To generalise from $[0, 1]$ to $[0, \infty)$ we can repeat the same argument for $[n, n + 1]$ or use the Markov property to deduce the claim for $[n, n + 1]$. Since countable intersections of nullsets remain nullsets the nowhere differentiability on $[0, \infty)$ is proved. \square

The theorem is also special as it is not so easy to construct a function that is continuous but nowhere differentiable. This is an example of the **probabilistic method**, a trick to construct an object by showing it exists as it relates to some event of some probability space with positive probability.

There are many, many more properties known for the Brownian sample paths. We are going to stop here, so take the chance to summarize in a drawing everything you learned about the Brownian sample paths!



8.3 Weak convergence of continuous stochastic processes

One of the most fundamental features of the Brownian motion is the universal approximation property through random walks. We will prove below that scaled random walks converge towards

the Brownian motion if time and space are scaled appropriately towards the continuum. But what does convergence mean? As a picture of course something like "the paths looks similar" but what is a good notion of convergence? As for random variables there are different notions of convergence, we stick to weak convergence of laws. To use results from Chapter 7 (most importantly Prohorov's theorem) a sequence of stochastic processes must be interpreted as a sequence of path-valued random variables with a Polish path-space. The generic path-space $\mathbb{R}^{[0,\infty)}$ fulfills the first property (Proposition 8.1.12) but carries no topological structure. If the stochastic processes are continuous, then they are $C([0,\infty))$ -valued random variables (see the discussion above Definition 8.1.23) and the path-space is Polish by Proposition 8.1.19. Then we can define the weak convergence of X^n to X as weak convergence of $\mathbb{P}^{X^n,c}$ to $\mathbb{P}^{X,c}$ on $\mathcal{B}(C([0,\infty)))$, and that is what we are going to do. There is only a small detail. If processes are only continuous almost surely then we will always modify them to be the constant zero-function away from the event of probability 1 on which paths are continuous. Since modifications have same finite-dimensional martingals (and same law) this detail never poses a problem and can freely be ignored.



From now on we will skip the superscript c from the law $\mathbb{P}^{X,c}$ of an (almost surely) continuous process on $\mathcal{B}(C([0,\infty)))$.

Before defining weak convergence of continuous processes as weak convergence of their laws let us apply the general theory to understand the weak convergence of probability measures on the path-space of continuous functions.



Proposition 8.3.1. Let μ, μ^1, μ^2, \dots a sequence of probability measures on $\mathcal{B}(C([0,\infty)))$. Then $\mu^n \xrightarrow{(w)} \mu$, $n \rightarrow \infty$, is equivalent to

- (i) $\{\mu^n : n \in \mathbb{N}\}$ is tight in $\mathcal{M}_1(C([0,\infty)))$,
- (ii) All finite-dimensional distributions converge, i.e.

$$\mu_J^n = \mu^n \circ \pi_J^{-1} \xrightarrow{(w)} \mu \circ \pi_J^{-1} = \mu_J, \quad n \rightarrow \infty,$$

for all finite $J \subseteq [0, \infty)$.

Proof. The claim follows from Proposition 7.2.7.

" \Rightarrow ": Proposition 7.2.7 and Prohorov's theorem yield (i). Continuous mapping (Theorem 7.2.5) yields (ii) as all projections are continuous mappings.

" \Leftarrow ": (i) implies the relative sequential compactness (Prohorov's theorem). Next suppose (μ^{n_k}) is any converging subsequence with some weak limit $\bar{\mu}$. Then (again by continuous mapping) all finite-dimensional distributions of (μ^{n_k}) converge to those of $\bar{\mu}$. Since, by assumption, the finite-dimensional distributions also converge to those of $\bar{\mu}$ this implies that $\bar{\mu}$ and μ have the same finite-dimensional marginal distributions, thus, using Proposition 8.1.21, $\bar{\mu} = \mu$. \square

Going through Chapter 7 one might ask why the proposition was not deduced from Proposition 7.3.4 which was used to characterise weak convergence on $[a,b]$, $[0,\infty)$, and \mathbb{R}^d . The reason is simple. The projections π_J are continuous but not bounded, in contrast to x^n on $[a,b]$, $\exp(-\lambda x)$ on $[0,\infty]$, and $e^{i\langle t,x \rangle}$ on \mathbb{R}^d . That's why we directly argue with Proposition 7.2.7 and the continuous mapping theorem.

As usually we are mostly interested in the stochastic reformulation, not in abstract measure theory. As for random variables and random vectors in Chapter 7 the reformulation is immediate by defining the weak convergence of continuous processes as the weak convergence of their laws.



Definition 8.3.2. Suppose X, X^1, X^2, \dots are stochastic processes with almost surely continuous paths and laws $\mathbb{P}^X, \mathbb{P}^{X^1}, \dots$ on $C([0,\infty))$.



(i) $(X^n)_{n \in \mathbb{N}}$ is said to **converge weakly to X** if $\mathbb{P}_{X^n} \xrightarrow{(w)} \mathbb{P}_X$, $n \rightarrow \infty$. In that case we write $X^n \Rightarrow X$.

(ii) The **finite-dimensional distributions (fdds)** of $(X^n)_{n \in \mathbb{N}}$ converge to those of X if for all choices $0 \leq t_1 \leq \dots \leq t_k$

$$(X_{t_1}^n, \dots, X_{t_k}^n) \xrightarrow{(d)} (X_{t_1}, \dots, X_{t_k}), \quad n \rightarrow \infty,$$

or, equivalently,

$$\mathbb{P}_{t_1, \dots, t_k}^{X^n} \xrightarrow{(w)} \mathbb{P}_{t_1, \dots, t_k}^X, \quad n \rightarrow \infty. \quad (8.11)$$

In that case we write $X^n \xrightarrow{\text{fdd}} X$.

It is easy to see how the two concepts relate to each other: Since $(X_{t_1}^n, \dots, X_{t_k}^n) = \pi_{t_1, \dots, t_k}(X^n)$ and projections are continuous the continuous mapping theorem (more precisely the discussion below) yields

$$X^n \Rightarrow X, \quad n \rightarrow \infty \implies X^n \xrightarrow{\text{fdd}} X, \quad n \rightarrow \infty.$$

The converse is usually not true. The finite-dimensional distributions do not contain enough information, for instance on continuity. It may happen that the finite-dimensional distributions of a sequence of continuous processes converge to those of a discontinuous process and weak convergence does not hold. Nonetheless, it is reasonable to ask why we aim at proving the stronger weak convergence instead of fdd convergence. The answer is similar to the different modes of convergence of random variables. We always aim for the strongest notion if possible, as extra features might be useful. Here, the big advantage is the continuous mapping theorem as weak convergence implies $F(X^n) \xrightarrow{(d)} F(X)$ for any continuous mapping $F : C([0, \infty)) \rightarrow \mathbb{R}$ whereas fdd convergence only implies $F(X_{t_1}^n, \dots, X_{t_k}^n) \xrightarrow{(d)} F(X_{t_1}, \dots, X_{t_k})$ for continuous $F : \mathbb{R}^k \rightarrow \mathbb{R}$. For example, weak convergence automatically implies

$$\int_0^1 X_s \, ds \xrightarrow{(d)} \int_0^1 X_s \, ds \quad \text{and} \quad \sup_{t \leq T} |X_t^n| \xrightarrow{(d)} \sup_{t \leq T} X_t.$$

If fdd convergence holds and additionally the sequence is tight then weak convergence holds:



Theorem 8.3.3. A sequence $(X^n)_{n \in \mathbb{N}}$ of continuous stochastic processes converges weakly to X if and only if

(i) $\{\mathbb{P}^{X^n} : n \in \mathbb{N}\}$ is tight in $\mathcal{M}_1(C([0, \infty)))$,

(ii) $X^n \xrightarrow{\text{fdd}} X$, $n \rightarrow \infty$.

Convergence of finite-dimensional distributions is nothing but weak convergence of random vectors, the topic of Section 7.5. All the tools, most importantly convergence of characteristic functions, have already been established. Here is an example which is particularly simple. For centered Gaussian processes (and only Gaussian processes!) only the two-dimensional marginal distribution have to converge and those are characterised by the covariance function.



If X, X_1, X_2, \dots are Gaussian processes with covariance functions K, K^1, K^2, \dots , then $X^n \xrightarrow{\text{fdd}} X$ if and only if $\lim_{n \rightarrow \infty} K^n(t, s) = K(t, s)$ for all $t, s \in I$.

The remaining task is how to check tightness in $C([0, \infty))$. Recalling the general definition

$$\forall \varepsilon > 0 \exists K \subseteq E \text{ compact: } \mu^n(K^c) < \varepsilon \quad \forall n \in \mathbb{N},$$

it is clear that we need to discuss compact sets in $(C([0, \infty), d))$. In lectures on functional analysis the study of compactness (or relative compactness) is central, the fundamental theorem is the Arzéla-Ascoli theorem. Recall that a set A is compact if all sequences have a subsequence that converges in A , A is called relatively compact if all sequences have a convergent subsequences but the limit must not belong to A (it automatically belongs to \bar{A}). The Arzéla-Ascoli theorem states that $A \subseteq C([0, \infty))$ is relatively compact if and only if

- (i) $\{f(0) : f \in A\} \subseteq \mathbb{R}$ is bounded
- (ii) $\lim_{\delta \rightarrow 0} \sup_{f \in A} V_f^N(\delta) = 0$ for all $N \in \mathbb{N}$, where

$$V_f^N(\delta) = \sup_{|t-s| < \delta, t, s \leq N} |f(t) - f(s)|$$

is the so-called modulus of continuity.

Most courses on probability translate the theorem in order to give an if and only if condition for weak convergence of continuous processes. As this is rarely used we take a drastic detour by only considering examples that help to understand compactness in $C([0, \infty))$ and then restrict ourselves to the main example of interest for probabilists - functions that are Hölder continuous on compacts. In simple words Arzéla-Ascoli tells us that only two things can go wrong to make a set A not (relatively) compact:

- functions in A are not sufficiently bounded,
- there are regularity holes (like \mathbb{Q} are holes in \mathbb{R} , just more complicated), not all functions in A have the same kind (measured in terms of the modulus of continuity) of regularity.

Comparing to compact sets in \mathbb{R} this is roughly boundedness and closedness, at least it gives the right intuition. Let's have a look at some examples:

Example 8.3.4. (i) Singleton sets $A := \{f\}$ are compact.

- (ii) $A := \{\text{all constant functions}\}$ are not compact but all constant functions bounded by some constant C are compact.
- (iii) Here are three examples where regularity but not boundedness is the problem. The families f_n and h_n should be clear from the drawing, g_n is defined by

$$g_n(x) = \begin{cases} x^{\frac{1}{n}} & : x \leq 1 \\ 2-x & : x \in (1, 2) \\ 0 & : x \geq 2 \end{cases}$$

The set $A = \{f_n : n \in \mathbb{N}\}$ is not compact, there are sequences that converge to the zero-



Examples where regularity can get lost

function which is not in A (recall from Proposition 8.1.19 that convergence in $C([0, \infty))$ is uniform convergence on compacts). Since the zero-function is continuous the limit of all subsequences is at least in $C([0, \infty))$, hence, A is not compact but relatively compact. The set $B = \{g_n : n \in \mathbb{N}\}$ is neither compact nor relatively compact as sequences in B might converge uniformly to $f = \mathbf{1}_{\{0\}}$ which is not in $C([0, \infty))$. The same holds for the final example where sequences can converge uniformly on compacts to $\mathbf{1}_{\{1\}}$ which is not in $C([0, \infty))$.

What goes wrong in the examples? Boundedness or regularity. So far we have measured regularity in terms of Hölder continuity. The examples are made up from examples that do not have the same index of Hölder continuity. This leads us to the most important examples of compact sets of continuous functions:



Lemma 8.3.5. Suppose $(K_N)_{N \in \mathbb{N}}$ are non-negative and $\gamma \in (0, 1]$. Then

$$A_K^\gamma := \{f : [0, \infty) \rightarrow \mathbb{R} \mid f \text{ is Hölder continuous on compacts with index } \gamma \text{ and constants } K_N \text{ and } |f(0)| \leq K_0\}$$

is compact in $C([0, \infty))$.

Proof. This follows directly from Arzéla-Ascoli. The boundedness condition holds by definition and the regularity condition follows from the Hölder continuity:

$$V_f^N(\delta) = \sup_{|t-s|<\delta, t,s \leq N} |f(t) - f(s)| \leq K_N \cdot \sup_{|t-s|<\delta, t,s \leq N} |t-s|^\gamma = K_N \cdot \delta^\gamma,$$

which uniformly converges to 0 as $\delta \rightarrow 0$ as the right hands side is independent of $f \in A_K^\gamma$. Hence, the set A_K^γ is relatively compact. In fact, such sets are automatically compact as Hölder continuity transfers to limits. Suppose (f_n) is a converging sequence with $f_n \rightarrow f$, $n \rightarrow \infty$, then, if $t, s \leq N$,

$$|f(t) - f(s)| = \lim_{n \rightarrow \infty} |f_n(t) - f_n(s)| \leq \lim_{n \rightarrow \infty} K_N |t - s|^\gamma = K_N |t - s|^\gamma, \quad (8.12)$$

because uniform convergence also implies pointwise convergence. Hence, the Hölder continuity on $[0, N]$ is inherited by the limit so that f is Hölder continuous on compacts. \square

In essence, this is all we need from functional analysis! The lemma and the following theorem motivates why we introduced the notion of Hölder continuity on compacts for these lecture notes, the notion allows us to work out very clearly what is going on.



Check yourself where the previous proof breaks down if Hölder continuous on compacts is replaced by locally Hölder continuous.

The next step is to use the previous lemma to provide a simple tightness criterion for continuous processes. The Kolmogorov-Chentsov condition reappears, which is little surprising as under that condition sample paths are Hölder continuous. Unfortunately, there is a very delicate detail involved. According to Kolmogorov-Chentsov sample paths are only locally Hölder continuous, what is needed to apply Lemma 8.3.5 is Hölder continuity on compacts. A very close look at the proof of Kolmogorov-Chentsov safes us, the Kolmogorov-Chentsov condition is enough to have paths that are Hölder continuous on compacts, but only with probability close to 1. Luckily, this is enough for the definition of tightness.

Lecture 26



Theorem 8.3.6. (Kolmogorov-Chentsov tightness criterion)

Suppose $(X^n)_{n \in \mathbb{N}}$ is a sequence of continuous stochastic processes on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$ such that

- (i) $(\mathbb{P}^{X_0^n})_{n \in \mathbb{N}}$ is tight in $\mathcal{M}_1(\mathbb{R})$,
- (ii) for all $n \in \mathbb{N}$ and $T > 0$ there are c, α, β (independent of $n!$) with

$$\mathbb{E}[|X_t^n - X_s^n|^\alpha] \leq c \cdot |t - s|^{1+\beta}, \quad \forall t, s \leq T.$$

Then $(\mathbb{P}^{X^n})_{n \in \mathbb{N}}$ is tight in $\mathcal{M}_1(C([0, \infty)))$.

There is no reason to worry much about (i), in most applications X_0^n is independent of n so that (i) is always satisfied. The interesting condition is (ii). Luckily the form of (ii) can be checked in many situations (such as for Donsker's theorem below)!

Proof. For the proof we first refine the proof of the Kolmogorov-Chentsov Theorem 8.1.29. This could have been done straight in the Komogorov-Chentsov proof. Since the refinement is only needed here we kept Kolmogorov-Chentsov a little easier. Recall from the remark below the proof of Theorem 8.1.29 that \tilde{X} and X are indistinguishable because X is assumed continuous. Hence, the proof gives information on the paths of X rather than constructing a modification. With arbitrary $\gamma < \frac{\beta}{\alpha}$ the following refinement holds under the assumptions of Theorem 8.1.29:



For all $\varepsilon > 0$ there are non-negative constants $(K_N)_{N \in \mathbb{N}}$ such that

$$\mathbb{P}(X \text{ is Hölder continuous on compacts with index } \gamma \text{ and constants } K_N) > 1 - \varepsilon.$$

The constants K_N and γ only depend on $\varepsilon, \alpha, \beta$, and c .

Recall that Hölder continuity on compacts lies between globally and locally Hölder continuous. We prove a slightly stronger statement on the paths, but lose a bit of probability. To see what needs to be proved let us first clarify the difference between this claim and the statement of Kolmogorov-Chentsov. In Kolmogorov-Chentsov we proved that there are (random) neighborhoods $U_t(\omega) = (t - 2^{-n_0(\omega)}, t + 2^{-n_0(\omega)})$ such that $|X_t(\omega) - X_s(\omega)| \leq K|t - s|^\gamma$ for all $s \in U_t(\omega)$. Here, we claim that the estimate holds for all $t, s \leq N$ at once. This is not global Hölder continuity on $[0, \infty)$ for which the estimate should hold for all $t, s \geq 0$.

It is best to see the refinement as an occasion to once more browse through the delicate Kolmogorov-Chentsov proof, we use the definitions from that proof. Defining $B_N = \cup_{k=N}^{\infty} A_k$, the proof showed that, choosing N large enough,

$$\mathbb{P}(B_N) \leq \sum_{k=N}^{\infty} \mathbb{P}(A_k) \leq c \sum_{k=N}^{\infty} 2^{-k(\beta-\alpha\gamma)} \leq \varepsilon.$$

Then, for all $\omega \notin B_N$ (for these ω all dyadic increments with $2^{-n} < 2^{-N}$ are under control), the chaining argument shows that the Hölder estimate $|X_t(\omega) - X_s(\omega)| \leq K|t - s|^\gamma$ holds whenever $|t - s| < \delta := 2^{-N}$. Here lies the crucial difference. For Kolmogorov-Chentsov we aimed to prove an almost sure statement, but we allowed ourselves to take different N for different ω . Borel-Cantelli was used to ensure that almost all ω lie in some of the B_n and for that ω we worked with the corresponding n . Here we want the same N for all ω but accept a statement with probability $1 - \varepsilon$. In contrast to the Kolmogorov-Chentsov proof the sizes of the neighborhoods $U_t(\omega)$ are now independent of ω , we can choose $(t - 2^{-N}, t + 2^{-N})$, but still the Hölder estimate does not hold for all $s, t \leq N$. We are luckily in a situation in which the Hölder constants are the same in all neighborhoods (they are $K := \frac{2}{1-2^{-\gamma}}$). This allows us to use a trick for Hölder continuous functions. If f is locally Hölder continuous with $|f(t) - f(s)| \leq K|t - s|^\gamma$ for all $|t - s| < \delta$, then f is actually nearly Hölder continuous! This follows from a telescopic sum and the triangle inequality. Setting $n := \lceil \frac{N}{\delta} \rceil$, chaining forwards from s to t yields

$$|f(t) - f(s)| \leq \sum_{k=1}^n \left| \left(f\left(s + (t-s)\frac{k}{n}\right) - f\left(s + (t-s)\frac{k-1}{n}\right) \right) \right| \leq K \sum_{k=1}^n \left| \frac{t-s}{n} \right|^\gamma = K_N |t-s|^\gamma,$$

for all $s, t \leq N$, with the new constant $K_N := Kn^{1-\gamma}$. Hence, for all $\omega \notin B_n$, the sample paths are Hölder continuous on compacts with the same index and constants.



The sequence $(\mathbb{P}^{X^n})_{n \in \mathbb{N}}$ is tight in $\mathcal{M}_1(C([0, \infty)))$.

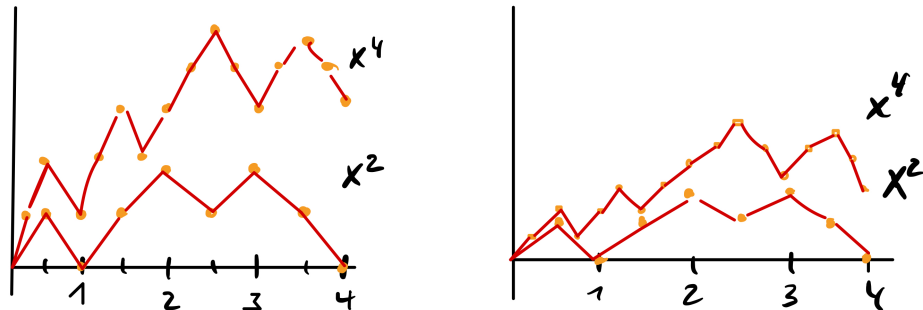
Fix $\varepsilon > 0$ and chose a constant K such that $\sup_{n \in \mathbb{N}} \mathbb{P}(|X_0^n| > K) = \sup_{n \in \mathbb{N}} \mathbb{P}^{X_0^n}([-K, K]^c) < \frac{\varepsilon}{2}$. Next, fix $\gamma < \frac{\beta}{\alpha}$ and apply the previous step to all X^n with $\frac{\varepsilon}{2}$. This yields constants $(K_N^\varepsilon)_{N \in \mathbb{N}}$

(the same constants work for all n) such that X^n is Hölder continuous on compacts with index $\gamma > 0$ and constants $(K_N)_{N \in \mathbb{N}}$ with probability $1 - \frac{\varepsilon}{2}$. In other words, $\sup_{n \in \mathbb{N}} \mathbb{P}^{X^n}(A_{K^\varepsilon}^\gamma) \geq 1 - \varepsilon$ with the compact sets $A_{K^\varepsilon}^\gamma$ from Lemma 8.3.5. But then the tightness is proved. \square

8.4 Donsker's Theorem

All ingredients have been collected to prove one of the most important theorems on stochastic processes. Just as the standard normal distribution is the universal (weak) limit of scaled sums the Brownian is the universal (weak) limit of scaled random walks. Of course there is no surprise, random walks are based on sums of iid random variables! The theorem can be seen as an infinite-dimensional (path-valued) analogue of the central limit theorem and as such is called a functional central limit theorem.

To understand the theorem first recall the definition of a simple random walk from Example 6.2.2. If Y_1, Y_2, \dots are iid on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$, then $S_k := \sum_{i=1}^k Y_i$ is called a random walk. Since a Brownian motion is defined in continuous time we extend the random walk to continuous time by linear interpolation, recall Example 8.1.25. The piecewise-linear interpolation X is a continuous stochastic process on $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$. To turn a simple random walk into a Brownian motion the jump frequency is increased to n jumps per time-unit, and again linearly interpolated. In a drawing the time-scaling is easily understood, the formal definition will be bit unhandy.



Without spatial scaling on the left, with spatial scaling on the right

If we only speed-up in time then we cannot send n to infinity as trajectories will tend to diverge. More formally, at time 1 the process is the sum of n independent random variables which for large n we understand well from the law of large numbers and the central limit theorem. If the sum is additionally multiplied by $\frac{1}{n}$ then, almost surely, the process at time 1 (and all other integers) will converge to $\mathbb{E}[Y_1] = 0$. Hence, also the linear interpolation vanishes in the limit, the multiplication by $\frac{1}{n}$ is too extrem. What is more interesting is to multiply the sum by $\frac{1}{\sqrt{\sigma n}}$ if $\sigma^2 = \text{Var}[Y_1]$ as now the central limit theorem gives convergence in distribution to $\mathcal{N}(0, 1)$. Donsker's theorem is the process version of this observation for a one-dimensional marginal. If the speed-up random walk trajectory is multiplied by $\frac{1}{\sqrt{\sigma n}}$ then (weak) convergence towards the Brownian motion holds.



In probability theory such a procedure is called scaling, and a scaling which speeds up linearly in time and square-root like in space is called **Brownian scaling** because it leads to the Brownian limit.

To state and prove Donsker's theorem a formal definition of the linearly-interpolated scaled

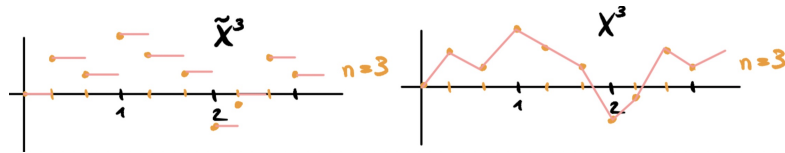
random walks is needed. First define the constantly interpolated scaled random walk by

$$\tilde{X}_t^n := \frac{\sum_{k=1}^{\lfloor nt \rfloor} (Y_k - \mathbb{E}[Y_1])}{\sigma\sqrt{n}}, \quad t \geq 0,$$

where $\lfloor x \rfloor = \sup\{n \in \mathbb{N} : n \leq x\}$, and from this the linearly interpolated scaled random walks by adding linear pieces with the appropriate slopes:

$$X_t^n := \tilde{X}_t^n + (nt - \lfloor nt \rfloor) \frac{Y_{\lfloor nt \rfloor + 1} - \mathbb{E}[Y_1]}{\sigma\sqrt{n}}, \quad t \geq 0.$$

The formula is much more unsightly than it's content, just try yourself to write down a formula



that linearly interpolates values on \mathbb{N} and you will quickly derive the formula yourself!



Theorem 8.4.1. (Donsker functional CLT)

If $\sigma^2 = \mathbb{V}[Y_1] < \infty$, then $X^n \Rightarrow B$, $n \rightarrow \infty$, where B is a Brownian motion.

In other words: The rescaled random walk measures converge weakly on $\mathcal{B}(C([0, \infty)))$ to the Wiener measures.

Since the theorem only depends on the variance (not on the entire distribution) the theorem is also called **Donsker's invariance principle**, the Brownian motion is the universal scaling limit of all random walks with finite second moment jump sizes, just like the central limit theorem is the universal limit of scaled sums of all iid random variables with finite second moments.

Proof. Just as in the proof of the central limit theorem it can be assumed without loss of generality that $\mathbb{E}[Y_1] = 0$ and $\sigma^2 = 1$. Otherwise the claim is deduced from normalizing $\tilde{Y}_1 := \frac{Y_1 - \mathbb{E}[Y_1]}{\sigma}$. To prove weak convergence we use the theory of the previous section and prove convergence of finite-dimensional distributions and tightness.



$$X^n \xrightarrow{\text{fdd}} B, \quad n \rightarrow \infty$$

Recall from Definition 8.3.2 that we need to prove the (finite-dimensional) convergence

$$(X_{t_1}^n, \dots, X_{t_k}^n) \xrightarrow{(d)} (B_{t_1}, \dots, B_{t_k}), \quad n \rightarrow \infty, \tag{8.13}$$

for all $0 \leq t_1 \leq \dots \leq t_k$. First note that, for $s \leq t$, the central limit theorem implies

$$\tilde{X}_t^n - \tilde{X}_s^n = \frac{\sum_{k=\lfloor ns \rfloor + 1}^{\lfloor nt \rfloor} Y_k}{\sqrt{n}} \xrightarrow{(d)} \frac{\sum_{k=1}^{\lfloor n(t-s) \rfloor} Y_k}{\sqrt{n}} \xrightarrow{(d)} \mathcal{N}(0, t-s), \quad n \rightarrow \infty.$$

Since, for $0 \leq t_1 \leq \dots \leq t_k$, the sums $\tilde{X}_{t_2}^n - \tilde{X}_{t_1}^n, \dots, \tilde{X}_{t_k}^n - \tilde{X}_{t_{k-1}}^n$ are independent (sums over different Y), it follows that, for some Brownian motion B ,

$$(\tilde{X}_{t_2}^n - \tilde{X}_{t_1}^n, \dots, \tilde{X}_{t_k}^n - \tilde{X}_{t_{k-1}}^n) \xrightarrow{(d)} (B_{t_2} - B_{t_1}, \dots, B_{t_k} - B_{t_{k-1}}).$$

We already used the trick of rewriting a vector as a matrix multiplied to a vector of increments (compare the proof of Proposition 8.2.3). Using the trick again and noting that $f(x) = A \cdot x$ is continuous, the continuous mapping theorem 7.2.5 yields

$$(\tilde{X}_{t_1}^n, \dots, \tilde{X}_{t_k}^n) \xrightarrow{(d)} (B_{t_1}, \dots, B_{t_k}), \quad n \rightarrow \infty.$$

This shows the weak convergence $\tilde{X}^n \xrightarrow{\text{fdd}} B$, $n \rightarrow \infty$, for the constant interpolation. To get convergence of finite-dimensional distributions for the linear interpolation one of the many formulations of **Slutsky's lemma** is used:



If (X_n) and (Y_n) are two sequences of random vectors such that $X_n \xrightarrow{(d)} X$ and $|X_{n,k} - Y_{n,k}| \xrightarrow{P} 0$ for all coordinates k , then $Y_n \xrightarrow{(d)} X$.

First note that $|X_{n,k} - Y_{n,k}| \xrightarrow{P} 0$ for all k also implies $|X_n - Y_n| \xrightarrow{P} 0$, because

$$\mathbb{P}(|X_n - Y_n| > \varepsilon) \leq \mathbb{P}(\cup_{k=1}^d \{|X_{n,k} - Y_{n,k}| \geq \varepsilon/d\}) \leq \sum_{k=1}^d \mathbb{P}(|X_{n,k} - Y_{n,k}| > \varepsilon/d) \rightarrow 0, \quad n \rightarrow \infty.$$

Then we can estimate, for f bounded Lipschitz continuous with Lipschitz constant K and $\varepsilon > 0$,

$$\begin{aligned} & \lim_{n \rightarrow \infty} |\mathbb{E}[f(Y_n)] - \mathbb{E}[f(X)]| \\ & \stackrel{\Delta}{\leq} \lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[|f(Y_n) - f(X_n)|] + \underbrace{\lim_{n \rightarrow \infty} |\mathbb{E}[f(X_n)] - \mathbb{E}[f(X)]|}_{=0} \\ & \leq \lim_{n \rightarrow \infty} (\mathbb{E}[|f(Y_n) - f(X_n)| \mathbf{1}_{|Y_n - X_n| > \varepsilon}] + \mathbb{E}[|f(Y_n) - f(X_n)| \mathbf{1}_{|Y_n - X_n| \leq \varepsilon}]) \\ & \stackrel{\Delta, f \text{ bounded, } f \text{ Lip.}}{\leq} \lim_{n \rightarrow \infty} 2\|f\|_\infty \mathbb{P}(|Y_n - X_n| > \varepsilon) + K\varepsilon = K\varepsilon. \end{aligned}$$

Since ε is arbitrary, the lefthand side equals 0. Portemanteau 7.2.4 then implies the weak convergence, f Lipschitz is enough.

Writing $X^n = \tilde{X}^n + (X^n - \tilde{X}^n)$ Slutsky's lemma shows that the claim follows if the convergence in probability of $|\tilde{X}_t^n - X_t^n|$ to zero can be proved for all $t \geq 0$. But this is a simple consequence of the Markov inequality:

$$\mathbb{P}(|\tilde{X}_t^n - X_t^n| > \varepsilon) \leq \frac{\mathbb{E}[(\tilde{X}_t^n - X_t^n)^2]}{\varepsilon^2} = \underbrace{(nt - [nt])^2}_{\leq 1} \frac{1}{\varepsilon^2 n} \mathbb{E}[|Y_{[nt]+1}|^2] \leq \frac{\mathbb{E}[Y_1^2]}{\varepsilon^2 n} \rightarrow 0,$$

as $n \rightarrow \infty$.

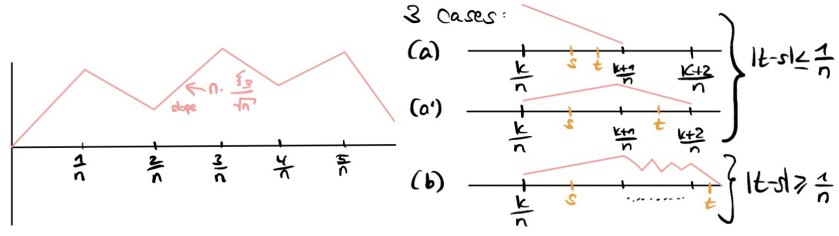


Tightness

Let us additionally assume $\mathbb{E}[Y_1^4] < \infty$ to simplify the proof. We will prove that

- (i) $(\mathbb{P}^{X_0^n})_{n \in \mathbb{N}}$ is tight,
- (ii) there is a constant $C > 0$ such that $\mathbb{E}[|X_t^n - X_s^n|^4] \leq C|t - s|^2$ holds for all $t, s \geq 0$ and $n \in \mathbb{N}$,

and then use the Kolmogorov-Chentsov tightness criterion. (i) trivially holds as $\mathbb{P}^{X_0^n} = \delta_{\{0\}}$ is independent of n , (ii) is a bit tedious. To estimate $|X_t - X_s|$ for $s < t$ we use three different cases and the explicit slope of the linear pieces (see the drawing). If $|t - s| < \frac{1}{n}$ there are two simple cases to be distinguished (either there is a bend between t and s or there isn't), for $|t - s| \geq \frac{1}{n}$ we argue differently. Let us start with small $|t - s|$:



(a) If $|t - s| < \frac{1}{n}$ and there is no bend between s and t , say $\frac{k}{n} < s < t < \frac{k+1}{n}$, then

$$|X_t^n - X_s^n|^4 = |(t - s) \cdot \text{slope}|^4 = |t - s|^4 \cdot n^4 \cdot \frac{Y_{k+1}^4}{n^2} \leq |t - s|^2 \cdot Y_{k+1}^4.$$

(a') If $|t - s| < \frac{1}{n}$ and there is a bend between s and t , say $s < \frac{k+1}{n} < t < \frac{k+2}{n}$, then

$$\begin{aligned} |X_t^n - X_s^n| &\stackrel{\Delta}{\leq} |X_t^n - X_{\frac{k+1}{n}}^n| + |X_{\frac{k+1}{n}}^n - X_s^n| \\ &\leq |t - s| \cdot n \cdot \frac{|Y_{k+2}|}{\sqrt{n}} + |t - s| \cdot n \cdot \frac{|Y_{k+1}|}{\sqrt{n}} \\ &= |t - s| \sqrt{n} (|Y_{k+2}| + |Y_{k+1}|) \\ &= |t - s|^{1/2} (|Y_{k+2}| + |Y_{k+1}|). \end{aligned}$$

Combining both cases yields

$$\mathbb{E}[|X_t - X_s|^4] \leq c|t - s|^2, \quad \text{with } c = \max \{ \mathbb{E}[Y_1^4], \mathbb{E}[(|Y_1| + |Y_2|)^4] \},$$

for all t, s with $|t - s| < \frac{1}{n}$. For $|t - s| \geq \frac{1}{n}$ we will work with the explicit difference

$$\begin{aligned} X_t^n - X_s^n &= \sum_{j=\lfloor ns \rfloor + 1}^{\lfloor nt \rfloor} \frac{Y_j}{\sqrt{n}} + (nt - \lfloor nt \rfloor) \frac{Y_{\lfloor nt \rfloor + 1}}{\sqrt{n}} - (ns - \lfloor ns \rfloor) \frac{Y_{\lfloor ns \rfloor + 1}}{\sqrt{n}} \\ &= \sum_{j=\lfloor ns \rfloor + 2}^{\lfloor nt \rfloor} \frac{Y_j}{\sqrt{n}} + (nt - \lfloor nt \rfloor) \frac{Y_{\lfloor nt \rfloor + 1}}{\sqrt{n}} + (1 - (ns - \lfloor ns \rfloor)) \frac{Y_{\lfloor ns \rfloor + 1}}{\sqrt{n}}. \end{aligned} \tag{8.14}$$

Before estimating two tricks are needed. The first trick uses an idea from the first proof of the strong law of large numbers (compare the proof of Theorem 4.6.8), the fourth moment computation for centered independent random variables:

$$\mathbb{E}\left[\left(\sum_{j=1}^N Y_j\right)^4\right] = \mathbb{E}\left[\sum_{i,j,l,n=1}^N Y_i \cdot Y_j \cdot Y_l \cdot Y_n\right] \stackrel{\text{iid and } \mathbb{E}[Y_i]=0}{=} N\mathbb{E}[Y_1^4] + \frac{N(N-1)}{2} (\mathbb{E}[Y_1^2])^2. \tag{8.15}$$

The equalities hold as all products vanish that have a single of the Y factors, only the ones remain that have a fourth power or two second powers. The second little trick needed is to estimate, for independent and centered X, Y and $a \in [-1, 1]$,

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[(aX + Y)^4] &= a^4 \mathbb{E}[X^4] + 6a^2 \mathbb{E}[X^2] \mathbb{E}[Y^2] + \mathbb{E}[Y^4] \\ &\leq \mathbb{E}[X^4] + 6\mathbb{E}[X^2] \mathbb{E}[Y^2] + \mathbb{E}[Y^4] = \mathbb{E}[(X + Y)^4]. \end{aligned} \tag{8.16}$$

The second trick will be applied twice to the righthand side of (8.14), first with $a = nt - \lfloor nt \rfloor$ and to the remaining sum with $a = 1 - (ns - \lfloor ns \rfloor)$.

(b) If $|t - s| \geq \frac{1}{n}$, then the above yields

$$\begin{aligned}
\mathbb{E} [|X_t^n - X_s^n|^4] &\stackrel{(8.16)}{\leq} \mathbb{E} \left[\left(\sum_{j=\lfloor ns \rfloor + 2}^{\lfloor nt \rfloor + 1} \frac{Y_j}{\sqrt{n}} + (1 - (ns - \lfloor ns \rfloor)) \frac{Y_{\lfloor ns \rfloor + 1}}{\sqrt{n}} \right)^4 \right] \\
&\stackrel{(8.16)}{\leq} \frac{1}{n^2} \mathbb{E} \left[\left(\sum_{j=\lfloor ns \rfloor + 1}^{\lfloor nt \rfloor + 1} Y_j \right)^4 \right] \\
&\stackrel{\text{iid}}{=} \frac{1}{n^2} \mathbb{E} \left[\left(\sum_{j=1}^{\lfloor nt \rfloor - \lfloor ns \rfloor + 1} Y_j \right)^4 \right] \\
&\stackrel{(8.15)}{\leq} \frac{(\lfloor nt \rfloor - \lfloor ns \rfloor + 1) \cdot \mathbb{E}[Y_1^4] + (\lfloor nt \rfloor - \lfloor ns \rfloor + 1)^2 \cdot 1}{n^2} \\
&\leq \frac{3|t - s| \cdot n \cdot \mathbb{E}[Y_1^4] + 9|t - s|^2 \cdot n^2 \cdot \sigma^2}{n^2} \\
&\leq (3\mathbb{E}[Y_1^4] + 9) \cdot |t - s|^2,
\end{aligned}$$

where we also used that, for $|t - s| \geq \frac{1}{n}$,

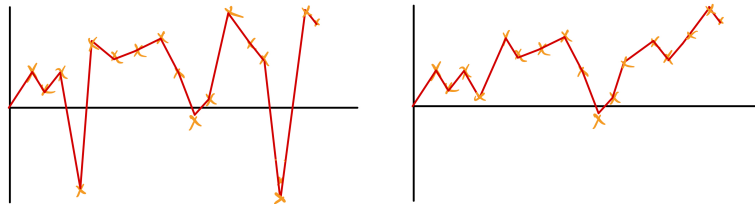
$$\lfloor nt \rfloor - \lfloor ns \rfloor + 1 \leq nt - (ns - 1) + 1 = n(t - s) + 1 + 1 \leq 3n(t - s).$$

Combining the cases (a), (a'), and (b) yields

$$\mathbb{E} [|X_t^n - X_s^n|^4] \leq C \cdot |t - s|^2,$$

for all $t, s \geq 0$, with a constant $C := \max\{\mathbb{E}[Y_1^4], \mathbb{E}[(|Y_1| + |Y_2|)^4], (3\mathbb{E}[Y_1] + 9)\}$ that is independent of n . \square

Kolmogorov's tightness criterion essentially tells us that scaled random walks (with 4th moments) stay (with high probability) almost $\frac{1}{4}$ -Hölder continuous when the scaling factor is increased. This is clearly related to finiteness of moments as big jumps produce rough spikes in a linearly interpolated random walk (see the drawing). With a bit more work one can check a refined



Big jumps, sharp spikes, rough paths - small jumps, less rough

Kolmogorov-Chentsov condition showing that the scaled random walks are uniformly in n almost $\frac{1}{2}$ -Hölder continuous. This is exactly the amount of roughness that the scaled process must achieve in the limit to be a Brownian motion. If $\mathbb{E}[Y_1^2] = \infty$, then the central limit theorem and Donsker's theorem fail! The roughness increases more and more, ripping apart the sample paths in the limit. Replacing the scaling $n^{\frac{1}{2}}$ by $n^{\frac{1}{\alpha}}$ for the right choice of α leads to stable distributions and α -stable Lévy processes. Those processes bear a lot of similarity with the Brownian motion but have discontinuous paths. They share the Lévy property for increments, satisfy the scaling property (with α instead of 2), and their one-dimensional distributions X_t have a similar characteristic function (compare Example 7.5.5). The scaling parameter α is essentially the smallest number with $\mathbb{E}[|Y_1|^\alpha] = \infty$. The magic is that for different α the limiting processes look different (few

massive jumps dominate for $\alpha \approx 0$, paths look more like Brownian paths for $\alpha \approx 2$) but for finite second moments scaling limits of random walks are always the Brownian motion no matter how many further moments are exist.

We have already discussed the difference between weak convergence and fdd convergence, weak convergence immediately implies convergence in distribution of the random variables $(F(X^n))_{n \in \mathbb{N}}$ towards $F(X)$ for all continuous functionals $F : C([0, \infty)) \rightarrow \mathbb{R}$. It is not always possible to prove the tightness but if so this is much more interesting than only convergence of $(X_{t_1}^n, \dots, X_{t_k}^n)$ towards $(X_{t_1}, \dots, X_{t_k})$. As an example let us deduce from Donsker's theorem a statement on random walks X with jump-sizes Y_1, Y_2, \dots by using the continuous functional $F(g) = \sup_{t \in [0,1]} |g(t)|$:



Erdős and Kac in 1946 computed a couple of probabilities for random walks. While the central limit theorem implies that a centered random walk with second moment ($\mathbb{E}[Y_1] = 0$ and $\sigma^2 = \text{Var}[X_1] < \infty$) at time n is roughly distributed according to $\mathcal{N}(0, \sigma^2 n)$, the distribution of the running supremum $X_n^* := \max_{k \leq n} |X_k|$ is more complicated to obtain. It certainly holds that $X_n^* \geq X_n$ but how much larger? Erdős and Kac proved that

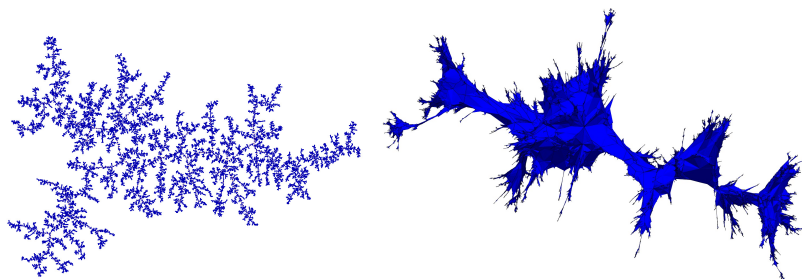
$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{P}(X_n^* \leq \alpha \sqrt{n}) = \begin{cases} 0 & : \alpha \leq 0 \\ \sqrt{\frac{2}{\pi}} \int_0^\alpha e^{-\frac{x^2}{2\sigma^2}} dx & : \alpha > 0 \end{cases},$$

so the running supremum is roughly distributed as $|Z|$ for $Z \sim \mathcal{N}(0, 1)$. The original proofs were mostly by hands, Donsker, as a corollary of his theorem, gave the following proof. Chosing $F(g) = \sup_{t \in [0,1]} |g(t)|$, Theorem 8.4.1 implies

$$\frac{1}{\sigma \sqrt{n}} X_n^* = \frac{1}{\sigma \sqrt{n}} \sup_{t \in [0,1]} |X_t^n| \xrightarrow{(d)} \sup_{t \in [0,1]} |B_t|, \quad n \rightarrow \infty.$$

The righthand side is known to have the same distribution as $|B_1|$ by the so-called reflection principle of the Brownian motion, hence, the claim follows.

Donsker's theorem is the first step into the big world of probability research. During the past decades different objects have been identified that arise as universal scaling limits of different discrete stochastic objects. They all have in common that they relate to the Brownian motion or the stable processes. Just to mention two further examples, the continuum random trees are scaling limits of discrete random trees such as the ones appearing in the branching process of Example 6.2.3. The Brownian map is the universal scaling limit of many different random maps (think of randomly created maps of countries on a continent) such as triangulation (every country has precisely three neighboring countries). Here are two realisations of the Brownian continuum random tree and the Brownian map⁴.



Realisations of the continuum random tree and the Brownian map

⁴Check the websites of Igor Kortchemski and Jérémie Bettinelli for more simulations.