Modélisation statistique d'évènements extrêmes

Application multivariée dynamique aux catastrophes naturelles de l'Océanie

Marc-Olivier Ricard

Sous la supervision de Marie-Pier Côté

4 décembre 2019



Plan de la présentation

- Mise en contexte
- Notions préliminaires
 - Théorie classique des valeurs extrêmes
 - Méthode par l'approche POT
- Article étudié
 - Introduction
 - Approche dynamique de la théorie des valeurs extrêmes
 - Approche classique
 - Approche dynamique à deux variables
 - Approche dynamique à trois variables
- Conclusion



Motivations

- Intérêt recherche
- Stage été 2019
- Maîtrise
- Problématiques de l'industrie
- Black Swans



Théorie classique des valeurs extrêmes

Soit $M_n = \max\{X_1, \dots, X_n\}$, le maximum des n observations indépendantes et de distribution commune. S'il existe des séquences de constantes $\{a_n > 0\}$ et $\{b_n\}$ tel que

$$P\left\{\frac{M_n-b_n}{a_n}\leq z\right\}
ightarrow G(z), \quad \text{quand} \quad n
ightarrow \infty$$

où G est une fonction de répartition non-dégénératrice. Alors, G appartient à une des distributions de valeur extrême, soit les lois Gumbel, Fréchet et Weibull.

Donc, peu importe la distribution F_{Xi} , les trois dernières lois sont les seules distributions limites pour M_n^* .

Une meilleure analyse est possible en combinant en une seule distribution les distributions Gumbel, Fréchet et Weibull :

Famille de distributions d'extremum généralisée (GEV)

$$G(z) = \exp\left\{-\left[1 + \xi\left(\frac{z - \mu}{\sigma}\right)\right]^{-1/\xi}\right\} \tag{1}$$

Comme on peut voir, le modèle possède trois paramètres : μ (paramètre de position), σ (paramètre d'échelle), ξ (paramètre de forme).



Tout ceci mène à une première méthodologie pour modéliser les valeurs extrêmes :

- Les données sont groupées en séquence de longueur n
- Le maximum de chaque séquence est calculé
- Une distribution GEV est calibrée à ces maximums
- La distribution peut être manipulée pour obtenir différentes statistiques



Méthode par l'approche POT

Soit X_1, \ldots, X_n , une séquence de variables indépendantes, identiquement distribuées et avec fonction de répartition marginale F. Nous considérons comme évènements extrêmes ceux qui dépassent un certain seuil u.

Nous savons déjà que $\Pr\{\max\{X_1,\ldots,X_n\}\leq z\}pprox G(z)$ où

$$G(z) = \exp \left\{ - \left[1 + \xi \left(rac{z - \mu}{\sigma}
ight)
ight]^{-1/\xi}
ight\}$$



Ensuite, pour u assez grand, la fonction de répartition de $X - u \mid X > u$ est environ :

$$H(y) = 1 - \left(1 + \frac{\xi y}{\tilde{\sigma}}\right)^{-1/\xi} \tag{2}$$

οù

$$\tilde{\sigma} = \sigma + \xi(\mathbf{u} - \mu)$$

Il s'agit ici de la famille de distributions Pareto généralisée.

Les paramètres de H sont uniquement déterminés par ceux de la distribution GEV. ξ conserve la même valeur, par exemple.



Tout ceci mène à une deuxième méthodologie pour modéliser les valeurs extrêmes :

- Les données brutes représentent une séquence de valeurs iid x_1, \ldots, x_n
- Les valeurs extrêmes sont identifiées en définissant un seuil de grande valeur u
- Les observations qui dépassent u sont définies par $x_{(1)}, \ldots, x_{(k)}$ et les excès de seuil par $y_i = x_{(i)} u$, $j = 1, \ldots, k$
- Les y_j sont reconnues comme des réalisations indépendantes d'une variable aléatoire dont la distribution peut être approximée par un membre de la famille Pareto généralisée



Un des défis de cette procédure est le choix de la valeur du seuil, où il faut trouver une bonne balance entre la variance et le biais du modèle.

Deux méthodes :

- Mean residual plot
- Estimer les paramètres du modèle pour différents seuils



Niveaux de retour :

$$\Pr\{X > x \mid X > u\} = \left[1 + \xi \left(\frac{x - u}{\sigma}\right)\right]^{-1/\xi}$$

$$\Rightarrow \Pr\{X > x\} = \zeta_u \left[1 + \xi \left(\frac{x - u}{\sigma}\right)\right]^{-1/\xi}$$
(3)

où $\zeta_u = \Pr\{X > u\}$. Ensuite, le niveau x_m qui est dépassé en moyenne une fois chaque m observations est obtenu comme suit :

$$\frac{1}{m} = \zeta_u \left[1 + \xi \left(\frac{x - u}{\sigma} \right) \right]^{-1/\xi}$$

$$\Rightarrow x_m = u + \frac{\sigma}{\xi} \left[(m\zeta_u)^{\xi} - 1 \right], \ x_m > u$$

(4)

Article étudié

Article choisi : Chavez-Demoulin et collab. (2016)

- Tout de même récent
- Longueur et difficulté convenables
- Sujet spécifique intéressant
- Implémentation en R



Introduction

L'article choisi présente une méthodologie dans laquelle la modélisation des valeurs extrêmes dépend de variables exogènes associées à la variable réponse qui est modélisée.

- Ce sont les paramètres du modèle de valeurs extrêmes choisi qui dépendront des covariables disponibles.
- Vise à améliorer la calibration des lois aux données et du même coup rendre l'inférence plus crédible et précise.



- Processus de Poisson non-homogène
- Modèles additifs généralisés, splines de lissage et méthode du maximum de vraisemblance pénalisé
- Pareto généralisée non-stationnaire dont les paramètre dépendent des variables exogènes
- Algorithme basé sur les paramètres orthogonaux
- L'idée de dépendance entre les paramètres du modèle et des covariables a déjà élaborée dans Coles et collab. (2001), ce qui est réellement nouveau dans l'approche proposée est la dépendance semi-paramétrique avec les splines de lissage



Critères:

- Les données représentent des pertes aléatoires encourus à des temps aléatoires.
- Le but de l'analyse est d'estimer la distribution de la perte globale à travers le temps.
- Les données contiennent un nombre suffisant d'observations.
- Les données contiennent des évènement extrêmes.
- Les données contiennent des covariables significatives.

Notes:

- Gains
- β



Approche dynamique de la théorie des valeurs extrêmes

La dépendance entre les paramètres et les covariables peut être paramétrique. non-paramétrique ou bien semi-paramétrique et elle peut également inclure des intéractions entre les variables. L'idée générale du modèle peut être représentée par l'équation suivante :

$$g_k(\theta_k) = f_k(x) + h_k(t), \quad k \in \{1, \dots, p\}$$
 (5)

où:

- \bullet θ est le vecteur des p paramètres du modèle.
- g_k est une fonction de lien.
- f_k est la fonction pour les différents niveaux d'une variable catégorique.
- h_k est soit une fonction linéaire paramétrique ou bien une fonction lisse $\frac{1}{100}$ UNIVERSITÉ non-paramétrique de t.

On assume que le nombre d'excès du seuil u sélectionné suit un processus de Poisson non-homogène avec comme taux :

$$\lambda = \lambda(x, t) = \exp(f_{\lambda}(x) + h_{\lambda}(t)) \tag{6}$$

L'application d'un modèle additif généralisé mène à un estimé $\hat{\lambda}.$



Il faut s'assurer que les procédures de calibration des paramètres ξ et β aux données convergent. Pour ce faire, il faut absolument que ces deux paramètres soient orthogonaux par rapport à l'information de Fisher.

$$\nu = \log((1+\xi)\beta), \, \xi > -1$$

$$\Rightarrow \beta = \frac{\exp(\nu)}{1+\xi}$$
(7)



Dans la même ordre d'idée que pour λ , on définit ξ et ν comme suit :

$$\xi = \xi(x, t) = f_{\xi}(x) + h_{\xi}(t)$$
 (8)

$$\nu = \nu(x, t) = f_{\nu}(x) + h_{\nu}(t) \tag{9}$$

$$\Rightarrow \beta = \beta(x, t) = \frac{\exp(\nu(x, t))}{1 + \xi(x, t)} \tag{10}$$



Les équations 8 et 9 sont donc celles qui seront estimées avec les excès de seuil disponibles pour être en mesure d'obtenir $\hat{\xi}$ et $\hat{\beta}$. Ces estimateurs sont donc des estimateurs basés sur les estimateurs \hat{f}_{ξ} , \hat{h}_{ξ} , \hat{f}_{ν} et \hat{h}_{ν} . Ces derniers estimateurs sont obtenus à partir des vecteurs observés $z_i = (t_i, x_i, y_{t_i})$ où :

- $i \in \{1, \ldots, n\}$.
- $0 \le t_1 \le \cdots \le t_n \le T$ représente les temps d'excès de seuil.
- x_i représente le vecteur des covariables.
- y_{ti} représente les réalisations de la variable aléatoire Y_{ti} .
- Y_{ti} représente les excès de seuil u.



$$\widehat{\mathsf{VaR}_{\alpha}} = u + \frac{\hat{\beta}}{\hat{\xi}} \left(\left(\frac{1 - \alpha}{\hat{\lambda} / n'} \right)^{-\xi} - 1 \right) \tag{11}$$

$$\widehat{\mathsf{ES}_{\alpha}} = \begin{cases} \frac{\widehat{\mathsf{VaR}_{\alpha}} + \hat{\beta} + u\hat{\xi}}{1 - \hat{\xi}}, & \hat{\xi} \in (0,1) \\ \infty, & \hat{\xi} \ge 1 \end{cases}$$
(12)

où n' = n'(x,t) représente le nombre total de pertes pour les covariables x et pour le temps t.

Cependant, en pratique, il est plus utile de modéliser directement $\rho = \rho(x,t) = \lambda(x,t)/n'(x,t)$ qui représente le taux d'excès de seuil pour x et t.



Analyse de données

XXX



Bibliographie

- Chavez-Demoulin, V., P. Embrechts et M. Hofert. 2016, «An extreme value approach for modeling operational risk losses depending on covariates», *Journal of Risk and Insurance*, vol. 83, n° 3, p. 735–776.
- Coles, S., J. Bawa, L. Trenner et P. Dorazio. 2001, *An introduction to statistical modeling of extreme values*, vol. 208, Springer.
- Cox, D. R. et N. Reid. 1987, «Parameter orthogonality and approximate conditional inference», *Journal of the Royal Statistical Society : Series B (Methodological)*, vol. 49, n° 1, p. 1–18.
- Green, P. J. et B. W. Silverman. 1993, Nonparametric regression and generalized linear models: a roughness penalty approach, Chapman and Hall/CRC.

Bibliographie (suite)

Thiombiano, A. N., S. El Adlouni, A. St-Hilaire, T. B. Ouarda et N. El-Jabi. 2017, «Nonstationary frequency analysis of extreme daily precipitation amounts in southeastern canada using a peaks-over-threshold approach», *Theoretical and Applied Climatology*, vol. 129, n° 1-2, p. 413–426.

Wood, S. N. 2017, Generalized additive models : an introduction with R, Chapman and Hall/CRC.

