

# ECN 6338 Cours 1

## Introduction

William McCausland

2023-01-11

## Quelques observations

- ▶ Sciences économiques et la recherche des implications des modèles.
- ▶ La difficulté d'exprimer ces implications en forme analytique.
- ▶ L'importance de l'optimisation et des espérances dans les problèmes d'agents économiques.
- ▶ L'importance de l'optimisation et des espérances dans les problèmes économétriques.
- ▶ L'apport de l'analyse numérique en microéconomie, macroéconomie et économétrie.
- ▶ Le site web [QuantEcon](#) donne une bonne idée de la diversité d'applications.

# Deux opérations numériques importantes en économie

## L'optimisation

Par les agents des modèles économiques

- ▶ maximisation de l'utilité (choix des actions dans un jeu, des quantités de consommation)
- ▶ maximisation du profit (choix des quantités de production)

Par les économètres

- ▶ estimation économétrique par maximum de vraisemblance
- ▶ plus en général, **extremum estimation**

## L'intégration (souvent, l'évaluation d'une espérance)

Par les agents

- ▶ évaluation de l'espérance de l'utilité, du profit

Par les économètres

- ▶ inférence bayésienne
- ▶ simulation Monte Carlo des estimateurs
- ▶ simulation bootstrap

# D'autres opérations

D'autres opérations numériques jouent souvent un rôle de soutien

- ▶ Résolution de systèmes d'équation
  - ▶ reliée à l'optimisation, à la recherche des racines
  - ▶ recherche d'un équilibre
- ▶ Approximation de fonctions
- ▶ Résolution d'équations différentielles
- ▶ Simulation de variables aléatoires
  - ▶ pour l'intégration (méthodes Monte Carlo)
  - ▶ pour l'optimisation (recuit simulé, simulated annealing)

# Ce cours, relatif au livre classique de Judd

Relatif au livre de Judd, je mets un accent sur

- ▶ l'économétrie (cependant, ce n'est pas un cours d'économétrie)
  - ▶ exemples dans le domaine de choix discret
  - ▶ maximum de vraisemblance
  - ▶ inférence bayésienne
- ▶ la simulation
  - ▶ intégration par simulation (utile en grandes dimensions)
  - ▶ optimisation par recuit simulé
  - ▶ applications en inférence bayésienne

Je mets moins d'emphasis sur l'optimisation dynamique. Le but ici est de présenter les cas les plus simples et de vous guider vers la matière plus avancée.

# Évaluation

Type	Date	Pondération
~10 interrogations de 10 minutes	Au début des classes	20%
Quatres exercices computationnelles	2 février, 23 février, 23 mars, 20 avril	40%
Examen final	20 avril	40%

# Documents et Communication

## Site Github du cours

1. Diapos (code source en [R Markdown](#), pdf)
2. Démonstrations (en [R](#))
3. Lectures, exercices
4. Devoirs avec computation
5. Liens vers les enregistrements des cours à distance
6. README.md comme page d'accueil

## Site StudiUM du cours

1. Messages aux étudiants
2. Documents avec droit d'auteur
3. Téléversement de vos devoirs computationnels
4. Forums (possiblement)

# Logiciels (pour les travaux pratiques, votre choix)

## R

- ▶ graticiel, accent sur la statistique, beaucoup d'applications
- ▶ utilisé pour les démonstrations du cours
- ▶ recommandé, introduction pendant la première séance TP

## Python

- ▶ graticiel, général, beaucoup d'applications

## Julia

- ▶ graticiel, général, moins utilisé que les autres
- ▶ très rapide, élégant

## Matlab

- ▶ commercial mais disponible à l'université, général, beaucoup d'applications
- ▶ toujours populaire mais son importance diminue en faveur de R et python



# Notation pour les dérivées multivariées

- ▶ Soit  $x$  un vecteur  $n \times 1$ ,  $y = f(x)$  un vecteur  $m \times 1$ .
- ▶ La *matrice jacobienne* ( $m \times n$ ) contient toutes les dérivées de première ordre:

$$f_x = \frac{\partial y}{\partial x}, \quad \text{où} \quad \left[ \frac{\partial y}{\partial x} \right]_{ij} = \frac{\partial y_i}{\partial x_j}.$$

- ▶ Le *gradient* est un cas spécial du Jacobien où  $y$  est scalaire, un vecteur ligne  $1 \times n$ .
- ▶ La *matrice hessienne* ( $n \times n$ ) contient toutes les dérivées de deuxième ordre pour  $y$  scalaire:

$$f_{xx} = \frac{\partial}{\partial x} \left( \frac{\partial y}{\partial x} \right)^{\top} = \frac{\partial^2 y}{\partial x \partial x^{\top}}.$$

- ▶ La notation ci-haut suit la convention “numerator layout” [ici](#)

## Quelques propriétés des dérivées multivariées

À la même [page](#) il y a des tableaux de propriétés, telles que :

- Pour une matrice constante  $A$ ,  $m \times n$ ,

$$\frac{\partial Ax}{\partial x} = A.$$

- Règle du produit : pour les vecteurs  $u(x)$  et  $v(x)$ ,  $m \times 1$ ,

$$\frac{\partial u^\top v}{\partial x} = u^\top \frac{\partial v}{\partial x} + v^\top \frac{\partial u}{\partial x}.$$

- Règle des fonctions composées, de la chaîne : pour  $z = g(y)$ ,

$$\frac{\partial z}{\partial x} = \frac{\partial g(y)}{\partial y} \frac{\partial y}{\partial x}.$$

# Analyse de l'erreur

Deux sources d'erreur numérique :

- ▶ Précision finie des nombres réels
- ▶ Troncation de calculs infinis

Les erreurs se propagent à travers les computations.

# La représentation virgule flottante

L'ordinateur représente un nombre réel  $x$  comme

$$x = \pm m \times 2^{\pm e},$$

où

- ▶  $m \in \mathbb{N}$  est la mantisse et
- ▶  $e \in \mathbb{N}$  est l'exposant.

Le nombre de bits pour représenter  $m$  détermine la précision numérique.

Le nombre de bits pour représenter  $e$  détermine les points de dépassement et sous-dépassement numérique (overflow/underflow).

## Quatre constantes mécanique

Pour une machine donnée, les constantes suivantes décrivent les points de dépassement et soupassement, ainsi que la précision.

Constante	description
<code>double.xmax</code>	$x > 0$ le plus grand distinct de $\infty$ .
<code>double.xmin</code>	$x > 0$ le plus petit distinct de 0.
<code>double.eps</code>	$x > 0$ le plus petit tel que $1 + x$ et 1 sont distincts.
<code>double.neg.eps</code>	$x > 0$ le plus petit tel que $1 - x$ et 1 sont distincts.

On appelle

- ▶ `double.xmax` l'infini de la machine,
- ▶ `double.eps` l'epsilon de la machine.

## Trouver ces constantes avec R

```
m = .Machine  
m$double.eps
```

```
## [1] 2.220446e-16
```

```
m$double.neg.eps
```

```
## [1] 1.110223e-16
```

```
m$double.xmin
```

```
## [1] 2.225074e-308
```

```
m$double.xmax
```

```
## [1] 1.797693e+308
```

# Propagation de l'erreur

- ▶ L'erreur relative du résultat d'un calcul peut être très différente de l'erreur relative des intrants.
- ▶ Supposez qu'on évalue la dérivée numérique suivante, pour approximer la dérivée de la fonction  $f(x) = e^x$  à  $x = 0$  :

$$d_h = \frac{f(0+h) - f(0-h)}{2h} = \frac{e^h - e^{-h}}{2h},$$

où  $h > 0$  est très petit.

- ▶ Mettons que les erreurs relatives maximales de  $e^h$  et  $e^{-h}$  sont  $\epsilon$ .
- ▶ Puisque  $e^x = 1$  à  $x = 0$ , les erreurs absolues sont pareilles.
- ▶ Par une expansion de Taylor,

$$d_h \approx \frac{2h \pm 2\epsilon}{2h} = 1 \pm \frac{\epsilon}{h}$$

- ▶ L'erreur relative du résultat peut être aussi grande que  $\epsilon/h$ .

## Expansions de Taylor et de Mercator de la fonction $\log x$

L'expansion de Taylor de  $\log x$  autour de  $x = 1$  :

$$\log x = \sum_{k=1}^{\infty} \frac{(-1)^k (x-1)^k}{k} = (x-1) - \frac{(x-1)^2}{2} + \frac{(x-1)^3}{3} - \dots$$

L'expansion de Mercator :

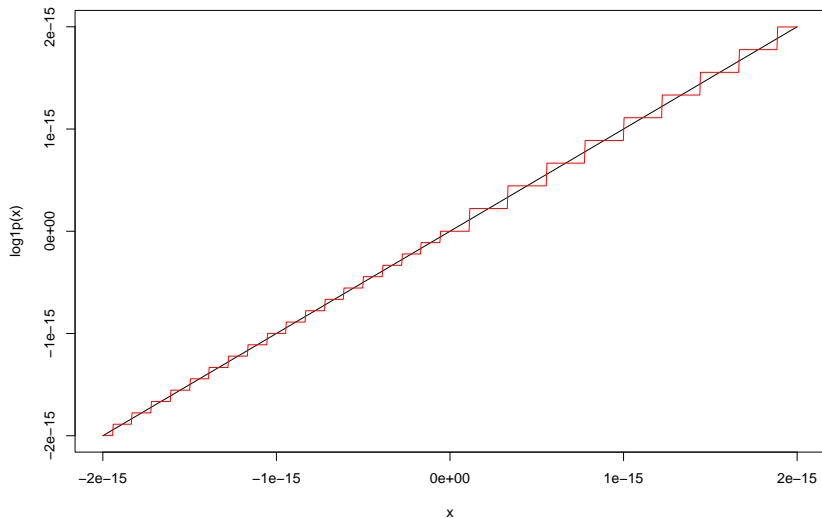
$$\log(1+x) = \sum_{k=1}^{\infty} \frac{(-1)^k x^k}{k} = x - \frac{x^2}{2} + \frac{x^3}{3} - \dots$$

- ▶ Si on veut évaluer  $\log(1+x)$  quand  $x$  est petit et disponible, on ne veut pas calculer  $1+x$  comme résultat intermédiaire.
- ▶ La fonction `log1p` en C (et autres langages) évalue la fonction  $f(x) = \log(1+x)$  directement.
- ▶ Exemple économique : pour le rendement net simple  $R$ , le rendement continu composé est  $\log(1+R)$ .



## La fonction log1p

```
x = seq(-2e-15, 2e-15, length.out=1000)
plot(x, log1p(x), 'l')
lines(x, log(1+x), col='red')
```



# Troncation mathématique

Une autre source d'erreur est la troncation mathématique.

La valeur exacte de la fonction exponentielle est

$$e^x = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{x^n}{n!},$$

mais on pratique il faut tronquer et utiliser un nombre fini  $N$  de termes :

$$\sum_{n=0}^N \frac{x^n}{n!}.$$

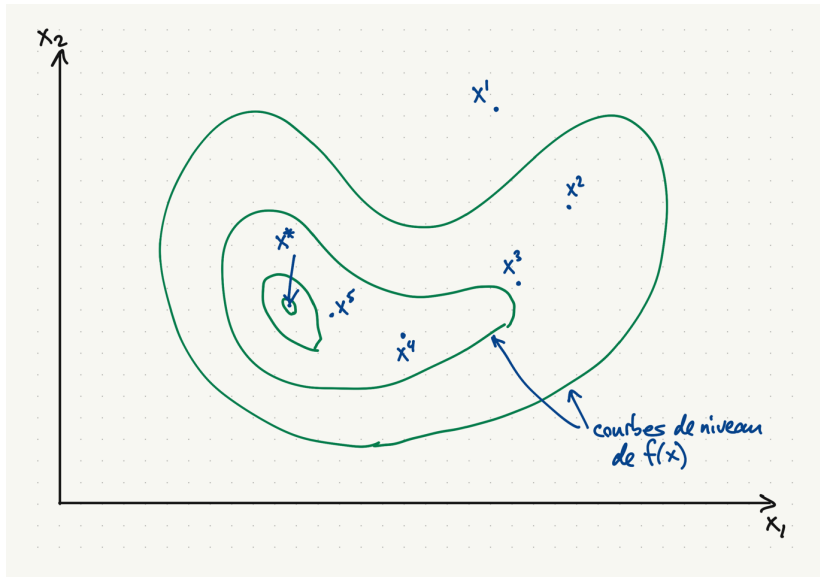
# Troncation mathématique, plus généralement

- ▶ Souvent un algorithme itératif génère une suite de vecteurs  $x^k$ ,  $k = 1, 2, \dots$ , qui converge au résultat voulu  $x^* \equiv \lim_{k \rightarrow \infty} x^k$ .
- ▶ Il faut accepter une valeur approximative  $x^k$ , pour  $k$  fini.
- ▶ On ne connaît pas la valeur  $x^*$  alors on ne peut pas évaluer l'erreur  $\|x^k - x^*\|$ .
- ▶ Il faut utiliser  $\|x^{k+1} - x^k\|$ , ...
- ▶ ... mais prudemment, parce que (par exemple) pour

$$x^k = \sum_{j=1}^k \frac{1}{j}$$

$|x^k - x^{k-1}| = 1/k \rightarrow 0$  mais  $x^k$  diverge.

## Exemple, maximisation de $f(x)$



## Règles d'arrêt

- ▶ On pratique, on veut arreter quand  $\|x^k - x^{k+1}\|$  est petit relatif et à  $\|x^k\|$  et à zéro.
- ▶ Par exemple, arreter quand :

$$\frac{\|x^k - x^{k+1}\|}{1 + \|x^k\|} \leq \epsilon.$$

- ▶ Si on peut établir qu'il y a un  $\beta < 1$  connu tel que

$$\|x^{k+1} - x^*\| \leq \beta \|x^k - x^*\|,$$

on a une garantie que  $\|x^k - x^*\| \leq \|x^k - x^{k+1}\|/(1 - \beta)$ .

- ▶ Des fois, la convergence est linéaire : il existe  $\beta$  tel que

$$\lim_{k \rightarrow \infty} \frac{\|x^{k+1} - x^*\|}{\|x^k - x^*\|} \leq \beta < 1,$$

auquel cas, on peut estimer  $\beta$  et espérer que cela marche.

# Analyse (de la complexité) d'algorithmes

## Notation $O(\cdot)$

- ▶ Pour des fonctions  $f$  et  $g$  sur  $\mathbb{N}$ , on écrit  $f(n) = O(g(n))$  s'il existe  $M > 0$  tel que  $|f(n)| \leq Mg(n)$  pour chaque  $n$ .
- ▶ Par exemple  $f(n) = 6n^2 + 8n + 2 = O(n^2)$

## La complexité de certains algorithmes

- ▶  $O(1)$  : nombre d'opérations pour trouver le  $i$ -ième élément dans un  $n$ -vecteur;
- ▶  $O(\log n)$  : nombre de comparaisons pour trouver un élément donnée dans un  $n$ -vecteur trié, par recherche binaire,
- ▶  $O(n)$  : pour trouver un élément donnée dans un  $n$ -vecteur, par recherche exhaustive;
- ▶  $O(n^2)$  : nombre de multiplications scalaires pour multiplier une matrice  $n \times n$  et un vecteur  $n \times 1$ ,
- ▶  $O(n^3)$  : pour multiplier deux matrices  $n \times n$  (méthode évidente)
- ▶  $O(n^{2.81})$  : pour multiplier deux matrices  $n \times n$  (Algorithme de Strassen)

# L'évaluation des polynomes avec la méthode de Horner

Le problème est l'évaluation du polynôme  $a_0 + a_1x + \dots + a_nx^n$ .

## Trois méthodes

1. Évaluation naïve,  $O(n^2)$  multiplications,  $O(1)$  registres :

$$a_0 + a_1 * x + a_2 * x * x + a_3 * x * x * x + \dots$$

2. Meilleure, avec  $2n$  multiplications,  $O(n)$  registres :

- a. Calculer  $x^i = x^{i-1} * x$ ,  $i = 2, \dots, n$ .

- b. Calculer  $a_0 + a_1 * x + \dots + a_n * x^n$ .

3. La méthode de Horner,  $n$  multiplications,  $O(1)$  registres :

$$a_0 + x * (a_1 + x * (a_2 + x * (a_3 + \dots + x * (a_{n-1} + x * a_n) \dots)))$$

# Parallélisme

Vous allez vous habituer à reconnaître deux types de problème où vous pouvez profiter des processeurs en parallèle :

1. problèmes avec l'embaras du parallélisme (**embarrassingly parallel problems**) où il n'y a pas de communication entre processeurs avant la fin des computations.
2. problèmes SIMD (single instruction multiple data)

Questions pratiques en commun :

- ▶ Les tâches individuelles doivent être suffisamment grandes relatif aux coûts fixes de communication entre processeurs.
- ▶ Ces couts fixes varient beaucoup :
  - ▶ coeurs multiples d'un processeur
  - ▶ processeurs multiples d'une machine
  - ▶ machines multiples d'un cluster



# L'embarras du parallelisme

## Problèmes avec l'embarras du parallelisme

1. Évaluation d'une fonction sur une grille de points
2. Intégration numérique
3. Simulation Monte Carlo indépendant
4. Évaluation d'une fonction de log vraisemblance (souvent)

$$L(\theta; y) = \sum_{t=1}^T \log f(y_t | \theta).$$

5. Multiplication des matrices

## Problèmes sans l'embarras du parallelisme

1. Méthodes itératives d'optimisation
2. Méthodes itératives pour trouver un point fixe
3. Simulation Markov chain Monte Carlo (MCMC)

# SIMD (Single Instruction, Multiple Data)

- ▶ Les GPUs (processeurs graphiques) peuvent exécuter les mêmes instructions pour plusieurs vecteurs différents de données.
- ▶ Convenable pour les problèmes où les boucles locales ont le même nombre d'itérations.
- ▶ Quand la structure de contrôle (control flow) est variable (if-else, do-while, etc.) les programmes marchent mais avec gaspillage.
- ▶ Prenons encore l'évaluation d'une fonction de log vraisemblance

$$L(\theta; y) = \sum_{t=1}^T \log f(y_t | \theta).$$

- ▶ Si l'évaluation de  $\log f(y_t | \theta)$  utilise les mêmes instructions, peu importe la valeur de  $y_t$ , le problème est disposé à SIMD.
- ▶ Si la suite des instructions dépend de  $y_t$ , SIMD est moins intéressant.