1 Der Begriff der Wahrscheinlichkeit

Stochastik befasst sich mit Zufallsexperimenten. Deren Ergebnisse sind unter "Versuchsbedingungen"verschieden.

Bsp.

- Kartenziehen, Würfeln, Roulette
- Simulation
- Komplexe Phänomene (zumindest approximativ): Börse, Data-Mining, Genetik, Wetter

Ergebnisse von Zufallsexperimenten werden in *Ereignisse* zusammengefasst.

- Ereignisraum (Grundraum) Ω: Menge aller möglichen Ergebnisse des Zufallsexperiments
- Elementarereignisse ω : Elemente von Ω , also die möglichen Ergebnisse des Zufallsexperiments
- Ereignis: Teilmenge von Ω
- Operationen der Mengenlehre haben natürliche in der Sprache der Ereignisse:

Durchschnitt	$A \cap B$	A und B
Vereinigung	$A \cup B$	A oder B
Komplement	A^c	Nicht A
Differenz	$A \setminus B$	A ohne B

Das Vorgehen der Stochastik zur Lösung eines Problems kann in drei Schritte unterteilt werden:

- 1. Man bestimmt die Wahrscheinlichkeiten gewisser Ereignisse A_i . Dabei sind Expertenwissen, Daten und Plausibilitäten wichtig.
- 2. Man berechnet aus den Wahrscheinlichkeiten $\mathcal{P}(B_j)$ die Wahrscheinlichkeiten von gewissen anderen Ereignissen B_j gemäss den Gesetzen der Wahrscheinlichkeitstheorie (oft vereinfachend unter Unabhängigkeitsannahme).
- 3. Man interpretiert die Wahrscheinlichkeiten $\mathcal{P}(B_j)$ im Hinblick auf die Problemstellung.

Das Bestimmen von Wahrscheinlichkeiten (siehe Schritt 1) wird oft konkreter formalisiert.

Bsp. (Laplace-Modell)

 $\label{eq:definition} \textit{Die Wahrscheinlichkeit von einem Ereignis A ist} \\ \textit{gegeben durch}$

$$\mathcal{P}(A) = \frac{|A|}{|\Omega|} \quad \left(= \frac{\text{\# g\"{u}nstige F\"{a}lle}}{\text{\#m\"{o}gliche F\"{a}lle}} \right). \tag{1.1}$$

 $Dem\ Laplace-Modell\ liegt\ die\ uniforme$ Verteilung $von\ Elemntarereignissen\ \omega\ zugrunde:$

$$\mathcal{P}(\{\omega\}) = \frac{1}{|\Omega|} \tag{1.2}$$

Andere Wahrscheinlichkeitsverteilungen werden mit Hilfe des Konzepts von Zufallsvariablen (siehe Kapitel 2) eingeführt. Es sei aber bereits hier festgehalten: die Stochastik geht weit über das Laplace-Modell hinaus. Für viele Anwendungen ist das Laplace-Modell ungeeignet.

1.1 Rechenregeln für Wahrscheinlichkeiten

Die drei Axiome sind:

- (A1) $\mathcal{P}(A) \geq 0$: Wahrscheinlichkeiten sind immer nicht-negativ.
- (A2) $\mathcal{P}(\Omega) = 1$: sicheres Ereignis Ω hat B ist definiert als: Wahrscheinlichkeit eins.
- (A3) $\mathcal{P}(A \cup B) = \mathcal{P}(A) + \mathcal{P}(B) \ \forall$ Ereignisse A, B, die sich gegenseitig ausschliessen (d.h. $A \cup B = \emptyset$).

Weitere (abgeleitete) Regeln:

$$\mathcal{P}(A^c) = 1 - \mathcal{P}(A) \tag{1.3}$$

für jedes Ereignis A,

$$\mathcal{P}(A \cup B) = \mathcal{P}(A) + \mathcal{P}(B) - \mathcal{P}(A \cap B)$$
(1.4)

für je zwei Ereignisse A und B,

$$\mathcal{P}(A_1 \cup \dots \cup A_n) \le \mathcal{P}(A_1) + \dots + \mathcal{P}(A_n)$$
(1.5)

für je n Ereignisse A_1, \ldots, A

$$\mathcal{P}(B \setminus A) = \mathcal{P}(B) - \mathcal{P}(A) \tag{1.6}$$

für je zwei Ereignisse A und B mit $A\subset B.$

1.2 Unabhängigkeit von Ereignissen

Wenn zwischen zwei Ereignissen A und B kein kausaler Zusammenhang besteht (d.h. es gibt

keine gemeinsamen Ursachen oder Ausschliessungen), dann werden sie unabhängig genannt, genauer: Zwei Ereignisse A und B heissen (stochastisch) unabhängig wenn für jedes $k \leq n$ und all $1 \leq i_1 < \cdots < i_k \leq n$ gilt

$$\mathcal{P}(A_{i_1} \cap \cdots \cup A_{i_k}) = \mathcal{P}(A_{i_1}) \cdots \mathcal{P}(A_{i_k}).$$

Achtung: Zwei unabhängige Ereignisse A und B sind nicht disjunkt (und umgekehrt), vorausgesetzt die W'keiten $\mathcal{P}(A), \mathcal{P}(B) \neq 0$.

1.3 Interpretation von Wahrscheinlichkeiten

Die beiden wichtigsten Interpretationen sind:

- frequentistisch: "Idealisierung der relative Häufigkeiten bei vielen unabhängigen Wiederholungen"
- subjektive: "Mass für den Glauben, dass ein Ereignis eintreten wird"(Bayes'sch)

1.4 Bedingte Wahrscheinlichkeiten

Die bedingte Wahrscheinlichkeit von A gegeben B ist definiert als:

$$\mathcal{P}(A|B) = \frac{\mathcal{P}(A \cap B)}{\mathcal{P}(B)} \tag{1.7}$$

" $\mathcal{P}(A|B)$ ist die Wahrscheinlichkeit für das Ereignis A, wenn wir wissen, dass das Ereignis B schon eingetroffen ist." Rechenregeln:

$$0 \le \mathcal{P}(A|B) \le 1 \tag{1.8}$$

für jedes Ereignis A

$$\mathcal{P}(B|B) = 1 \tag{1.9}$$

$$\mathcal{P}(A_1 \cup A_2|B) = \mathcal{P}(A_1|B) + \mathcal{P}(A_2|B)$$
 (1.10)

für A_1 , A_1 disjunkt

$$\mathcal{P}(A^c|B) = 1 - \mathcal{P}(A|B) \tag{1.11}$$

Allgemein gilt: $\mathcal{P}(\bullet|B)$ ist W'keit mit allen Regeln, $\mathcal{P}(A|\bullet)$ nicht. Weiterhin gilt:

$$\mathcal{P}(A \cap B) = \mathcal{P}(A|B)\mathcal{P}(B) = \mathcal{P}(B|A)\mathcal{P}(A)$$
(1.12)

Deshalb können wir *Unabhängigkeit* auch definieren als:

$$A, B$$
unabhängig $\Leftrightarrow \mathcal{P}(A|B) = \mathcal{P}(A) \Leftrightarrow \mathcal{P}(B|A) = \mathcal{P}(B)$

$$(1.13)$$

D.h. die Wahrscheinlichkeiten ändern sich nicht, wenn das andere Ereignis schon eingetreten ist. Achtung, im Allgemeinfall gilt:

$$\mathcal{P}(A|B) \neq \mathcal{P}(B|A) \tag{1.14}$$

$$\mathcal{P}(A|B^c) \neq 1 - \mathcal{P}(A|B) \tag{1.15}$$

1.5 Satz der totalen Wahrscheinlichkeit

Haben k disjunkte Ereignisse B_1, \dots, B_k mit $B_1 \cup \dots \cup B_k = \Omega$, d.h. "alle möglichen Fälle sind abgedeckt", dann gilt:

$$\mathcal{P}(A) \stackrel{(A3)}{=} \sum_{i=1}^{k} \mathcal{P}(A \cap B_i) \stackrel{(??)}{=} \sum_{i=1}^{k} \mathcal{P}(A|B_i)\mathcal{P}(B_i)$$
(1.16)

1.6 Satz von Bayes

Haben wieder k disjunkte Ereignisse B_1, \dots, B_k mit $B_1 \cup \dots \cup B_k = \Omega$, d.h. "alle möglichen Fälle sind abgedeckt", dann gilt:

$$\mathcal{P}(B_i|A) = \frac{\mathcal{P}(A \cap B_i)}{\mathcal{P}(A)} \tag{1.17}$$

$$= \frac{\mathcal{P}(A|B_i)\mathcal{P}(B_i)}{\mathcal{P}(A)} \tag{1.18}$$

$$\stackrel{??}{=} \frac{\mathcal{P}(A|B_i)\mathcal{P}(B_i)}{\sum\limits_{k} \mathcal{P}(A|B_l)\mathcal{P}(B_l)}$$
(1.19)

2 Zufallsvariable und Wahrscheinlichkeitsverteilung

Ergebnisse eines physikalischen Versuchs (Zufallsexperiment) sind oft Zahlen (Messungen). Diese werden als Beobachtung von so genannten Zufallsvariablen interpertiert, d.h. beobachtet wird nicht das ω welches bei einem Zufallsexperiment herauskommnt, sondern die Werte aller beobachtetetn Zufallsvariablen.

2.1 Definition einer Zufallsvariablen

Eine Zufallsvariable X ist ein Zuffalsexperiment mit möglichen Werten in \mathbb{R} , bzw. in einer Teilmenge von \mathbb{R} , z.B. $\mathbb{N}_0 = \{0,1,\ldots\}$. Deren Wert ist im Voraus nicht bekannt, sondern hängt vom Ergebnis eines Zufallsexperiments ab. Mathematisch ist eine Zufallsvariable einfach nur eine Abbildung von Ω nach \mathbb{R} :

$$X: \Omega \to \mathbb{R},$$

 $\omega \mapsto X(\omega).$

Das heisst wenn das Ergebnis ω herauskommt, nimmt die Zufallsvariable den Wert $X(\omega)$ an.

Bsp. (Wert einer zuf. gez. Jasskarte.)

Sei $\Omega = \{Jasskarten\}$; ein $\omega \in \Omega$ ist z.B. ein Schilten-As; Zufallsvariable X:

As irgendeiner Farbe $\mapsto 11$ König irgendeiner Farbe $\mapsto 4$ "Brettchen "irgendeiner Farbe $\mapsto 0$.

2.2 Wahrscheinlichkeitsverteilung auf \mathbb{R}

Eine Zufallsvariable X legt eine Wahrscheinlichkeit Q auf $\mathbb R$ fest, die segenannte Verteilung von X:

$$Q(B) = \mathcal{P}(\{\omega; X(\omega) \in B\})$$
$$= \mathcal{P}(X \in B)$$

Bsp. (Wert einer zuf. gez. Jk. Forts.)

In obigem Beispiel ist beispielsweise

$$Q(11) = \mathcal{P}(As \ irgendeiner \ Farbe)$$

= $\frac{4}{36}$.

Die kumulative Verteilungsfunktion ist definiert als

$$F(b) = \mathcal{P}(X \le b)$$
$$= Q((-\infty, b]).$$

Sie enthält dieselbe Information wie die Verteilung $Q(\cdot)$, ist aber einfacher darzustellen. Die Umkehrung der Verteilungsfunktion stellen di esogenannten Quantile dar, für $\alpha \in (0,1)$ ist das α -Quantil von X definiert als das kleinste $x \in \mathbb{R}$ für welches $F(x) > \alpha$ gilt, also

$$q_{\alpha} := q(\alpha)$$

:= min{ $x \in \mathbb{R} \mid F(x) \ge \alpha$ }

Es gilt

$$F(q_{\alpha})$$

bzw. äquivalent dazu

$$q_{\alpha} = F^{-1}(\alpha).$$

Das $\frac{1}{2}$ -Quantil von X heisst auch $Median\ von\ X$.

2.3 Diskrete und stetige Zufallsvariablen

Eine Zufallsvariable X heisst diskret, falls die Menge W der möglichen Werte von X endlich oder abzählbar ist. Zum Beispiel $W = \{0,1,2,\ldots,100 \text{ oder } W = \mathbb{N}_0 = \{0,1,2,\ldots\}$. Die Verteilung einer diskreten Zufallsvariablen ist festgelegt durch die Angabe der sogenannten Wahrscheinlichkeitsfunktion:

$$p(x) := \mathcal{P}(X = x), \qquad x \in W.$$

Offensichtlich ist die kumulative Verteilungsfunktion eine Treppenfunktion mit Sprüngen an den Stellen $x \in W$ mit Sprunghöhen p(x), also nicht stetig. Ferner gilt

$$Q(B) = \sum_{x \in B} p(x).$$

Eine Zufallsvariable X heisst stetig falls die Menge der möglichen Werte W ein Intervall enthält. Zum Beispiel W = [0, 1] oder $W = \mathbb{R}$.

2.4 Erwartungswert und Varianz

Eine Verteilung einer Zufallsvariablen X kann durch mindestens zwei Kennzahlen zusammengefasst werden, eine für die Lage (der Erwartungswert)