### Simulation

#### Pierre-Henri WUILLEMIN

Licence d'Informatique – Université Paris 6

### Méthode de Monte Carlo

### ▶ Définition (Simulation)

"step by step the probabilities of separate events are merged into a composite picture which gives an approximate but workable answer to the problem"

The Monte Carlo Method, D.D. McCracken, Scientific American, 1955

Monte Carlo est le nom d'un projet secret de John von Neumann et Stanslas Ulam (Los Alamos Scientific Laboratory) consistant à utiliser des nombres aléatoires pour simuler des séquences complexes d'évènements : Simulation de la diffusion des neutrons dans un matériau fissile.

roulette : méthode bien connue de génération de nombres aléatoires.



Simulation

## Un exemple : approximation de $\pi$



Méthode : on jette des cailloux dans le carré. Hypothèse :  $NbJets \propto Surface$ 

d'où

$$\frac{\textit{NbJets}_{\textit{Cercle}}}{\textit{NbJets}_{\textit{Total}}} = \frac{\pi \cdot R^2}{(2 \cdot R)^2} = \frac{\pi}{4}$$

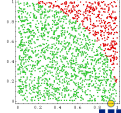
6 jets dans le cercle sur 10 jets en tout  $\Rightarrow \hat{\pi}_{10} = 2.4$ 

89 jets dans le cercle sur 100 jets en tout  $\Rightarrow \hat{\pi}_{100} = 3.57$ 

750 jets dans le cercle sur 1000 jets en tout  $\Rightarrow \hat{\pi}_{1000} = 3$ 

7852 jets dans le cercle sur 10000 jets en tout  $\Rightarrow \hat{\pi}_{10000} = 3.1408$ 

Autrement dit, on choisit aléatoirement un point du carré, et on vérifie (par  $distance \le 1$ ) si il est dans le cercle. Puis on itère.



## Un exemple : approximation de $\pi$ - formalisation

En notant  $(x_i, y_i)_{i \le N}$  les positions des N jets successifs.

Soit la fonction indicatrice du disque dans le carré :  $\mathbf{1}_{\bigcirc}(x,y) = \begin{cases} 1 \text{ si } x^2 + y^2 \leq 1 \\ 0 \text{ sinon} \end{cases}$ 

Le calcul précédent revient donc à calculer :

$$\frac{\sum_{i\leq N}\mathbf{1}_{\bigcirc}(x_i,y_i)}{N}$$

Qu'est-on en train d'estimer par une telle méthode?

La solution idéale du problème serait de tester tous les points du carré pour connaître exactement la fraction de ceux-ci appartenant au cercle :

- Le "nombre" de point du carré :  $\int_{(x,y)\in \square} dx dy$
- ullet Le "nombre" de point du cercle :  $\int_{(x,y)\in \square} \mathbf{1}_{\bigcirc}(x,y) dx dy$
- ullet En introduisant une loi p uniforme sur  $\square$  (changement de mesure) :

$$\int_{(x,y)\in\square} p(x,y) dx dy = 1 \qquad \text{ et } \qquad \int_{(x,y)\in\square} \mathbf{1}_{\bigcirc}(x,y) p(x,y) dx dy$$

On estime donc  $\int_{(x,y)\in\Box} \mathbf{1}_{\bigcirc}(x,y) p(x,y) dx dy$  par  $\frac{\sum_{i} \mathbf{1}_{\bigcirc}(x_{i},y_{i})}{N}$ .

Simulation 4 ,

## Examples d'applications

- finance : option pricing
- genetics and microarrays
- state space models : epidemiology and meteorology
- time series analysis
- biology physics chemistry
- mixture models for cluster analysis : astronomy, population studies
- operational research : traffic control, quality control, production optimization



Simulation

# Monte Carlo en statistique bayésienne

- Les méthodes de Monte Carlo proposent donc une simulation stochastique pour le calcul d'intégrales (ou d'équations différentielles).
- Il s'avère que l'intégration (ou l'équivalent discret : **la somme**) est une opération fondamentale dans les statistiques (et particulièrement dans la statistique bayésienne) à partir de :

posterior 
$$\propto L \times P$$

- Calculer la constante de normalisation :  $\int L \times P$  car posterior =  $\frac{L \times P}{\int L \times P}$
- Marginaliser une distribution jointe :  $P(x_2) = \int P(x_1, x_2) dx_1$
- Statistiques sur une distribution :  $E_P(f) = \int f(x)P(x)dx$ 
  - Moyenne de P: f(x) = x
  - Moment d'ordre 2 de  $P: f(x) = x^2$
  - $P(A) : f(X) = 1_A$



## Synthèse et résultats théoriques sur Monte Carlo

Supposons que nous voulions calculer  $\mu = E_P(f) = \int f(x)P(x)dx$ . S'il n'y a pas de résultats analytiques, la méthode de Monte Carlo propose d'utiliser une suite  $(X_i)_{i \leq N}$  d'observations de variables aléatoires, i.i.d, suivant la loi P et d'estimer  $\mu$  par :  $\widehat{\mu}_N = \frac{1}{N} \sum_{i \leq N} f(X_i)$ 

#### Loi des grands nombres

Si  $E(|X|) < \infty$  alors (presque sûrement)

$$\lim_{N\to\infty}\frac{1}{N}\sum_{i\leq N}X_i=E(X)$$

### Théorème de la Limite Centrale

Soit  $S_n = \sum_{i=1}^n X_i$ , avec les  $X_i$  v.a. indépendante, à variance finie. Alors

$$S_n \longrightarrow \mathcal{N}\left(n \cdot \mu, \sigma \cdot \sqrt{n}\right)$$

D'où

#### Propriétés Monte Carlo

$$\widehat{\mu}_N \xrightarrow[N \to \infty]{} \mu$$

$$\widehat{\sigma}_{N}^{2} = \frac{1}{N} \frac{1}{N-1} \sum_{i \leq N} \left[ f(X_{i}) - \widehat{\mu}_{N} \right]^{2}$$

$$\frac{\widehat{\mu}_{\textit{N}} - \mu}{\widehat{\sigma}_{\textit{N}}} \sim \mathcal{N}(0, 1)$$



Simulation

7 / 15

## Application de Monte Carlo

Dans de nombreuses applications (par exemple en génétique statistique), il est nécessaire de calculer la probabilité P(Y=y) d'une variable Y observée comme la marginalisation d'une loi jointe P(Y,X) où X représente des variables cachées. On utilise donc

$$P(Y = y) = \sum_{x \in \mathcal{X}} P(X = x, Y = y)$$

Mais, très souvent,  $\mathcal X$  est de taille bien trop grande pour pouvoir être décrit totalement. On ne peut pas calculer cette somme. Toutefois

$$P(Y = y) = \sum_{x \in \mathcal{X}} P(X = x, Y = y) = \sum_{x \in \mathcal{X}} P(Y = y \mid X = x) P(X = x) = \int_{x \in \mathcal{X}} f(x) P(x) dx$$

On se retrouve dans le cadre de l'utilisation de Monte Carlo avec  $f(x) = P(Y = y \mid X = x)$  On peut donc estimer P(Y = y) par

$$P(Y = y) \approx \frac{1}{N} \sum_{i \leq N} P(Y = y \mid X = x_i)$$
 où les  $x_i$  suivent  $P(X)$ .



Simulation

8 / 15

# Monte Carlo : contre-exemple

- Soit E l'ensemble de permutations de  $\{1, \dots, N\}$  (N = 100 par exemple),
- par exemple : *E* paramétrise le choix d'un tour dans le problème du voyageur de commerce,
- Soit  $U(x), x \in E$  un fonction sur E, positive. Par exemple, U représente la longueur d'un tour dans le problème du voyageur de commerce.
- On veut simuler selon la loi :  $\mu(x) = C \cdot exp(-\beta \cdot U(x))$ .
- $\circ$  C n'est pas connue et ne peut pas être calculée!  $card(E) pprox 10^{159}$

> nbre de particules de l'univers.

On ne peut pas toujours utiliser Monte Carlo!



Simulatio

### Limites de Monte Carlo et solution

Pour estimer  $\mu = \int f(x) P(x) dx$ , la méthode de Monte Carlo propose d'utiliser une suite  $(X_i)_{i \leq N}$  d'observations de v.a., i.i.d, suivant la loi  $\pi$  et d'estimer  $\mu$  par  $\widehat{\mu}_N = \frac{1}{N} \sum_{i < N} f(X_i)$ .

Que faire si il n'est pas possible d'obtenir des variables aléatoires i.i.d suivant la loi  $\pi$ ?

### Principe de MCMC: Monte Carlo Markov Chain

Il s'agirait de construire une suite  $(X_i)$  de variables aléatoires qui seraient (presque) i.i.d , suivant  $\pi$ . Il serait alors possible d'utiliser la méthode de Monte Carlo pour estimer  $\mu$ .

Une Chaîne de Markov (à temps discret), de loi stationnaire  $\pi$  ( $\pi = \pi \cdot P$ ) est un processus stochastique qui permet de générer une telle suite ( $X_i$ ).

PS : il faut un "certain nombre" d'itérations pour qu'une chaîne de Markov s'approche de la convergence (c'est à dire  $P(X_t) \approx \pi$ ). Cette période (ou burn-in) passée, on peut considérer que  $X_t \perp \!\!\! \perp X_{t+1}$ , puisque les 2 v.a. suivent la même loi  $\pi$ .

Simulation

10 / 15

### MCMC: Monte Carlo Markov Chain

#### Changement de point de vue

- Quand on étudie les MC(TD), à partir d'une matrice de transition P, il s'agit de trouver la distribution
- Pour les MCMC, étant donnée une loi  $\pi$ , il s'agit de construire une MC(TD) convergent vers cette loi  $\pi$ .

Comment construire cette chaîne de Markov?

### ▶ Définition (Algorithme de Metropolis-Hastings – 1953)

Soit les lois  $q(X \mid Y)$  lois candidates ou instrumentales, on construit alors  $\alpha(X,Y) = \min\left(1,\frac{\pi(Y)q(X\mid Y)}{\pi(X)q(Y\mid X)}\right)$ 

- Soit  $x_t$  la position courante du processus stochastique
- Itérations :
  - **1** Proposer un candidat y suivant la loi  $q(. | x_t)$
  - **2** Calculer  $\alpha(x_t, y)$
  - **3** Avec la probabilité  $\alpha(x_t, y)$ ,  $x_{t+1} = y$ , sinon  $x_{t+1} = x_t$
- les  $(x_t)_{m \le t \le N}$  forment une suite de v.a. i.i.d utilisables pour une approximation MC.

Simulation

11 / 15

#### MCMC - suite

- f 1 Proposer un candidat y suivant la loi  $q(.\mid x_t)$
- 2 Calculer  $\alpha(x_t, y)$
- 3 Avec la probabilité  $\alpha(x_t, y)$ ,  $x_{t+1} = y$ : acceptation, sinon  $x_{t+1} = x_t$ : rejet

Les étapes 1 et 3 sont indépendantes, on peut donc calculer la probabilité de transition par :

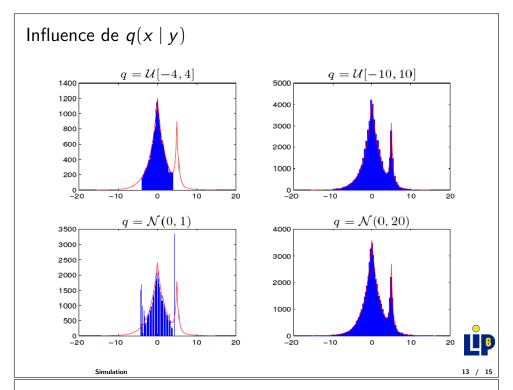
$$\begin{cases} P(X_{t+1} = y \mid X_t = x) = q(y \mid x) \cdot \alpha(x, y) & \forall x \neq y \\ P(X_{t+1} = x \mid X_t = x) = 1 - \sum_{y \neq x} P(X_{t+1} = y \mid X_t = x) \end{cases}$$

Cette chaîne de Markov est irréductible et apériodique en fonction de  $q(x \mid y)$  et  $\alpha(x, y)$ . Quelle est son point fixe?

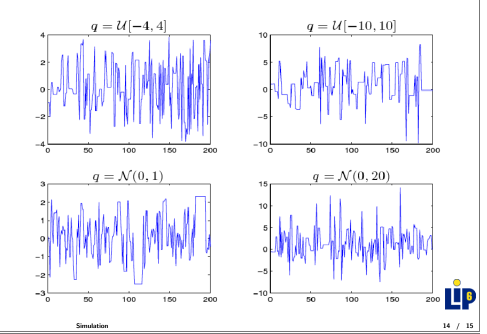
$$\begin{array}{l} \alpha(X,Y) = \min\left(1,\frac{\pi(Y)q(X|Y)}{\pi(X)q(Y|X)}\right) \\ \Rightarrow \pi(X_t)q(X_{t+1}\mid X_t)\alpha(X_t,X_{t+1}) = \pi(X_{t+1})q(X_t\mid X_{t+1})\alpha(X_{t+1},X_t) \\ \Rightarrow \pi(X_t)P(X_{t+1}\mid X_t) = \pi(X_{t+1})P(X_t\mid X_{t+1}) \\ \text{En sommant sur } X_t: \sum_x \pi(X_t = x)P(X_{t+1}\mid X_t = x) = \pi(X_{t+1}) \Rightarrow \pi \cdot P = \pi \end{array}$$

Si cette CM(TD) converge, c'est vers  $\boldsymbol{\pi}$ 





# Influence de $q(x \mid y)$ – suite



# Choix des lois candidates : $q(x \mid y)$

- lacktriangleq q doit être simulable rapidement  $(\mathcal{N} \text{ ou } U)$ .
- ullet q peut être connu analytiquement (à une constante près)
- $\bullet \ \ \mathsf{autre\ exemple} : q(x \mid y) = q(y \mid x)$

La forme de q caractérise l'algorithme :

### $\rightarrow$ Définition (formes de q)

- Independence sampler :  $q(x \mid y) = q(x)$
- Metropolis :  $q(x \mid y) = q(y \mid x)$  d'où  $\alpha(x, y) = \min(1, \frac{\pi(y)}{\pi(x)})$

